

RU **LV** **TR** **EL**

Биполярные Электроды

Bipoläre Elektrodi

Bipolar Elektrotlar

Διπολική Ηλεκτρόδια

양극성 전극

双极电极

Elektroda Bipolar

Русский

Шаги программы	Параметры
Метод	Фракционируемый вакуум (динамическая откачка)
Температура стерилизации	132 °C (макс. 138 °C с прибавлением допуща в соответствии с EN ISO 17665)
Продолжительность стерилизации (время выдержки при температуре стерилизации)	мин. 3 мин
Продолжительность сушки	мин. 30 мин

- Δ Не стерилизовать горячим воздухом!
- Δ Не стерилизовать в системах STERRAD®!
- Δ В случае потенциального контакта с приборами 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:

Вышеприведенные инструкции утверждены изготовителем как надлежащие для подготовки изделия медицинского назначения к его повторному использованию. Лицо, осуществляющее подготовку, несет ответственность за то, чтобы фактически выполненная подготовка, а также используемые компоненты оснащения, материалы и персонал организации, осуществляющей подготовку, достигли требуемых результатов.

О серьезных происшествях в связи с этим изделием необходимо уведомить изготовителя и уполномоченный орган государства-члена ЕС, в котором проживает пользователь и (или) пациент.

Ремонт изделий разрешается выполнять только предприятию-изготовителю или особо уполномоченной им организации. В противном случае аннулируется гарантия, не принимаются также и другие претензии по качеству в адрес изготовителя.

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 / Lietošana / Likvidācija:
Elektroķirurģiskos piederumus drīkst lietot un likvidēt tikai profesionāli medicīniskie darbinieki! Likvidējiet instrumentu saskaņā ar klīnikas iekšējiem noteikumiem par asiem, bioloģiski kontaminētiem priekšmetiem.

Šī instrukcija neaizstāj izmantotās elektroķirurģiskās ierīces un citu piederumu lietošanas instrukcijas izlasīšanu.

Δ **Nesterīls.** Pirms pirmās un katras nākamās lietošanas reizes notīriet un sterilizējiet.

Mērķim atbilstoša lietošana:
Bipolārie elektrodi miksto audu koagulācijai / tilpuma samazināšanai / griešanai ķirurģisku iejaukšanos laikā.

Lietošanas laiks:
Pareizi lietojot, ir iespējami vismaz 20 atkārtotas sagatavošanas cikli.

Pirms lietošanas:

- Δ Katreiz pirms lietošanas pārbaudiet izstrādājuma tīrību, nebojātu izolāciju un veselumu. Iprašu uzmanību pievēršiet juģīgajiem instrumentu galiem.
- Δ Lietojiet tikai nevainojamus un sterilizētus izstrādājumus!
- Visus izstrādājumus lietojiet ar piemērotu Sutter pieslēguma vadu!
- Δ Elektrods vai piederums pieslēdziet tikai izslēgtai elektroķirurģiskai ierīcei vai gaidstāves režīmā. To neievērojot, var rasties apdegumi un elektriskie triecieni!

Lietošanas laiks:

- Šis produktu grupas atsevišķiem izstrādājumiem ir pieejamas operāciju vadlīnijas kā informatīvs lietošanas palīgizdeviķis. Tās var pieprasīt ražotājam.
- Δ Vienmēr strādājiet ar vajadzīgajam ķirurģiskajam efektam zemāko jaudas iestatījumu.
- Δ Elektrodu gali var izraisīt traumas!
- Δ Elektrodu gali pēc lietošanas var būt tik karsti, ka izraisa apdegumus!
- Δ Nekad nenovietojiet elektrodu uz pacienta vai viņa tiešā tuvumā! Vadu novietojiet izolēti no pacienta un nelietotus instrumentus glabājiet izolēti.
- Δ Nelietojiet uzlietmojošu vai sprādzienbīstamu vielu klātbūtnē!
- Δ Aktivizēta elektroda neparedzēta aktivizēšana vai kustība ārpus redzamības zonas var izraisīt nevajadzīgus apdegumus!
- Δ Maksimāli pieļaujamais spriegums 500 Vp.

Atkārtota sagatavošana:

Ievērojiet valsts likumus un noteikumus! Atvienojiet elektrodus no piederumiem / pieslēguma vadā! Visa atkārtota sagatavošana ietver sākotnējo tīrīšanu, tīrīšanu / dezinfekciju un sterilizēšanu.

Δ **Nemot vērā efektivitātes un atkārtojamības apsvērumus, vienmēr jānod piekštroka mehāniskai tīrīšanai / dezinfekcijai!**

Δ Neievietojiet ūdenražā ra pārskābē (H₂O₂)!

Sākotnējā tīrīšana:

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

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

Mehāniska tīrīšana un dezinfekcija:

Izvītoties 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	Paramets
Sākotnējā skalošana	10±2°C, 1 minūte
Tīrīšana ar 0,3% (3 ml/litrs) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2°C, 5 minūtes
Papildu skalošana	10±2°C, 2 minūtes
Termiskā dezinfekcija	90±2°C, 5 minūtes

• Ievērojiet! Iepriekš minētie dati ir apstiprināti minimālā laikā dati veiksmīgai augstāai norādītajās programmas darbībās. Atšķirīgi procesa parametri (ilgāks tīrīšanas ilgums un tīrīšanas augstāka temperatūra līdz 95 °C) instrumentiem nekaitē un saskaņā ar A₀ koncepciju ir atļauta, salīdz. A₀ vērtība>3000. Izmantojot citu tīrītāju, lietojiet tikai tādus tīrītājus, kuriem ir līdzīgas īpašības kā tīrītājam deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie), piemēram, attiecībā uz pH līmeni un saderību ar plastmasu. Saūbu gadījumos konsultējieties ar savu piegādātāju vai personu, kas atbildīga par sanitārajām prasībām.

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

Aprkoze:

Nav.

Iepakojums:

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

- EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607;
- 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	Paramets
Metode	Frakcionēts vakuums (dinamiska gaisa izsūkņšana)
Sterilizēšanas temperatūra	132 °C (maks. 138 °C plus pieļaide atbilstoši EN ISO 17665)
Sterilizēšanas laiks (tūrēšanas laiks sterilizēšanas temperatūrā)	Vismaz 3 minūtes
Žūšanas laiks	Vismaz 30 minūtes

- Δ Nesterilizēt karstā gaisā!
- Δ Nesterilizēt STERRAD®!
- Δ Iespējamās saskares ar prioniem gadījumā instrumentu iznīciniet (CJD – kontaminācijas risks) un atkārtoti neizmantojiet.

Glabāšana / Transporthēšana:

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

Ipraši norādījumi:

Iepriekš minētos norādījumus ražotājs ir apstiprinājis par atbilstīgiem medicīnas ierīces sagatavošanai tās atkārtotai izmantōšanai. Persona, kas veic sagatavošanu, ir atbildīga par to, lai faktiski veikdā sagatavošana ar izmantoto aprīkojumu, materiāliem un personālu sagatavošanas iekārtā sasniegtu vajadzīgo rezultātu.

Par smagiem gadījumiem saistībā ar ražojumu ir jāinformē ražotājs un lietotāja un/vai pacienta rezidences dalībvalsts kompetentā iestāde.

Ražojumu remontu drīkst veikt tikai ražotājs vai tā nepārprotami pilnvarots dienests. Pretējā gadījumā zūd garantija un arī citi iespējamie atbildības prasījumi pret ražotāju.

Jebkādas izstrādājuma izmaiņas vai šīs lietošanas instrukcijas neievērošana izraisa Sutter Medizintechnik GmbH atbildības zudumu.

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

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

Türk

Örün / Kullanım / Tasfiye:

Elektrikli cerrahi aksesuar sadece uzman tıbbi personel tarafından kullanılıp tasfiye edilebilir! Ekipmanı sıvı, biyolojik olarak kontamine nesnelere yönelik hastane içerisindeki yönetmelikler uyarınca tasfiye edin. Bu talimat kullanılarak elektrikli cerrahi cihazının ve diğer aksesuarların kullanım kılavuzunun okunması yerine geçmez.

Δ **Steril değıldir.** İlk ve diğer her kullanım öncesinde temizleyip sterilize edin.

Amacına uygun kullanım:

Cerrahi müdahalelerde yumuşak dokunun phtılaştırılması / hacim reduksiyonu / kesilmesi için bipolar elektrotlar.

Kullanım ömrü:

TeĢnikñine uygun kullanıldığında en az 20 yeniden hazırlık döngüsü söz konusudur.

Uygulamadan önce:

- Δ Ürünü her uygulama öncesinde temizlik, sağlam izolasyon ve tamlik yönünden kontrol edin. Özelikle duyuları ekipman uçlarını dikkate alın.
- Δ Sadece kursuz ve sterilize edilmiş ürünleri kullanın!
- Δ Tüm ürünleri sadece Sutter firmasına ait uygun bağlantı kablo ile kullanın!
- Δ Elektrotrları ya da aksesuarları sadece kapalı elektro cerrahi cihazı ya da bekleme modunda bağlayın. Dikkate alınmadığında yanmalar ve elektrik çarpmaları meydana gelebilir!

Uygulama sırasında:

- Bu ürün grubuna ait her ürün için bağılayıcı olmayan uygulama yardımı olarak OP kılavuzları vardır. Bunları üreticiden talep edilebilir.
- Δ Daima istenen cerrahi etki için en düşük güç ayarı ile çalışın.
- Δ Elektrot uçları yararlanmalara neden olabilir!
- Δ Elektrot uçları uygulama sonrasında yanıkları mayı açacak derecede sıcak olabilir!
- Δ Elektrotrları kesinlikle hasta üzerine ya da hastanın yakınına koymayın! Kabloları hastadan uzak olacak şekilde izole ederek döşeyip kullanılmayan ekipmanları da izole ederek depolayın.
- Δ Yanıcı ya da patlayıcı maddelerin olduğu yerde kullanmayın!
- Δ Görüş alanı dışındaki etkinleştirilmiş elektrotrların istenmeden etkinleştirilmesi istenmeyen dokulara hasarlarına neden olabilir.
- Δ İzin verilen maksimum gerilim 500 Vp.

Yeniden hazırlama:

Ulusal yönetmelikleri ve kuralları dikkate alın! Elektrotrları aksesuardan / bağlantı kabosundan ayırın!

Tüm yeniden hazırlama ön temizliği, temizliği / dezenfeksiyonu ve sterilizasyonu kapsar. Δ Etkillilik ve yeniden üretilebilirlik sebebiyle daima makine ile temizlik / dezenfeksiyon işlemini tercih edin!

Δ Hidrojen peroksit (H₂O₂) içerisine koymayın!

Ön temizlik:

Kav ve doku kalıntılarını kurutmayın, maks. 1 saat sonra tamamen soğuk su ile yıkayın! Gerektiğinde yumuşak fırçalar kullanın (tel fırçalar vb. değil).

Manuel temizlik ve dezenfeksiyon:

Temizlik adımı	Tanım
Ön temizlik	5 dakika soğuk su altında yıkayın ya da artık kalıntı görünmeyene kadar yumuşak bir fırça (örn. MED100.33 Medisafe GmbH) ile işleyin.
Ultrason ve dezenfeksiyon	Oda sıcaklığında ultrason banyosunda 35 kHz, 10 dakika, temizlik ve dezenfeksiyon çözeltilisi % 2 Bomix® plus (Bode Chemie).
Ek temizlik	Zor temizlenen noktaları gerektiğinde 20 saniye bir temizlik fırçası ile yıkayın, ardından tüm ekipmanı 30 saniye demineralize su ile yıkayın.

Makine ile temizlik ve dezenfeksiyon:
Temizlik ve dezenfeksiyon cihazlarını (FDA seçerken) RDG'nin test edilmiş bir etkililiğe sahip olmasına dikkat edin (örn. DGHM ya da RDA anımlı veya EN ISO 15883'e uygun CE işareti).

- Ekipmanları EDG'ye yerleştirin. Bu sırada ekipmanların birbirine temas etmemesine ve güvenli bir şekilde depolanmasına dikkat edin.

Program adimleri	Parametre
Ön durulama	10±2 °C, 1 dakika
% 0,3 (3 ml/litre) deconex® 28 ALKA ONE-x ile temizleme	70±2 °C, 5 dakika
Ek durulama	10±2 °C, 2 dakika
Termik dezenfeksiyon	90±2 °C, 5 dakika

• Lütfen dikkate alın! Yukarıda belirtilen bilgiler tanımlanan program adimlarında başanları bir temizlik işlemi için onaylı aşgari süre bilgileridir. Farklı işlem parametreleri (daha uzun temizlik süresi ya da 95 °C'ye kadar daha yüksek temizlik sıcaklıkları) ekipmanlara zarar vermez ve A₀-konepti uyarınca izin verilir, karş. A₀ değeri>3000. Başka bir temizleyici kullanıldığında sadece deconex® 28 ALKA ONE-x (Borer Chemie) temizleyicisi ile karşılaştırılabilir özelliklere sahip temizleyiciler kullanın, örn. pH değeri ya da plastiklerle uyumluluk açısından. Tereddüt durumlarında lütfen sevkiyatçınız ya da hiyen görevliniz ile iletişime geçin.

Kontrol:
Aşağıdaki sterilizasyon öncesinde sağlam izolasyon, temizlik ve ekipmanın bütünlüğü açısından görsel bir kontrol ve test gerçekleştirin.

Bakım:

Yok

Ambalaj:

Temizlenen ve dezenfekte edilen ekipmanları tek kullanımlık sterilizasyon ambalajına koyun (tek ya da çift ambalaj - gerektiğinde sıvı ekipman uçlarını dikkate alın) veya ekipmanı aşağıdaki gereksinimleri yerine getiren uygun sterilizasyon konteynerlerinde depolayın:

- EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607
- Buharlı sterilizasyon için uygun (min. 141 °C kadar ısıya dayanıklılık, yeterli buhar geçişi)
- Ekipmanların ya da sterilizasyon ambalajlarının mekanik hasarlarına karşı yeterli olarak korunuması

Sterilizasyon:

Sadece temizlenmiş ve dezenfekte edilmiş ürünleri sterilize edin.

• EN 13060 ya da EN 285'e uygun ve EN ISO 17665 uyarınca onaylı buharlı sterilizasyon, buharlı sterilizatör

Program adimleri	Parametre
Yöntem	Fraksiyonlu vakum (dinamik tahliye)
Sterilizasyon sıcaklığı	132 °C (maks. 138 °C artı EN ISO 17665'e uygun tolerans)
Sterilizasyon süresi (sterilizasyon sıcaklığında bekleme süresi)	min. 3 dakika
Kurutma süresi	min. 30 dakika

- Δ Sıcak havada sterilize etmeyin!
- Δ STERRAD® içerisine sterilize etmeyin!
- Δ Ekipmanlar priorlarla potansiyel teması maruz kaldığında imha edin (CJD - kontaminasyon tehlikesi) ve tekrar kullanmayın.

Depolama / Nakliye:

Kuru depolayın. Güneş yansımına karşı koruyun. Güvenli haznelerde / ambalajlarda depolayıp taşıyın.

Gerı gönderirken sadece temizlenmiş ve dezenfekte edilmiş ürünleri steril ambalajlarda gönderin.

Özel bilgiler:

Yukarıda belirtilen talimatlar üretici tarafından tıbbi bir ürünün hazırlanması için uygun olarak tekrar kullanımı açısından kontrol edilmiştir. Hazırlama tesisinde kullanılan donanım, hammaddeler ve personel ile gerçeten yürütölen hazırlığın istenen sonucu vermesinin sorumluluğu hazırlayıcıya aittir

Ürünle ilgili olarak ortaya çıkan ağır vak'alar üreticiye ve uygulayıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu üye ülkemin yetkili makamına bildirilecektir.

Ürünlerdeki onarımlar sadece üretici veya onun tarafından özellikle görevlendirilmiş yerler tarafından yapılmalıdır. Aksi halde garanti ve duruma göre üreticinin diğer sorumlulukları da sona erer.

Ürün üzerindeki her değişikliki ya da bu kullanımı kılavuzlarından sapma Sutter Medizintechnik GmbH firmasının sorumluluğunun sona ermesine neden olur.

Değişiklikler yapma hakkı saklıdır. Güncel sürüm www.sutter-med.de adresinde vardır.

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

Ελληνικά

Προϊόν / Χρήση / Απόρριψη:

Τα ηλεκτροχειρουργικά αέξουάρ επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται και να απορριπτονται μόνο από εξειδικευμένο ιατρικό προσωπικό! Απορρίπτετε το όργανο σύμφωνα με τις εσωτερικές κατευθυντήριες οδηγίες του νοσοκομείου σχετικά με τη χρήση, βιολογικά μολυσμένα αντικείμενα. Δι παρούσες οδηγίες δεν αντικαθιστούν την ανάνηψη των οδηγών χρήσης της χρησιμοποιούμενης ηλεκτροχειρουργικής συσκευής και άλλων αέξουάρ.

Δεν είναι αποστεριρωμένο. Πριν την πρώτη χρήση και από κάθε περαιτέρω χρήση, καθαρίζετε και αποστεριρώνετε.

Χρήση σύμφωνα με τους κανονισμούς:

Διπολικά ηλεκτρόδια για την αιμόσταση / μείωση όγκου / τομή μαλακού ιστού σε χειρουργικές επεμβάσεις.

Διάρκεια ζωής:

Σε σωστή χρήση η διάρκεια ζωής υπολογίζεται τουλάχιστον σε 20 κύκλους επαντεξεργασίας.

Πριν τη χρήση:

- Δ Ελέγχετε το προϊόν πριν από κάθε χρήση για καθαριότητα, μόνωση σε άμωγη κατάσταση και ακεραιότητα. Κυρίως προσέχετε τις ευαίσθητες ακμές των οργάνων.
- Δ Χρησιμοποιείτε μόνο προϊόντα σε άμωγη κατάσταση και αποστεριρωμένα!
- Χρησιμοποιείτε όλα τα προϊόντα με κατάλληλα καλώδια σύνδεσης της Sutter!
- Δ Συνδέετε τα ηλεκτρόδια ή τα αέξουάρ μόνο σε απενεργοποιημένο ηλεκτροχειρουργική συσκευή ή στη λειτουργία ετοιμότητας. Μη τήρηση μπορεί να οδηγήσει σε εγκαυματα και ηλεκτροπληξία!

Κατά τη διάρκεια της χρήσης:

Για μεμονωμένα προϊόντα αυτής της ομάας προϊόντων διατίθενται χειρουργικές κατευθυντήριες οδηγίες ως μη δεσμειπτική βοήθεια κατά τη χρήση. Μπορείτε να τις ζητήσετε από τον κατασκευαστή. Δ Na εργάστετε πάντα με τη χαμηλότερη ρύθμιση απόδοσης για το επιθυμητό χειρουργικό αποτέλεσμα.

- Δ Οι ακμές ηλεκτροδίων μπορεί να προκαλέσουν τραυματισμούς!
- Δ Μετά τη χρήση οι ακμές ηλεκτροδίων μπορεί να είναι τόσο καυτές ώστε να προκαλέσουν εγκαυματα!
- Δ Ποτέ μην αποθετείτε τα ηλεκτρόδια επάνω στον ασθενή ή κοντά σε αυτόν! Τοποθετείτε τα καλώδια μονωμένα σε σχέση με τον ασθενή και αποθηκεύετε τα μη χρησιμοποιούμενα όργανα μονωμένα.
- Δ Μη χρησιμοποιείτε εκεί όπου υπάρχουν ευφλεκτη ή εκρηκτικά υλικά!
- Δ Μη πηλεαγωγή ενεργοποίηση ή μετακίνηση του ενεργοποιημένου ηλεκτροδίου εκτός του οπτικού πεδίου μπορεί να οδηγήσει σε ανεπιθύμητα εγκαυματα!
- Δ Μέγιστη επιτρεπόμενη τάση 500 Vp.

Επαντεξεργασία:

Τηρείτε τις εθνικές οδηγίες και τις διατάξεις! Αποσυνδέστε τα ηλεκτρόδια από τα αέξουάρ / το καλώδιο σύνδεσης!

Ολόκληρη η επαντεξεργασία περιλαμβάνει τον προκαθαρισμό, τον καθαρισμό / την απολύμανση και την αποστείρωση.

- Δ Προτιμάτε πάντα τον μηχανικό καθαρισμό / απολύμανση για λόγους αποτελεσματικότητας και δυνατότητας αναπαράγωγής!
- Δ Μην τοποθετείτε σε υπερθερζόμενη του υδρογόνου (H₂O₂)!

Προκαθαρισμός:

Μην επιτρέψετε να στεγνώνουν υπολείμματα αίματος και ιστού αλλά ξεπλύνετε σχολαστικά με κρύο νερό το μέγ. για 1 ώρα! Χρησιμοποιήστε ενδοχομένους μαλακίες βούρτσες (όχι συμπατόβούρτσες ή παρόμοια).

Χειροκίνητος καθαρισμός και απολύμανση:

Βήμα καθαρισμού	Περιγραφή
Προκαθαρισμός	Πλένετε 5 λεπτά σε κρύο νερό ή επεξεργάζεστε με μια μαλακιά βούρτσα (π.χ. MED100.33 Medisafe GmbH) τόσο, έως ότου δεν υπάρχουν πλέον ορατά υπολείμματα.
Υπέρηχοι και απολύμανση	Λουτρό υπερήχων 35 kHz σε θερμοκρασία διαμπίου, 10 λεπτά, διάλυμα καθαρισμού ή απολύμανσης 2 % Bomix® plus (Bode Chemie).
Μετέπειτα καθαρισμός	Πλένετε ενδοχομένως τις θέσεις που καθαρίζονται δύσκολα για 20 δευτερόλεπτα με ένα ποτόλιο καθαρισμό, στη συνέχεια ξεπλύνετε ολόκληρο το όργανο για 30 δευτερόλεπτα με απονομένο νερό.



REF:
700450 – 700499
700497SV1



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.s](http://www.sutter-med.de)

Ηλεκτρικός καθαρισμός και απολύμανση

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

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

Βήματα προγράμματος	Παράμετροι
Προπόλυση	10±2 °C, 1 λεπτό
Καθαρισμός με 0,3 % (3 ml/lίτρο) deconex® 28 ALKA ONE-x	70±2 °C, 5 λεπτά
Μετέπειτα πλύση	10±2 °C, 2 λεπτό
Θερμική απολύμανση	90±2 °C, 5 λεπτά

• Παρακαλούμε προσέξτε: Τα ανωτέρω αναφερόμενα στοιχεία αποτελούν επιβεβαιωμένα στοιχεία ελάχιστων χρόνων για έναν επιτυχή καθαρισμό στα περιγραφόμενα βήματα προγραμμάτων. Αποκλινούσεσ παράμετροι διαδικασίας (μεγαλύτερη διάρκεια καθαρισμού καθώς και υψηλότερες θερμοκρασίες καθαρισμού έως 95 °C) δεν προκαλούν ζημίες στα όργανα και επιτρέπονται σύμφωνα με το σχέδιο A₀ σύγκρ. με την/ A₀>3000. Σε χρήση ενός άλλου απορρυπαντικού χρησιμοποιείτε μόνο τέτοιο προϊόν το οποίο διαθέτει συγκεκριμένες 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 ύλες. Σε περίπτωση αμφιβολίας επικοινωνήστε με τον προμηθευτή σας ή τον υπεύθυνο υγιεινής.

Έλεγχος:

Πριν από την επακόλουθη αποστείρωση διεξάγεται έναν οπτικό έλεγχο και επιθεώρηση για μόνωση σε άμογη 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 - προσέχετε ενδεχομένως αλημής ακμής οργάνων!) ή αποθηκεύετε το όργανο σε κατάλληλα δοχεία αποστείρωσης, τα οποία πηληθούν τις ακλούμεθς απαιτήσεις:

• EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607

• ενδεικνυνται για αποστείρωση με ατμό (σταθερότητα θερμοκρασίας έως τουλ. 141 °C επαρκή διαπερατότητα στον ατμό)

• επαρκής προστασία των οργάνων ή τον αποστειρωμένων συσκευασιών από μηχανικές ζημιές.

Αποστείρωση:

Αποστειρώνετε 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 °C (μην. 138 °C συμπεριλ. ανοχής σύμφωνα με το EN ISO 17665)
Χρόνος αποστείρωσης (χρόνος απολύμανσης σε θερμοκρασία αποστείρωσης)	τουλ. 3 λεπτά
Χρόνος στεγνώματος	τουλ. 30 λεπτά

Δ Μην αποστειρώνετε σε θερμό αέρα!

Δ Μην αποστειρώνετε σε STERRAD®!

Δ Απορρίψτε το όργανο σε ενδεχόμενη επαφή με πρίον (CJD – Κίνδυνος μόλυνσης) και μην επαναχρησιμοποιείτε.

Αποθήκευση / Μεταφορά:

Αποθηκεύετε σε στεγνό χώρο. Προστατεύετε από την ηλιακή ακτινοβολία. Αποθηκεύετε και μεταφέρετε σε ασφαλή δοχεία ύασκευασίας.

• Επιστρέψτε αποστέλλετε μόνο καθαρά και απολυμασμένα όργανα σε αποστειρωμένες συσκευασίες.

Ειδικές υποδείξεις:

Οι ανωτέρω αναφερόμενες υποδείξεις έχουν επικυρωθεί από τον κατασκευαστή ως κατάλληλες για την προετοιμασία ενός ιατρικού προϊόντος για την επαναχρησιμοποίησή του. Η επιτεύξη του επιθυμητού αποτελέματος μέσω της πραγματικής διεξαγωγέιας προετοιμασίας με τον χρησιμοποιουμένο εξοπλισμό, τα υλικά και τα άτομα στην εγκατάσταση ετεξεργασίας, αποτελεί ευθύνη του αρμόδιου παρασκευαστή.

Σοβαρά περιστατικά που προκύπτουν και σχετίζονται με το προϊόν πρέπει να αναφέρονται στον κατασκευαστή και στην υπεύθυνη αρχή του κράτους μέλους στο οποίο είναι εγκατεστημένος ο χειριστής ή/και ο ασθενής.

Οι επισκευές στα προϊόντα επιτρέπεται να διεξάγονται μόνο από τον κατασκευαστή ή από μια ειδικά εξουσιοδοτημένη από αυτόν επιχείρηση. Σε αντίθετη περίπτωση ακυρώνεται η εγγύηση και ενδεχομένως και περαιτέρω απαιτήσεις ευθύνης έναντι του κατασκευαστή.

Κάθε τροποποίηση στο προϊόν ή απόκλιση από τις παρούσες οδηγίες χρήσης οδηγεί σε εξάρση 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 / 사용 / 폐기:

전기 외과 액세서리는 전문 지식이 있는 의료 전문가만 사용하고 폐기해야 합니다! 날카로운 유기 오염물의 경우 병원 내 지침에 따라 해당 기기를 폐기하십시오.

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

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

지정된 용도:

수술 시 연부 조직의 응고 / 부피 감소 / 절개를 위한 양극성 전극.

수명:

올바르게 사용하면 최소 20회의 재처리 사이클을 기대할 수 있습니다.

사용하기 전에:

△ 매 사용 전에 제품의 청결 상태, 온전한 절연 상태 및 결합 여부를 점검하십시오. 특히 민감한 기기 팁에 주의하십시오.

△ 결합이 없고 멸균된 제품만 사용하십시오!

모든 제품을 적합한 Sutter 연결 케이블과 함께 사용하십시오!

△ 전기 외과 장치의 전원이 꺼져 있거나 대기 모드일 때만 전극과 액세서리를 연결하십시오. 따르 지 않을 경우, 화재나 감전이 발생할 수 있습니다!

사용 중예:

이 제품의 개별 제품에 대해 수술 가이드가 수록된 않는 사용 도움말로서 제공됩니다. 이 자료는 제조업체에 요청할 수 있습니다.

△ 원하는 외과 수술 효과를 위해 항상 가장 낮은 출력 설정으로 작업하십시오.

△ 전극 팁에 부상을 당할 수 있습니다!

△ 전극 팁은 사용 후에 화상을 유발할 정도로 뜨거울 수 있습니다!

△ 절대로 전극을 환자 위 또는 환자 바로 옆에 놓지 마십시오! 케이블은 환자에 닿지 않게 배선하고, 사용하지 않는 기기는 따로 격리하여 보관하십시오.

△ 가연성 물질이나 폭발성 물질이 있는 곳에서 사용하지 마십시오!

△ 할성화된 전극이 시야 밖에서 의도치 않게 작동하거나 움직이는 경우, 원치 않는 화상이 발생 할 수 있습니다!

△ 최대 허용 전압 500 Vp.

재처리:

국가별 지침과 규정을 따르십시오!

전극을 액세서리 / 연결 케이블에서 분리하십시오!

모든 재처리에는 사전 세척, 세척 / 소독 및 멸균이 포함됩니다.

△ 효율성 및 재현성의 극대화를 위해 항상 기계적 세척 / 소독을 먼저 적용하십시오!

△ 과산화수소(H₂O₂)에 넣지 마십시오!

사전 세척:

혈액과 조직 찌꺼기가 달라붙지 않게 하고, 최대 1시간 이내에 한물로 완전히 헹구십시오! 필요에 따라 부드러운 브러시를 사용하십시오(와이어 브러시 등은 사용 불가).

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

기계적 세척 및 소독:

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

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

프로그램 단계	매개변수
사전 헹구기	10±2 °C, 1분
0.3 %(3 ml/Liter) deconex® 28 ALKA ONE-x 를 사용하여 세척	70±2 °C, 5분
최종 헹구기	10±2 °C, 2분
멸소독	90±2 °C, 5분

• 주의: 위의 정보는 설명된 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, A₀ 컨설팅에 따라 허용됩니다 (비교 A₀ 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 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

프로그램 단계	매개변수
방법	분할 진공(동적 진공 생성)
멸균 온도	132 °C (EN ISO 17665의 따른 허용 오차 포함 최대 138 °C)
멸균 시간(멸균 온도로 유지하는 시간)	최소 3분
건조 시간	최소 30분

△ 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. 온전한 용기 / 포장에 넣어 보관하고 운반하십시오.

반품할 때는 세척과 소독을 마친 제품만 멸균 포장에 넣어 보내십시오.

특별 주의사항:

상기 지침은 제조업체에서 제사용을 위한 의뢰가 준비에 적합한 것으로 유효성을 선언하였습니다. 처리시설에서 사용한 장비, 재료 및 인력으로 실제로 실시된 처리가 원하는 결과를 달성하였는지 여부는 가각자가 책임져야 합니다.

제품과 관련하여 발생할 중요 사건은 사용자 및/또는 환자가 위치한 국가의 관련 기관 및 제조업체에 알려야 합니다.

제품 수리는 제조업체 또는 제조업체의 명시적인 허가를 받은 업체만이 실시할 수 있습니다. 그렇지 않은 경우, 모든 보증이 무효화되며, 필요 시 제조업체에 대한 추가적인 책임 청구권 역시 상실될 수 있습니다.

제품을 개조하거나 이 지침을 따르지 않을 경우에는 Sutter Medizintechnik GmbH의 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 / 使用 / 废弃处理：

仅允许专业技术人员使用该电外科配件，并对其进行废弃处理！按照医院内部有关锋利、生物污染物品的规定对本器械进行报废处理。

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：

双极电极用于外科手术中软组织的电凝 / 减压 / 电切。

使用寿命：

如果使用正确，则至少可以重复使用 20 次。

在使用之前：

△ 在每次使用之前，检查产品的清洁度、绝缘完好性和完整性。尤其注意敏感的仪器尖端。

△ 只能使用无缺陷、经过消毒的产品！

利用 Sutter 的合适连接线使用所有产品。

△ 电极和附件只能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导电和触电！

在使用期间：

对于该产品系列的单个产品，提供操作指导作为非限制性的使用辅助。可以在制造商处索取。
△ 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。

△ 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！

△ 无意激活或在视线范围之外移动已激活的电极，可能会导致不良烧伤。

△ 最高可电压为 500 Vp。

再处理：

遵守国家准则和规定！

断开电极和附件 / 连接线！

整个再处理包括预清洗、清洗 / 消毒和灭菌。

△ 基于有效性和可再现性，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）。

手工清洁和消毒：

清洁步骤	说明
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 % 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 秒种，然后 使用去 矿物 质 水 冲洗 整个 器械 30 秒种。

机器清洁和消毒：

在选择清洗消毒器 (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 标准的 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。

程序 步骤	参数
预 冲 洗	10±2 °C，1 分钟
使用 浓度为 0.3% (3ml/升) 的 deconex® 28 ALKA ONE-x 清 洁剂 清洗	70±2 °C，5 分钟
后 冲 洗	10±2 °C，2 分钟
热 消毒	90±2 °C，5 分钟

• 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 A₀ 方案是允许的存在一定偏差的。（参比 A₀ 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 值以及与塑料的相容性）的清洁剂。如有疑问，请联系您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），或将仪器存放到合适的消毒器皿中，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

程序 步 骤	参 数
工 艺	分 隔 真 空（动 态 抽 真 空）
消 毒 温 度	132 °C（最 高 138 °C，包 括符合 EN ISO 17665 标准 的 公 差）
消 毒 时 间（消 毒 温 度 下 的 保 温 时 间）	最 短 3 分钟
干 燥 时 间	最 短 30 分钟

△ 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。使用固定的箱子 / 包装存放和运输。

退运时，只能使用消毒包装送送经过清洁和消毒的产品。

特别提示：

上述说明已由制造商确认适用于对医疗产品进行准备，以备重复使用。加工商有