

## Standard ARROWtip™ Arthro Micro

REF:

360320 – 360379
360342 SV1
360440 – 360463
360500 – 360529
360531
360535
360540 – 360549
360800 – 360818
360830 – 360859
360885 – 360893

TAB1					
	REF	Max. Vp	Ø [mm]	Ø [mm]	
	360320 – 360379 360342 SV1	3000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
	360500 – 360521	1000	1,6	1,6	
	360531 / 360535	900	1,6	1,6 Sutter-REF 360215	
	360540 – 360549	2000	1,6	1,6	
	360800 – 360818	2000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
	360830 – 360859	500	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	
	360885 – 360893	2000	2,4 (3/32")	2,4 (3/32")	

*Принципиальная пригодность инструментов к эффективной машинной чистке и дезинфекции была подтверждена для изделия в наихудших условиях независимой аккредитованной испытательной лабораторий с использованием дезинфицирующего средства для инструментов Bomix® plus (Bode Chemie) концентрацией 2 %, протокол испытаний № 07015-2 от 24.11.2015 г. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V277 и V283.*

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).

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

### Русский

**Изделие / Пользователь / Утилизация:**
Электрoхирургические 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 отсутствие 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 60611-2-2, 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 (TAB1).

△ О концы электродов можно пораниться!

△ После применения концы электродов 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 изолированно от пациента, складывать неиспользуемые инструменты изолированно.

△ Не использовать в присутствии горячих или взрывчатых веществ!

При одновременном использовании электрода и промывочных инструментов следует, по возможности, использовать непроводящую 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<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)!

**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 видимые остатки.
Ультразвук и дезинфекция	Ультразвуковая ванна 35 кГ при комнатной температуре, 10 минут, чистящий или дезинфицирующий раствор 2 <span> </span> % Bomix® plus (Bode Chemie).
Заключительная чистка	В местах стойких загрязнений промывать с помощью мощного 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 аккредитованной испытательной лабораторий с использованием дезинфицирующего средства для инструментов Bomix® plus (Bode Chemie) концентрацией 2 %, протокол испытаний № 07015-2 от 24.11.2015 г. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V277 и V283.*

**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).

• Поместить 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 <span> </span> °C, 1 мин.
Чистка с добавлением 0,5 <span> </span> % (5 мл/литр) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 <span> </span> °C, 5 мин.
Заключительная промывка	10±2 <span> </span> °C, 1 мин.
Термическая дезинфекция	90±2 <span> </span> °C, 5 мин.

*Принципиальная пригодность инструментов к эффективной машинной чистке и дезинфекции была подтверждена для изделия в наихудших условиях независимой аккредитованной испытательной лабораторией с использованием дезинфицирующей машины Miele G7836 CD (термическая дезинфекция, Miele & Cie. GmbH & Co., г. Гютерсло) и моющего средства deconex® 28 ALKA ONE-x концентрацией 0,5 % (Borer Chemie AG, г. Цухвиль, Швейцария), протокол испытаний № 111738-10 от 11.05.2011 г. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V268.*

• Обратите внимание: Вышеприведенные сведения являются валидованными минимальными значениями времени для успешной очистки во время описанных шагов программы. Отклонение параметров процесса (большая продолжительность чистки, а также более высокая температура чистки до 95 °C) не наносит ущерб инструментам и допустимы согласно концепции A<sub>0</sub>, сравнить значение A<sub>0</sub>>3000). При использовании другого моющего средства выбрать средство, обладающее свойствами, сопоставимыми со свойствами моющего средства deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie), например, касательно 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:**

Упаковать очищенные и продезинфицированные инструменты в одноразовую упаковку для стерилизации (одинарная или двойная упаковка – обращать внимание на возможность наличия острых или острожоненных инструментов) или поместить инструмент в соответствующие контейнеры для стерилизации, отвечающие следующим требованиям:

• EN ISO/ANSI AAMI ISO 16107

• 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 вакуум (динамическая откачка)
Температура стерилизации	132 <span> </span> °C (макс. 138 <span> </span> °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 аккредитованной испытательной лабораторией, протокол испытаний № 111739 -10 от 07.06.2011 г. При этом воспроизведены типичные условия клиники и врачебного кабинета, а также положения вышеуказаного метода. Подтверждение возможностей передачи произведено согласно процедуре внутренней валидации № V268 и V280.*

△ Не стерилизовать горячим воздухом!

△ Не стерилизовать в системах STERRAD®!

△ В случае потенциального контакта с прионами уничтожить инструмент (опасность заражения болезнью Крейтцфельда) и не использовать его снова.

**Хранение / транспортировка:**

Хранить в сухом месте. Беречь от солнечных лучей. Хранить и транспортировать в надежных контейнерах / упаковке. В случае возврата посылать только очищенные и продезинфицированные изделия в стерильной упаковке.

**Особые указания:**

Любое изменение изделия или отклонение от данной инструкции по эксплуатации ведет к отказу компании Sutter Medizintechnik GmbH от ответственности.

Сохраняется право на внесение изменений. Актуальная версия доступна на веб-сайте www.sutter-med.de

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

## Latvijas

**Izstrādājums / Lietotājs / Likvidācija:**

Elektrokirurģiskos piederumus drīkst lietot un likvidēt tikai profesionāli medicīniskie darbinieki! Šī instrukcija neaizstāj izmantotās elektrokirurģiskās ierīces un citu piederumu lietošanas instrukcijas izlasīšanu.

△ **Nesterils.** Pirms pirmās un katras nākamās lietošanas reizes notīriet un sterilizējiet.

**Mērķim atbilstošā lietošana:**

Monopolārie elektrodi miksto audu griešanai un koagulācijai ķirurģisku iekaušanas laikā.

**Lietošanas laiks:**

Atkarībā no procedūras lietošanas laiks var saīsināties. Elektrods ir jānomaina ne vēlāk kā pēc 20 procedūrām. ARROWtip™ modeļiem ir divslāņu izolācija. Ja augšējā, melnā izolācija ir bojāta un apakšējā, dzeltenā izolācija ir redzama, drošības apsvērumu dēļ likvidējiet elektrodu!

**Pirms lietošanas:**

△ Katreiz pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma tīrību, nebojātu izolāciju un veselumu.
Gariem elektrodiem iesakām pārbaudīt izolāciju ar piemērotu testēšanas ierīci.

△ Lietojiet tikai nevainojamus un sterilizētus izstrādājumus!
Elektroda pieslēgumu pilnīgi un saskaņā ar noteikumiem ievietojiet paredzētajā elektrokirurģiskajā rokturī.

Elektrodu pieslēdziet tikai izslēgtai elektrokirurģiskai ierīcei vai gaidstāves režīmā.

△ To neievērojot, var rasties apdegumi un elektriskie triecieni!
Pievērsiet uzmanību neitrālā elektroda pareizai pielikšanai! Papildu informāciju par elektrisko drošumu iesakām skatīt DIN EN 60601-2-2 1. pielikumā.

**Lietošanas laika:**

△ Vienmēr strādājiет ar vajadzīgajam ķirurģiskajam efektam zemāko jaudas iestatījumū.

△ Ievērojiet norādījumus par maksimālo spriegumu un spraudni (TAB1).

△ Elektrodu galī var izraisīt traumas!

△ Elektrodu galī pēc lietošanas var būt tik karsti, ka izraisā apdegumus!
△ Nekad nenovietojiet elektrodu vai rokturi uz pacienta vai viņa tiešā tuvumā! Vadu novietojiet izolēti no pacienta un neļielotus instrumentus glabājiет izolēti.
△ Neļietojiet uzliesmojošu vai sprādzienbīstamu vielu klātbūtnē!
Vienlaikus lietojot elektrodu ar skalošanas instrumentem, pēc iespējas izmantojiет strāvu nevadošu skalošanas šķidrumu!

**Atkārtota sagatavošana:**

Ievērojiet valsts likumus un noteikumus!

Vienu no otra atvienojiet elektrodu / adapteri / rokturi / vadu.

Visa atkārtota sagatavošana ietver sākotnējo tīrīšanu, tīrīšanu / dezinfekciju un sterilizēšanu.

△ Nemot vērā efektivitātes un atkārtojamības apsvērumus, vienmēr jādod priekšroka mehāniskai tīrīšanai / dezinfekcijai!
△ Neievietojiet ūdenragāzā pārskābē (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)!

**Sākotnējā tīrīšana:**

Asiņu un audu atliekas nedrīkst piekalst, bet ne vēlāk kā pēc 1 stundas tās rūpīgi jānoskalo ar aukstu ūdeni! Ja nepieciešams, izmantojiет mikstu suku (ne stieplu suku vai tml.).

**Manuāla tīrīšana un dezinfekcija:**

Tīrīšanas darbība	Apraksts
Sākotnējā tīrīšana	5 minūtes skalojiет zem auksta ūdens vai ar mikstu suku (piemēram, MED100.33 Medisafe GmbH) apstrādājiет tik ilgi, līdz vairs nav redzamas nekādas atliekas.
Ultraskaņa un dezinfekcija	Ultraskaņas vanna 35 kHz istabas temperatūrā, 10 minūtes, tīrīšanas vai dezinfekcijas šķīdums 2 <span> </span> % Bomix® plus (Bode Chemie).
Papildu tīrīšana	Grūti notīrāmas vietas, ja nepieciešams, 20 sekundes skalojiет ar tīrīšanas pistoli, pēc tam visu instrumentu 30 sekundes noskalojiет ar demineralizētu ūdeni.

*To, ka instrumenti principā ir piemēroti efektīvai tīrīšanai un dezinfekcijai, worst-case izstrādājumam ir apliecinājusi neatkarīga akreditēta testēšanas laboratorija, izmantojot instrumentu dezinfekcijas līdzekli Bomix® plus (Bode Chemie) 2 % koncentrācijā, testēšanas pārskats Nr. 07015-2, 24.11.2015. Attiecībāmba aplicināta ar iekšēju apstiprinājumu Nr. V277 un V279.*

**Mehāniska tīrīšana un dezinfekcija:**

Izvēloties tīrīšanas un dezinfekcijas ierīci (TDI), ievērojiet, lai tai būtu pārbaudīta efektivitāte (piemēram, DGHM vai FDA apstiprinājums vai CE zīme atbilstoši EN ISO 15883).

• Ievietojiet instrumentus TDI. Turklāt ievērojiet, lai instrumenti nesaskartos un būtu droši noglabāti.

Programmas darbības	Parametr
Sākotnējā skalošana	10±2 <span> </span> °C, 1 minūte
Tīrīšana ar 0,5 <span> </span> % (5 ml/litrs) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 <span> </span> °C, 5 minūtes
Papildu skalošana	10±2 <span> </span> °C, 1 minūte
Termiskā dezinfekcija	90±2 <span> </span> °C, 5 minūtes

*Enajmsuz bir akredite test laboratorvan tarafından sağlanmıştır, 24.11.2015 tarihli test raporu no. 07015-2. Aktarılabilirlik dahil onay no. V277 ve V279 aracılıđıyla kanıtlanmıştır.*

• Ievērojiet iepriekš minētie dati ir apstiprināti minimālā laikā dati veiksmīgai tīrīšanai norādītajās programmas darbībās.
Atskirīgi process parametri (ilgāks tīrīšanas ilgums un augstāka tīrīšanas temperatūra līdz 95 °C) instrumentiem nekaitē un saskaņā ar A<sub>0</sub> koncepciju ir atļauta, salīdz. A<sub>0</sub> vērtība>3000. Izmantojot citu tīrītāju, lietojiет tikai tādus tīrītājus, kuriem ir līdzīgas īpašības kā tīrītājam deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie), piemēram, attiecībā uz pH līmeni un sadērbu ar plastmasu. Šaubu gadījumos konsultējietes ar kompetento piegādātāju vai personu, kas atbildīga par sanitārajām prasībām.

**Kontrolē:**

Pirms turpmākas sterilizēšanas vizuāli pārbaudiet instrumenta tīrību, nebojātu izolāciju un veselumu.

**Aprak:**

**Nāv:**

**Iepakojums:**

Iztīrītus un dezinficētus instrumentus iepakojiet vienreizlietojamos sterilizēšanas iepakojumos (vienkārsā vai divkārsā iepakojumā, attiecīgā gadījumā nemiet vērā asos instrumentu galus!) vai ievietojiet instrumentu piemērotos sterilizēšanas konteineros, kas atbilst šādām prasībām:

• EN ISO/ANSI AAMI ISO 16107;

• piemēroti sterilizēšanai ar tvaiku (temperatūras izturība līdz vismaz 141 °C un pietiekama tvaika caurlaidība);

• pietiekama instrumentu vai sterilizēšanas iepakojumu aizsardzība pret mehāniskiem bojājumiem.

**Sterilizēšana:**

Sterilizējiet tikai iztīrītus un dezinficētus izstrādājumus.

• Sterilizēšana ar tvaiku, tvaika sterilizators atbilstoši EN 13060 vai EN 285 un apstiprināts saskaņā ar EN ISO 17665

Programmas darbības	Parametr
Metode	Frakcionētās vakums (dinamiska gaisa izsūkņšana)
Sterilizēšanas temperatūra	132 <span> </span> °C (maks. 138 <span> </span> °C plus pielāide atbilstoši EN ISO 17665)
Sterilizēšanas laiks (turēšanas laiks sterilizēšanas temperatūrā)	Vismaz 3 minūtes
Žūšanas laiks	15 minūtes

*To, ka instrumenti principā ir piemēroti efektīvai sterilizēšanai ar tvaiku, worst-case izstrādājumam ir apliecinājusi neatkarīga akreditēta testēšanas laboratorija, testēšanas pārskats 111739-10, 07.06.2011. Šajā gadījumā ir ņemti vērā raksturīgie apstākļi kliniķā un ārstā praksē, kā arī iepriekš minētās metodes. Attiecībāmba aplicināta ar iekšēju apstiprinājumu Nr. V268 un V280.*

△ Nesterilizēt karstā gaisā!

△ Nesterilizēt STERRAD®!

△ Iespējamas saskares ar prioniem gadījumā instrumentu iznīciniet (CJD – kontaminācijas risks) un atkārtoti neizmantojiет.

**Glabāšana / Transportēšana:**

Glabāt sausā vietā. Sargāt no saules stariem. Glabāt un transportēt drošos konteineros / iepakojumos. Sūtot atpakaļ, sterilos iepakojumos nosūtiet tikai iztīrītus un dezinficētus izstrādājumus.

**Īpaši norādījumi:**

Jebkādas izstrādājuma izmaiņas vai šīs lietošanas instrukcijas neievērošana izraisā Sutter Medizin-technik GmbH atbildības zudumu.
△ Istrukcija neaizstāj izmantotās elektrokirurģiskās ierīces un citu piederumu lietošanas instrukcijas izlasīšanu.

Saglabātas tiesības veikt izmaiņas. Jaukāvē versija pieejama www.sutter-med.de.

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

## Türk

**Ürün / Kullanıcı / Tasfiye:**

Elektrikli cerrahi aksesuar sadece uzman tıbbi personel tarafından kullanılıp tasfiye edilebilir! Bu talimat kullanilan elektrikli cerrahi cihazının ve diğer aksesuarların kullanım kılavuzunun okunması yerine geçmez.

△ **Steril deđildir.** İlk ve diğer her kullanım öncesinde temizleyip sterilize edin.

**Amacına uygun kullanım:**

Cerrahi müdahalelerde yumuşak dokuların kesilmesi ve phtılaştırılması için monopolar elektrotlar.

**Kullanım ömrü:**

Kullanım ömrü uygulamanın türüne göre kısılabılır. Elektrotlar en geç 20 uygulama sonrasında deđişirilmelidir. ARROWtip™ modelleri iki tabakalı bir izolasyona sahiptir. Üst, siyah izolasyon hasarlı ve alt, sarı izolasyon görünür, elektrotları güvenliк sebeplerinden dolayı tasfiye edin!

**Uygulmadan önce:**

△ Ürünü her uygulama öncesinde temizlik, sağlam izolasyon ve hasarlar yönünden kontrol edin. Uzun elektrotlar için izolasyonun uygun bir test cihazı ile kontrol edilmesini tavsiye ediyoruz.

△ Sadece kusursuz ve sterilize edilmiş ürünler kullanın!
Elektrot bağlantısını tamamen ve talimata uygun bir şekilde bunun için öngörölen elektro cerrahi el kulpuına yerleştirin.

Elektrotları sadece kapalı bir elektro cerrahi cihazına ya da bekleme modunda bağlayın.
△ Dikkate alınmadığında yanmalar ve elektrik çarpmaları meydana gelebilir!
Nölr elektrotların dođru yerleştirmesine dikkat edin! Elektrik güvenliđi ile ilgili diğer bilgiler için DIN EN 60601-2-2 eđi 1'i tavsiye ediyoruz.

**Uygulama sırasında:**

△ Daima istenen cerrahi etki için en düşük güç ayarı ile çalışın.

△ Maksimum gerilim bilgilerini ve fiş bağlantısı dikkate alın (TAB1).

△ Elektrot uçları yararlanmalara neden olabilir!

△ Elektrot uçları uygulama sonrasında yanıklara yol açacak derecede sıcak olabilir!

△ Elektrotları ya da el kulpuına kesinlikle hasta üzerine ya da hastanın yakınına koymayın! Kabloları hastadan uzak olacak şekilde izole ederek döşeyip kullanılmayan ekipmanları da izole ederek depolayın.



**Προεπεξεργασία**: Τρέπει τις εθνικές οδηγίες και τις διατάξεις! Αποσυνδέστε μεταξύ τους τα ηλεκτρόδια / τους αντάπτορες / τη χειρολαβή / τα καλώδια. Ολόκληρη η επανεπεξεργασία περιλαμβάνει τον προκαθαρισμό, τον καθαρισμό / την απολύμανση και την αποστείρωση.
Δ Προπρίατε πάντα τον μηχανικό καθαρισμό / απολύμανση για λόγους αποτελεσματικότητας και δυνατοτήτων αναπαρωγηής!
Δ Μην τοποθετείτε σε υπερθερμόειδο του υδρογόνου (H₂O₂)!

**Προκαθαρισμός**: Μην επιτρέψετε να στεγνώνουν υπολείμματα αίματος και ιστού αλλά ξεπλένετε σχολαστικά με κρύο νερό το μέγ. για 1 ώρα! Χρησιμοποιήστε ενδοχόμενυς μαλακές βούρτσες (όχι σφματόβούρτσες ή παρόμοια).

**Χειρoκίνητος καθαρισμός και απολύμανση:**

Βήμα καθαρισμού	Περιγραφή
Προκαθαρισμός	Πλένετε 5 λεπτά σε κρύο νερό ή επεξεργάζεστε με μια μαλακή βούρτσα (π.χ. MED100.33 Medisafe GmbH) τόσο, έως ότου δεν υπάρχουν πλέον ορατά υπολείμματα.
Υπέρηχη και απολύμανση	Λαούρτ υπερήχου 35 kHz σε θερμοκρασία δωατιού, 10 λεπτά, διάλυμα καθαρισμού ή απολύμανσης 2 <span> </span> % Bomix® plus (Bode Chemie).
Μετέπειτα καθαρισμός	Πλένετε ενδοχομένως τις θέσεις που καθαρίζονται δύσκολα για 20 δευτερόλεπτα με ένα πιστόλι καθαρισμού, στη συνέχεια ξεπλένετε ολόκληρο το όργανο για 30 δευτερόλεπτα με αποιονισμένο νερό

*Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για έναν χειρoκίνητο καθαρισμό και απολύμανση πραγματοποιήθηκε για ένα προϊόν με ανάριο χειρότερης περίπτωσης από ένα ανεξάρτητο πιστοποιημένο εργαστήριο δοκιμών με τη χρήση του μέσου απολύμανσης οργάνων Bomix® plus (Bode Chemie) με συγκέντρωση 2 %, Αρ. έκθεσης δοκιμής 07015-2 ημερ. 24.11.2015. Η μεταδοτικότητα αποδείχθηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρότητας με Αρ. V277 καθ V279.*

**Μηχανικός καθαρισμός και απολύμανση:**
Κατά την επιλογή της συσκευής καθαρισμού και απολύμανσης (RDG) προσέξτε ώστε το RDG να διαθέτει ελεγχμένη αποτελεσματικότητα (π.χ. έγκριση DGHM ή FDA ή σημαση 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 <span> </span> °C, 1 λεπτό
Καθαρισμός με 0,5 <span> </span> % (5 ml/λίτρο) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 <span> </span> °C, 5 λεπτά
Μετέπειτα πλύση	10±2 <span> </span> °C, 1 λεπτό
Θερμική απολύμανση	90±2 <span> </span> °C, 5 λεπτά

*Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για έναν αποτελεσματικό μηχανικό καθαρισμό και απολύμανση διεξήχθη για ένα προϊόν με ανάριο χειρότερης περίπτωσης από ένα ανεξάρτητο πιστοποιημένο εργαστήριο ελέγχου με τη χρήση της συσκευής απολύμανσης Miele G7836 CD (θερμική απολύμανση, Miele & Cie. GmbH & Co., Gütersloh) ή με το απορρυπαντικό deconex® 28 ALKA ONE-x με συγκέντρωση 0,5 % (Borer Chemie AG, Zuchwil, Ελβετία), Αρ. έκθεσης δοκιμής 111738-10 ημερ. 11.05.2011. Η μεταδοτικότητα αποδείχθηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρότητας με Αρ. V268.*

• Παρακαλούμε προσέξτε: Τα ανωτέρω αναφερόμενα στοιχεία αποτελούν επιβεβαιωμένα στοιχεία ελάχιστων χρόνων για έναν επιτυχή καθαρισμό στα περιγραφόμενα βήματα προγραμμάτων. Αποκλίνασες παράμετροι διαδικασίας (μεγαλύτερη διάρκεια καθαρισμού καθώς και υψηλότερες θερμοκρασίες καθαρισμού έως 95 °C) δεν προκαλούν ζημιές στα όργανα και επιτρέπεται σύμφωνα με το σχέδιο Α<sub>0</sub>, σύγκρ. με τιμή Α<sub>0</sub>>3000). Σε χρήση ενός άλλου απορρυπαντικού χρησιμοποιείτε μόνο τέτοιο προϊόν το οποίο διαθέτει συγκρισιμες ιδιότητες με το απορρυπαντικό deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie), π.χ. αναφορικά με την τιμή pH καθώς και συμβατότητα σε σχέση με συνθετικές υλές. Σε περίπτωση αμφιβολίας επικοινωνήστε με τον υπεύθυνο προμηθευτή ή τον υπεύθυνο υγιεινής.

**Έλεγχος:**

Πριν από την επακόλουθη αποστείρωση διεξάγετε έναν οπτικό έλεγχο και επιθεώρηση για άνοχη σε άνοχη κατάσταση, για καθαριότητα και ακεραιότητα του οργάνου.

**Συντήρηση:**
Δεν απαιτείται

**Συσκευασία:**

Συσκευάζετε τα καθαρισμένα και απολυμασμένα όργανα σε αποστειρωμένες συσκευασίες μιας χρήσης (μονή ή διπλή συσκευασία - προσέξτε ενδοχόμενες ακμίες οργάνων!) ή αποθηκεύετε το όργανο σε κατάλληλα δοχεία αποστείρωσης, τα οποία πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607
- ενδεικνύται για αποστείρωση με ατμό (σταθερότητα θερμοκρασίας έως τουλ. 141 °C επαρκή διαπερατότητα στον ατμό)
- επαρκής προστασία των οργάνων ή των αποστειρωμένων συσκευασιών από μηχανικές ζημιές.

**Αποστείρωση:**

Αποστειρωτέ μόνο καθαρισμένα και απολυμασμένα προϊόντα.

- Αποστείρωση με ατμό, αποστειρωτής 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 (δυναμική εκκένωση)
Θερμοκρασία αποστείρωσης	132 <span> </span> °C (μέγ. 138 <span> </span> °C συμπεριλ. ανοχής σύμφωνα με το EN ISO 17665)
Χρόνος αποστείρωσης (χρόνος αναμονής σε θερμοκρασία αποστείρωσης)	τουλ. 3 λεπτά
Χρόνος στεγνώματος	15 λεπτά

*Η απόδειξη της βασικής καταλληλότητας των οργάνων για μια αποτελεσματική αποστείρωση με ατμό πραγματοποιήθηκε για ένα προϊόν σεναρίου χειρότερης περίπτωσης από ένα ανεξάρτητο πιστοποιημένο εργαστήριο δοκιμών, Εκθεση δοκιμής 111739-10 ημερ. 07.06.2011. Σε αυτή τη διαδικασία ελήφθησαν υπόψη τυπικές συνθήκες σε κλινικές και ιατρικά καθώς και η ανωτέρω περιγραφόμενη διαδικασία. Η μεταδοτικότητα αποδείχθηκε με έναν εσωτερικό έλεγχο εγκυρότητας με Αρ. V268 και V280.*

Δ Μην αποστειρώνετε σε θερμό αέρα!
Δ Μην αποστειρώνετε σε STERRAD®!
Δ Απορρίψτε το όργανο σε ενδοχόμενη επαφή με πρίον (CJID – Κίνδυνος μύλωσης) και μην επαναχρησιμοποιείτε.

**Αποθήκευση / Μεταφορά:**
Αποθηκεύετε σε στεγνό χώρο. Προστατεύετε από την ηλιακή ακτινοβολία. Αποθηκεύετε και μεταφέρετε σε ασφαλή δοχεία / συσκευασίες. Σε επιστροφές αποστέλλετε μόνο καθαρά και απολυμασμένα προϊόντα σε αποστειρωμένες συσκευασίες.

**Ειδικές υποδείξεις:**

Κάθε τροποποίηση στο προϊόν ή απόκλιμα από τις παραυτές οδηγίες χρήσης οδηγεί σε εξείρεση από την ευθύνη για την εταιρεία Sutter Medizintechnik GmbH.

Με την επιφύλαξη αλλαγών. Τρέχουσα έκδοση διαθέσιμη στην ιστοσελίδα www.sutter-med.de.

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

## 한국의

**제품 / 사용자 / 폐기:**

전기 외과 액세서리는 전문 지식이 있는 의료 전문가만 사용하고 폐기해야 합니다!

이 지침이 사용하는 전기 외과 장치와 기타 액세서리의 사용 설명서를 대신하는 것은 아닙니다.

△ **비밀균.** 처음 사용하기 전 그리고 이후 매 사용 전에 세척하고 멸균 처리하십시오.

**지정된 용도:**
수술 시 연부 조직의 절개와 응고를 위한 단극성 전극.

**수명:**
수명은 사용 방식에 따라 불확정하게 짧아질 수 있습니다. 전극은 늦어도 20회 사용 후에는 교체해야 합니다.
ARROWtip™ 모델은 이중층 절연되어 있습니다. 상단 흑색 절연이 손상되어 하단 황색 절연이 보일 경우, 안전을 위해 전극을 폐기하십시오!

**사용하기 전에:**
△ 매 사용 전에 제품의 청결 상태, 온전한 절연 상태 및 손상 여부를 검사하십시오.
긴 전극의 절연 상태 검사에는 적절한 테스트를 사용하도록 하십시오.

△ 결합이 없고 멸균된 제품만 사용하십시오!
전극 연결부를 규정된 전기 외과 펜슬 안으로 규정에 맞게 완전히 삽입하십시오.
전기 외과 장치의 전원이 꺼져 있거나 대기 모드일 때만 전극을 연결하십시오.
△ 따르지 않을 경우, 화재나 감전이 발생할 수 있습니다!
대극판의 올바른 배치에 주의하십시오! 전기 안전에 관한 더 자세한 정보를 얻으려면 DIN EN 60601-2-2 부록 1을 권장합니다.

**사용 중:**
△ 원하는 외과 수술 효과를 위해 항상 가장 낮은 출력 설정으로 작업하십시오.
△ 최대 전압 정보 및 커넥터 주의사항에 유의하십시오 (**TAB1**).
△ 전극 팁에 부상을 당할 수 있습니다!
△ 전극 팁은 사용 후에 화상을 유발할 정도로 뜨거워 수 있습니다!
△ 절대로 전극이나 펜슬을 환자 위 또는 환자 바로 앞에 놓지 마십시오! 케이블은 환자에 닿지 않게 배선하고, 사용하지 않는 기기는 따로 격리하여 보관하십시오.
△ 가연성 물질이나 폭발성 물질이 있는 곳에서 사용하지 마십시오!
전극과 관류 기기를 동시에 사용하는 경우, 가능하면 비전도성 관류액을 사용하십시오!

**재처리:**

국가별 지침과 규정을 따르십시오!

전극 / 어댑터 / 펜슬 / 케이블을 서로 분리하십시오.
모든 재처리에는 사전 세척, 세척 / 소독 및 멸균이 포함됩니다.
△ 효율성 및 재현성이 극대화를 위해 항상 기계적 세척 / 소독을 먼저 적용하십시오!
△ 과산화수소 (H₂O₂) 에 넣지 마십시오!

**사전 세척:**
혈액과 조직 피꺼기가 달라붙지 않게 하고, 최대 1시간 이내에 찬물로 완전히 헹구십시오! 필요에 따라 부드러운 브리시를 사용하십시오 (와이어 브리시 등은 사용 불가).

<b>세척 단계</b>	<b>설명</b>
사전 세척	5 분 동안 찬물로 헹구거나 잔여물이 보이지 않을 때까지 부드러운 브리시 (예: MED100.33 Medisafe GmbH) 를 사용하여 세척하십시오.
초음파 및 소독	실내 온도에서 초음파 수조 35 kHz, 10 분, 세척 및 소독 용액 2 <span> </span> % Bomix® plus (Bode Chemie).
최종 세척	세척하기 어려운 위치는 필요에 따라 20 초 동안 세척 건을 사용하여 헹구고, 이어서 전체 기기를 30 초 동안 탈염수로 헹구어 넣는다.

*수동 세척 및 소독을 위한 기기의 기본 적합성 평가는 인증받은 독립 검사 기관을 통해 2 % 농도의 Bomix® plus (Bode Chemie) 소독제 기기를 사용하여 최악 (worst-case) 의 제품을 고려한 가운데 시행되었습니다(테스트 보고서 No. 07015-2, 2015.11.24). 양도성은 내부 유효성 검사 No. V277 및 V279 를 통해 입증되었습니다.*

**기계적 세척 및 소독:**

세척 및 소독 장치 (RDG) 를 선택할 때는 RDG 효율이 검증되었는지 확인하십시오 (예: EN ISO 15883에 따른 DGHM 승인이나 FDA 승인 또는 CE 마크).

- 기기를 RDG에 넣으십시오. 기기를 건드리지 못하게 안전하게 두어야 합니다.

<b>프로그램 단계</b>	<b>매개변수</b>
사전 헹구기	10±2 <span> </span> °C, 1 분
0.5 <span> </span> % (5 ml/Liter) deconex® 28 ALKA ONE-x 를 사용하여 세척	70±2 <span> </span> °C, 5 분
최종 헹구기	10±2 <span> </span> °C, 1 분
열소독	90±2 <span> </span> °C, 5 분

*효과적인 기계적 세척과 소독을 위한 기기의 기본 적합성 평가는 승인받은 독립 검사 기관을 통해 Miele G7836 CD 소독기 (열소독, Miele & Cie. GmbH & Co., Gütersloh) 및 농도 0.5 % 의 deconex® 28 ALKA ONE-x 세척제 (Borer Chemie AG, Zuchwil, Switzerland) 를 사용하여 최악 (worst-case) 의 제품을 고려한 가운데 시행되었습니다. 테스트 보고서 No. 111738-10, 2011.05.11. 양도성은 내부 유효성 검사 No. V268 을 통해 입증되었습니다.*

- 주의: 위의 정보는 설명한 프로그램 단계에서 성공적인 세척을 위해 유효한 최소한의 시간 정보입니다. 서로 다른 프로세스 매개변수 (더 긴 세척 시간 및 최대 95 °C까지의 더 높은 세척 온도) 는 기기를 손상시키지 않으며, A<sub>0</sub> 컨셉트에 따라 허용됩니다 (비교 A<sub>0</sub> 값>3000). 다른 세제를 사용할 경우에는 deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie) 세제와 비슷한 특성의 세제만 사용하십시오 (예: pH 값 및 플라스틱 소재 호환성 기준). 명확하지 않은 사항은 해당 공급업체나 위생 감독 기관에 문의하십시오.

**검사:**
다음번 멸균 전에 기기의 온전한 절연 상태, 청결 상태 및 결합 여부에 대하여 육안 검사 및 점검을 수행하십시오.

**유지보수:**
없음

**포장:**
세척과 소독을 마친 기기는 일회용 멸균 포장에 포장하거나 (단일 포장 또는 이중 포장 - 경우에 따라 날카로운 기기 팁에 주의하십시오!) 기기를 다음 조건을 충족하는 적합한 멸균 용기에 보관하십시오:

- EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607
- 중기 멸균에 적합 (최소 141 °C까지 온도 저항성 충분한 중기 투과성)
- 기계적인 손상으로부터 기기 또는 멸균 포장을 충분히 보호.

**멸균:**

세척과 소독을 마친 제품만 멸균하십시오.

- 중기 멸균, EN 13060 또는 EN 285 및 EN ISO 17665에 따라 검증된 중기멸균기

<b>프로그램 단계</b>	<b>매개변수</b>
방법	분할 진공 (동적 진공 생성)
멸균 온도	132 <span> </span> °C (EN ISO 17665에 따른 허용 오차 포함 최대 138 <span> </span> °C)
멸균 시간 (멸균 온도로 유지하는 시간)	최소 3 분
건조 시간	15 분

*효과적인 중기 멸균을 위한 기기의 기본 적합성 평가는 인증받은 독립 검사 기관을 통해 최악 (worst-case) 의 제품을 고려한 가운데 시행되었습니다 (테스트 보고서 111739-10, 2011.06.07). 이 때 임상 및 의료 행위에서의 일반 조건뿐만 아니라 상기 취급 방식 또한 고려되었습니다. 양도성은 내부 유효성 검사 No. V268 및 V280 을 통해 입증되었습니다.*

△ 고온 공기 중에서 멸균하지 마십시오!
△ STERRAD® 에서 멸균하지 마십시오!
△ 프리온 접촉 가능성이 있는 기기는 폐기하고(CJD – 오염 위험) 다시 사용하지 마십시오.

**보관 / 운반:**

건조한 곳에 보관하십시오. 직사광선으로부터 보호하십시오. 안전한 용기 / 포장에 넣어 보관하고 운반하십시오.

반쯤할 때는 세척과 소독을 마친 제품만 멸균 포장에 넣어 보내십시오.

**특별 주의사항:**

제품을 개조하거나 이 지침을 따르지 않을 경우에는 Sutter Medizintechnik GmbH 의 보증을 받을 수 없습니다.

사전 예고 없이 변경될 수 있습니다. 최신 버전: www.sutter-med.de

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

## 中國

**产品 / 用户 / 废弃处理：**
仅允许专业医疗人员使用该电外科配件，并对其进行废弃处理！
尽管提供了本说明书，但仍然要阅读所使用电外科装置和其他配件的使用说明书。
△ **未消毒。** 首次使用和每次再次使用前，要对其进行清洁和消毒。

**按规定使用：**
单极电极用于外科手术中软组织的电切和电凝。

**使用寿命：**
根据应用类型，使用寿命可能会出现不同程度地缩短。
最早在使用 20 次后更换电极。
ARROWtip™ 型号拥有两层绝缘。如果上方的黑色绝缘层受损，并可以看到下层的黄色绝缘层，则出于安全原因需要报废处理电极！

**在使用之前：**

△ 在每次使用之前，检查产品的清洁度、绝缘完好性和是否受损。
对于长电极，我们建议使用恰当的检测设备检查绝缘情况。
△ 只能使用无缺陷、经过消毒的产品！
将电极接口完整且按规定插入指定的电外科手柄。
只能将电极连接至已关闭的电外科装置上，或者在待机模式下进行连接。
△ 违反这些规定可能导致烫伤和触电！
**注意**正确放置中性电极！对于电气安全方面的其他信息，我们建议查阅 DIN EN 60601-2-2 标准附录 1。

**在使用期间：**

△ 必须始终以能够达到所需外科效果的最低功率设置进行工作。
△ **注意**最高电压规格和插头提示 (**TAB1**)。
△ 电极尖端可能造成人员受伤！
△ 使用完以后，电极尖端的高温会导致烫伤！
△ 绝对不得将电极或手柄置于患者身上，或者患者附近！ 和患者绝缘铺设电缆，并隔离存放不使用的器械。
△ 不能在现场使用可燃物质或爆炸物质！
如果同时使用配备冲洗仪器的电极，则请尽量使用非导电性冲洗液！

**再处理：**

遵守国家准则和规定！
电极 / 转接器 / 手柄 / 电缆彼此分离。
整个再处理包括预清洗、清洗 / 消毒和灭菌。
△ 基于有效性和可再线性，始终优先采用机械清洁/消毒！
△ 勿要放入双氧水 (H₂O₂) ！

**预清洗：**

血液和组织残留物不得干燥，而是在最长 1 个小时之后使用冷水冲洗！必要时使用软刷（不使用钢丝刷等）。

<b>清洁步骤</b>	<b>说明</b>
预清洗	冷水冲洗 5 分钟，并使用软刷（例如 MED100.33 Medisafe GmbH）清除，直至看不到任何残留物。
超声和消毒	室温下的 35 kHz 超声波电解液池，10 分钟，2 <span> </span> % 的 Bomix® plus 清洁和消毒溶液 (Bode Chemie)。
后清洗	如果有必要，使用清洁喷枪冲洗不易清洁的部位 20 秒钟，然后使用去矿物质水冲洗整个器械 30 秒钟。

仪器对于手动清洁和消毒的基本适用性验证由一家独立的认证测试实验室针对最差状态 (worst-case) 的产品进行，验证时使用了浓度为 2 % 的仪器消毒剂 Bomix® plus (Bode Chemie)，测试报告编号为 07015-2，2015.11.24。可转移性通过编号为 V277 和 V279 的内部验证证明。

**机器清洁和消毒：**
在选择预清洗消毒器 (WD) 时注意，WD 的效果必须经过检测（比如 DGHM 或 FDA 许可证或者符合 EN ISO 15883 标准 CE 标识）。

- 将仪器放到 WD 中。这时注意，不能触摸仪器，并且要稳定地放置。

<b>程序步骤</b>	<b>参数</b>
预冲洗	10±2 <span> </span> °C, 1 分钟
使用浓度为 0.5 <span> </span> % (5 ml/升) 的 deconex® 28 ALKA ONE-x 清洁剂清洗	70±2 <span> </span> °C, 5 分钟
后冲洗	10±2 <span> </span> °C, 1 分钟
热消毒	90±2 <span> </span> °C, 5 分钟

*仪器有效机械清洗和消毒的基本适用性验证由一家独立的认证测试实验室针对最差状态 (worst-case) 的产品进行，验证时使用了消毒器 Miele G7836 CD (高温消毒, Miele & Cie.有限公司, Gütersloh) 和浓度为 0.5 % 的清洁剂 deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer 化学股份公司, 瑞士 Zuchwil)，测试报告编号为 111738-10, 2011.05.11。可转移性通过编号为 V268 的内部验证证明。*

• 请注意：上述信息是以所述程序步骤成功进行清洁的最低时间说明，该信息均已经过验证。过程参数存在偏差（更长的清洁持续时间以及更高的清洁温度，最高可达到 95 °C 并不会损坏仪器，而且根据 A<sub>0</sub> 方案是允许的存在一定偏差的，（参比 A<sub>0</sub> 值>3000）。如果使用其他清洁剂，则只能使用具有与清洁剂 deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer 化学公司) 相同性能（比如 pH 值以及与物料的相容性）的清洁剂。如果存在疑问，请联系负责的供应商或卫生专员。

**检查：**

在进行后续消毒前，目视检查仪器的绝缘完好性、清洁度和完整性。

**保养：**

无

**包装：**

使用一次性消毒包装对经过清洁和消毒的仪器进行包装（单层或双层包装，酌情注意尖锐的仪器尖端），或将仪器存放至合适的消毒器皿中，消毒器皿需满足以下要求：

- EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607
- 适于蒸汽消毒（可以耐抗至少 141 °C 的温度，蒸汽渗透性充足）
- 充分防止仪器或消毒包装受到机械损坏。

**消毒：**

仅消毒经过清洁和无菌的产品。

- 蒸汽消毒，根据 EN 13060 或 EN 285 和 EN ISO 17665 标准进行验证的蒸汽消毒器

<b>程序步骤</b>	<b>参数</b>
消毒温度	分馏真空（动态抽真空）
消毒时间（消毒温度下的保温时间）	132 <span> </span> °C（最高 138 <span> </span> °C，包括符合 EN ISO 17665 标准的公差）
干燥时间	最短 3 分钟
	15 分钟

*仪器对于有效蒸汽消毒的基本适用性验证由一家独立的认证测试实验室针对最差状态 (worst-case) 的产品进行，测试报告编号为 111739-10, 2011.06.07。期间考虑了诊所和医生诊室内的典型条件以及上述工艺。可转移性通过编号为 V268 和 V280 的内部验证证明。*

△ 不能在高温空气中消毒！
△ 不能在 STERRAD® 中消毒！
△ 如果仪器可能与蛋白酶传染性因子发生了接触，则要将仪器（CJD 感染危险）销毁，不得回收再用。

**存放 / 运输：**
干燥存放。防止阳光直射。使用坚固的箱子 / 包装存放和运输。
返运时，只能使用消毒包装递送经过清洁和消毒的产品。

**特别提示：**

如果对产品进行了任何改动，或者未遵守本使用说明书中的规定，则 Sutter 医疗技术公司不承担责任。保留变更的权利。最新版本下载网址：www.sutter-med.de.

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

## Indonesia

**Produk / Pengguna / Pembuangan:**
Aksesori electrosurgery hanya boleh digunakan dan dibuang oleh tenaga medis yang berkualifikasi!
Meskipun sudah membaca petunjuk ini, petunjuk penggunaan perangkat electrosurgery yang digunakan dan aksesori lainnya harus tetap dibaca.

△ **Tidak steril.** Sebelum penggunaan pertama dan setiap penggunaan selanjutnya, bersihkan dan sterilkan terlebih dulu.

**Penggunaan yang tepat:**
Elektroda monopolar untuk memotong dan membedah jaringan lunak dalam prosedur pembedahan.

**Masa pakai:**
Masa pakai dapat lebih singkat secara tidak spesifik tergantung pada jenis penggunaan. Ganti elektroda setelah selambatnya 20 penggunaan.
Model ARROWtip™ memiliki isolasi dua lapis. Jika isolasi bagian atas yang berwarna hitam rusak dan isolasi berwarna kuning bagian bawah terlihat, buang elektroda untuk alasan keamanan!
**Sebelum penggunaan:**
△ Periksa produk sebelum digunakan apakah sudah bersih, terisolasi dengan utuh, dan rusak. Untuk elektroda panjang, sebaiknya periksa isolasi menggunakan perangkat uji yang cocok.
△ Hanya gunakan produk yang tidak cacat dan disterilkan!
Masukkan sambungan elektroda sepenuhnya dan dengan benar ke gagang electrosurgery yang sesuai.
Sambungkan elektroda hanya ke perangkat electrosurgery yang dimatikan atau dalam mode siaga.
△ Jika tidak, luka bakar dan sengatan listrik dapat terjadi!
Perhatikan penempatan elektroda netral yang benar! Untuk informasi lebih lanjut mengenai keselamatan kelistrikan, sebaiknya lihat DIN EN 60601-2-2 lampiran 1.

**Selama penggunaan:**
△ Selalu bekerja dengan pengaturan daya paling rendah untuk efek bedah yang diinginkan.
△ Perhatikan kisaran tegangan maksimum dan catatan konektor (**TAB1**).
△ Ujung elektroda dapat menyebabkan cedera!
△ Ujung elektroda dapat sangat panas setelah penggunaan sehingga menyebabkan luka bakar!
△ Jangan pernah meletakkan elektroda atau gagang di tubuh pasien atau di dekatnya! Jauhkan kabel secara terisolasi dari pasien dan simpan instrumen yang tidak dipakai secara terisolasi.
△ Jangan gunakan di dekat zat yang mudah terbakar atau eksplosif!
Pada penggunaan secara bersamaan, elektroda dengan instrumen irigasi dapat digunakan cairan irigasi non-konduktif!

**Pemrosesan ulang:**
Ikuti pedoman dan kelentuan nasional!
Lepaskan elektroda / adaptor / gagang / kabel dari satu sama lain.
Seluruh pemrosesan ulang mencakup pembersihan awal, pembersihan / desinfeksi, dan sterilisasi.
△ Karena efektivitas dan kemampuan pengulangannya, pembersihan / desinfeksi otomatis harus selalu didahulukan!
△ Jangan dimasukkan ke dalam hidrogen peroksida (H₂O₂)!

**Pembersihan awal:**
Jangan membiarkan sisa darah dan jaringan mengering, tapi bilas dengan air dingin maks. setelah 1 jam! Jika perlu, gunakan sikat lembut (bukan sikat kawat atau yang serupa).

Tahap pembersihan	Deskripsi
Pembersihan awal	Bilas selama 5 menit dengan air dingin atau bersihkan menggunakan sikat lembut (misalnya MED100.33 Medisafe GmbH) sampai tidak ada sisa yang terlihat.
Ultrasonik dan desinfeksi	Rendaman ultrasonik 35 kHz pada suhu kamar, 10 menit, larutan pembersih atau disinfektan 2 <span> </span> % Bomix® plus (Bode Chemie).
Pasca-pembersihan	Bilas area yang sulit dibersihkan sekitar 20 detik dengan pistol semprot, lalu siram seluruh instrumen selama 30 detik dengan air demineralisasi.

*Bukti kesesuaian dasar instrumen untuk pembersihan manual dan desinfeksi disediakan dengan produk worst case dari laboratorium pengujian independen yang terakreditasi dengan menggunakan desinfektor Miele G7836 CD (desinfeksi termal, Miele & Cie. GmbH & Co. Gütersloh) dan bahan pembersih deconex® 28 ALKA ONE-x dengan konsentrasi 0,5 % (Borer Chemie AG, Zuchwil, Swiss), laporan pengujian no. 111738-10 pada 11.05.2011. Keteralihan dibuktikan oleh validasi internal no. V277 dan V279.*

**Pembersihan dan desinfeksi dengan mesin:**

Ketika memilih perangkat pembersihan dan desinfeksi (RDG), pastikan RDG memiliki efektivitas yang terbukti (misalnya persetujuan DGHM atau FDA atau tanda CE sesuai dengan EN ISO 15883).

- Masukkan instrumen ke dalam RDG. Pastikan instrumen-instrumen tidak bersinggungan dengan satu sama lain dan tersimpan dengan aman.

Tahap program	Parameter
Pembilasan awal	10±2 <span> </span> °C, 1 menit
Bersihkan dengan 0,5 <span> </span> % (5 ml/liter) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 <span> </span> °C, 5 menit
Pembilasan akhir	10±2 <span> </span> °C, 1 menit
Desinfeksi termal	90±2 <span> </span> °C, 5 menit

*Bukti kesesuaian dasar instrumen untuk pembersihan dan desinfeksi dengan mesin yang efektif disediakan untuk produk worst case dari laboratorium pengujian independen yang terakreditasi dengan menggunakan desinfektor Miele G7836 CD (desinfeksi termal, Miele & Cie. GmbH*