

Gebruiksaanweisung

Manual de utilizare

HF-Neutralelektrode

Electrod neutru HF (de înaltă frecvență)

SU-R009
Indice: Q

Letzte Änderung / Ultima actualizare:
2023-02-02

ROMÂNĂ

Înainte de folosirea produsului, fiecare utilizator să citească și să respecte toate instrucțiunile de utilizare. Trebuie respectate mai ales atenționările, cât și observațiile de avertizare și de pericol. Manualul de utilizare trebuie să fie accesibil tot timpul utilizatorului. Această regulă se aplică tuturor manualelor de utilizare ale accesoriilor folosite, cât și pentru manualul generatorului HF folosit. Trebuie respectate strict specificațiile, cât și observațiile de siguranță și de avertizare din manualele de utilizare respective. Dacă aveți neclarități, contactați producătorul relevant. În urma nerespectării instrucțiunilor din manualul de utilizare, pacientul, utilizatorul sau persoanele terțe se pot arde și / sau se pot răni. Manipularea și îngrijirea necorespunzătoare, precum și utilizarea necorespunzătoare pot duce la uzură prematură și/sau riscuri pentru pacient, utilizator și terți.

1 Scop

Electrod neutru monopolar HF (dintr-o bucată) REF: 360226
Electrod neutru monopolar HF (dintr-o bucată) Nr. articol producător: MC95002

Citiți toate instrucțiunile de utilizare înainte de folosiri.

Electrozii neutrii HF pot fi folosiți doar la următoarea frecvență nominală maximă:

REF	Frecvență maximă
360226	≤ 4,0 MHz

Valoarea maximă a tensiunii nominale:

REF	U _{max}
360226	4,3 kVp

Combinate cu alte accesorii HF, tensiunea nominală maximă a accesoriului este tensiune nominală cea mai scăzută a accesoriului.

2 Scopul utilizării

Folosirea produsului este permisă doar cadrelor medicale calificate și instruite în legătură cu produsul.

Indicație:

Produsul este destinat tuturor intervențiilor chirurgicale monopolare și este utilizat pentru a direcționa curentul HF de la pacient în dispozitivul HF.

Contraindicații:

- Produsul nu este destinat pentru aplicații chirurgicale bipolare.
- Tehnica chirurgicală HF nu este destinată aplicării directe pe cord.
- Acest produs nu se utilizează pe pielea afectată sau rănită.
- Stimulatoarele cardiace sau defibrilatoarele cardiace in-vivo pot fi deteriorate de curentul HF, sau pot produce interferențe. La pacienții afectați, trebuie implicat un cardiolog înainte de aplicare.
- Alte contraindicații și măsuri de siguranță privind pregătirea pacientului și aplicarea produsului pot fi găsite în secțiunile 3, 4 și 7 din acest manual de utilizare, iar ele trebuie respectate.

Compatibilitatea cu generatoarele HF (de înaltă frecvență):

Produsul este conectat printr-un cablu de conectare la conexiunea electrodului neutru HF de la generator. Produsul poate fi operat pe următoarele generatoare:

ERBE VIO	ERBE ICC/ACC	KLS Martin
Valleylab	Olympus PSD20	Conmed
Bowa	Integra/Berchtold	Medevo Artro 200
Söring	Sutter Curis®	Sutter BM-780 II

La aplicarea dispozitivelor electrochirurgicale se recomandă folosirea unui sistem de evacuare a fumului.

Precauție: La decuplarea cablului HF de la generatorul electrochirurgical înțoldeauna trașeți de ștecăr. Niciodată nu trașeți de cablu, deoarece astfel firele interne greu detectabile se pot deteriora și astfel dispozitivul se poate defecta înainte de vreme.

3 Observații privind siguranța – AVERTIZARE!

- Mai ales când folosiți produse dintr-o bucată, se impune o monitorizare intraoperatorie constantă, pentru a se evita producerea de arsuri.
- Înainte de fiecare utilizări, produsul trebuie curățat, dezinfectat și sterilizat conform unei proceduri validate (DIN EN 285, DIN EN 13060 și DIN EN ISO 17665-1) (vezi punctul 5 „Curățare și dezinfectare”), această procedură aplicându-se și produsului folosit recent sau încă nefolosit.
- Înainte de fiecare utilizări, verificați produsul vizual (vezi punctul 6 „Inspeția vizuală / test de funcționare”).
- Asigurați-vă că produsul este conectat corespunzător la generator și totodată este aplicat corect pacientului (vezi punctul 7 „Aplicarea electrodului neutru HF / poziționarea pacientului”). Procedați cu grijă pentru a evita deteriorarea produsului și / sau rănirea pacientului sau a personalului medical.
- Produsul poate fi aplicat doar persoanelor a căror greutate corporală este egală sau depășește 15 kg.
- Luăți măsuri pentru ca în timpul folosirii să nu existe substanțe inflamabile sau explozive în imediata apropiere a produsului; în caz contrar, există pericol de explozie.
- Țineți lichidele departe de produs.
- Nu acoperiți pacientul până ce dezinfectantul nu s-a uscat complet și gazul inflamabil nu s-a volatilizat.
- În cazul intervenției chirurgicale de urgență la pacienții cu stimulator cardiac sau defibrilator cardiac in-vivo, se impune prezența unui cardiolog. Aveți grijă să fie folosită cea mai scăzută putere HF posibilă, sau să fie aplicată tehnica bipolară. Pacientul va fi monitorizat cu echipamente ECG corespunzătoare.

4 Extras din instrucțiunile generale de siguranță pentru aplicarea tehnologiei HF

Pe lângă beneficiile recunoscute ale chirurgiei HF, procedura implică unele riscuri de luat în seamă. Folosirea necorespunzătoare și ignorarea instrucțiunilor de utilizare poate duce la apariția de arsuri nedorite la pacient, cât și la rănirea utilizatorului sau a terților. Următorul pasaj este un sumar al instrucțiunilor generale de siguranță importante, ce trebuie respectate la

folosirea tehnologiei HF. Producătorul recomandă pregătirea profesională avansată și continuă a personalului.

a) Citiți și respectați directivele din manualul de utilizare.

Înainte de folosirea instrumentului electrochirurgical, citiți întregul manual de utilizare. Citiți și manualul de utilizare al accesoriilor folosite, inclusiv manualul electrozilor electrochirurgicali neutri, care vor fi folosiți în timpul aplicării monopolare și împreună cu generatorul electrochirurgical. Trebuie întotdeauna respectate instrucțiunile de siguranță și avertizările din manualele de utilizare respective.

b) Mediu

Este foarte important să vă asigurați că în timpul întregii proceduri de aplicare electrochirurgicală să nu existe substanțe inflamabile (substanțe anestezice, gaze oxidante, gaze endogene, etc.); în caz contrar, există pericol de explozie. Folosiți agenți dezinfectanți neinflamabili; nu folosiți, de exemplu, tincturi pe bază de alcool sau produse similare. În timpul procedurii, toți compuşii oxigenați să fie etanșați bine și să nu prezinte scurgeri.

c) Poziționarea pacientului și pregătirea pacientului

Asigurați o poziție corespunzătoare pentru pacient, adică folosiți suporturi de mese chirurgicale izolatoare, care sunt uscate, absorbante și impermeabile la lichide. Izolați suprafețele conductoare și punctele de contact cu pacientul. Este necesară folosirea de tifoane împăturate uscate în cutele pielii, cutele mamare și între extremități; de exemplu, lichidele acumulate între cavitățile corpului trebuie îndepărtate înainte de a începe procedura. Folosiți agenți dezinfectanți neinflamabili. Folosiți soluții de clătire neconductoare, dacă acest lucru este posibil din punct de vedere medical. Înainte de utilizare, scoateți toate bijuteriile de pe corpul pacientului.

d) Punctele de circuit

Înainte de porniri aplicației, asigurați-vă că mânerul și cablul folosit este conectat corespunzător la generatorul electrochirurgical, iar valoarea setată pentru putere este selectată și afișată corespunzător. Urmăriți directivele din manualul pentru utilizarea generatorului electrochirurgical și a mânerului/cablului electrochirurgical.

e) Electrod neutru HF pentru folosire monopolară

În cazul folosirii monopolare, va fi selectat un electrod neutru HF corespunzător pacientului, el va fi aplicat corect pacientului și apoi va fi conectat la generatorul HF asigurat în acest scop. Se vor respecta directivele pentru folosirea corespunzătoare a electrodului neutru HF și pentru protecția pacientului, pentru monitorizarea pacientului și monitorizarea electrodului neutru, cât și celelalte directive și observații de siguranță și de avertizare cuprinse în manualul de utilizare pentru electrodul neutru HF

f) Reacțiile pacienților

Toate instrumentele electrochirurgicale pot cauza potențial stimulare musculară în timpul utilizării. Produsele prezentate aici au fost proiectate în așa fel, încât să minimizeze acest efect nedorit, dar cu toate acestea stimularea musculară poate cauza mișcarea neașteptată a pacientului în câmpul chirurgical.

g) Manipularea instrumentelor electrochirurgicale

Asigurați-vă ca toate accesoriile folosite să fie compatibile. Vârful instrumentului nu trebuie atins în timpul folosirii. După decuplarea curentului electrochirurgical, vârful instrumentului mai poate fi fierbinte și poate cauza arsuri. Dacă instrumentul electrochirurgical nu este folosit, trebuie așezat pe o suprafață uscată, curată, neconductoare și foarte bine vizibilă, care nu este în contact cu pacientul. Prin activarea neintenționată a instrumentului pacientului i se pot produce arsuri. De cele mai multe ori se recomandă perioade de activare cât mai scurte, sau pauzele mai lungi între fazele de activare să fie monitorizate și să fie setate cele mai scăzute valori de performanță posibile.

h) Confirmarea integrității sistemului la sfârșitul operației

La sfârșitul operației se va confirma integritatea sistemului.

5 Curățare, dezinfectare și sterilizare

5.1 Agenți de curățare și dezinfectare

Instrucțiunile legate de curățare și dezinfectare specificate de producător trebuie respectate. În privința curățării automate, instrucțiunile specificate de producător dispozitivului de curățare automatizată trebuie respectate. În timpul procesului de curățare trebuie avut grijă ca să nu rămână pe produs niciun reziduu al agenților de curățare sau dezinfectare. Trebuie avut grijă ca produsul să fie clătit suficient de bine. Sunt recomandate produsele de curățare și dezinfectare ale companiei Dr. Weigert Chemische Fabrik.

5.2 Pregătirea pentru curățare:

Scoateți produsul din ambalaj. Verificați vizual produsul, asigurându-vă că nu acesta nu este deteriorat (vezi și secțiunea 6, legată de inspecția vizuală și de testarea funcționării din aceste instrucțiuni de utilizare). Un produs care prezintă deteriorări, nu poate fi folosit. În cazul în care aveți îndoieli, contactați producătorul.

5.3 Pre-curățare manuală:

Trebuie folosit modul de curățare automată (programul care include dezinfectarea termală pe parcursul procesului de clătire finală). Produsul trebuie curățat și sterilizat înainte de fiecare utilizare. Pentru a evita lipirea secrețiilor uscate, ștergeți produsul cu o cârpă imediat după folosire și curățați-l cu o perie moale (de ex. perie moale pentru curățarea instrumentului de laparoscopia MED100.33), după care clătiți cu apă de la robinet. Repetați acest proces până nu mai pot fi detectate impurități. Suprafețele la care se ajunge cu greu, trebuie curățate și clătite bine de mai multe ori. Dacă produsul nu poate fi curățat imediat după utilizare, următoarea curățare va fi dificilă. Pentru pre-curățarea manuală, trebuie urmată procedura de mai jos:

- Curățați produsul și cablul cu o cârpă umedă. Periați suprafețele produsului cu o perie moale sub jet de apă rece de la robinet până ce nu se mai văd urme de contaminare (vezi mai sus).
- Cufundați produsul pentru 5 minute în apă rece.
- După asta, periați suprafețele din nou, cu o perie moale (vezi mai sus).
- Sonificați produsul timp de 5 minute în baie de ultrasunete (de ex. Bandelin, Sonorex super RK 1028 H) la temperatura camerei (20°C - 25°C), folosind o soluție Medyzim de 0.5%. Pentru sonicarea eficientă a produsului, acesta trebuie așezat în așa fel încât suprafețele conductoare să fie orientate către fundul băii de ultrasunete. Fiți atenți ca toate suprafețele să fie complet acoperite.
- La sfârșit clătiți produsul timp de 1 minut sub jet de apă rece de la robinet.

Verificați ca pe produs să nu rămână impurități. În cazul în care observați că mai există rezidui, repetați procesul de pre-curățare manuală conform celor prezentate mai sus.

non-US only

© Copyright by Med Contact GmbH
Alle Rechte vorbehalten
Technische Änderungen vorbehalten

© Drepturile de autor sunt deținute de Med Contact GmbH
Toate drepturile rezervate
Ne rezervăm dreptul asupra modificărilor tehnice fără notificare prealabilă



CE 0483



Avertizare de siguranță legată de curățarea automată

Curățarea automată poate conduce la scurtarea ciclului de viață al produsului și la degenerarea materialelor, sau la alterarea caracteristicilor produsului, incluzând defectarea parțială sau completă a produsului după numai câteva cicluri de folosire. Această defectare poate cauza arsuri la pacienți sau la utilizatori. După terminarea procesului de curățare automată și înainte de o nouă utilizare a dispozitivelor, trebuie efectuată o inspecție vizuală și o testare a funcționării produsului.

Precauție: Un produs dintr-o singură piesă nu poate fi monitorizat. **Nu se declanșează semnal de atenționare** în cazul în care apare o eroare de sistem. Verificați produsul pentru eventualele deteriorări (pentru asta vezi secțiunea 6 "Inspectare vizuală și test de funcționare"). Produsele deteriorate nu trebuie folosite. Trebuie efectuat un test de funcționare. Pentru asta, respectați specificațiile din secțiunea "Inspectare vizuală și test de funcționare". Dacă nu sunteți sigur, nu folosiți produsul și contactați producătorul. Din motive de siguranță, un alt produs care a fost deja procesat (curățat și sterilizat) trebuie ținut la îndemână.

Procedura curățării automate:

Se recomandă respectarea următoarei proceduri validate de curățare automate:

- Pre-curățare timp de 2 minute sub apă rece de la robinet
- Uscarea produsului
- Curățatul produsului timp de 5 minute cu apă de robinet de 55 °C și un agent de curățare de 0,5 % (MediClean forte)
- Uscarea produsului
- Clătiti produsul timp de 3 minute, folosind apă filtrată rece
- Uscarea produsului
- Clătiti produsul timp de 2 minute, folosind apă filtrată rece
- Uscarea produsului.

Un aparat corespunzător pentru curățarea automată este: Miele Professional G 7836 CD.

5.5 Sterilizare



Avertizare de siguranță legată de sterilizare:

Sterilizarea poate conduce la scurtarea ciclului de viață al produsului și la degenerarea materialelor, sau la alterarea caracteristicilor produsului, incluzând defectarea parțială sau completă a produsului după numai câteva cicluri de folosire. Această defectare poate cauza arsuri la pacienți sau la utilizatori. După terminarea procesului de sterilizare și înainte de o nouă utilizare a dispozitivelor, trebuie efectuată o inspecție vizuală și o testare a funcționării produsului.

Precauție: Un produs care conține o singură piesă nu poate fi monitorizat. Nu se declanșează semnalul de alarmă în cazul unei erori de sistem. Verificați produsul pentru eventualele deteriorări (pentru asta vezi secțiunea 6 "Inspectare vizuală și test de funcționare"). Produsele deteriorate nu pot fi folosite. Trebuie efectuat un test de funcționare. Pentru asta, respectați specificațiile din secțiunea "Inspectare vizuală și test de funcționare". Dacă nu sunteți sigur, nu folosiți produsul, contactați producătorul. Din motive de siguranță, un alt produs care a fost deja procesat (curățat și sterilizat) trebuie ținut la îndemână.

Excluderea responsabilității producătorului:

Sterilizarea necorespunzătoare și utilizarea în condiții nesterile a produsului va pune în pericol sănătatea pacienților.

Nu este permisă sterilizarea produsului cu aer fierbinte, STERRAD®, EO, Gamma sau formaldehidă. Nu utilizați procedura "Flash" în autoclavă.

Procedurile următoare de sterilizare sunt validate în conformitate cu standardele DIN EN 285, DIN EN 13060 și DIN EN ISO 17665-1, prin urmare se recomandă utilizarea acestora. În cazul în care sunt folosite alte proceduri, acestea trebuie validate de utilizator/operator.

Înainte de sterilizare:

- Înainte de sterilizare, trebuie efectuată o inspecție vizuală a produsului (vezi secțiunea 6, "Inspectare vizuală și test de funcționare"). Cu ocazia verificării stării corespunzătoare, trebuie avut în vedere în mod special izolația. Mai mult, produsul trebuie verificat în privința curățenției și a integrității.
- Curățați produsul conform procedurilor de mai sus. Clătiți produsul cu apă distilată, după care uscați-l în mod corespunzător.
- În timpul sterilizării și după aceasta:**
 - Aveți grijă ca produsul să fie uscat în mod corespunzător
 - Respectați recomandările și instrucțiunile producătorului legate de sterilizarea produselor (avertizări de siguranță, manipularea produsului, sarcină, setări, parametri)
 - Sterilizați produsul exclusiv în conformitate cu procedurile validate
 - Este obligația operatorului/utilizatorului să mențină produsul în condiții de sterilitate
 - Utilizați un sterilizator cu aburi care este conform cu standardele DIN EN 13060 sau DIN EN 285

Procedura de sterilizare:

Următoarea procedură de sterilizare este validată: Procedura de vid fracțional (evacuare dinamică).

- Temperatura menținută în timpul procedurii: Minim 132°C
- Timp alocat procedurii: Minim 3 Min.
- Perioadă de uscare: minim 30 min.

5.6. Limitări privind reprocessarea:

Datorită modului de proiectare, a materialelor folosite cât și datorită destinației produsului, nu se poate specifica o limită maximă de cicluri de reprocessare. Durata de viață a produsului depinde de uzura naturală, de modul de folosire a acestuia de către utilizator, de deteriorări și de numărul de cicluri de curățare și sterilizare.

6 Inspecția vizuală și testul de funcționare



Inspeția vizuală: Înainte de fiecare utilizare verificați izolația cablului produsului și produsul în sine sub aspectul deteriorării, punctele de presiune, suprafața de contact sub aspectul deteriorării, respectiv mai verificați ca produsul să nu fie murdar. Nu trebuie folosit un produs deteriorat, la care apar

Gebruiksaanweisung

Manual de utilizare

HF-Neutralelektrode

Electrod neutru HF (de înaltă frecvență)

SU-R009
Indice: Q

Letzte Änderung / Ultima actualizare:
2023-02-02

ROMÂNĂ

puncte de presiune, care este contaminat și / sau ale cărui cabluri sunt deteriorate. El trebuie înlocuit cu unul nou. Un produs cu defecțiuni trebuie înlocuit (vezi punctul 11 „Eliminarea”). Dacă nu se respectă aceste reguli, pacientul poate suferi arsuri grave.

Testul de funcționare: Înaintea operării efectuați un test de funcționare. Verificați conectarea produsului și conectarea ștecărului. Acordați atenție celorlalte mesaje de alarmă și semnalelor de alarmă și citiți instrucțiunile de utilizare a generatorului electrochirurgical.

Verificați funcția de alarmă a generatorului HF, prin tragerea afară a ștecărului produsului cu generatorul HF pornit. Dacă auziți un semnal sonor, atunci generatorul funcționează. Dacă nu se aude semnal sonor, atunci există o eroare și sistemul HF nu trebuie folosit. Pentru orice întrebări cu privire la generator, consultați producătorul respectiv.

Testul de funcționare a electrozului neutru HF dintr-o bucată:

Nu există posibilitatea monitorizării rezistenței de contact a pielii între produs și pacient, **adică calitatea contactului nu poate fi verificată**. Cu toate acestea, monitorul NE al generatorului electrochirurgical își va schimba culoarea din Roșu în Verde, dacă produsul este conectat la rețea (roșu = produsul nu este conectat, verde = produsul este conectat). Totuși, asta înseamnă doar că produsul introdus funcționează din punct de vedere tehnic, deci asta nu înseamnă în niciun caz că produsul este aplicat corect pacientului. De aceea, produsul trebuie aplicat corect pacientului; monitorul NE nu oferă niciun suport în acest sens. Produsul este pregătit pentru operare doar după ce a fost aplicat pacientului. Trebuie respectate observațiile de avertizare și specificațiile producătorului generatorului HF și al monitorului NE. **Introduceți ștecărul dispozitivului în generatorul HF -> monitorul NE își schimbă culoarea din roșu în verde. Când cablul este mișcat monitorul NE rămâne verde.**

7 Așezarea electrozului neutru



Folosiți o masă chirurgicală izolatoare, care este uscată și impermeabilă. Toate suprafețele conductoare și / sau punctele de contact trebuie izolate de pacient. Întreaga suprafață a mesei de operare trebuie izolată de pacient. Izolați brațele de corp și de la picioare, cât și picioarele unul de celălalt.

De asemenea, zona de contact trebuie aleasă în așa fel, încât să nu ajungă lichide la acest punct. Calea curentului între locul de intervenție chirurgicală și produs trebuie să fie cât mai scurtă.

Produsul trebuie așezat cu marginea sa lungă vertical la direcția fluxului, adică fluxul de curent ajunge mai întâi la marginea lungă a produsului. Asigurați-vă că agenții dezinfectanți s-au uscat complet înaintea aplicării produsului. Pentru așezarea produsului se va alege o zonă de piele netedă, musculară sau bine vascularizată și neafectată, care se află aproape de câmpul chirurgical. Așezați produsul pe o extremitate potrivită (parte superioară a brațului, coapsă). În cazul adulților de preferat folosirea coapsei sau a părții superioare a brațului.

Zona selectată trebuie rasă, curățată și uscată bine. Orice bijuterie trebuie scoasă de pe pacient. Nu este suficientă acoperirea bijuteriilor de corp. Nu așezați produsul pe tipuri de țesut modificat (de exemplu, pe cicatrice), pe grăsimi subcutanată masivă, pe implanturi, pe cute ale pielii, pe țesut afectat, pe oase proeminente și, dacă este posibil, nu pe tatuaje și / sau pe cap. Este interzisă orice folosire în zona coronariană. Nu așezați produsul în apropierea electrozilor ECG sau aproape de alți electrozi. În niciun caz nu aplicați gel de contact pe produs.

Dacă nu este posibilă aplicarea corectă a produsului, atunci nu folosiți tehnica monopolară HF. Trebuie aplicată tehnica bipolară HF.

Asigurați-vă că produsul este aplicat deasupra întregii suprafețe. Cu cât produsul are o suprafață mai mare de contact, cu atât mai mult scade riscul arsurilor, deoarece curentul introdus poate fi distribuit pe o arie mai largă. Produsul trebuie fixat bine cu două benzi de cauciuc în punctul prezentat mai sus. Pentru a vă asigura că produsul este aplicat corect și uniform la pacient, cu o presiune scăzută treceți cu mâna cu mare grijă deasupra produsului. Apoi, cu cablul corespunzător conectați produsul la dispozitiv. Nu treceți și nu înfășurați cablul deasupra brațului, piciorului sau deasupra obiectelor metalice. Nu treceți cablul pe sau sub orice parte de corp a pacientului. Cablul nu trebuie să atingă pacientul sau alte fire ECG. Nu așezați clemenele de cablu sub pacient. Să nu existe bucle sau noduri la cablu.

Dacă produsul a fost așezat corect, efectuați testul de funcționare (vezi punctul 6 “Inspekția vizuală / testul de funcționare”).

Atenție! Dacă re poziționați pacientul, urmați din nou toate instrucțiunile din capitoul 7.

Nu aplicați presiune mecanică pe cablul produsului ce se află pe podea, adică nu treceți peste cablu cu căruciorul de echipamente sau brațul C.

După utilizare, cablul este decuplat de la dispozitiv și produsul poate fi îndepărtat cu grijă de la pacient.

Este strict interzisă și periculoasă folosirea necorespunzătoare a produsului și a cablului.

8 Excluderea reparării și a modificării



Un produs defect nu trebuie reparat. El trebuie înlocuit cu unul nou. Mai mult sunt strict interzise modificările și reparațiile neautorizate. Ele pot reprezenta riscuri pentru pacienți, operatori și terți și atrag după sine anularea garanției din partea producătorului.

9 Ambalare, depozitare, transport și manipulare

Produsul trebuie păstrat într-un mediu curat și uscat. Produsele trebuie păstrate individual într-un container protectiv cu compartimente individuale, sau într-o folie care le protejează de căldură. Produsul întotdeauna trebuie manipulat cu grijă maximă în timpul transportului, curățării, întreținerii și depozitării. În timpul transportului și al depozitării nu solicitați produsul mecanic (adică nu aplicați presiune din partea de sus, nu îl depozitați împreună cu alte obiecte ascuțite, etc.). Prin depozitarea și transportul corespunzător veți putea evita defecțiunile funcționale și astfel producerea de arsuri nedorite. Nu este permisă depozitarea produselor făcute din silicon împreună cu alte produse din PVC sau cauciuc. La depozitarea și transportul dispozitivelor evitați expunerea lor la radiația solară directă sau la lumină artificială. Pentru transport și depozitare nu trebuie să se respecte valori speciale de temperatură, presiune sau umiditate.

10 Returnarea produselor

Returnarea lor este acceptată doar dacă ele sunt marcate ca fiind “igienic sigure” sau “necontaminate” și au fost ambalate foarte bine pentru transport. Pentru returnare folosiți formularul nostru de returnare.



non-US only

© Copyright by Med Contact GmbH
Alle Rechte vorbehalten
Technische Änderungen vorbehalten

© Drepturile de autor sunt deținute de Med Contact GmbH
Toate drepturile rezervate

Ne rezervăm dreptul asupra modificărilor tehnice fără notificare prealabilă

Distribuit de Sutter Medizintechnik GmbH
Alfred-Walz-Str. 22, 79312 Emmendingen
Telefon: +49 (0) 7641 962560
info@sutter-med.de www.sutter-med.de



CE 0483



11 Eliminarea

Produsul, materialul ambalajului și accesoriile trebuie eliminate în conformitate cu reglementările și legile specifice țării în care ele sunt folosite și conform prevederilor unității clinice respective.

12 Producător



Med Contact GmbH
Kornbühlstrasse 100-102
72393 Salmendingen
Germania
Tel. +49-7126921390
info@med-contact.de
www.med-contact.de

CE 0483

13 Despre acest manual de utilizare

Pe toată perioada folosirii manualului de utilizare pentru acest produs, manualul trebuie ținut într-un loc accesibil tuturor utilizatorilor.

Pentru versiunea curentă a instrucțiunilor de utilizare vă rugăm să contactați serviciul nostru pentru clienți.

Acest mijloc de informare nu este destinat utilizatorilor din Statele Unite.

©2021 Med Contact GmbH. Toate drepturile rezervate. Toate denumirile de companii, mărcile comerciale, mărcile de servicii, denumirile comerciale, denumirile de produse și logourile ce apar pe acest document reprezintă proprietatea deținătorilor acestora și trebuie tratate ca atare.