

RU LV TR EL

KO ZH ID

## Русский

RU

**Монополярные электроды**  
Monopolar elektrodi  
Monopolar elektrotar  
Monopolarik Elektrobroda

단극 전극  
单极 极板  
Electroda Monopolar



## Standard ARROWtip™ Arthro Micro

**REF:**  
36 03 20...36 03 79  
36 03 42SV1  
36 04 40...36 04 63  
36 05 00...36 05 29  
36 05 31  
36 05 40...36 05 49  
36 08 00...36 08 18  
36 08 30...36 08 59  
36 08 85...36 08 93



TAB 1	REF	Max. Vp	Ø [mm]	
			Ø [mm]	Ø [mm]
36 03 20...36 03 79	3000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
36 03 42SV1				
36 05 00...36 05 21	1000	1,6	1,6	
36 05 31 / 36 05 35	900	1,6	1,6	1,6 Sutter-REF 36 02 15
36 05 40...36 05 49	2000	1,6	1,6	
36 08 00...36 08 18	2000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
36 08 30...36 08 59	500	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
36 08 85...36 08 93	2000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	

Sutter Medizintechnik GmbH  
Tullastr. 87  
79108 Freiburg/Germany  
Tel.: +49 (0) 761 515510  
Fax: +49 (0) 761 5155130  
E-Mail: info@sutter-med.de  
www.sutter-med.de



## Издание / Пользователь / Утилизация:

Электрохирургические принадлежности должны применяться и утилизироваться только квалифицированным медицинским персоналом! Данная инструкция не заменяет инструкцию по эксплуатации используемого электрохирургического прибора и иных принадлежностей.

⚠ Нестерильно. Перед первым и каждым последующим применением очищать и стерилизовать.

## Применение по назначению:

Монополярные электроды для резания и коагуляции мягких тканей при хирургических операциях.

## Срок службы:

Срок службы может быть несколько короче, в зависимости от вида применения. Замену электрода производить не позднее чем после 20 применений. В моделях ARROWtip™ имеется двухслойная изоляция. В случае повреждения верхнего (черного) слоя изоляции, если виден нижний (желтый) слой, электрон необходимо утилизировать из соображений безопасности!

## Перед применением:

⚠ Перед каждым применением проверить изделие на предмет чистоты, исправной изоляции и отсутствия повреждений.

При длинных электродах рекомендуем проверять изоляцию с помощью подходящего тестера.

⚠ Использовать только исправные и стерилизованные изделия!

Вставить разъем электрода полностью и надлежащим образом в предусмотренную для этого электрохирургическую рукоятку.

Подключать электрод только к выключенному электрохирургическому прибору или в режиме ожидания.

⚠ Игнорирование данного указания может стать причиной ожогов и поражения электрическим током!

Следить за правильностью прикладывания нейтрального электрода! Рекомендуем ознакомиться с дальнейшей информацией об электробезопасности в стандарте DIN EN 60601-2, вкладыш 1.

## Во время применения:

Всегда работать с минимальной настройкой мощности, необходимой для достижения нужного хирургического эффекта.

⚠ Следует соблюдать максимальные характеристики напряжения и указания, нанесенные на штекер (TAB 1).

⚠ О концы электродах можно пораниться!

⚠ После применения концы электрода могут быть настолько горячими, что о них можно обжечься!

⚠ Ни в коем случае не класть электрод или рукоятку на пациента или непосредственно рядом с ним! Прокладывать кабели изолировано от пациента, складывать неиспользуемые инструменты изолировано!

⚠ Не использовать в присутствии горючих или взрывчатых веществ!

При одновременном использовании электрода и промывочных инструментов следует, по возможности, использовать непропорциональную промывочную жидкость!

## Повторная обработка:

Соблюдать национальные директивы и положения!

Отсоединить электрод / адаптер / рукоятку / кабель друг от друга.

Процесс повторного использования в целом включает подготовку, чистку / дезинфекцию и стерилизацию.

⚠ С учетом требований эффективности и воспроизводимости результатов всегда использовать машинную чистку / дезинфекцию!

⚠ Не погружать в перекись водорода ( $H_2O_2$ )!

## Предварительная чистка:

Не допускать засыхания остатков крови и тканей, не более чем через 1 ч. тщательно смыть их холодной водой! При необходимости воспользоваться мягкими щетками (никаких проволочных щеток и т.п.)

## Ручная очистка и дезинфекция:

Этап чистки	Описание
Предварительная чистка	5 минут промывать под холодной водой или обрабатывать мягкой щеткой (например, MED100.33 Medisafe GmbH) до тех пор, пока не исчезнут все остатки.
Ультразвук	Ультразвуковая ванна 35 kHz при комнатной температуре, 10 минут, чистящий или дезинфицирующий раствор 2 % Bomin® plus (Bode Chemie).
Заключительная чистка	В местах стойких загрязнений промывать с помощью моющего пистолета не менее 20 секунд, затем весь инструмент промывать 30 секунд деминерализованной водой.

Принципиальная пригодность инструментов к ручной чистке и дезинфекции была подтверждена для изделия в наихудших условиях независимой акредитованной испытательной лаборатории с использованием дезинфцирующей машины Miele G7836 CD (термическая дезинфекция, Miele & Cie, GmbH & Co. Götterswerth) и моющего средства deconex® 28 ALKA ONE-x концентрацией 2 %, протокол испытаний № 0715-2 от 24.11.2015 г. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V277 и V280.

## Механическая чистка и дезинфекция:

При выборе моюще-дезинфицирующей машины следить за тем, чтобы ее эффективность была проверена (например, допуск DGHM (Немецкое общество гигиены и микробиологии)/FDA (Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов, США) или маркировка знаком CE в соответствии с EN ISO 15883).

• Поместите инструменты в моюще-дезинфицирующую машину. При этом следить за тем, чтобы инструменты не соприкасались и чтобы они были надежно размещены.

Шаги программы	Параметры
Предварительная промывка	10±2 °C, 1 мин.
Чистка с добавлением 0,5 % (5 мл/литр) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 °C, 5 мин.
Заключительная промывка	10±2 °C, 1 мин.
Термическая дезинфекция	90±2 °C, 5 мин.

Принципиальная пригодность инструментов к эффективной машинной чистке и дезинфекции была подтверждена для изделия в наихудших условиях независимой акредитованной испытательной лаборатории с использованием дезинфцирующей машины Miele G7836 CD (термическая дезинфекция, Miele & Cie, GmbH & Co. Götterswerth) и моющего средства deconex® 28 ALKA ONE-x концентрацией 2 % (Borer Chemie AG, Zuchwil, Schweiz), протокол испытаний № 111739-10 от 11.05.2011 г. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V268 и V280.

## Изделие / Пользователь / Утилизация:

Извлеките изоляцию из рукоятки (TDI), извлечь, лайт бутил публикация эффективности (DGHM, FDA или маркировка знаком CE в соответствии с EN ISO 15883).

• извлечь инструмент TDI. Туркот извлечь, лайт инструмент не салфетка или публикация согласно концепции A<sub>0</sub>, сравнив значение A<sub>0</sub>-3000.

При использовании другого моющего средства выберите средство, обладающее свойствами, сопоставимыми со свойствами моющего средства deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie), например, капательно показателя pH, а также совместимости с пластмассами. В случае сомнений необходимо связаться с поставщиком или уполномоченным по вопросам гигиены.

Проверка:

Перед последующей стерилизацией выполнить визуальный контроль и проверку на предмет исправности изоляции, чистоты и целостности инструмента.

## Техническое обслуживание:

не требуется

Упаковка:

Упаковка очищенные и продезинфицированные инструменты в одноразовую упаковку для стерилизации (одинарная или двойная упаковка - обращайте внимание на возможность наличия острых или острых/острых инструментов) или поместить инструмент в соответствующие контейнеры для стерилизации, отвечающие следующим требованиям:

## • EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607

• подходят для стерилизации паром (термостойкость мин. до 141 °C, достаточная паропроницаемость)

• достаточная защита инструментов или упаковки для стерилизации от механических повреждений.

## Стерилизация:

Стерилизовать только очищенные и продезинфицированные изделия.

• Стерилизация паром, паровой стерилизатор валидирован в соответствии с EN 13060 или EN 285 и в соответствии с EN ISO 17665

## Шаги программы

## Параметры

Метод

Фракционируемый вакум (динамическая откачка)

Температура стерилизации

132 °C (макс. 138 °C с прибавлением допуска в соответствии с EN ISO 17665)

Продолжительность стерилизации (время выдержки при температуре стерилизации)

мин. 3 мин

Продолжительность сушки

15 мин

Принципиальная пригодность инструментов к эффективной стерилизации паром была подтверждена для условий наихудшего сценария независимой акредитованной испытательной лаборатории, протокол испытаний № 111739-10 от 07.06.2011 г. При этом воспроизведен типичные условия клиники и врачебного кабинета, а также положения вышеуказанного метода. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V268 и V280.

⚠ Извлеките линейные данные изоляции, а также концепцию A<sub>0</sub> извлечь изоляции.

⚠ Изолируйте изоляцию из рукоятки.

⚠ Изолиру

**Επανεπεξεργασία:**  
Τηρείτε τις εθνικές ρύθμισης και τις διεθνείς!  
Απονοστάστε μεταξύ τους τη λεπτομέρεια / τη χειρολαβή / τα καλώδια.  
Ολόκληρη η επανεπεξεργασία περιλαμβάνει τον προκαθαρισμό, τον καθαρισμό / την απολύμανση  
και την αποστερωση.

△ Προτιμάτε πάντα τον μηχανικό καθαρισμό / απολύμανση για λόγους αποτελεσματικότητας και  
δυνατότητας αναπαραγωγής!

△ Μην τοποθετείτε σε υπερεξείδιο το υδρογόνο (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)!

**Προκαθαρισμός:**

Μην επιπρέπετε να στεγνώνουν υπολειμματα αίματος και ιστού αλλά ζεπτένετε σχολαστικά με κρύο  
νερό το μέγ. για 1 ώρα! Χρησιμοποιήστε ενδεχόμενως μαλακιές βούρτσες (όχι συρματόβουρτσες ή  
παρόμοια).

△ Μην τοποθετείτε σε υπερεξείδιο το υδρογόνο (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)!

**Χειροκίνητος καθαρισμός και απολύμανση:**

Βήμα καθαρισμού	Περιγραφή
Προκαθαρισμός	Πλένετε 5 λεπτά σε κρύο νερό ή επεξεργάστε με μια μαλακά βούρτσα (π.χ. MED100.33 Medisafe GmbH) τόσο, ώστε ότου δεν υπάρχουν πλέον ωραία υπολειμματα.

Υπέρηχοι και απολύμανση	Λουρό υπερήχων 35 kHz σε θερμοκρασία διαματιού, 10 λεπτά. διάλυμα καθαρισμού ή απολύμανσης 2 % Bomix® plus (Bode Chemie).
-------------------------	--

Μετέπειτα καθαρισμός	Πλένετε ενδεχομένως τις θεσές του καθαρίζοντας δύο στολές για 20 δευτερόλεπτα με ένα πιστόλι καθαρισμού, στη συνέχεια ζεπτένετε ολοκλήρω το όργανο για 30 δευτερόλεπτα με απονιμένο νερό
----------------------	--

Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για έναν χειροκίνητο καθαρισμό και  
απολύμανση πραγματοποιήθηκε για ένα προϊόν με σενάριο χειρέστερης περίπτωσης από ένα  
ανεξάρτητο, ποτοποιημένο εργαστήριο δοκιμών με τη χρήση του μέσου απολύμανσης οργάνων  
Bomix® plus (Bode Chemie) με συγκέντρωση 2 %, Αρ. έκθεσης δοκιμής 07015-2 πριν. 24.11.2015. Η  
μεταδοκτόπτη αποδέιξτηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρώστηκε με Αρ. V277 καθ Β279.

**Μηχανικός καθαρισμός και απολύμανση:**

Κατά την επίλογη της συσκευής καθαρισμού και απολύμανσης (RDG) προσέξτε ώστε το RDG να  
διαθέτει ελεγμένη αποτελεσματικότητα (π.χ. έγκριση DGHM ή FDA ή σήμανση CE σύμφωνα με το  
EN ISO 15883).

• Τοποθετήστε τα όργανα στο RDG. Προσέξτε τότε ώστε τα όργανα να μην έχουν επαφή μεταξύ τους  
και να εδράζονται με ασφάλεια.

Βήματα προγράμματος	Παράμετροι
Προπλύση	10±2 °C, 1 λεπτό
Καθαρισμός με 0,5 % (5 ml/lίτρο) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 °C, 5 λεπτά
Μετέπειτα πλύση	10±2 °C, 1 λεπτό
Θερμική απολύμανση	90±2 °C, 5 λεπτά

Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για έναν αποτελεσματικό μηχανικό καθαρισμό και  
απολύμανση διεπέκλεψε για ένα προϊόν με σενάριο χειρέστερης περίπτωσης από ένα  
ανεξάρτητο πρωτότυπο εργαστήριο έλεγχου με τη χρήση του μέσου απολύμανσης Miele G7836 CD (Θερμική<sup>®</sup>  
καθαρισμού, Miele & Cie, Göttersloh) και με το απορρυπαντικό deconex® 28 ALKA ONE-x με συγκέντρωση 0,5 % (Borer Chemie AG, Zuchwil, Ελβετία). Αρ. έκθεσης δοκιμής 111738-10 πριν. 07.01.2015. Η μεταδοκτόπτη αποδέιξτηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρώστηκε με Αρ. V268.

• Παρακαλούμε προσέξτε: Τα ανωτέρω αναφερόμενα στοιχεία αποτελούν επιβεβαιώμενα στοιχεία  
ελάχιστων χρόνων για έναν επιρρεπόμενο καθαρισμό στα περιγραφόμενα βήματα προγράμματων.  
Αποκλίνουσαν παραδοτοί διαδικασίας (μεγαλύτερη διάρκεια καθαρισμού καθώς και υπηρεσίες  
θερμοκρασίας διαφορετικών ύψων 95 °C) στα προκαλούμενα σύμφωνα με το σχέδιο Α<sub>0</sub>, σύμφωνα με την Αρ. A<sub>0</sub>>3000. Στη χρήση ενός άλλου απορρυπαντικού χρησιμοποιείτε  
μόνο τέτοιο προϊόν το οποίο διαθέτει συγκριτικές ιδιότητες με το απορρυπαντικό deconex® 28  
ALKA ONE-x (Borer Chemie), π.χ. αναφορικά με την pH καθώς και συμβατότητα σε σχέση  
με συνθετικές ύλες. Σε περίπτωση αμφιβολίας επικοινωνήστε με τον υπεύθυνο προμηθευτή ή τον  
τοπεύθυνο για επιστήμονες συσκευασίες.

**Ελεγχός:**  
Γιαν από την επακόλουθη αποστέρωση διεξάγετε έναν οπτικό έλεγχο και επιθεώρηση για μόνωση σε  
άποψη κατάσταση, για καθαριότητα και ακεραιότητα του οργάνου.

**Συντήρηση:**  
Δεν απαιτείται

**Συσκευασία:**

Συσκευάζετε τα καθαρισμένα και απολυμανέμα όργανα σε αποστέρωμένες συσκευασίες μιας  
μερικής ώρας ή διήμερης συσκευασία - προσέξτε ενδεχόμενες αιχμές ακμές οργάνων! Η αποθήκευση  
του όργανου σε κατάλληλη δοχεία καθαρισμού καθώς και υπηρεσίες θερμοκρασίας αποστέρωσης:

• EN ISO/AAMI ISO 11607

• ενδεικνύεται για αποστέρωση με ατμό (σταθερότητα θερμοκρασίας έως τουλ. 141 °C επαρκή<sup>®</sup>  
διατηρητή στον ατμό)

• επιταρκής προστασία των οργάνων ή των αποστέρωμένων συσκευασιών από μηχανικές ζημιές.

**Αποστέρωση:**

Αποστέρωμενα μόνο καθαρισμένα και απολυμανέμα προϊόντα.

• Αποστέρωση με ατμό, αποστέρωσης με ατμό σύμφωνα με τα EN 13060 ή EN 285 και με έλεγχο  
εγκυρότητας σύμφωνα με το EN ISO 17665

Βήματα προγράμματος	Παράμετροι
Διαδικασία	Κλασματικό κενό (δύναμικη εκκένωση)
Θερμοκρασία αποστέρωσης	132 °C (μέγ. 138 °C συμπτελ. ανοχής σύμφωνα με το EN ISO 17665)
Χρόνος αποστέρωσης (χρόνος αναμονής σε θερμοκρασία αποστέρωσης)	τουλ. 3 λεπτά
Χρόνος στργώματος	15 λεπτά

Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για μια αποτελεσματική αποστέρωση με  
αποτελεσματική πραγματοποίηση για ένα προϊόν με σενάριο χειρέστερης περίπτωσης από ένα  
ανεξάρτητο πρωτότυπο εργαστήριο δοκιμών με τη χρήση του μέσου αποστέρωσης Sutter 111739-10 πριν. 2011. Σε αυτή τη  
διάδικασία ελήφθησαν πιπτώσεις ανυψητής σε κλινικές και ιατρικές καθώς και την ανωτέρω  
περιγραφόμενη διαδικασία. Η μεταδοκτόπτη αποδέιξτηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρώστηκε με Αρ. V268 και V280.

△ Μην αποστέρωντες σε θερμό αέρα!

△ Μην αποστέρωντες σε STERRAD®!

△ Διασφαλίστε τα όργανα σε ενδεχόμενη επαφή με πριόν (CJD - Κινδυνός μόλυνσης) και μην  
επανεργοποιήστε την επαφή.

**Αποθήκευση / Μεταφορά:**

Αποθήκευτες σε στεγνό χώρο. Προστατεύετε από την ήλιακή ακτινοβολία. Αποθηκεύετε και  
μεταφέρετε σε ασφαλή δοχεία / συσκευασίες.

Σε επιτροπές αποστέλετε μόνο καθαρά και απολυμανέμα προϊόντα σε αποστέρωμένες συσκευασίες.

**Ειδικές υποδείξεις:**

Καθέ τροποποίηση στο προϊόν ή απόκλιση από τις παρούσες οδηγίες χρήσης οδηγεί σε εξαιρεσηνή από  
την ευθύνη για την επαρεία Sutter Medizintechnik.

Με την επιφύλακτη αλλαγή. Τρέχουσα έκδοση διαθέσιμη στην ιστοσελίδα www.sutter-med.de.

STERRAD® is a trademark of Johnson & Johnson, Inc.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επιπλέον: Το προϊόν δεν έχει επιβεβαιωθεί για την χρήση σε ανθρώπους.

Επ