



REPROCESSING INSTRUCTIONS
FOR REUSABLE
MEDICAL PRODUCTS





Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Deutsch.....	2
English	9
español	16
français	23
italiano.....	30
português	37
Nederlands	44
polski	51
română	58
dansk	65
svenska	72
eesti	79
suomi	86
български	93
Ελληνικά.....	100
hrvatski.....	107
latviešu	114
lietuvių.....	121
norsk bokmål.....	128
Türkçe.....	135
slovenčina.....	142
slovenščina	149
čeština	156
magyar.....	163



Aufbereitungsanweisung B

Wichtige Hinweise



Lesen Sie diese Aufbereitungsanleitung vor jeder Anwendung sorgfältig durch und bewahren Sie diese leicht zugänglich für den Anwender, bzw. das entsprechende Fachpersonal auf.



Lesen Sie die durch dieses Symbol gekennzeichneten Warnhinweise sorgfältig durch. Unsachgemäße Anwendung der Produkte kann zu ernsthaften Verletzungen des Patienten, der Anwender oder Dritten führen.



Diese Aufbereitungsanweisung ist gültig für alle Artikelnummern in Annex I.

Sektion	Titel	Beschreibung
10	Bestimmungsgemäßer Gebrauch und Anwendungsbereich	Die Produkte dürfen ausschließlich zu ihrer bestimmungsgemäßen Verwendung in den medizinischen Fachgebieten, durch entsprechend ausgebildetes und qualifiziertes Personal, benutzt werden. Die Produkte sind nicht zur Anwendung am zentralen Kreislauf- oder Nervensystem vorgesehen. Verantwortlich für die Auswahl der Produkte für bestimmte Anwendungen bzw. den operativen Einsatz, die angemessene Schulung und Information und die ausreichende Erfahrung für die Handhabung der Produkte ist der behandelnde Arzt bzw. der Anwender.
20	Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise	Achtung! Medizinische Produkte wurden nur für den Gebrauch am Menschen konstruiert und dürfen zu keinem anderen Zweck verwendet werden. Unsachgemäße Handhabung und Pflege sowie zweckentfremdeter Gebrauch können zu vorzeitigem Verschleiß der Produkte führen.
		Behandlung fabrikneuer Produkte Fabrikneue Produkte müssen vor der Anwendung den kompletten Aufbereitungsprozess einmal durchlaufen haben. Schutzkappen und Schutznetze bei scharfkantigen Produkten sind vor der Aufbereitung vollständig zu entfernen.
		Belastung Eine Überbelastung der Produkte muss vermieden werden. Die Überbelastung kann zum Verbiegen oder Brechen und damit zum Verlust der Funktionstüchtigkeit der Produkte führen.
		Funktionsbeeinträchtigung Die Produkte korrodieren und werden in ihrer Funktion beeinträchtigt, wenn Sie mit aggressiven Substanzen in Verbindung kommen. Aus diesem Grund ist es unbedingt erforderlich, die Aufbereitungs- und Sterilisationsanweisung zu befolgen.
		Operationsbedingungen Zur Gewährleistung des sicheren Betriebs der Produkte ist eine korrekte Wartung und Pflege des Produktes unumgänglich. Zudem sollte vor jeder Anwendung eine Funktions- bzw. Sichtprüfung durchgeführt werden. Aus diesem Grund wird auf die entsprechenden Abschnitte in dieser Aufbereitungsanweisung verwiesen.
		Wiederaufbreitbarkeit Für die Wiederaufbereitung von Produkten bei denen eine TSE/CJK-Kontamination zu befürchten ist sind die Leitlinien der Weltgesundheitsorganisation (WHO), sowie die nationalen Anforderungen an die Krankenhaushygiene zu befolgen. Die sicherste und eindeutigste Methode um sicherzustellen, dass kein Risiko einer Restinfektiosität von kontaminierten Produkten und anderen Materialien besteht, ist deren Entsorgung und Vernichtung durch Verbrennung. In bestimmten Situationen im Gesundheitswesen kann unter Einhaltung der nationalen Anforderungen eine weniger wirksame Methode bevorzugt werden. Die von der WHO für die Prioneninaktivierung empfohlenen Dampfsterilisationsparameter, die aber nur begrenzt wirksam sind, sind: 134°C/273°F für 18 Minuten.
		Lagerung Es gibt keine spezifischen Anforderungen an die Lagerung der Produkte vor der Sterilisation. Wir empfehlen dennoch die Medizinprodukte in einer sauberen und trockenen Umgebung zu lagern.



Sektion	Titel		Beschreibung																
		 Validierung	<p>Die für die Aufbereitung eingesetzten Geräte müssen durch den Anwender validiert werden. Folgende Geräte und Reiniger wurden im Rahmen der Validierung genutzt.</p> <table border="1"> <tr> <td>Reinigungsmittel</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfektionsmittel</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Bürsten</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultraschallbad</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Wasserdruckpistole</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Dampfautoklav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Reinigungs- und Desinfektionsgerät</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterilverpackung</td> <td>Papier/Folie Verpackungen gemäß ISO 11607-1 und DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Es dürfen gleichwertige Reinigungs- und Desinfektionsmittel sowie Geräte anderer Hersteller verwendet werden. *Hiervon abweichende Verpackungssystem sind vom Anwender zu validieren.</p>	Reinigungsmittel	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfektionsmittel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Bürsten	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultraschallbad	Elma Elmasonic S 300H	Wasserdruckpistole	Karl Storz 27660P	Dampfautoklav	Lautenschläger ZentraCert	Reinigungs- und Desinfektionsgerät	Miele PG 8535	Sterilverpackung	Papier/Folie Verpackungen gemäß ISO 11607-1 und DIN EN 868-2 *
Reinigungsmittel	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																		
Desinfektionsmittel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																		
Bürsten	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																		
Ultraschallbad	Elma Elmasonic S 300H																		
Wasserdruckpistole	Karl Storz 27660P																		
Dampfautoklav	Lautenschläger ZentraCert																		
Reinigungs- und Desinfektionsgerät	Miele PG 8535																		
Sterilverpackung	Papier/Folie Verpackungen gemäß ISO 11607-1 und DIN EN 868-2 *																		
30	Haftung und Gewährleistung		<p>Die Produkte dürfen ausschließlich zu ihrer bestimmungsgemäßen Verwendung in den medizinischen Fachgebieten, durch entsprechend ausgebildetes und qualifiziertes Personal, benutzt werden. Verantwortlich für die Auswahl der Produkte für bestimmte Anwendungen bzw. den operativen Einsatz, die angemessene Schulung und Information und die ausreichende Erfahrung für die Handhabung der Produkte ist der behandelnde Arzt bzw. der Anwender. Ebenfalls übernimmt der Hersteller keine Verantwortung für Schäden, die aus Reparatur oder Wartung durch nicht autorisierte Stellen entstehen.</p>																
40	Meldepflicht		<p>Alle im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetretenen schwerwiegenden Vorfälle müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender und/oder der Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.</p>																
50		Sterilität: Lieferzustand	<p>Die Medizinprodukte werden in nicht-sterilem Zustand ausgeliefert und sind vor der ersten sowie jeder weiteren Anwendung durch den Anwender gemäß der nachfolgenden Anweisung aufzubereiten und zu sterilisieren.</p>																
60	Begrenzung der Aufbereitung, Entsorgung		<p>Häufiges Wiederaufbereiten hat geringe Auswirkungen auf die Produkte. Die Produktlebensdauer wird durch den Verschleiß aufgrund des bestimmungsgemäßen Gebrauchs und Beschädigungen am Produkt begrenzt.</p> <p>Die Wiederaufbereitung wurde 50 Mal mit repräsentativen Produkten durchgeführt, um zu bestätigen, dass die Produkte wiederaufbereitet werden können und dass sich keine Chemikalien oder andere Verunreinigungen angesammelt haben, die die Biokompatibilität der Produkte beeinträchtigen würden.</p> <p>Das Produkt darf, unter anderem, unter folgenden Bedingungen nicht mehr verwendet werden: Korrosion, Beschädigung, Brüche, Risse, Verformung, Porosität, Funktionseinschränkungen, Produkte mit unkenntlicher oder fehlender Kennzeichnung (UDI-Träger). Deshalb sind die entsprechenden Hinweise zur Funktionsprüfung durch den Aufbereiter einzuhalten. Bitte führen Sie die Produkte nach Beendigung der Produktlebensdauer einer fachgerechten Entsorgung oder einem Wiederverwertungssystem zu. Die nationalen Vorschriften und Entsorgungsrichtlinien sind hierbei zu beachten!</p>																
70	Aufbereitung		<p>Siehe nachfolgende Punkte</p>																
75	Wasserqualität		<p>Das Spülen der Instrumente in einzelnen Schritten sollte mit demineralisiertem/deionisiertem Wasser (VE-Wasser) erfolgen.</p> <p>Für die mikrobielle Qualität des zu verwendenden Wassers gilt ein Grenzwert von ≤ 100 KBE/ml als akzeptabel.</p>																
80		Warnhinweise	<p>Zu verwendendes Leitungswasser muss der Trinkwasserqualität entsprechen. Falls es sich nicht um ein einteiliges Produkt handelt, muss das Produkt soweit wie möglich zerlegt werden.</p>																



Sektion	Titel		Beschreibung
90		Gebrauchsort	Grobe Verschmutzungen, Rückstände von z.B. Blutstillungs-, Hautdesinfektions- und Gleitmittel sowie ätzende Arzneimittel sollen, wenn möglich, vor dem Ablegen des Produktes entfernt werden. Eine Verunreinigung muss nach der Anwendung sofort abgespült oder abgewischt werden. Das Produkt soll vor der Trockenentsorgung nicht mit physiologischer Kochsalzlösung gereinigt oder gelagert werden. Wo immer möglich, ist die Trockenentsorgung zu bevorzugen, da bei der Nassentsorgung das längere Liegen der Medizinprodukte in Lösungen zu Materialschäden (z.B. Korrosion) führen kann. Lange Wartezeiten bis zur Aufbereitung, z. B. über Nacht oder über das Wochenende, sind zu vermeiden (< 1Stunden Trocknungszeit nach der Verschmutzung).
100		Transport	Das Produkt wird nach seiner Verwendung ohne Desinfektionsmittel oder andere zusätzliche Flüssigkeiten abgelegt und in die AEMP transportiert. Das Produkt muss nach der Anwendung sofort trocken entsorgt werden. Dies bedeutet, dass das Produkt ohne Einlegen in Desinfektionsmittellösung oder andere Flüssigkeiten, im geschlossenen Container vom Anwendungsort zur Aufbereitung zu transportieren ist, sodass kein Antrocknen am Produkt erfolgt.
110		Vorbehandlung	Falls es sich nicht um ein einteiliges Produkt handelt, muss das Produkt soweit wie möglich zerlegt werden. <ul style="list-style-type: none"> Die Produkte müssen für 10 Minuten in Leitungswasser (entsprechend Trinkwasserverordnung) unter Vermeidung von Blasenbildung an der Oberfläche der Produkte eingeweicht werden. Das Produkt so lange unter kaltem Leitungswasser mit Trinkwasserqualität (< 40° C) spülen bis alle sichtbaren Verschmutzungen entfernt wurden. Festsitzender Schmutz ist mit einer weichen Bürste zu entfernen. Falls vorhanden, sind Ventile zu öffnen. Falls vorhanden, sind Dichtungen zu entfernen. <ul style="list-style-type: none"> Bewegliche Teile am Produkt sind mindestens zehnmal hin und her zu bewegen. Mittels einer Wasserdruckpistole müssen: <ul style="list-style-type: none"> Spalten Löcher Kanten intensiv > 60 Sek. mit kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) gespült werden. Bei Produkten mit Lumen: <ul style="list-style-type: none"> Lumen zusätzlich mittels einer Einmalspritze (50 ml) mit Leitungswasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) befüllen. Die Einweichzeit beträgt 10 Minuten. Die Lumen sind mit einer Bürste zu behandeln, deren Durchmesser und Länge etwas größer ist als der Durchmesser und die Länge der Lumen. Mit der Bürste mind. dreimal durch die Lumen bürsten. Falls eine Reinigung mit einer Bürste aufgrund kleiner Lumendurchmesser nicht durchführbar ist, müssen die Lumen mit einer 50 ml Einmalspritze dreimal durchspült werden. Dabei ist Leitungswasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) zu verwenden.
120	a) Manuelle Reinigung/ Desinfektion/ Trocknung	Hinweis: Ultraschallreinigung	Vor der Ultraschallreinigung muss eine Vorbehandlung (s. Sektion 110) durchgeführt werden. <ul style="list-style-type: none"> Einlegen des Produktes in ein Ultraschall-Bad (< 40° C) mit einem mildalkalischen Reiniger und einer Frequenz von ca. 35 kHz. Beschallungszeit muss den Angaben des Reinigungsmittelherstellers entsprechen. Hierbei ist ein Reiniger zu verwenden, der für eine Ultraschallreinigung geeignet ist. Den Anweisungen des Reinigungsmittelherstellers ist Folge zu leisten. Produkte sind dabei so zu platzieren, dass alle Oberflächen bedeckt sind. Die Produkte dürfen sich dabei nicht berühren. Produkte unter kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) mind. dreimal gründlich (mind. 1 min.) abspülen.



Sektion	Titel	Beschreibung
130	Manuelle Reinigung	<p>Bewegliche Teile am Produkt sind mindestens zehnmal hin und her zu bewegen. Das Produkt ist im geöffneten Zustand den weiteren Aufbereitungsschritten zuzuführen.</p> <p>Bei Produkten mit Lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">• Die Lumen sind mit einer Bürste zu behandeln, deren Durchmesser und Länge etwas größer ist als der Durchmesser und die Länge der Lumen. Mit der Bürste mind. dreimal durch die Lumen bürsten.• Falls eine Reinigung mit einer Bürste aufgrund kleiner Lumendurchmesser nicht durchführbar ist, müssen die Lumen mit einer 50 ml Einmalspritze dreimal durchspült werden. Dabei ist Leitungswasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) zu verwenden. <p>Verwenden Sie einen mildalkalischen Reiniger und stellen Sie die Reinigungslösung nach Herstellerangaben her.</p> <ul style="list-style-type: none">• Tauchen Sie das Produkt vollständig in die Reinigungslösung ein.• Führen Sie alle weiteren Reinigungsschritte unterhalb des Flüssigkeitsspiegels aus, um ein Verspritzen von kontaminierter Flüssigkeit zu vermeiden. <p>Die gesamte Einwirkzeit in der Reinigungslösung muss den Herstellerangaben des verwendeten Reinigungsmittels entsprechen.</p> <ul style="list-style-type: none">• Die Produkte mit einer weichen Bürste für mind. 1 Minute vollständig in der Lösung bürsten.• Nehmen Sie das Produkt aus der Reinigungslösung und spülen Sie es mind. 1 Minute mit Wasser, um die Reinigungslösung vollständig zu entfernen.• Mittels einer Wasserdruckpistole (oder Ähnlichem) (> 30 Sek.) müssen:<ul style="list-style-type: none">○ Spalten○ Löcher○ Kanten <p>mit kaltem Leitungswasser (Trinkwasserqualität, < 40° C) gespült werden.</p>
140	Manuelle Desinfektion	<p>Die speziellen Anweisungen des Herstellers der Desinfektionsmittel zu Konzentration, Temperatur und Kontaktzeit sind zu beachten. Es dürfen nur Desinfektionsmittel verwendet werden, welche für die Desinfektion von Medizinprodukten geeignet sind.</p> <ul style="list-style-type: none">• Die Lumen müssen mit Desinfektionsmittel aus einer Einwegspritze mindestens dreimal vor und nach der Einwirkzeit durchgespült werden.• Die Produkte müssen vollständig in Desinfektionsmittel eingetaucht werden, sodass alle Oberflächen bedeckt sind. Die Einwirkzeit des Desinfektionsmittelherstellers ist dabei einzuhalten.• Die Produkte dürfen sich nicht berühren.• Bewegliche Teile am Produkt sind mindestens zehnmal hin und her zu bewegen.• Spülung der Produkte in VE-Wasser > 15 Sek.• Bewegliche Teile am Produkt sind bei der Spülung mit VE-Wasser mindestens zehnmal hin und her zu bewegen. <p>Die Lumen sind zusätzlich mittels einer Einmalspritze (50 ml) mind. dreimal mit VE-Wasser zu durchspülen.</p>
150	Manuelle Trocknung	<p>Manuelle Trocknung mit einem flusenfreien Einwegtuch bis alle Oberflächen trocken sind. Lumen müssen mittels steriler und ölfreier Druckluft ausgeblasen werden.</p>
160	Hinweis	<p>Vor der maschinellen Reinigung muss eine Vorbehandlung (s. Sektion 110) durchgeführt werden.</p>



Sektion	Titel	Beschreibung
		<ul style="list-style-type: none"> • Einlegen des Produktes in ein Ultraschall-Bad (< 40° C) mit einem mildalkalischen Reiniger und einer Frequenz von ca. 35 kHz. Beschallungszeit muss den Angaben des Reinigungsmittelherstellers entsprechen. • Hierbei ist ein Reiniger zu verwenden, der für eine Ultraschallreinigung geeignet ist. • Den Anweisungen des Reinigungsmittelherstellers ist Folge zu leisten. • Produkte dabei so platzieren, dass alle Oberflächen bedeckt sind. • Die Produkte dürfen sich nicht berühren. • Produkte unter kaltem Wasser (< 40° C, Trinkwasserqualität) mind. dreimal gründlich (mind. 1 Minute) abspülen. <p>Verfahren nach der Ultraschallbehandlung: Jeweils erneut mittels einer Wasserdruckpistole (> 30 Sek.) mit kaltem Leitungswasser (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Spalten ○ Löcher ○ Kanten <p>spülen.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Die Lumen sind mit einer Bürste zu behandeln, deren Durchmesser und Länge etwas größer ist als der Durchmesser und die Länge der Lumen. Mit der Bürste mind. dreimal durch die Lumen bürsten. • Falls eine Reinigung mit einer Bürste aufgrund kleiner Lumendurchmesser nicht durchführbar ist, müssen die Lumen mit einer 50 ml Einmalspritze dreimal durchspült werden. Dabei ist Leitungswasser (Trinkwasserqualität < 40° C) zu verwenden. <p>Bewegliche Teile müssen bei der Verwendung der Wasserdruckpistole mindestens zehnmal hin und her bewegt werden.</p>
170	b) Masch inelle Reinig ung/ Desinf ektion / Trock nung	<p>Vorbereitung für die Dekontamination</p> <p>Das Produkt ist im geöffneten Zustand, wenn nötig mit einer Vorrichtung, den weiteren Aufbereitungsschritten zuzuführen. Falls vorhanden, muss die Griffeder ausgehängt werden. Spülschatten sind zu vermeiden. Das Produkt muss in geeigneten Siebkörben oder Spülschalen (Größe passend zum Produkt auswählen) aufbereitet werden. Das Produkt soll mit einem Mindestabstand zu anderen Produkten im Reinigungskorb platziert werden. Eine Überlappung zueinander ist zu vermeiden, um eine Beschädigung der Produkte durch den Reinigungsprozess ausschließen zu können. Die Menge und Art der Zuladung in die für die Reinigung gewählten Produkttrays ist so auszuführen, dass keine Beeinträchtigung des Reinigungsergebnisses zu erwarten ist. Bei Produkten mit Lumen: Das Produkt ist so anzuordnen, dass das Wasser in die Lumen und aus den Lumen fließen kann.</p>
180		<p>Automatischer Reinigungsprozess</p> <p>(Waschmaschine, RDG gemäß EN ISO 15883): Falls ein Spülanschluss vorhanden ist, muss das Produkt an die vorgesehene Vorrichtung angeschlossen werden.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 Minuten vorspülen mit kaltem Leitungswasser (Trinkwasserqualität) < 40° C • Wasserablauf • 10 Minuten reinigen mit VE-Wasser 55° C mit mildalkalischem Reinigungsmittel • Wasserablauf • 1 Minute spülen mit VE-Wasser • Wasserablauf • 1 Minute spülen mit VE-Wasser • Wasserablauf <p>Die speziellen Anweisungen des Herstellers des Reinigungsautomaten und der Reinigungsmittel sind zu beachten. Hierbei ist ein Reiniger zu verwenden, der für einen RDG geeignet ist.</p>
190		<p>Automatische Desinfektion</p> <p>Automatische thermische Desinfektion in Reinigungs- und Desinfektionsgeräten, unter Berücksichtigung der nationalen Anforderungen an den A0-Wert; z.B. A0- Wert 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 Minuten Desinfektion mit VE-Wasser 90° C • Wasserablauf
200		<p>Automatische Trocknung</p> <p>Automatische Trocknung gemäß automatischem Trocknungsvorgang des Reinigungs- und Desinfektionsgerätes für mindestens 15 Minuten (bei 90° C im Spülraum). Ggf. nachfolgende manuelle Trocknung mit einem flusenfreiem Tuch, falls Nässe auf dem Produkt festgestellt werden kann.</p>



Sektion	Titel		Beschreibung									
210	Prüfungen		<p>Die Produkte müssen nach jeder Reinigung makroskopisch sauber d. h. frei von sichtbaren Verschmutzungen sein.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ein fleckiges Produkt (Korrosion, Verfärbung) ist sofort auszusortieren und einer Sonderbehandlung zuzuführen. • Ein verschmutztes Produkt muss einer erneuten Aufbereitung zugeführt werden. • Beim Auftreten von Fehlern oder Beschädigungen ist das Produkt sofort auszusortieren. <p>Besonders aufmerksam müssen folgende Bestandteile geprüft werden:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Rasten ○ Schneiden ○ Spitzen ○ Gelenke ○ Griffeder <ul style="list-style-type: none"> • Bei mangelnder Lesbarkeit des UDI-Trägers müssen die Produkte entsorgt werden. 									
220	Pflege der Produkte		<p>Lassen Sie das Produkt auf Raumtemperatur abkühlen. Falls das Produkt zerlegt wurde muss es vor der Pflege wieder zusammengesetzt werden.</p> <p>Pflege bedeutet das Aufbringen von Instrumentenöl. Produkte mit Gelenk oder Schluss (Scheren, Klemmen, etc.) oder mit metallischen Gleitflächen (Rippenscheren, Stanzen, etc.) müssen mit dampfsterilisierbaren Pflegemitteln auf Paraffin- /Weißöl Basis behandelt werden. Das Öl muss für die Anwendung mit Medizinprodukten geeignet und physiologisch unbedenklich sein.</p> <p>Die Pflegemittel verhindern die Reibung von Metall auf Metall und halten die Produkte gängig. Laserbeschriftete Produkte können bei der Behandlung mit phosphorsäure- und flusssäurehaltigen Grundreinigern verbleiben. Dadurch kann die Codierungsfunktion beeinträchtigt werden oder verloren gehen. Grundsätzlich müssen chirurgische Produkte einer permanenten Pflege vor der Funktionsprüfung unterzogen werden. Pflegemittel müssen so wirken, dass auch bei ihrem ständigen Einsatz ein Verkleben der Gelenkteile durch eine sich addierende Wirkung ausgeschlossen ist.</p>									
230	Verpackung		<p>Falls noch nicht erfolgt, muss das zerlegte Produkt wieder zusammengefügt werden.</p> <p>Das Produkt wird in eine für das jeweilige Produkt passende, normgerechte Verpackung oder in Sterilisationstrays zur Sterilisation nach DIN EN ISO 11607 bzw. DIN EN 868 gegeben und verschlossen.</p> <p>Die Verpackungen müssen folgenden Anforderungen entsprechen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Für die Dampfsterilisation geeignet (Temperaturbeständigkeit bis mind. 138° C (280° F) ausreichende Dampfdurchlässigkeit). • Ausreichender Schutz der Produkte bzw. Sterilisationsverpackungen vor mechanischen Beschädigungen. • Regelmäßige Wartung entsprechend der Herstellervorgaben (Sterilisationscontainer). • Ein maximales Gewicht von 10 kg pro Verpackung/Inhalt des Sterilisationscontainers darf nicht überschritten werden. 									
240	Sterilisation		<p>Sterilisation der Produkte anhand des fraktionierten Pre-Vakuum-Verfahrens (gem. DIN EN ISO 17665-1) unter Berücksichtigung der jeweiligen nationalen Anforderungen. Die Sterilisation des Produktes hat in geeigneter Sterilisationsverpackung zu erfolgen.</p> <p>Die Sterilisation ist mit einem fraktionierten Pre-Vakuum-Verfahren mit drei Vor-Vakuum-Zyklen und einer Trocknung im Vakuum für mindestens 20 Minuten durchzuführen. Dabei sind folgende Parameter zu berücksichtigen:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatur</th> <th>Zeit</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Die Gebrauchsanweisung des Autoklaven-Herstellers und die empfohlenen Richtlinien für die maximale Beladung mit Sterilisationsgut sind zu beachten. Der Autoklav muss vorschriftsgemäß installiert, gewartet, validiert und kalibriert sein.</p>		Temperatur	Zeit	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatur	Zeit										
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.										
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.										
250		Zusatzinformationen	<p>Dem Aufbereiter obliegt die Verantwortung, dass die tatsächlich durchgeführte Aufbereitung mit verwendeter Ausstattung, Materialien und Personal in der Aufbereitungseinrichtung die gewünschten Ergebnisse erzielt. Dafür sind in der Regel Validierungen und Routineüberwachungen des Verfahrens und der verwendeten Ausrüstung erforderlich.</p>									
260	Service, Reparatur	Service und Reparatur	<p>Führen Sie eigenständig keine Reparaturen oder Änderungen am Produkt durch. Hierfür ist ausschließlich autorisiertes Personal des Herstellers verantwortlich und vorgesehen. Sollten Sie Beanstandungen, Reklamationen oder Hinweise bzgl. unserer Produkte haben, bitten wir Sie, sich mit uns in Verbindung zu setzen.</p>									



Sektion	Titel		Beschreibung
	und Rücktransport	 Rücktransport	Defekte oder nicht-konforme Produkte müssen vor Rücksendung zur Reparatur/ zum Service den gesamten Wiederaufbereitungsprozess durchlaufen haben.
270	Lagerung und Transport		<ul style="list-style-type: none"> • Vor mechanischer Beschädigung schützen • Trocken und staubfrei lagern • In sicheren Behältern/Verpackungen lagern und transportieren • Mit großer Sorgfalt handhaben, weder werfen noch fallen lassen <p>Für die Sterilisation, den nachfolgenden Transport und die Lagerung sind entsprechende zugelassene Sterilisierverpackungen (z.B. gem. DIN EN 868, ISO 11607) einzusetzen.</p>
280	Prüfanweisung		<p>Vor jedem Einsatz des Produktes ist es auf Brüche, Risse, Verformungen, Beschädigungen und Funktionstüchtigkeit zu untersuchen. Abgenutzte, korrodierte, deformierte, poröse oder anderweitig beschädigte Produkte müssen aussortiert werden.</p> <p>Besonders aufmerksam müssen folgende Bestandteile geprüft werden:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Rasten ○ Schneiden ○ Spitzen ○ Gelenke ○ Grifffeder <p>Die für die Produktherstellung verwendeten Edelstähle (nicht rostend, „stainless“) bilden aufgrund ihrer Legierung spezifische Passivschichten als Schutzschichten. Diese Stähle sind gegen den Angriff von Chloridionen und aggressiven Medien und Flüssigkeiten nur bedingt widerstandsfähig! Zusätzlich zu den Anstrengungen, die vom Hersteller bei der Auswahl der richtigen Materialien und bei deren sorgfältiger Verarbeitung unternommen werden, müssen beim Anwender Produkte einer fachgerechten und kontinuierlichen Pflege und der richtigen Aufbereitung zugeführt werden.</p>
290	Materialbeständigkeit		<p>Achten Sie bei der Auswahl der Reinigungs- und Desinfektionsmittel darauf, dass folgende Bestandteile nicht enthalten sind:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Organische, mineralische und oxidierende Säuren (minimal zulässiger pH-Wert 5,5) • Laugen/starke Laugen (neutral/enzymatischer (max. zulässiger pH-Wert 8,5, zwingend erforderlich bei Produkten aus Aluminium oder anderen alkaliempfindlichen Werkstoffen) oder alkalische Reiniger (max. zulässiger pH-Wert 11, zwingend erforderlich bei Produkten mit vorgesehener Anwendung in prionenkritischen Bereichen, z.B. entsprechend Anlage 7 der KRINKO RKI BfArM-Empfehlung zur Aufbereitung) empfohlen) • Organische Lösungsmittel (z.B. Alkohole, Ether, Ketone, Benzine) • Oxidationsmittel (z.B. Wasserstoffperoxid) • Halogene (Chlor, Jod, Brom) • Aromatische/halogenierte Kohlenwasserstoffe



Otto Leibinger GmbH
 Griesweg 27
 78570 Mühlheim
 Germany

Tel.: +49 7463 7232
 Fax: +49 7463 222
 www.leibinger-dental.de
 info@leibinger-dental.de



English

Processing instructions B

Important notes



Read these reprocessing instructions carefully before each use and keep them easily accessible for the user or the relevant technical personnel.



Carefully read the warnings indicated by this symbol. Improper use of the products may result in serious injury to the patient, users or third parties.



This reprocessing instruction is valid for all article number in Annex I.

Section	Title	Description
10	Intended use and area of application	The devices may only be used for their intended use in medical specialties, by appropriately trained and qualified personnel. The devices are not intended for use on the central circulatory or nervous system. The attending physician or the user is responsible for the selection of the devices for specific applications or operative use, appropriate training and information, and sufficient experience for handling the devices.
20	Precautionary measures and warnings	Attention! Medical devices have been designed for human use only and must not be used for any other purpose. Improper handling and care as well as improper use can lead to premature wear of the devices.
		Treatment of brand new devices Factory-new devices must have undergone the complete reprocessing process once before being used. Protective caps and protective nets for sharp-edged devices must be completely removed beforehand.
		Load Overloading of the devices must be avoided. Overloading can lead to bending or breaking and thus to the loss of functionality of the devices.
		Functional impairment The devices corrode and their function is impaired if they come into contact with aggressive substances. For this reason, it is essential to follow the reprocessing and sterilization instructions.
		Operating conditions To ensure the safe operation of the aforementioned devices, correct maintenance and care of the devices is essential. In addition, a functional or visual check should be carried out before each use. For this reason, we refer to the relevant sections in these reprocessing instructions.
		Reprocessability For the reprocessing of devices where TSE/CJD contamination is to be feared, the guidelines of the World Health Organisation (WHO), as well as the national requirements for hospital hygiene, must be followed. The safest and clearest way to ensure that there is no risk of residual infectivity from contaminated products and other materials is to dispose of them by incineration. In certain public health situations, a less effective method may be preferred, in compliance with national requirements. The steam sterilisation parameters recommended by WHO for prion inactivation, but with limited effectiveness, are: 134°C/273°F for 18 minutes.
		Storage There are no specific requirements for storing the devices before sterilization. Nevertheless, we recommend storing the medical devices in a clean and dry environment.



Section	Title	Description																
	 Validation	<p>The devices used for reprocessing must be validated by the user.</p> <p>The following devices and cleaners were used as part of the validation.</p> <table border="1"> <tr> <td>Cleaning agent</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Disinfectant</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Brushes</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrasonicbath</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Water Jet Pistol</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Steam autoclave</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Cleaning and disinfection device</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterile packaging</td> <td>Paper/film packaging in accordance with ISO 11607-1 and DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Equivalent cleaning agents and disinfectants as well as devices from other manufacturers may be used.</p> <p>*Packaging systems deviating from this must be validated by the user.</p>	Cleaning agent	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Disinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Brushes	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrasonicbath	Elma Elmasonic S 300H	Water Jet Pistol	Karl Storz 27660P	Steam autoclave	Lautenschläger ZentraCert	Cleaning and disinfection device	Miele PG 8535	Sterile packaging	Paper/film packaging in accordance with ISO 11607-1 and DIN EN 868-2 *
Cleaning agent	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Disinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Brushes	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrasonicbath	Elma Elmasonic S 300H																	
Water Jet Pistol	Karl Storz 27660P																	
Steam autoclave	Lautenschläger ZentraCert																	
Cleaning and disinfection device	Miele PG 8535																	
Sterile packaging	Paper/film packaging in accordance with ISO 11607-1 and DIN EN 868-2 *																	
30	Liability and warranty	The devices may only be used for their intended purpose in the medical fields by appropriately trained and qualified personnel. The attending physician or the user is responsible for the selection of the devices for specific applications or operative use, for appropriate training and information, and for sufficient experience in handling the devices. The manufacturer does not take responsibility for damage resulting from repair or maintenance by unauthorized parties.																
40	Obligation to report	All serious incidents related to the devices must be reported to the manufacturer and the competent authority of the member state where the user and/or patient is established.																
50	 Sterility: Delivery condition	The medical devices are delivered in a non-sterile state and must be processed and sterilized by the user in accordance with the following instructions before the first and each subsequent use.																
60	Limitation of reprocessing, disposal	<p>Frequent reprocessing has little effect on the devices. Product life is limited by wear due to intended use and damage to the device.</p> <p>The reprocessing was performed 50 times with representative products to confirm that the products can be reprocessed and that no chemicals or other contaminants have accumulated that would affect the biocompatibility of the products.</p> <p>The device may no longer be used, among others, under the following aspects: Corrosion, damage, fractures, cracks, deformation, porosity, functional limitations, devices with unrecognizable or missing labeling (UDI carrier). Therefore, the corresponding instructions for functional testing by the reprocessor must be implemented. Please dispose of the devices properly or to a recycling system at the end of the product life. The national regulations and disposal guidelines must be observed!</p>																
70	Processing	See the following points																
75	Water quality	Instruments should be rinsed in individual steps with demineralized/deionized water (DI water). A limit value of ≤ 100 CFU/ml is considered acceptable for the microbial quality of the water to be used.																
80	 Warning notices	Tap water to be used must be of drinking water quality. If the device is not a one-piece device, the device must be disassembled as far as possible.																
90	 Place of use	<p>Coarse soiling, residues of e.g. hemostatic agents, skin disinfectants and lubricants as well as corrosive drugs should, if possible, be removed before discarding the device. Any contamination must be rinsed or wiped off immediately after use. The device should not be cleaned with physiological saline solution or stored before dry disposal. Wherever possible, dry disposal should be preferred, as prolonged exposure of medical devices to solutions during wet disposal can lead to material damage (e.g. corrosion).</p> <p>Long waiting times before reprocessing, e.g. overnight or over the weekend, should be avoided (< 1 hours drying time after contamination).</p>																



Section	Title		Description
100		Transport	The device is discarded after use without disinfectant or other additional liquids and transported to the reprocessing unit for medical devices. The device must be disposed of dry immediately after use. This means that the device must be transported in a closed container from the place of use to reprocessing without being placed in disinfectant solution or other liquids, so that no drying occurs on the device.
110		Pre-treatment	<p>If the device is not a one-piece device, it must be disassembled as far as possible.</p> <ul style="list-style-type: none"> The device must be soaked in tap water (according to drinking water regulations) for 10 minutes while avoiding bubble formation on the surface of the device. Rinse the device under cold tap water of drinking water quality (< 40° C) until all visible dirt has been removed. Stubborn dirt must be removed with a soft brush. If present, open the valves. If present, remove the seals. <ul style="list-style-type: none"> Moving parts on the device must be moved back and forth at least ten times. <ul style="list-style-type: none"> By means of a water pressure gun, <ul style="list-style-type: none"> Cracks Holes Edges must be rinsed intensively > 60 sec. with cold water (drinking water quality, < 40° C). <p>For devices with lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Additionally, fill the lumen with tap water (drinking water quality, < 40° C) using a disposable syringe (50 ml). The soaking time is 10 minutes. Treat the lumens with a brush whose diameter and length are slightly larger than the diameter and length of the lumens. Brush through the lumens at least three times with the brush. If cleaning with a brush is not feasible due to the small lumen diameters, the lumens must be flushed three times with a 50 ml disposable syringe. Use tap water (drinking water quality, < 40° C).
120	a) Manual Cleaning/Disinfection/Drying	Note:	Before ultrasonic cleaning, a pretreatment (see section 110) must be performed.
		Ultrasonic cleaning	<ul style="list-style-type: none"> Immerse the devices in an ultrasonic bath (< 40° C) with a mildly alkaline detergent and a frequency of approx. 35 kHz. Sonication time must correspond to the detergent manufacturer's specifications. A detergent suitable for ultrasonic cleaning must be used. The instructions of the manufacturer of the detergent must be followed. Devices must be placed in such a way, that all surfaces are covered. The devices must not touch each other. Rinse the devices thoroughly (at least 1 min.) three times under cold water (drinking water quality, < 40° C).



Section	Title	Description
130	Manual cleaning	<ul style="list-style-type: none"> Moving parts on the device must be moved back and forth at least ten times. <p>The product is to be forwarded to the further processing steps in the opened state.</p> <p>For devices with lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Treat the lumens with a brush whose diameter and length are slightly larger than the diameter and length of the lumens. Brush through the lumens at least three times with the brush. If cleaning with a brush is not feasible due to the small lumen diameters, the lumens must be flushed three times with a 50 ml disposable syringe. Use tap water (drinking water quality, < 40° C). <p>Use a mildly alkaline detergent and prepare the cleaning solution according to the manufacturer's instructions.</p> <ul style="list-style-type: none"> Immerse the devices completely in the cleaning solution. Carry out all further cleaning steps below the liquid level to avoid splashing of contaminated liquid. <p>The total exposure time in the cleaning solution must be in accordance with the manufacturer's instructions for the cleaning agent used.</p> <ul style="list-style-type: none"> Brush the devices completely in the solution with a soft brush for at least 1 minute. Remove the devices from the cleaning solution and rinse it with water for at least 1 minute to completely remove the cleaning solution. Using a water pressure gun (or similar) (>30 sec.) to rinse: <ul style="list-style-type: none"> cracks holes edges <p>using cold tap water (< 40° C, drinking water quality).</p>
140	Manual disinfection	<p>The specific instructions of the manufacturer of the disinfectants regarding concentration, temperature and contact time must be observed. Only disinfectants suitable for disinfection of medical devices may be used.</p> <ul style="list-style-type: none"> The lumens must be rinsed with disinfectant of a disposable syringe at least three times before and after the exposure time. The devices must be completely immersed in disinfectants so that all surfaces are covered. The exposure time must be followed, as indicated by the manufacturer of the disinfectant. The devices must not touch each other. Moving parts on the device must be moved back and forth at least ten times. Rinsing the devices in deionised water > 15 sec. Moving parts on the device must be moved back and forth at least ten times while rinsing with deionised water. The lumens must additionally be flushed with deionised water using a disposable syringe (50 ml) at least three times.
150	Manual drying	<p>Dry manually with a lint-free disposable cloth until all surfaces are dry.</p> <p>The lumens must be ventilated using sterile and oil-free compressed air.</p>
160	Note:	Pre-treatment (see section 110) must be carried out before mechanical cleaning.



Section	Title	Description
		<ul style="list-style-type: none"> Immerse the devices in an ultrasonic bath (< 40° C) with a mildly alkaline detergent and a frequency of approx. 35 kHz. Sonication time must correspond to the detergent manufacturer's specifications. A detergent suitable for ultrasonic cleaning must be used. The instructions of the manufacturer of the detergent must be followed. Devices must be placed in such a way, that all surfaces are covered. The devices must not touch each other. Rinse the devices thoroughly (at least 1 min.) three times under cold water (drinking water quality, < 40° C). <p>Procedure after ultrasound treatment: Rinse again using a water pressure gun (> 30 sec.) with cold tap water (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> Cracks Holes Edges <ul style="list-style-type: none"> Treat the lumens with a brush whose diameter and length are slightly larger than the diameter and length of the lumens. Brush through the lumens at least three times with the brush. If cleaning with a brush is not feasible due to the small lumen diameters, the lumens must be flushed three times with a 50 ml disposable syringe. Use tap water (drinking water quality, < 40° C). <p>Moving parts on the device must be moved back and forth at least ten times while applying the water pressure gun.</p>
170	b) Mechanical Cleaning/Disinfection/Drying	<p>Preparation for decontamination</p> <p>The product is to be forwarded to the further processing steps in the opened state, if necessary with the help of an apparatus. If present, the handle spring must be unhooked.</p> <p>Rinse shadows must be avoided. The devices must be prepared in suitable strainer baskets or rinsing trays (select size to suit the devices). The devices should be placed with a minimum distance to other devices in the cleaning basket. Overlapping must be avoided in order to exclude damage to the devices during the cleaning process. The quantity and type of load in the product trays selected for cleaning must be carried out in such a way that no impairment of the cleaning result is to be expected.</p> <p>For devices with lumen: The device shall be positioned so that the water can flow into and out of the lumens.</p>
180		<p>(washing machine, WD according to EN ISO 15883): If a rinsing connection is available, the device must be connected to the designated fitting.</p> <ul style="list-style-type: none"> Pre-rinse for 5 minutes with cold tap water (drinking water quality) < 40° C. Water drainage 10 minutes cleaning with deionised water of 55° C with mild alkaline detergent Water drainage 1 minute rinse with deionised water Water drainage 1 minute rinse with deionised water Water drainage <p>The special instructions of the manufacturer of the cleaning machine and the cleaning agents must be observed. Use a cleaning agent that is suitable for a washer-disinfector.</p>
190		<p>Automated disinfection</p> <p>Automatic thermal disinfection in washer-disinfectors, taking into account the national requirements for the A0 value; e.g. A0- value 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 minutes disinfection with deionised water 90° C Water drainage
200		<p>Automated drying</p> <p>Automatic drying according to the automatic drying process of the washer-disinfector for at least 15 minutes (at 90° C in the rinsing room). If necessary, subsequent manual drying with a lint-free cloth if wetness can be detected on the device.</p>



Section	Title	Description									
210	Inspections	<p>The devices must be macroscopically clean after each cleaning, i.e. free of visible dirt.</p> <ul style="list-style-type: none"> • A stained device (corrosion, discoloration) must be sorted out immediately and subjected to special treatment. • A contaminated device must be reprocessed. • In the event of errors or damage, the device must be sorted out immediately. <p>The following components must be checked with particular attention:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Notches ○ Blades ○ Points ○ Joints ○ Handle spring <ul style="list-style-type: none"> • If the UDI carrier is illegible, the products must be disposed of. 									
220	Care of the devices	<p>Allow the device to cool to room temperature. If the device has been disassembled, it must be reassembled before maintenance.</p> <p>Maintenance means applying instrument oil. Products with a joint or end (scissors, clamps, etc.) or with metallic sliding surfaces (ribbed scissors, punches, etc.) must be treated with steam-sterilizable care products based on paraffin /white oil. The oil must be suitable for the use with biomedical products and be physiologically safe. The care products prevent metal-on-metal friction and keep the products in good condition. Laser-marked products may fade when treated with basic cleaners containing phosphoric and hydrofluoric acids. As a result, the coding function may be impaired or lost. In general, surgical products must be subjected to permanent care before functional testing. Care products must act in such a way that even with their permanent use, sticking of the joint parts due to an additive effect is excluded.</p>									
230	Packaging	<p>If not yet done, the disassembled device must be reassembled.</p> <p>The device is placed in a suitable, standard-compliant packaging for the respective device or in sterilization trays for sterilization in accordance with DIN EN ISO 11607 or DIN EN 868 and sealed.</p> <p>The packaging must meet the following requirements:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Suitable for steam sterilization (temperature resistance up to at least 138° C (280° F) sufficient vapour permeability). • Sufficient protection of devices or sterilization packaging against mechanical damage. • Regular maintenance according to the manufacturer's specifications (sterilization containers). • A maximum weight of 10 kg per package/contents of the sterilization container must not be exceeded. 									
240	Sterilisation	<p>Sterilisation of the devices using the fractionated pre-vacuum method (according to DIN EN ISO 17665-1) taking into account the respective national requirements. The devices must be sterilised in suitable sterilisation packaging.</p> <p>Sterilisation must be carried out using a fractionated pre-vacuum process with three pre-vacuum cycles and drying in a vacuum for at least 20 minutes. The following parameters must be taken into account:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperature</th> <th>Time</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europe</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>The autoclave manufacturer's instructions for use and the recommended guidelines for the maximum load of sterilisation material must be observed. The autoclave must be installed, maintained, validated and calibrated according to regulations.</p>		Temperature	Time	Europe	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperature	Time									
Europe	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Additional Information	<p>The reprocessor is responsible for ensuring that the reprocessing carried out with the equipment, materials and personnel used in the reprocessing facility achieves the desired results. This usually requires validation and routine monitoring of the process and equipment used.</p>									
260	Service, repair and return transport	<p> Service and repair</p> <p>Do not carry out any repairs or modifications to the devices yourself. This is the sole responsibility of the manufacturer's authorised personnel. Please contact us if you have any complaints, claims or information regarding our devices.</p>									
	 Return transport	<p>Defective or non-conforming devices must have gone through the entire reprocessing process before being returned for repair/service.</p>									



Section	Title	Description
270	Storage and transport	<ul style="list-style-type: none">• Protect against mechanical damage• Store dry and dust-free• Store and transport in safe containers/packaging• Handle, do not throw or drop with great care <p>Appropriate approved sterilization packaging (e.g. according to DIN EN 868, ISO 11607) must be used for sterilization, subsequent transport and storage.</p>
280	Inspection instruction	<p>Before each use of the device, it must be checked for fractures, cracks, deformations, damage and functionality. Worn, corroded, deformed, porous or otherwise damaged devices must be sorted out.</p> <p>The following components must be checked with particular attention:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Notches○ Blades○ Points○ Joints○ Handle spring <p>The stainless steels used for manufacturing of the devices form specific passive layers as protective layers due to their alloy. These steels show only limited resistance to the attack of chloride ions and aggressive media and liquids! In addition to the efforts made by the manufacturer in the selection of the right materials and in their careful processing, devices must be subjected to professional and continuous care and the correct preparation at the user's end.</p>
290	Material resistance	<p>When selecting cleaning agents and disinfectants, make sure that they do not contain the following ingredients:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organic, mineral and oxidising acids (minimum permissible pH value 5.5)• Alkalis/strong alkalis (neutral/enzymatic (max. permissible pH value 8.5, mandatory for devices made of aluminium or other alkali-sensitive materials) or alkaline cleaning agents (max. permissible pH value 11, mandatory for devices intended for use in prion-critical areas, e.g. in accordance with Appendix 7 of the KRINKO RKI BfArM recommendation for reprocessing))• Organic solvents (e.g. alcohols, ethers, ketones, benzines)• Oxidising agents (e.g. hydrogen peroxides)• Halogens (chlorine, iodine, bromine)• Aromatic/halogenated hydrocarbons



Instrucciones de preparación B

Notas importantes



Lea atentamente estas instrucciones de reprocesamiento antes de cada uso y manténgalas fácilmente accesibles para el usuario o el personal especializado correspondiente.



Lea atentamente las advertencias indicadas por este símbolo. El uso inadecuado de los productos puede provocar lesiones graves en el paciente, los usuarios o terceros.





Esta instrucción de reprocesamiento es válida para todos los números de artículo del Annex I.

Sección	Título	Descripción
10	Uso previsto y área de aplicación	Los productos sólo pueden ser utilizados para su uso previsto en el ámbito médico, por personal adecuadamente formado y cualificado. Los productos no están destinados a ser utilizados en el sistema circulatorio o nervioso central. El médico tratante o el usuario es responsable de los productos para aplicaciones específicas o el uso operativo, de la formación e información adecuada y de la experiencia suficiente para el manejo de los productos.
20	Medidas de precaución y advertencias	Atención! Productos biomédicos están diseñados exclusivamente para el uso humano y no se deben utilizar para ningún otro propósito. Uso y mantenimiento inadecuado pueden provocar un desgaste prematuro de los productos.
		Tratamiento de los productos nuevos Productos nuevos de fábrica deben haber sido sometidos al proceso completo de reprocesamiento una vez antes de ser utilizados por primera vez. Los tapones y las redes de protección de los productos con bordes afilados se deben quitar completamente antes.
		Carga Se debe evitar la sobrecarga de los productos. La sobrecarga puede provocar que los productos se deforman o se rompan y, por tanto, que pierdan su funcionalidad.
		Deterioro funcional Los productos se corroen y su funcionamiento se ve afectado si entran en contacto con sustancias agresivas. Por esta razón, es esencial seguir las instrucciones de reprocesamiento y esterilización.
		Condiciones de funcionamiento Para garantizar el funcionamiento seguro de los productos mencionados, su mantenimiento y cuidado adecuado es esencial. Además, antes de cada uso, se debe realizar una prueba funcional o visual. Por ello, nos remitimos a los capítulos correspondientes de estas instrucciones de reprocesamiento.
		Reprocesabilidad Para el reprocesamiento de productos en los que la contaminación por EET/CJD es una preocupación, deben seguirse las directrices de la Organización Mundial de la Salud (OMS/WHO) y los requisitos nacionales de higiene hospitalaria. La forma más segura y clara de garantizar que no haya riesgo de infectividad residual de los productos y otros materiales contaminados es eliminarlos mediante incineración. En determinadas situaciones de salud pública, se puede preferir un método menos eficaz, según los requisitos nacionales. Los parámetros de esterilización por vapor recomendados por la OMS para la inactivación de priones, pero con una eficacia limitada, son 134°C/273°F durante 18 minutos.
		Almacenamiento No hay requisitos específicos para el almacenamiento de los productos antes de la esterilización. No obstante, se recomienda almacenar los productos en un entorno limpio y seco.



Sección	Título	Descripción																
		<p>Los dispositivos utilizados para el reprocesamiento deben ser validados por el usuario. Los siguientes dispositivos y limpiadores se utilizaron como parte de la validación.</p> <table border="1"> <tr> <td>Agentes de limpieza</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfectante</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Cepillos</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Baño ultrasónico</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistola de agua a presión</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoclave de vapor</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Dispositivo de limpieza y desinfección</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Envasado estéril</td> <td>Embalaje de papel o película conforme a las normas ISO 11607-1 y DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Pueden utilizarse agentes de limpieza y desinfectantes equivalentes, así como dispositivos de otros fabricantes. *Los sistemas de envasado que se desvíen de esto deben ser validados por el usuario.</p>	Agentes de limpieza	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfectante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Cepillos	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Baño ultrasónico	Elma Elmasonic S 300H	Pistola de agua a presión	Karl Storz 27660P	Autoclave de vapor	Lautenschläger ZentraCert	Dispositivo de limpieza y desinfección	Miele PG 8535	Envasado estéril	Embalaje de papel o película conforme a las normas ISO 11607-1 y DIN EN 868-2 *.
Agentes de limpieza	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfectante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Cepillos	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Baño ultrasónico	Elma Elmasonic S 300H																	
Pistola de agua a presión	Karl Storz 27660P																	
Autoclave de vapor	Lautenschläger ZentraCert																	
Dispositivo de limpieza y desinfección	Miele PG 8535																	
Envasado estéril	Embalaje de papel o película conforme a las normas ISO 11607-1 y DIN EN 868-2 *.																	
30	Responsabilidad y garantía	Los productos deben ser utilizados, sobre todo, para su uso previsto en el ámbito médico, por personal adecuadamente educado y cualificado. La educación y la información adecuada, así como la experiencia adquirida en el manejo de los productos, son las condiciones necesarias para la selección de los productos y su utilización, así como para el manejo de los mismos. El fabricante no se responsabiliza de los daños causados por la reparación o el mantenimiento de entidades no autorizados.																
40	Obligación de informar	Todos los acontecimientos adversos graves del uso del producto deben ser reportados al fabricante y a la autoridad responsable del estado en el que se encuentra el usuario y/o el paciente.																
50	 Esterilidad: Condición de entrega	Los productos médicos se entregan de forma no estéril y deben ser preparados y esterilizados por el usuario antes del primer uso y antes de cada uso siguiente según las instrucciones siguientes.																
60	Limitación del reprocesamiento, eliminación	<p>El reprocesamiento frecuente tiene poco efecto en los productos. La vida útil del producto se verá limitado por el desgaste tras el uso previsto y daños del producto.</p> <p>La reutilización se realizó 50 veces con productos representativos para confirmar que los productos pueden ser reutilizados y que no se han acumulado sustancias químicas u otras impurezas que puedan afectar la biocompatibilidad de los productos.</p> <p>El producto no se debe utilizar, entre otros, en los siguientes casos: Corrosión, daños, manchas, rozaduras, deformación, porosidad, alteraciones del funcionamiento, productos con denominación incorrecta o incompleta (soporte de la identificación única). Por lo tanto, hay que cumplir con las siguientes indicaciones para la verificación de las funciones por parte del usuario. Por favor, envíe los productos a una eliminación adecuada o a un sistema de reciclaje después de su vida útil. Tenga en cuenta las normas nacionales y directrices para la eliminación de residuos.</p>																
70	Procesamiento	Vea los siguientes puntos																
75	Calidad del agua	Los instrumentos deben enjuagarse en pasos individuales con agua desmineralizada/desionizada (agua DI). Se considera aceptable un valor límite de ≤ 100 UFC/ml para la calidad microbiana del agua a utilizar.																
80	 Advertencias	La calidad del agua de la llave que se utiliza debe ser la misma que la del agua potable. Si no se trata de un producto completo, el producto debe ser desmontado lo más posible.																



Sección	Título	Descripción	
90	 Lugar de uso	<p>Contaminación grave, residuos de, por ejemplo, agentes hemostáticos, desinfectantes y lubricantes para la piel, y medicamentos corrosivos deben ser eliminados antes de desechar el producto. Cualquier contaminación se debe aclarar o limpiar inmediatamente después de su uso. El producto no se debe limpiar ni almacenar con solución salina fisiológica antes de su eliminación en seco. Siempre que sea posible, debe preferirse la eliminación en seco, ya que la permanencia prolongada de los productos sanitarios en soluciones puede provocar daños materiales (por ejemplo, corrosión).</p> <p>Se deben evitar los tiempos de espera prolongados antes del reprocesamiento, por ejemplo, durante la noche o el fin de semana (< 1 horas de secado después de la contaminación).</p>	
100	 Transporte	<p>Después de su uso, el producto se desecha sin desinfectante u otros líquidos adicionales y se transporta a la unidad de reprocesamiento de dispositivos médicos. El producto debe eliminarse en seco inmediatamente después de su uso. Esto significa que el producto debe ser transportado en un contenedor cerrado desde el lugar de uso hasta la unidad de reprocesamiento sin ser colocado en una solución desinfectante u otros líquidos, para que no se produzca un secado en el producto.</p>	
110	Pretratamiento	<p>Si no se trata de un producto completo, el producto debe ser desmontado lo más posible.</p> <ul style="list-style-type: none"> Los productos deben ser remojados durante 10 minutos en agua de la llave (según la normativa de agua potable) durante 10 minutos, evitando la formación de burbujas en su superficie. Aclarar el producto bajo agua fría de la llave de calidad potable (< 40° C) hasta que se haya eliminado toda la suciedad visible. Elimine la suciedad persistente con un cepillo suave. Si están presentes, abrir las válvulas. Si las hay, retire las juntas. <ul style="list-style-type: none"> Las partes dinámicas del producto deben ser movidas hacia adelante y hacia atrás al menos diez veces. <ul style="list-style-type: none"> Usando una pistola de agua a presión se deben aclarar: <ul style="list-style-type: none"> grietas agujeros bordes <p>intensamente > 60 seg. con agua fría (calidad de agua potable, < 40° C).</p> <p>Para productos con lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Llena el lumen con una jeringa desechable (50 ml) con agua de la llave (calidad del agua, < 40° C). El tiempo de remojo es de 10 minutos. Trate los lúmenes con un cepillo cuyo diámetro y longitud sean ligeramente mayores que el diámetro y la longitud de los lúmenes. Cepille los lúmenes al menos tres veces con el cepillo. Si la limpieza con un cepillo no es posible debido a los pequeños diámetros de los lúmenes, éstos deben lavarse tres veces con una jeringa desechable de 50 ml. Utilice agua de la llave (calidad del agua potable, < 40° C) 	
120	a) Limpieza/Desinfección/Secado manual	Nota:	<p>Antes de la limpieza por ultrasonidos, se debe realizar un tratamiento previo (véase la sección 110).</p>
		Limpieza por ultrasonidos	<ul style="list-style-type: none"> Colocación del producto en un baño de alta temperatura (< 40° C) con un detergente ligeramente alcalino y una frecuencia de aproximadamente 35 kHz. El tiempo de tratamiento debe corresponder con las especificaciones del fabricante del detergente. Se debe utilizar un detergente que sea apto para una limpieza ultrasónica. Se deben cumplir las indicaciones del fabricante de detergentes. Los productos se deben colocar de tal manera que todos los bordes queden cubiertos. Los productos no se deben tocar entre sí. Aclarar los productos bajo agua fría (calidad de agua potable, < 40° C) por lo menos tres veces (por lo menos 1 minuto).





Sección	Título	Descripción
130	Limpieza manual	<ul style="list-style-type: none"> Las partes dinámicas del producto deben ser movidas hacia adelante y hacia atrás al menos diez veces. <p>El producto debe ser introducido a las etapas siguientes de procesamiento en el estado abierto.</p> <p>Para productos con lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Trate los lúmenes con un cepillo cuyo diámetro y longitud sean ligeramente mayores que el diámetro y la longitud de los lúmenes. Cepille los lúmenes al menos tres veces con el cepillo. Si la limpieza con un cepillo no es posible debido a los pequeños diámetros de los lúmenes, éstos deben lavarse tres veces con una jeringa desechable de 50 ml. Utilice agua de la llave (calidad del agua potable, < 40° C). <p>Utilice un limpiador ligeramente alcalino y prepare la solución de limpieza según las instrucciones del fabricante.</p> <ul style="list-style-type: none"> Sumerja el producto completamente en la solución de limpieza. Realice todos los demás pasos de limpieza por debajo del nivel del líquido para evitar salpicaduras de líquido contaminado. <p>El tiempo total de exposición en la solución de limpieza debe cumplir con las instrucciones del fabricante del producto de limpieza utilizado.</p> <ul style="list-style-type: none"> Cepille los productos completamente en la solución con un cepillo suave durante al menos 1 minuto. Saque el producto de la solución limpiadora y aclárelo con agua durante al menos 1 minuto para eliminar completamente la solución limpiadora Usando una pistola de agua a presión (o algo similar) se deben aclarar: <ul style="list-style-type: none"> grietas agujeros bordes <p>con agua fría de la llave (calidad de agua potable, < 40 ° C).</p>
140	Desinfección manual	<p>Deben respetarse las instrucciones especiales del fabricante del desinfectante sobre concentración, temperatura y tiempo de contacto. Sólo se deben utilizar desinfectantes adecuados para la desinfección de productos biomédicos.</p> <ul style="list-style-type: none"> Los lúmenes deben ser aclarados con desinfectante de una jeringa desechable al menos tres veces antes y después del tiempo de exposición. Los productos deben estar completamente sumergidos en el desinfectante para que todas las superficies queden cubiertas. Se debe respetar el tiempo de exposición, como indicado del fabricante del desinfectante. Los productos no se deben tocar entre sí. Las partes dinámicas del producto deben ser movidas hacia adelante y hacia atrás al menos diez veces. Aclaración de los productos en agua desionizada > 15 seg. Las partes dinámicas del producto deben ser movidas hacia adelante y hacia atrás al menos diez veces durante la aclaración en agua desionizada. Además, los lúmenes deben ser aclarados con agua desionizada con una jeringa desechable (50 ml) al menos tres veces.
150	Secado manual	<p>Secar manualmente con un paño desechable sin pelusas hasta que todas las superficies estén secas.</p> <p>Los lúmenes deben ventilarse con aire comprimido estéril y sin aceite.</p>
160	Nota:	Se debe realizar un tratamiento previo antes de la limpieza mecánica (véase el apartado 110).




Sección	Título	Descripción
		<ul style="list-style-type: none"> Colocación del producto en un baño de alta temperatura (< 40° C) con un detergente ligeramente alcalino y una frecuencia de aproximadamente 35 kHz. El tiempo de tratamiento debe corresponder con las especificaciones del fabricante del detergente. Se debe utilizar un detergente que sea apto para una limpieza ultrasónica. Se deben cumplir las indicaciones del fabricante de detergentes. Los productos se deben colocar de tal manera que todos los bordes queden cubiertos. Los productos no se deben tocar entre sí. Aclarar los productos bajo agua fría (calidad de agua potable, < 40° C) por lo menos tres veces (por lo menos 1 minuto). Aclarar con agua fría de la llave (<40°C) con una pistola de agua a presión (>30 seg.): <ul style="list-style-type: none"> grietas agujeros bordes Trate los lúmenes con un cepillo cuyo diámetro y longitud sean ligeramente mayores que el diámetro y la longitud de los lúmenes. Cepille los lúmenes al menos tres veces con el cepillo. Si la limpieza con un cepillo no es posible debido a los pequeños diámetros de los lúmenes, éstos deben lavarse tres veces con una jeringa desechable de 50 ml. Utilice agua de la llave (calidad del agua potable, < 40° C). <p>Las partes dinámicas del producto deben ser movidas hacia adelante y hacia atrás al menos diez veces durante el uso de la pistola de agua a presión.</p>
170	b) Limpieza/ desinfección / secado o mecánico	<p>Preparación para la descontaminación</p> <p>El producto debe ser introducido a las etapas siguientes de procesamiento en el estado abierto, si es necesario con el apoyo de un dispositivo adecuado.</p> <p>Si está presente, el resorte de la manija debe ser desenganchado.</p> <p>Hay que evitar sombras de los sumideros. El producto debe prepararse en cestas de tamizado o fuentes de fregado adecuados (seleccione el tamaño adecuado por el producto). El producto debe colocarse con una distancia mínima a otros productos en la cesta de limpieza. Se debe evitar el solapamiento para evitar que el proceso de limpieza dañe los productos. La cantidad y el tipo de carga en los recipientes seleccionados para la limpieza debe realizarse de forma que el resultado de la limpieza no sea disminuido.</p> <p>Para productos con lumen: El producto está colocado de tal manera que el agua puede fluir dentro y fuera de los lúmenes.</p>
180		<p>(lavadora, dispositivos de limpieza y desinfección según EN ISO 15883): Si se dispone de una conexión de aclarado, se debe conectar el producto al accesorio designado.</p> <ul style="list-style-type: none"> aclarar previamente durante 5 minutos con agua fría de la llave (calidad de agua potable) < 40° C. Drenaje de agua 10 minutos de limpieza con agua desionizada a 55° C con un detergente alcalino suave Drenaje de agua 1 minuto de aclarado con agua desionizada Drenaje de agua 1 minuto de aclarado con agua desionizada Drenaje de agua <p>Deben respetarse las instrucciones especiales del fabricante de la máquina de limpieza y de los detergentes. Utilice un producto de limpieza adecuado para la lavadora desinfectadora.</p>
190		<p>Desinfección automatizada</p> <p>Desinfección térmica automática en dispositivos de limpieza y desinfección, de acuerdo con las normas nacionales sobre el valor A0; por ejemplo, el valor A0 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 minutos de desinfección con agua desionizada a 90° C Drenaje de agua
200		<p>Secado automatizado</p> <p>Secado automático según el proceso de secado automático del dispositivo de limpieza y desinfección durante al menos 15 minutos (a 90° C en el área de aclaración).</p> <p>Si es necesario, secado manual posterior con un paño sin pelusas si se detecta humedad en el producto.</p>



Sección	Título	Descripción									
210	Inspecciones	<p>Los productos deben estar macroscópicamente limpios después de cada limpieza, es decir, libre de contaminación visible.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un producto manchado (corrosión, decoloración) debe ser separado inmediatamente y recibir un tratamiento especial. • Un producto sucio debe ser reprocesado. • En caso de que se detectan defectos o daños, el producto debe ser separado directamente. <p>Hay que prestar atención especial a los siguientes componentes:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Restos ○ Bordes de corte ○ Puntas ○ Junturas ○ Resorte de la manilla <ul style="list-style-type: none"> • Si el portador del UDI no es legible, los productos deben ser desechados. 									
220	Tratamiento de los productos	<p>Deje que el producto se enfríe a temperatura ambiental. Si el producto ha sido desmontado, hay que remontarlo antes del mantenimiento.</p> <p>El mantenimiento consiste en aplicar aceite para productos. Productos biomédicos con una junta o un extremo (tijeras, pinzas, etc.) o con superficies metálicas deslizantes (tijeras acanaladas, punzones, etc.) deben tratarse con productos de mantenimiento a base de aceite de parafina / blanco esterilizable al vapor. El aceite debe ser adecuado para el uso con productos biomédicos y ser fisiológicamente seguro. Los productos de mantenimiento evitan la fricción metal-metal y mantienen los productos en buen estado. Los productos marcados con láser pueden desvanecer si se tratan con limpiadores básicos que contengan ácidos fosfóricos y fluorhídricos. Como resultado, la función de codificación puede verse afectada o perderse. En general, los productos quirúrgicos deben ser sometidos a cuidados permanentes antes de las pruebas de funcionamiento. Los productos de mantenimiento deben actuar de tal manera que, incluso con su uso permanente, se excluya la adherencia de las partes de la junta debido a un efecto aditivo.</p>									
230	Embalaje	<p>Si no se ha hecho ya, hay que remontar el producto desmontado.</p> <p>El producto se coloca y se sella en un embalaje estandarizado adecuado para el producto respectivo o en recipientes de esterilización para la esterilización según DIN EN ISO 11607 o DIN EN 868.</p> <p>El embalaje debe cumplir los siguientes requisitos:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Adecuado para la esterilización por vapor (resistencia a la temperatura hasta al menos 138° C (280° F), suficiente permeabilidad al vapor). • Suficiente protección de los productos o del embalaje de esterilización contra daños mecánicos • Mantenimiento regular de acuerdo con las especificaciones del fabricante (contenedor de esterilización) • No se debe superar un peso máximo de 10 kg por paquete/contenido del contenedor de esterilización. 									
240	Esterilización	<p>Esterilización del producto mediante el proceso de pre-vacío fraccionado (según DIN EN ISO 17665-1), teniendo en cuenta los respectivos requisitos nacionales. La esterilización del producto debe realizarse en un embalaje de esterilización adecuado.</p> <p>La esterilización debe realizarse mediante un proceso de pre-vacío fraccionado con tres ciclos de pre-vacío y secado al vacío durante al menos 20 minutos. Hay que tener en cuenta los siguientes parámetros:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Tiempo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>EE.UU.</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Deben respetarse las instrucciones de uso del fabricante del autoclave y las directrices recomendadas para la carga máxima de material de esterilización. El autoclave debe ser instalado, mantenido, validado y calibrado de acuerdo con la normativa.</p>		Temperatura	Tiempo	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	EE.UU.	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Tiempo									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
EE.UU.	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Información adicional	<p>El reprocesador es responsable de garantizar que el reprocesamiento realmente realizado con el equipo, los materiales y el personal utilizados en la instalación de reprocesamiento logre los resultados deseados. Esto suele requerir la validación y el control rutinario del proceso y los equipos utilizados.</p>									
260	Servicio, reparación y  Servicio y reparación	<p>No realice ninguna reparación o modificación del producto. Para esos casos, sólo el personal autorizado del fabricante es responsable. Si tiene dudas, reclamaciones o sugerencias sobre nuestros productos, le pedimos que se ponga en contacto con nosotros.</p>									



Sección	Título	Descripción
	transp orte de vuelta  Transporte de vuelta	Los productos defectuosos o no conformes deben haber pasado todo el proceso de reprocesamiento antes de ser retornados para su reparación/servicio.
270	Almacenamiento y transporte	<ul style="list-style-type: none"> • Proteger de daños mecánicos • Almacenar en un lugar seco y sin polvo • Almacenar y transportar en contenedores/embalajes seguros • Manejar con mucho cuidado, no tirar ni dejar caer Para la esterilización, el transporte y el almacenamiento posterior, utilice un embalaje de esterilización adecuado y aprobado (por ejemplo, según DIN EN 868, ISO 11607).
280	Instrucción de examen	Antes de cada uso, el producto debe ser inspeccionado para detectar roturas, grietas, deformaciones, daños y funcionalidad. Los productos desgastados, corroídos, deformados, porosos o dañados de alguna manera deben ser desechados. Hay que prestar atención especial a los siguientes componentes: <ul style="list-style-type: none"> ○ Restos ○ Bordes de corte ○ Puntas ○ Juntura ○ Resorte de la manilla Los aceros inoxidables utilizados para la fabricación de los productos forman capas pasivas específicas como capas protectoras debido a su aleación. Estos aceros sólo son resistentes a los iones de cloro y los medios y líquidos agresivos de forma limitada. Aparte de los esfuerzos realizados por el fabricante para seleccionar los materiales adecuadas y su manufactura cuidadosa, los productos deben ser sometidos a un mantenimiento profesional y continuo y a una preparación adecuada.
290	Resistencia del material	Al seleccionar los productos de limpieza y desinfección, asegúrese de que no incluyan los siguientes ingredientes: <ul style="list-style-type: none"> • Ácidos orgánicos, minerales y oxidantes (valor mínimo admisible de pH 5,5). • Alcalis/álcalis fuertes (recomendado: limpiador neutral/enzimático (valor de pH máximo permitido de 8,5, obligatorio para productos de aluminio u otros materiales sensibles a los álcalis) o detergente alcalino (valor de pH máximo permitido de 11, obligatorio para productos con uso previsto en áreas críticas para los priones, por ejemplo, de acuerdo con el apéndice 7 de la recomendación KRINKO RKI BfArM para el reprocesamiento) • Disolventes orgánicos (por ejemplo, alcoholes, éteres, cetonas, bencinas) • Agentes oxidantes (por ejemplo, peróxido de hidrógeno) • Halógenos (cloro, yodo, bromo) • Hidrocarburos aromáticos/halogenados



Instructions de traitement B

Notes importantes



Lisez attentivement ces instructions de retraitement avant chaque utilisation et gardez-les facilement accessibles pour l'utilisateur ou le personnel technique concerné.




Lisez attentivement les avertissements indiqués par ce symbole. Une mauvaise utilisation des produits peut entraîner des blessures graves pour le patient, les utilisateurs ou des tiers.



Ces instructions de préparation sont valables pour tous les numéros d'articles de Annex I.

Section	Titre	Description	
10	prévu utilisation et domaine d'application	Les appareils ne peuvent être utilisés que pour leur utilisation prévue dans des spécialités médicales, par un personnel dûment formé et qualifié. Les appareils ne sont pas destinés à être utilisés sur le système circulatoire ou nerveux central. Le médecin traitant ou l'utilisateur est responsable de la sélection des dispositifs pour des applications spécifiques ou une utilisation opérationnelle, de la formation et de l'information appropriées et de l'expérience suffisante pour manipuler les appareils.	
20	prudence mesures et avertissements	Attention!	Les appareils médicaux ont été conçus pour un usage seulement humain et ne doivent pas être utilisés à d'autres fins. Une manipulation et un entretien inadéquats ainsi qu'une utilisation inappropriée peuvent entraîner une usure prématurée des appareils.
		Traitement des nouvelles marques d'appareils	Les appareils neufs en usine doivent avoir subi le processus complet de retraitement une fois avant d'être utilisés. Les capuchons de protection et les filets de protection des appareils tranchants doivent être complètement retirés au préalable.
		charger	La surcharge des appareils doit être évitée. La surcharge peut conduire à la flexion ou à la rupture et donc à la perte de fonctionnalité des appareils.
		déficience fonctionnelle	Les appareils se corrodent et leur fonction est altérée s'ils entrent en contact avec des substances agressives. Pour cette raison, il est essentiel de suivre les instructions de retraitement et de stérilisation.
		conditions de fonctionnement	Pour assurer le fonctionnement en toute sécurité des appareils susmentionnés, la prise en charge et un entretien corrects des appareils sont essentiels. De plus, une vérification fonctionnelle ou visuelle doit être effectuée avant chaque utilisation. Pour cette raison, nous nous référons aux sections pertinentes de ces instructions de retraitement.
		Retraitabilité	Pour le retraitement des dispositifs où la contamination par les EST/MCJ est à craindre, il faut suivre les directives de l'Organisation mondiale de la santé (OMS), ainsi que les exigences nationales en matière d'hygiène hospitalière. La façon la plus sûre et la plus claire de s'assurer qu'il n'y a pas de risque d'infectivité résiduelle provenant de produits contaminés et d'autres matériaux est de les éliminer par incinération. Dans certaines situations de santé publique, une méthode moins efficace peut être préférée, conformément aux exigences nationales. Les paramètres de stérilisation à la vapeur recommandés par l'OMS pour l'inactivation du prion, mais avec une efficacité limitée, sont les suivants : 134°C/273°F pendant 18 minutes.
stockage	Il n'y a pas d'exigences spécifiques pour le stockage des appareils avant la stérilisation. Néanmoins, nous recommandons de stocker les dispositifs médicaux dans un environnement propre et sec.		



Section	Titre		Description																
		 Validation	<p>Les appareils utilisés pour le retraitement doivent être validés par l'utilisateur. Les appareils et détergents suivants ont été utilisés dans le cadre de la validation.</p> <table border="1"> <tr> <td>Détergents</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Désinfectant</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Brosses</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Bain à ultrasons</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistolet à eau</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoclave à vapeur</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Appareil de nettoyage et de désinfection</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Emballage stérile</td> <td>Papier/film Emballages conformes à la norme ISO 11607-1 et à la norme DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Il est possible d'utiliser des produits de nettoyage et de désinfection équivalents ainsi que des appareils d'autres fabricants. *Les systèmes d'emballage différents doivent être validés par l'utilisateur.</p>	Détergents	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Désinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Brosses	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Bain à ultrasons	Elma Elmasonic S 300H	Pistolet à eau	Karl Storz 27660P	Autoclave à vapeur	Lautenschläger ZentraCert	Appareil de nettoyage et de désinfection	Miele PG 8535	Emballage stérile	Papier/film Emballages conformes à la norme ISO 11607-1 et à la norme DIN EN 868-2 *.
Détergents	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																		
Désinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																		
Brosses	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																		
Bain à ultrasons	Elma Elmasonic S 300H																		
Pistolet à eau	Karl Storz 27660P																		
Autoclave à vapeur	Lautenschläger ZentraCert																		
Appareil de nettoyage et de désinfection	Miele PG 8535																		
Emballage stérile	Papier/film Emballages conformes à la norme ISO 11607-1 et à la norme DIN EN 868-2 *.																		
30	responsabilité et garantie		<p>Les appareils ne peuvent être utilisés aux fins prévues dans les domaines médicaux que par un personnel dûment formé et qualifié. Le médecin traitant ou l'utilisateur est responsable de la sélection des appareils pour des applications spécifiques ou une utilisation opérationnelle, de la formation et de l'information appropriées, ainsi que d'une expérience suffisante de la manipulation des appareils. Le fabricant n'assume aucune responsabilité pour les dommages résultant de la réparation ou de l'entretien par des parties non autorisées.</p>																
40	obligation de signaler		<p>Tous les incidents graves liés aux appareils doivent être signalés au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre où l'utilisateur et/ou le patient est établi.</p>																
50		Stérilité: condition de distribution	<p>Les appareils médicaux sont livrés dans un état non stérile et doivent être traités et stérilisés par l'utilisateur conformément aux instructions suivantes avant la première utilisation et chaque utilisation subséquente.</p>																
60	Limitation du retraitement et de l'élimination		<p>Le retraitement fréquent a peu d'effet sur les appareils. La durée de vie du produit est limitée par l'usure due à l'utilisation prévue et à l'endommagement de l'appareil.</p> <p>La revalorisation a été effectuée 50 fois avec des produits représentatifs afin de confirmer que les produits peuvent être revalorisés et qu'aucune substance chimique ou autre impureté ne s'est accumulée, ce qui pourrait affecter la biocompatibilité des produits.</p> <p>L'appareil ne peut plus être utilisé, entre autres, sous les aspects suivants :</p> <p>Corrosion, dommages, fractures, fissures, déformation, porosité, limitations fonctionnelles, dispositifs avec étiquetage méconnaissable ou manquant (support IUD). Par conséquent, les instructions correspondantes pour les essais fonctionnels par le retraiteur doivent être mises en œuvre. Veuillez disposer les appareils correctement ou à un système de recyclage en fin de vie du produit. Les règlements nationaux et les directives d'élimination doivent être respectés!</p>																
70	Traitement		<p>Voir les points suivants</p>																
75	Qualité de l'eau		<p>Le rinçage des instruments en étapes individuelles doit être effectué avec de l'eau déminéralisée/déionisée (eau déminéralisée). Pour la qualité microbienne de l'eau à utiliser, une valeur limite de ≤ 100 UFC/ml est considérée comme acceptable.</p>																
80		Notices d'avertissement	<p>l'eau de tabulation à utiliser doit être de la qualité d'eau potable. Si l'appareil n'est pas monobloc, il doit être démonté dans la mesure du possible.</p>																



Section	Titre		Description
90		lieu d'utilisation	<p>Les salissures grossières, les résidus d'agents hémostatiques, les désinfectants cutanés et les lubrifiants ainsi que les médicaments corrosifs devraient, si possible, être enlevés avant de jeter l'appareil. Toute contamination doit être rincée ou essuyée immédiatement après utilisation. L'appareil ne doit pas être nettoyé avec une solution physiologique saline ou stocké avant d'être éliminé à sec. Dans la mesure du possible, l'élimination à sec devrait être privilégiée, car l'exposition prolongée des appareils médicaux à des solutions pendant l'élimination à l'eau peut entraîner des dommages matériels (p. ex., corrosion).</p> <p>Les longs temps d'attente avant le retraitement, p.ex. pendant la nuit ou la fin de semaine, doivent être évités (< 1 heures de séchage après la contamination).</p>
100		Transport	<p>L'appareil est jeté après utilisation sans désinfectant ni autres liquides supplémentaires et transporté à l'unité de retraitement pour les dispositifs médicaux. L'appareil doit être jeté à sec immédiatement après utilisation. Cela signifie que l'appareil doit être transporté dans un récipient fermé du lieu d'utilisation au retraitement sans être placé dans une solution désinfectante ou d'autres liquides, de sorte qu'aucun séchage ne se produise sur l'appareil.</p>
110		prétraitement	<p>Si l'appareil n'est pas en monobloc, il doit être démonté dans la mesure du possible.</p> <ul style="list-style-type: none"> L'appareil doit être trempé dans de l'eau (conformément aux règlements sur l'eau potable) pendant 10 minutes tout en évitant la formation de bulles à la surface de l'appareil. Rincer l'appareil sous l'eau froide de qualité de l'eau potable (< 40 °C) jusqu'à ce que toute la saleté visible ait été enlevée. Les saletés tenaces doivent être enlevées avec une brosse souple. Ouvrir les vannes, le cas échéant. Enlever les joints, le cas échéant. <ul style="list-style-type: none"> Les pièces mobiles de l'appareil doivent être déplacées d'avant en arrière au moins dix fois. <ul style="list-style-type: none"> Au moyen d'un pistolet à pression d'eau, <ul style="list-style-type: none"> fissures trous bords doit être rincé intensivement > 60 sec. à l'eau froide (qualité de l'eau potable, < 40 °C). <p>Pour les produits avec lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> En outre, remplir le lumen avec de l'eau de table (qualité de l'eau potable, < 40° C) à l'aide d'une seringue jetable (50 ml). Le temps de trempage est de 10 minutes. Traiter les lumens avec une brosse dont le diamètre et la longueur sont légèrement plus grands que le diamètre et la longueur des lumens. Brossez les lumens au moins trois fois avec la brosse. Si le nettoyage à l'aide d'une brosse n'est pas possible en raison des petits diamètres de lumen, les lumens doivent être rincés trois fois avec une seringue jetable de 50 ml. Utiliser de l'eau de table(qualité de l'eau potable, < 40 °C).
120	a) Manuel Nettoyage/ désinfection /séchage	Remarque:	Avant le nettoyage par ultrasons, un prétraitement (voir section 110) doit être effectué.
		nettoyage par ultrasons	<ul style="list-style-type: none"> Immerger les appareils dans un bain à ultrasons (< 40 °C) à l'aide d'un détergent légèrement alcalin et à une fréquence d'environ 35 kHz. Le temps de sonication doit correspondre aux spécifications du fabricant du détergent. Un détergent approprié au nettoyage par ultrasons doit être utilisé. Les instructions du fabricant du détergent doivent être suivies. Les appareils doivent être placés de telle manière que toutes les surfaces soient couvertes. Les appareils ne doivent pas se toucher. Rincer soigneusement les dispositifs (au moins 1 min) trois fois sous l'eau froide (qualité de l'eau potable : < 40 °C).



Section	Titre	Description
130	nettoyage manuel	<ul style="list-style-type: none"> Les pièces mobiles de l'appareil doivent être déplacées d'avant en arrière au moins dix fois. Le produit doit être transmis aux étapes ultérieures de traitement à l'état ouvert. <p>Pour les produits avec lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Traiter les lumens avec une brosse dont le diamètre et la longueur sont légèrement plus grands que le diamètre et la longueur des lumens. Brossez les lumens au moins trois fois avec la brosse. Si le nettoyage à l'aide d'une brosse n'est pas possible en raison des petits diamètres de lumen, les lumens doivent être rincés trois fois avec une seringue jetable de 50 ml. Utiliser de l'eau de table (qualité de l'eau potable, < 40 °C). <p>Utiliser un détergent légèrement alcalin et préparer la solution de nettoyage conformément aux instructions du fabricant.</p> <ul style="list-style-type: none"> Immerger complètement les appareils dans la solution de nettoyage. Effectuer toutes les autres étapes de nettoyage en dessous du niveau du liquide pour éviter les éclaboussures du liquide contaminé. Le temps d'exposition total dans la solution de nettoyage doit être conforme aux instructions du fabricant pour le produit du nettoyage utilisé. Brosser les appareils complètement dans la solution avec une brosse souple pendant au moins 1 minute. Retirer les appareils de la solution de nettoyage et les rincer à l'eau pendant au moins 1 minute pour retirer complètement la solution de nettoyage. Utiliser un pistolet à pression d'eau (ou similaire) (> 30 s) pour rincer : <ul style="list-style-type: none"> fissures trous bords <p>utiliser de l'eau de table froide (< 40 °C, qualité de l'eau potable).</p>
140	Désinfection manuelle	<p>Les instructions spécifiques du fabricant des désinfectants concernant la concentration, la température et le temps de contact doivent être respectées. Seuls des désinfectants adaptés à la désinfection des appareils médicaux peuvent être utilisés.</p> <ul style="list-style-type: none"> Les lumens doivent être rincés avec le désinfectant d'une seringue jetable au moins trois fois avant et après le temps d'exposition. Les dispositifs doivent être complètement immergés dans des désinfectants afin que toutes les surfaces soient couvertes. Le temps d'exposition doit être respecté, tel qu'indiqué par le fabricant du désinfectant. Les appareils ne doivent pas se toucher. Les pièces mobiles de l'appareil doivent être déplacées d'avant en arrière au moins dix fois. Rinçage des dispositifs dans de l'eau désionisée > 15 sec. Les pièces mobiles de l'appareil doivent être déplacées d'avant en arrière au moins dix fois pendant le rinçage à l'eau désionisée. Les lumens doivent en outre être rincés avec de l'eau désionisée à l'aide d'une seringue jetable (50 ml) au moins trois fois.
150	Séchage manuel	<p>Sécher manuellement avec un chiffon jetable non pelucheux jusqu'à ce que toutes les surfaces soient sèches.</p> <p>Les lumens doivent être ventilés à l'aide d'air comprimé stérile et sans huile.</p>
160	Remarque:	Le prétraitement (voir section 110) doit être effectué avant le nettoyage mécanique.




Section	Titre	Description
		<ul style="list-style-type: none"> Immerger les appareils dans un bain à ultrasons (< 40 °C) à l'aide d'un détergent légèrement alcalin et à une fréquence d'environ 35 kHz. Le temps de sonication doit correspondre aux spécifications du fabricant du détergent. Un détergent approprié au nettoyage par ultrasons doit être utilisé. Les instructions du fabricant du détergent doivent être suivies. Les appareils doivent être placés de telle manière que toutes les surfaces soient couvertes. Les appareils ne doivent pas se toucher. Rincer soigneusement les dispositifs (au moins 1 min) trois fois sous l'eau froide (qualité de l'eau potable: < 40 °C). <p>Procédure après le traitement par ultrasons :</p> <p>Rincer à nouveau à l'aide d'un pistolet à pression d'eau (> 30 s) avec de l'eau froide (< 40 °C) :</p> <ul style="list-style-type: none"> o fissures o trous o bords <ul style="list-style-type: none"> Traiter les lumens avec une brosse dont le diamètre et la longueur sont légèrement plus grands que le diamètre et la longueur des lumens. Brossez les lumens au moins trois fois avec la brosse. Si le nettoyage à l'aide d'une brosse n'est pas possible en raison des petits diamètres de lumen, les lumens doivent être rincés trois fois avec une seringue jetable de 50 ml. Utiliser de l'eau de table(qualité de l'eau potable, < 40 °C). <p>Les pièces mobiles de l'appareil doivent être déplacées d'avant en arrière au moins dix fois pendant l'application du pistolet à pression d'eau.</p>
170	b) Nettoyage/désinfection/séchage mécanique	<p>Préparation à la décontamination</p> <p>Le produit doit être acheminé aux étapes ultérieures de transformation à l'état ouvert, si nécessaire à l'aide d'un appareil.</p> <p>Le cas échéant, le ressort de la poignée doit être décroché.</p> <p>Les ombres de rinçage doivent être évitées. Les appareils doivent être préparés dans des paniers-filtres ou des plateaux de rinçage appropriés (choisir la taille qui convient aux appareils). Les appareils doivent être placés à une distance minimale des autres appareils dans le panier de nettoyage. Les chevauchements doivent être évités afin d'éviter d'endommager les appareils pendant le processus de nettoyage. La quantité et le type de charge dans les plateaux de produits sélectionnés pour le nettoyage doivent être effectués de telle sorte qu'aucune altération du résultat du nettoyage ne soit attendue.</p> <p>Pour les produits avec lumen: L'appareil doit être positionné de manière à ce que l'eau puisse entrer et sortir des lumens.</p>
180		<p>(machine à laver, WD selon EN ISO 15883) :</p> <p>Si une connexion de rinçage est disponible, l'appareil doit être connecté au raccord désigné.</p> <ul style="list-style-type: none"> Rincer au préalable pendant 5 minutes avec de l'eau de table froide (qualité de l'eau potable) < 40 °C. Drainage de l'eau 10 minutes de nettoyage avec de l'eau désionisée à 55 °C avec un détergent alcalin doux Drainage de l'eau 1 minute de rinçage à l'eau désionisée Drainage de l'eau 1 minute de rinçage à l'eau désionisée Drainage de l'eau <p>Les instructions particulières du fabricant de la machine de nettoyage et des agents de nettoyage doivent être respectées. Utiliser un produit de nettoyage approprié pour une laveuse-désinfectante.</p>
190		<p>Désinfection automatisée</p> <p>Désinfection thermique automatique dans les laveuses-désinfectantes, en tenant compte des exigences nationales pour la valeur AO r; ex. valeur AO - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> Désinfection de 5 minutes avec de l'eau désionisée à 90 °C Drainage de l'eau
200		<p>Séchage automatique</p> <p>Séchage automatique selon le processus de séchage automatique de la laveuse-désinfectante pendant au moins 15 minutes (à 90 °C dans la salle de rinçage).</p> <p>Si nécessaire, séchage manuel subséquent avec un chiffon non pelucheux si l'humidité peut être détectée sur l'appareil.</p>



Section	Titre		Description									
210	Inspections		<p>Les appareils doivent être nettoyés macroscopiquement après chaque nettoyage, c.-à-d. sans saleté visible.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un appareil taché (corrosion, décoloration) doit être trié immédiatement et soumis à un traitement spécial. • Un instrument contaminé doit être retraité. • En cas d'erreurs ou de dommages, l'appareil doit être trié immédiatement. <p>Les composants suivants doivent être vérifiés avec une attention particulière :</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Encoches ○ Lames ○ Points ○ Joints ○ Ressort de la poignée • En cas d'illisibilité du support UDI, les produits doivent être éliminés. 									
220	Prendre soin des appareils		<p>Laisser l'appareil refroidir à la température ambiante. Si l'appareil a été démonté, il doit être remonté avant l'entretien.</p> <p>l'entretien désigne l'application d'huile d'instrument. Les produits avec un joint ou une extrémité ou avec des surfaces métalliques coulissantes doivent être traités avec des produits d'entretien stérilisables à la vapeur à base d'huile de paraffine. L'huile de paraffine doit être adaptée à l'utilisation avec des produits biomédicaux et être physiologiquement sûre. Les produits d'entretien empêchent le frottement métal sur métal et gardent les produits en bon état. Les produits marqués au laser peuvent s'estomper lorsqu'ils sont traités avec des nettoyants basiques contenant des acides phosphorique et fluorhydrique. En conséquence, la fonction de codage peut être altérée ou perdue. En général, les produits chirurgicaux doivent faire l'objet de soins permanents avant d'être soumis à des tests fonctionnels. Les produits d'entretien doivent agir de telle manière que, même avec leur utilisation permanente, le collage des parties communes en raison d'un effet additif soit exclu.</p>									
230	Emballage		<p>Si ce n'est pas encore fait, l'appareil démonté doit être remonté.</p> <p>L'appareil est placé dans un emballage approprié et conforme aux normes pour l'appareil respectif ou dans des plateaux de stérilisation pour la stérilisation conformément à la norme DIN EN ISO 11607 ou DIN EN 868 et scellé.</p> <p>L'emballage doit satisfaire aux exigences suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Convient à la stérilisation à la vapeur (résistance à la température jusqu'à une perméabilité à la vapeur d'au moins 138 °C (280 °F)). • Protection suffisante des dispositifs ou des emballages de stérilisation contre les dommages mécaniques. • Entretien régulier selon les spécifications du fabricant (récipients de stérilisation). • Un poids maximal de 10 kg par emballage/contenu du récipient de stérilisation ne doit pas être dépassé. 									
240	Stérilisation		<p>Stérilisation des appareils en utilisant la méthode de pré-vide fractionné (selon DIN EN ISO 17665-1) en tenant compte des exigences nationales respectives. Les appareils doivent être stérilisés dans un emballage de stérilisation approprié.</p> <p>La stérilisation doit être effectuée en utilisant un procédé de pré-vide fractionné avec trois cycles de pré-vide et en séchant dans le vide pendant au moins 20 minutes. Les paramètres suivants doivent être pris en compte :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Température</th> <th>Temps</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europe</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Les instructions d'utilisation du fabricant de l'autoclave et les lignes directrices recommandées pour la charge maximale de matériau de stérilisation doivent être respectées. L'autoclave doit être installé, entretenu, validé et étalonné conformément à la réglementation.</p>		Température	Temps	Europe	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Température	Temps										
Europe	134° C (273° F)	≥ 3 Min.										
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.										
250		informations supplémentaires	<p>Le retraiteur est responsable de s'assurer que le retraitement effectué avec l'équipement, les matériaux et le personnel utilisés dans l'installation de retraitement donne les résultats souhaités. Cela exige habituellement la validation et la surveillance de routine du processus et de l'équipement utilisé.</p>									
260	Servic e, répara tion et	 service et réparation	<p>Ne pas effectuer de réparations ou de modifications sur les appareils vous-même. Cette responsabilité incombe exclusivement au personnel autorisé du fabricant. Veuillez nous contacter si vous avez des plaintes, des réclamations ou des informations concernant nos appareils.</p>									



Section	Titre		Description
	transp ort de retour	 Transport de retour	Les appareils défectueux ou non conformes doivent avoir subi tout le processus de retraitement avant d'être retournés pour réparation/service.
270	Stockage et transport		<ul style="list-style-type: none"> • Protéger contre les dommages mécaniques • Stocker à sec et sans poussière • Stocker et transporter dans des récipients/emballages sécurisés • Manipuler, ne pas lancer ou laisser tomber avec grand soin <p>Un emballage de stérilisation approprié (par ex. selon DIN EN 868, ISO 11607) doit être utilisé pour la stérilisation, le transport et le stockage subséquents.</p>
280	Instruction d'inspection		<p>Avant chaque utilisation de l'appareil, il doit être vérifié pour les fractures, les fissures, les déformations, les dommages et le fonctionnement. Les appareils usés, corrodés, déformés, poreux ou autrement endommagés doivent être triés.</p> <p>Les composants suivants doivent être vérifiés avec une attention particulière :</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Encoches ○ Lames ○ Points ○ Joints ○ Ressort de la poignée <p>Les aciers inoxydables utilisés pour la fabrication des appareils forment des couches passives spécifiques comme couches protectrices en raison de leur alliage. Ces aciers ne présentent qu'une résistance limitée à l'attaque des ions chlorures et des milieux et des liquides agressifs ! En plus des efforts déployés par le fabricant dans le choix des bons matériaux et dans leur traitement minutieux, les appareils doivent être soumis à un soin professionnel et continu et la préparation correcte à la fin de l'utilisateur.</p>
290	Résistance du Matériel		<p>Lorsque vous sélectionnez des agents nettoyants et des désinfectants, assurez-vous qu'ils ne contiennent pas les ingrédients suivants :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Acides organiques, minéraux et oxydants (pH minimum autorisé 5,5) • Alcalis/alcalis forts (neutre/enzymatique (pH max. admissible 8,5, obligatoire pour les appareils en aluminium ou autres matériaux sensibles aux alcalis) ou agents de nettoyage alcalins (pH maximal autorisé 11, obligatoire pour les appareils destinés à être utilisés dans des zones critiques pour les prions, p.ex. conformément à l'annexe 7 de la recommandation KRINKO RKI BfArM pour le retraitement) • Solvants organiques (p. ex., alcools, éthers, cétones, benzines) • Agents oxydants (p. ex., peroxydes d'hydrogène) • Halogènes (chlore, iode, brome) • Hydrocarbures aromatiques/halogénés



Istruzioni per il trattamento B

Note importanti



Leggere attentamente queste istruzioni per la rigenerazione prima di ogni utilizzo e mantenerle facilmente accessibili all'utente o al personale tecnico competente.



Leggere attentamente le avvertenze indicate da questo simbolo. L'uso improprio dei prodotti può causare gravi lesioni al paziente, agli utenti o a terzi.



Queste istruzioni per il ritrattamento sono valide per tutti i numeri di articolo dell'Annex I.

Sezione	Titolo	Descrizione
10	Destinazione d'uso e area di applicazione	I dispositivi possono essere utilizzati solo per l'uso previsto nelle specialità mediche, da personale adeguatamente formato e qualificato. I dispositivi non sono destinati all'uso sull'apparato circolatorio o sul sistema nervoso centrale. Il medico curante o l'utente è responsabile della selezione dei dispositivi per applicazioni specifiche o uso operativo, formazione e informazioni adeguate e sufficiente esperienza nella gestione dei dispositivi.
20	Misure precauzionali e avvertenze	Attenzione! I dispositivi medici sono stati progettati esclusivamente per uso umano e non devono essere utilizzati per nessun altro scopo. Una manipolazione e una cura improprie nonché un uso improprio possono portare all'usura prematura dei dispositivi.
		Trattamento di dispositivi nuovi di fabbrica I dispositivi nuovi di fabbrica devono essere stati sottoposti una volta al processo di rigenerazione completo prima di essere utilizzati. I cappucci di protezione e le reti di protezione per i dispositivi con spigoli vivi devono essere completamente rimossi in anticipo.
		Caricamento È necessario evitare il sovraccarico dei dispositivi. Il sovraccarico può portare a piegature o rotture e quindi alla perdita di funzionalità dei dispositivi.
		Compromissione funzionale Entrando in contatto con sostanze aggressive i dispositivi si corrodono e la loro funzione viene compromessa. Per questo motivo è essenziale seguire le istruzioni di rigenerazione e sterilizzazione.
		Condizioni operative Per garantire il funzionamento in sicurezza dei suddetti dispositivi, è essenziale una corretta manutenzione e cura degli stessi. Inoltre, prima di ogni utilizzo deve essere effettuato un controllo funzionale o visivo. Per questo motivo, si fa riferimento alle sezioni pertinenti in queste istruzioni di rigenerazione.
		Rigenerazione Per la rigenerazione di dispositivi in cui si teme la contaminazione da TSE/CJD, devono essere seguite le linee guida dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS), nonché i requisiti nazionali per l'igiene ospedaliera. Il modo più sicuro e pulito per garantire che non vi sia alcun rischio di infettività residua da prodotti e altri materiali contaminati è smaltirli mediante incenerimento. In alcune situazioni di salute pubblica, può essere preferito un metodo meno efficace, in conformità con i requisiti nazionali. I parametri di sterilizzazione a vapore raccomandati dall'OMS per l'inattivazione dei prioni, ma con efficacia limitata, sono: 134°C/273°F per 18 minuti.
		Conservazione Non ci sono requisiti specifici per la conservazione dei dispositivi prima della sterilizzazione. Tuttavia, si consiglia di conservare i dispositivi medici in un ambiente pulito e asciutto.



Sezione	Titolo	Descrizione																
	 Validazione	<p>I dispositivi utilizzati per il ritrattamento devono essere convalidati dall'utente. Nell'ambito della convalida sono stati utilizzati i seguenti dispositivi e detergenti.</p> <table border="1"> <tr> <td>Agenti detergenti</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Disinfettante</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Spazzole</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Bagno a ultrasuoni</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistola a pressione per acqua</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoclave a vapore</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Appareil de nettoyage et de désinfection</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Imballaggio sterile</td> <td>Imballaggio in carta/film conforme a ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>È possibile utilizzare detergenti e disinfettanti equivalenti e dispositivi di altri produttori. *I sistemi di imballaggio che si discostano da questo devono essere convalidati dall'utente.</p>	Agenti detergenti	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Disinfettante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Spazzole	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Bagno a ultrasuoni	Elma Elmasonic S 300H	Pistola a pressione per acqua	Karl Storz 27660P	Autoclave a vapore	Lautenschläger ZentraCert	Appareil de nettoyage et de désinfection	Miele PG 8535	Imballaggio sterile	Imballaggio in carta/film conforme a ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *
Agenti detergenti	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Disinfettante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Spazzole	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Bagno a ultrasuoni	Elma Elmasonic S 300H																	
Pistola a pressione per acqua	Karl Storz 27660P																	
Autoclave a vapore	Lautenschläger ZentraCert																	
Appareil de nettoyage et de désinfection	Miele PG 8535																	
Imballaggio sterile	Imballaggio in carta/film conforme a ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *																	
30	Responsabilità e garanzia	I dispositivi possono essere utilizzati solo per lo scopo previsto in campo medico da personale adeguatamente formato e qualificato. Il medico curante o l'utente è responsabile della selezione dei dispositivi per applicazioni specifiche o uso operativo, per la formazione e le informazioni appropriate e per una sufficiente esperienza nella gestione dei dispositivi. Il produttore non si assume alcuna responsabilità per danni derivanti da riparazioni o manutenzioni da parte di soggetti non autorizzati.																
40	Obbligo di segnalazione	Tutti gli incidenti gravi relativi ai dispositivi devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui è situato l'utente e/o il paziente.																
50	 Sterilità: Condizioni di consegna	I dispositivi medici vengono consegnati in uno stato non sterile e devono essere trattati e sterilizzati dall'utente secondo le seguenti istruzioni prima del primo e di ogni successivo utilizzo.																
60	Limitazione della rigenerazione, smaltimento	<p>La rigenerazione frequente ha scarso effetto sui dispositivi. La durata del prodotto è limitata dall'usura dovuta all'uso previsto e dai danni al dispositivo.</p> <p>Il riutilizzo è stato effettuato 50 volte con prodotti rappresentativi per confermare che i prodotti possono essere riutilizzati e che non si sono accumulate sostanze chimiche o altre impurità che potrebbero compromettere la biocompatibilità dei prodotti.</p> <p>Il dispositivo non può più essere utilizzato, tra l'altro, per i seguenti aspetti: Corrosione, danneggiamento, frattura, fessurazione, deformazione, porosità, limitazioni funzionali, dispositivi con etichettatura irrisconoscibile o mancante (vettore UDI). Pertanto, devono essere implementate le istruzioni corrispondenti per il test funzionale da parte del rigeneratore. Si prega di smaltire i dispositivi in modo corretto o di introdurli in un sistema di riciclaggio alla fine del ciclo di vita del prodotto. Osservare le disposizioni nazionali e le linee guida per lo smaltimento!</p>																
70	Trattamento	Vedere i punti seguenti																
75	Qualità dell'acqua	Gli strumenti devono essere risciacquati in singoli passaggi con acqua demineralizzata/deionizzata (acqua DI). Un valore limite di ≤ 100 CFU/ml è considerato accettabile per la qualità microbica dell'acqua da utilizzare.																
80	 Avvertenze	L'acqua corrente da utilizzare deve essere potabile. Se il dispositivo non è monoblocco deve essere smontato il più possibile.																



Sezione	Titolo		Descrizione
90		Luogo di utilizzo	<p>Sporco grossolano, residui di agenti emostatici, disinfettanti per la pelle e lubrificanti nonché farmaci corrosivi devono, se possibile, essere rimossi prima di smaltire il dispositivo. Qualsiasi contaminazione deve essere sciacquata o rimossa immediatamente dopo l'uso. Il dispositivo non deve essere pulito con soluzione salina fisiologica o immagazzinato prima dello smaltimento a secco. Ove possibile, si deve preferire lo smaltimento a secco, poiché l'esposizione prolungata di dispositivi medici a soluzioni durante lo smaltimento a umido può portare a danni materiali (ad es. corrosione).</p> <p>Occorre evitare lunghi tempi di attesa (tempo di asciugatura <1 ore dopo la contaminazione) prima della rigenerazione, ad es. durante la notte o il fine settimana.</p>
100		Trasporto	<p>Il dispositivo viene smaltito dopo l'uso senza disinfettante o altri liquidi aggiuntivi e trasportato all'unità di rigenerazione per dispositivi medici. Il dispositivo deve essere smaltito asciutto subito dopo l'uso. Ciò significa che il dispositivo deve essere trasportato in un contenitore chiuso dal luogo di utilizzo a quello di rigenerazione senza essere posto in soluzione disinfettante o altri liquidi, in modo che non si verifichi alcuna essiccazione sul dispositivo.</p>
110		Pre-trattamento	<p>Se il dispositivo non è monoblocco deve essere smontato il più possibile.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Il dispositivo deve essere immerso nell'acqua (secondo le normative sull'acqua potabile) per 10 minuti evitando la formazione di bolle sulla superficie del dispositivo. • Sciacquare il dispositivo sotto acqua corrente fredda potabile (<40 °C) fino a rimuovere tutto lo sporco visibile. • Lo sporco ostinato deve essere rimosso con una spazzola morbida. • Se presenti, aprire le valvole. • Se presenti, rimuovere le guarnizioni. <ul style="list-style-type: none"> • Le parti mobili del dispositivo devono essere spostate avanti e indietro almeno dieci volte. <ul style="list-style-type: none"> • Per mezzo di una pistola ad acqua a pressione, <ul style="list-style-type: none"> ○ crepe ○ fori ○ estremità devono essere risciacquati intensamente > 60 sec con acqua fredda (potabile, <40° C). <p>Per prodotti con lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Inoltre, riempire il lume con acqua corrente (potabile, < 40° C) utilizzando una siringa monouso (50 ml). Il tempo di ammollo è di 10 minuti. • Trattare i lumi con uno spazzolino il cui diametro e lunghezza siano leggermente maggiori del diametro e della lunghezza dei lumi. Spazzolare i lumi almeno tre volte con lo spazzolino. • Se la pulizia con uno spazzolino non è fattibile a causa dei piccoli diametri dei lumi, questi ultimi devono essere lavati tre volte con una siringa monouso da 50 ml. Utilizzare acqua corrente (potabile, <40° C).
120	a) Manuale Pulizia /disinfezione /asciugatura	Nota:	Prima della pulizia ad ultrasuoni, è necessario eseguire un pre-trattamento (vedere la sezione 110).
		Pulizia a ultrasuoni	<ul style="list-style-type: none"> • Immergere i dispositivi in un bagno a ultrasuoni (<40 ° C) con un detergente leggermente alcalino e una frequenza di ca. 35kHz. Il tempo di sonicazione deve corrispondere alle specifiche del produttore del detergente. • Deve essere utilizzato un detergente adatto alla pulizia ad ultrasuoni. Devono essere seguite le istruzioni del produttore del detergente. • I dispositivi devono essere posizionati in modo tale che tutte le superfici siano incluse. • I dispositivi non devono toccarsi. • Sciacquare accuratamente i dispositivi (almeno 1 min.) tre volte sotto l'acqua fredda (potabile, <40° C).





Sezione	Titolo	Descrizione
130	Pulizia manuale	<ul style="list-style-type: none"> Le parti mobili del dispositivo devono essere spostate avanti e indietro almeno dieci volte. Il prodotto deve essere inviato alle ulteriori fasi di trattamento nello stato aperto. <p>Per prodotti con lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Trattare i lumi con uno spazzolino il cui diametro e lunghezza siano leggermente maggiori del diametro e della lunghezza dei lumi. Spazzolare i lumi almeno tre volte con lo spazzolino. Se la pulizia con uno spazzolino non è fattibile a causa dei piccoli diametri dei lumi, questi ultimi devono essere lavati tre volte con una siringa monouso da 50 ml. Utilizzare acqua corrente (potabile, <40 ° C). <p>Utilizzare un detergente leggermente alcalino e preparare la soluzione detergente secondo le istruzioni del produttore.</p> <ul style="list-style-type: none"> Immergere completamente i dispositivi nella soluzione detergente. Eseguire tutte le ulteriori operazioni di pulizia al di sotto del livello del liquido per evitare schizzi di liquido contaminato. <p>Il tempo di esposizione totale nella soluzione detergente deve essere conforme alle istruzioni del produttore per il detergente utilizzato.</p> <ul style="list-style-type: none"> Spazzolare completamente i dispositivi nella soluzione con uno spazzolino morbido per almeno 1 minuto. Rimuovere i dispositivi dalla soluzione detergente e sciacquarli con acqua per almeno 1 minuto per rimuovere completamente la soluzione. Utilizzare una pistola ad acqua a pressione (o simile) (> 30 sec.) per risciacquare: <ul style="list-style-type: none"> crepe fori estremità <p>utilizzare acqua fredda corrente (potabile, < 40° C)</p>
140	Disinfezione manuale	<p>È necessario osservare le istruzioni speciali del produttore del disinfettante relative alla concentrazione, alla temperatura e al tempo di contatto. Possono essere utilizzati solo disinfettanti idonei alla disinfezione dei dispositivi medici.</p> <ul style="list-style-type: none"> I lumi devono essere sciacquati con disinfettante utilizzando una siringa monouso almeno tre volte prima e dopo il tempo di esposizione. I dispositivi devono essere completamente immersi nei disinfettanti in modo che tutte le superfici siano incluse. Il tempo di esposizione deve essere rispettato, come indicato dal produttore del disinfettante. I dispositivi non devono toccarsi. Le parti mobili del dispositivo devono essere spostate avanti e indietro almeno dieci volte. Risciacquo dei dispositivi in acqua deionizzata > 15 sec. Le parti mobili del dispositivo devono essere spostate avanti e indietro almeno dieci volte durante il risciacquo con acqua deionizzata. I lumi devono essere ulteriormente lavati con acqua deionizzata utilizzando una siringa monouso (50 ml) almeno tre volte.
150	Asciugatura manuale	<p>Asciugare manualmente con un panno monouso privo di lanugine fino a quando tutte le superfici sono asciutte.</p> <p>I lumi devono essere ventilati utilizzando aria compressa sterile e priva di olio.</p>
160	Nota:	Il pre-trattamento (vedi sezione 110) deve essere effettuato prima della pulizia meccanica.




Sezione	Titolo	Descrizione
		<ul style="list-style-type: none"> Immergere i dispositivi in un bagno a ultrasuoni (<40 ° C) con un detergente leggermente alcalino e una frequenza di ca. 35kHz. Il tempo di sonicazione deve corrispondere alle specifiche del produttore del detergente. Deve essere utilizzato un detergente adatto alla pulizia ad ultrasuoni. Devono essere seguite le istruzioni del produttore del detergente. I dispositivi devono essere posizionati in modo tale che tutte le superfici siano incluse. I dispositivi non devono toccarsi. Sciacquare accuratamente i dispositivi (almeno 1 min.) tre volte sotto l'acqua fredda (potabile, <40° C). <p>Procedura dopo il trattamento ad ultrasuoni: Risciacquare con una pistola ad acqua ad alta pressione (> 30 sec.) con acqua corrente fredda (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> crepe fori estremità <ul style="list-style-type: none"> Trattare i lumi con uno spazzolino il cui diametro e lunghezza siano leggermente maggiori del diametro e della lunghezza dei lumi. Spazzolare i lumi almeno tre volte con lo spazzolino. Se la pulizia con uno spazzolino non è fattibile a causa dei piccoli diametri dei lumi, questi ultimi devono essere lavati tre volte con una siringa monouso da 50 ml. Utilizzare acqua corrente (potabile, <40° C). <p>Le parti mobili del dispositivo devono essere spostate avanti e indietro almeno dieci volte durante l'utilizzo della pistola a pressione dell'acqua.</p>
170	b) Pulizia meccanica/disinfezione/asciugatura	<p>Preparazione per la decontaminazione</p> <p>Il prodotto deve essere inviato alle ulteriori fasi di lavorazione nello stato aperto, se necessario con l'ausilio di un apparecchio.</p> <p>Se presente, la molla della maniglia deve essere sganciata.</p> <p>Le ombre da risciacquo devono essere evitate. I dispositivi devono essere preparati in idonei cestelli filtranti o vassoi di risciacquo (selezionare la dimensione in base ai dispositivi). I dispositivi devono essere collocati a una distanza minima dagli altri dispositivi nel cestello di lavaggio. Evitare sovrapposizioni per escludere danni ai dispositivi durante il processo di pulizia. La quantità e il tipo di carico nei vassoi del prodotto selezionati per la pulizia devono essere effettuati in modo tale che non si verifichi alcuna compromissione del risultato di pulizia.</p> <p>Per prodotti con lumen: Il dispositivo deve essere posizionato in modo che l'acqua possa fluire dentro e fuori i lumi.</p>
180		<p>(macchina per lavaggio, WD secondo EN ISO 15883): Se è disponibile una connessione di risciacquo, il dispositivo deve essere collegato al raccordo designato.</p> <ul style="list-style-type: none"> Prelavaggio per 5 minuti con acqua corrente fredda (potabile) < 40° C. Drenaggio dell'acqua 10 minuti di pulizia con acqua deionizzata a 55° C con detergente alcalino delicato Drenaggio dell'acqua 1 minuto di risciacquo con acqua deionizzata Drenaggio dell'acqua 1 minuto di risciacquo con acqua deionizzata Drenaggio dell'acqua <p>Devono essere osservate le istruzioni speciali del produttore della macchina per la pulizia e dei detersivi. Utilizzare un detergente adatto per un termodisinfettore.</p>
190		<p>Disinfezione automatizzata</p> <p>Termodisinfezione automatica nei termodisinfettori, tenendo conto dei requisiti nazionali per il valore A 0 0- 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 minuti di disinfezione con acqua deionizzata 90° C Drenaggio dell'acqua
200		<p>Asciugatura automatizzata</p> <p>Asciugatura automatica secondo il processo di asciugatura automatica del termodisinfettore per almeno 15 minuti (a 90° C nella stanza di risciacquo).</p> <p>Se necessario, successiva asciugatura manuale con un panno privo di lanugine se si rileva umidità sul dispositivo.</p>



Sezione	Titolo	Descrizione									
210	Ispezioni	<p>I dispositivi devono essere macroscopicamente puliti dopo ogni pulizia, cioè privi di sporco visibile.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un dispositivo macchiato (corrosione, scolorimento) deve essere immediatamente eliminato e sottoposto a un trattamento speciale. • Un dispositivo contaminato deve essere rigenerato. • In caso di errori o danni, l'apparecchio deve essere immediatamente eliminato. <p>I seguenti componenti devono essere controllati con particolare attenzione:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ fessure ○ lame ○ punte ○ raccordi ○ maniglia a molla <ul style="list-style-type: none"> • In caso di illeggibilità del supporto UDI, i prodotti devono essere smaltiti. 									
220	Manutenzione dei dispositivi	<p>Lasciare raffreddare il dispositivo a temperatura ambiente. Se il dispositivo è stato smontato, deve essere rimontato prima della manutenzione.</p> <p>Per manutenzione si intende applicare olio per apparecchiature o un prodotto. I prodotti con un raccordo o un'estremità (forbici, morsetti, ecc.) o con superfici metalliche di scorrimento (forbici rigate, punzoni, ecc.) devono essere trattati con prodotti per la manutenzione sterilizzabili a vapore a base di olio di paraffin / olio bianco. L'olio deve essere idoneo all'uso con prodotti biomedicali ed essere fisiologicamente sicuro. I prodotti per la manutenzione prevengono l'attrito metallo su metallo e mantengono i prodotti in buone condizioni. I prodotti marcati al laser possono sbiadire se trattati con detergenti basici contenenti acido fosforico e fluoridrico. Di conseguenza, la funzione di codifica potrebbe essere compromessa o persa. In generale, i prodotti chirurgici devono essere sottoposti a cure permanenti prima del test funzionale. I prodotti per la manutenzione devono agire in modo tale che, nonostante il loro uso continuo, sia escluso l'incollaggio delle parti di raccordo a causa di un effetto additivo.</p>									
230	Confezione	<p>Se non ancora fatto, il dispositivo smontato deve essere rimontato.</p> <p>Il dispositivo viene inserito in un imballaggio idoneo e conforme agli standard per il rispettivo dispositivo o in vassoi per la sterilizzazione secondo la norma DIN EN ISO 11607 o DIN EN 868, quindi sigillato.</p> <p>L'imballaggio deve soddisfare i seguenti requisiti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Adatto per la sterilizzazione a vapore (resistenza alla temperatura fino ad almeno 138° C (280° F) sufficiente permeabilità al vapore). • Protezione sufficiente dei dispositivi o dell'imballaggio per la sterilizzazione contro danni meccanici. • Manutenzione regolare secondo le specifiche del produttore (contenitori di sterilizzazione). • Non deve essere superato un peso massimo di 10 kg per confezione/contenuto del contenitore di sterilizzazione. 									
240	Sterilizzazione	<p>Sterilizzazione dei dispositivi con il metodo del prevuoto frazionato (secondo la norma DIN EN ISO 17665-1) tenendo conto dei rispettivi requisiti nazionali. I dispositivi devono essere sterilizzati in idonei contenitori di sterilizzazione.</p> <p>La sterilizzazione deve essere effettuata mediante un processo di prevuoto frazionato con tre cicli di prevuoto ed essiccamento sotto vuoto per almeno 20 minuti. Devono essere presi in considerazione i seguenti parametri:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Tempo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Devono essere osservate le istruzioni per l'uso del produttore dell'autoclave e le linee guida raccomandate per il carico massimo di materiale di sterilizzazione. L'autoclave deve essere installata, mantenuta, validata e tarata secondo le normative.</p>		Temperatura	Tempo	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Tempo									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Informazioni aggiuntive	<p>Il rigeneratore ha la responsabilità di garantire che la rigenerazione effettuata con le attrezzature, i materiali e il personale utilizzati nell'impianto di rigenerazione raggiunga i risultati desiderati. Questo di solito richiede la convalida e il monitoraggio di routine del processo e delle apparecchiature utilizzate.</p>									
260	Servizi o, riparazione  Servizio e riparazione	<p>Non eseguire personalmente riparazioni o modifiche ai dispositivi. Questa è esclusiva responsabilità del personale autorizzato del produttore. Contattaci in caso di reclami, lamentele o informazioni sui nostri dispositivi.</p>									



Sezione	Titolo		Descrizione
	e traspo rto di ritorn o	 Trasporto di ritorno	I dispositivi difettosi o non conformi devono aver superato l'intero processo di rigenerazione prima di essere restituiti per la riparazione/assistenza.
270	Stoccaggio e trasporto		<ul style="list-style-type: none"> • Proteggere da danni meccanici • Conservare all'asciutto e senza polvere • Conservare e trasportare in contenitori/imballi sicuri • Maneggiare con cura, non lanciare o far cadere <p>Per la sterilizzazione, il successivo trasporto e lo stoccaggio è necessario utilizzare un imballaggio di sterilizzazione idoneo (ad es. secondo la norma DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Istruzioni per l'ispezione		<p>Prima di ogni utilizzo del dispositivo, è necessario verificare la presenza di rotture, crepe, deformazioni, danneggiamenti e funzionalità. I dispositivi usurati, corrosi, deformati, porosi o altrimenti danneggiati devono essere eliminati.</p> <p>I seguenti componenti devono essere controllati con particolare attenzione:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ fessure ○ lame ○ punte ○ raccordi ○ maniglia a molla <p>Gli acciai inossidabili utilizzati per la fabbricazione dei dispositivi, a causa della lega che li compone, formano specifici strati passivi, ad esempio strati protettivi. Questi acciai evidenziano solo una limitata resistenza all'attacco di ioni di cloruro, fluidi e liquidi aggressivi! Oltre agli sforzi profusi dal produttore nella scelta dei materiali giusti e nella loro attenta lavorazione, i dispositivi devono essere sottoposti a una manutenzione professionale e continua e alla corretta preparazione da parte dell'utente.</p>
290	Resistenza materiale		<p>Quando si selezionano detergenti e disinfettanti, assicurarsi che non contengano i seguenti ingredienti:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Acidi organici, minerali e ossidanti (valore pH minimo consentito 5,5) • Alcali/alcali forti (neutri/enzimatici (valore pH massimo consentito 8,5, obbligatorio per dispositivi in alluminio o altri materiali sensibili agli alcali) o detergenti alcalini (valore pH massimo consentito 11, obbligatorio per dispositivi destinati all'uso in aree critiche esposte a prioni, ad es. secondo l'appendice 7 della raccomandazione KRINKO RKI BfArM per la rigenerazione)) • Solventi organici (es. alcoli, eteri, chetoni, benzine) • Agenti ossidanti (es. perossidi di idrogeno) • Alogeni (cloro, iodio, bromo) • Idrocarburi aromatici/alogenati



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



português

Instruções de processamento B

Observações importantes



Leia estas instruções de reprocessamento antes de cada uso e mantenha-as facilmente acessíveis para o usuário ou para a pessoa técnica relevante.




Leia atentamente os avisos indicados por este símbolo. O uso inadequado dos produtos poderá resultar em graves danos ao paciente, usuários ou pessoas correlatas.





Esta instrução de reprocessamento é válida para todos os números de artigos do Annex I.

Seção	Título	Descrição
10	Indicações uso e área de aplicação	Os equipamentos devem ser usados somente para as especialidades médicas indicadas, por pessoas apropriadamente treinadas e qualificadas. Os equipamentos não são indicados para uso no sistema circulatório e nervoso central. O médico atendente ou o usuário é responsável pela seleção dos dispositivos para aplicações específicas ou uso operacional, treinamento apropriado e informação, e experiência suficiente para manusear os equipamentos.
20	Medidas de precaução e recomendações	Atenção! Dispositivos médicos foram indicados para uso humano apenas e não devem ser usados para outras finalidades. Manuseio e cuidados inadequados, bem como o uso inadequado, podem provocar o desgaste prematuro dos dispositivos.
		Tratamento de dispositivos totalmente novos Dispositivos novos de fábrica precisam ter sido submetidos uma vez ao processo completo de reprocessamento antes de serem usados. As tampas e redes de proteção para dispositivos com arestas vivas devem se removidas completa e previamente antes do uso.
		Carregar A sobrecarga dos dispositivos deve ser evitada. A sobrecarga pode levar à dobra ou quebra e, portanto, à perda da funcionalidade dos dispositivos.
		Defeito de funcionamento Os dispositivos são corroídos e seu funcionamento é comprometido quando eles entram em contato com substâncias agressivas. Por essa razão, é essencial seguir as instruções de reprocessamento e esterilização.
		Condições operacionais Para garantir o funcionamento perfeito dos dispositivos anteriormente mencionados, é essencial a manutenção e cuidados com os dispositivos. Além disso, uma revisão funcional ou visual deve ser efetuada antes do uso. Por essa razão, nos referimos às seções pertinentes nestas instruções de reprocessamento.
		Reciclabilidade Para o reprocessamento dos dispositivos onde devemos temer a contaminação por TSE/CJD, devemos seguir as diretrizes da Organização Mundial da Saúde (OMS), além dos requisitos nacionais de higiene hospitalar. O caminho mais seguro e certo de garantir que não haja risco residual de infecção por produtos e outros materiais contaminados é o descarte por incineração. Em algumas situações de saúde pública, um método menos efetivo pode ser preferido, em obediência à exigências nacionais. Os parâmetros de esterilização a vapor recomendados pela OMS para inativação de príões, mas com eficácia limitada, são: 134°C/273°F por 18 minutos
Armazenamento Não há recomendações específicas para armazenamento dos dispositivos após a esterilização. No entanto, recomendamos armazenar equipamentos médicos em um ambiente limpo e seco.		



Seção	Título	Descrição																
	 Validação	<p>Os dispositivos utilizados para o reprocessamento devem ser validados pelo utilizador.</p> <p>Os seguintes dispositivos e produtos de limpeza foram utilizados como parte da validação.</p> <table border="1"> <tr> <td>Agentes de limpeza</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfetante</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Escovas</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Banho de ultra-sons</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistola de pressão de água</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoclave a vapor</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Dispositivo de limpeza e desinfecção</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Embalagem esterilizada</td> <td>Embalagem de papel/filme em conformidade com a norma ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Podem ser utilizados agentes de limpeza e desinfetantes equivalentes, bem como dispositivos de outros fabricantes.</p> <p>*Os sistemas de embalagem que se desviem deste princípio devem ser validados pelo utilizador.</p>	Agentes de limpeza	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfetante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Escovas	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Banho de ultra-sons	Elma Elmasonic S 300H	Pistola de pressão de água	Karl Storz 27660P	Autoclave a vapor	Lautenschläger ZentraCert	Dispositivo de limpeza e desinfecção	Miele PG 8535	Embalagem esterilizada	Embalagem de papel/filme em conformidade com a norma ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *
Agentes de limpeza	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfetante	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Escovas	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Banho de ultra-sons	Elma Elmasonic S 300H																	
Pistola de pressão de água	Karl Storz 27660P																	
Autoclave a vapor	Lautenschläger ZentraCert																	
Dispositivo de limpeza e desinfecção	Miele PG 8535																	
Embalagem esterilizada	Embalagem de papel/filme em conformidade com a norma ISO 11607-1 e DIN EN 868-2 *																	
30	Responsabilidade e garantia	Os dispositivos devem ser usados somente nas aplicações indicadas no campo da medicina por pessoas devidamente treinadas e qualificadas. O médico atendente ou o usuário é responsável pela seleção dos dispositivos para aplicações ou operações específicas, pelo treinamento e informação apropriada e pela experiência suficiente no manuseio dos dispositivos. O fabricante não assume responsabilidades por danos resultantes de consertos ou manutenção por pessoas não autorizadas.																
40	Obrigação de informar	Todos os incidentes graves relativos aos dispositivos devem ser informados ao fabricante bem como à autoridade competente do estado membro em que o usuário e/ou paciente seja residente.																
50	 Esterilidade: Condição de fornecimento	Os dispositivos médicos são entregues em uma embalagem não estéril e precisam ser processados e esterilizados pelo usuário em concordância com as instruções seguintes antes da primeira e de cada utilização subsequente.																
60	Limitação de reprocessamento, descarte	<p>O reprocessamento frequente tem pouco efeito sobre os dispositivos. A vida útil do produto é limitada pelo desgaste devido ao uso pretendido e aos danos ao dispositivo.</p> <p>A reutilização foi realizada 50 vezes com produtos representativos para confirmar que os produtos podem ser reutilizados e que não se acumularam substâncias químicas ou outras impurezas que possam afetar a biocompatibilidade dos produtos.</p> <p>O dispositivo não deve ser usado por mais tempo, entre outras coisas, sob os seguintes aspectos: Corrosão, danos, quebras, rachaduras, deformações, porosidade, limitações funcionais, dispositivos com etiquetagem irreconhecível ou inexistente (suporte da UDI). Por isso, as instruções correspondentes para o teste de funcionalidade pelo reprocessador precisam ser implementadas. Por favor, descarte os dispositivos de maneira apropriada ou em um sistema de reciclagem ao final da vida útil do produto. A regulamentação nacional e as normas de descarte precisam ser observadas.</p>																
70	Em processamento	Veja os seguintes pontos																
75	Qualidade da água	Os instrumentos devem ser enxaguados em etapas individuais com água desmineralizada/desionizada (água DI). Um valor-limite ≤ 100 CFU/ml é considerado aceitável para a qualidade microbiana da água a utilizar.																
80	 Avisos de prevenção	A água de separador a ser utilizada precisa ser água potável. Se o dispositivo não é de peça única, deve ser desmontado até onde for possível.																



Seção	Título	Descrição
90	 Lugar de uso	<p>A sujeira grossa, resíduos de, por exemplo, agentes m=hemostáticos, desinfetantes de pele e lubrificantes, assim como drogas corrosivas, devem, se possível, ser removidas antes de descartar o dispositivo. Qualquer contaminação deve ser lavada ou enxaguada imediatamente após o uso. O dispositivo não deve ser limpo com solução fisiológica salina ou armazenado depois do descarte seco. Sempre que possível, deve-se preferir o descarte a seco, pois a exposição prolongada de dispositivos médicos a soluções durante o descarte úmido pode levar a danos materiais (por exemplo, corrosão).</p> <p>A espera prolongada antes do reprocessamento, por exemplo durante a noite, ou o final de semana, deve ser evitada (< 1 horas tempo seco após a contaminação).</p>
100	 Transporte	<p>O dispositivo é descartado após o uso sem desinfetante ou outros líquidos adicionais e transportado para a unidade de reprocessamento de dispositivos médicos. O dispositivo deve ser colocado em local seco imediatamente após o uso. Isso significa que o dispositivo deve ser transportado em um recipiente fechado do local de uso para o reprocessamento sem ser posto em soluções desinfetantes ou outros líquidos, de modo que o dispositivo não fica seco.</p>
110	Pré-tratamento	<p>Se o dispositivo não é de peça única, ele deve ser desmontado até onde for possível.</p> <ul style="list-style-type: none"> • O dispositivo deve ser embebido em água de abafamento (de acordo com as normas da água potável) por 10 minutos enquanto evita a formação de bolhas na superfície do dispositivo. • Enxague o dispositivo em água potável fria (< 40°C) até que todas as impurezas visíveis tenham sido removidas. • Resíduos teimosos devem ser removidos com uma escova macia. • Se existir, abrir as válvulas. • Se existirem, retirar os vedantes. <ul style="list-style-type: none"> • Partes móveis do dispositivo precisam ser movidas de um lado para o outro até dez vezes. <ul style="list-style-type: none"> • Por meio de uma pistola de água comprimida <ul style="list-style-type: none"> ○ Rachados ○ Buracos ○ Arestas precisam ser enxaguadas intensamente > 60 segundos com água fria (água de qualidade potável, < 40°C). <p>Para produtos com lúmen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Além disso, encher o tubo com água de abafamento (qualidade de água potável, < 40°C) usando uma seringa descartável (50 ml). O tempo de imersão é de 10 minutos. • Trate os tubos com uma escova cujo diâmetro e comprimento seja ligeiramente maior que o diâmetro e o comprimento do tubo. Esfregue o interior dos tubos até três vezes com a escova. • Se a limpeza dos tubos é inviável com uma escova por causa dos diâmetros reduzidos dos mesmos, os tubos devem ser lavados três vezes com uma seringa descartável de 50 ml. Use água de abafador (água de qualidade potável, < 40°C).
120	a) Manual	<p>Nota:</p> <p>Antes da limpeza por ultra-som, um pré-tratamento (veja seção 110) precisa ser realizado.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Imergir o dispositivo em um banho com ultra-som (< 40°C) com detergente levemente alcalino e uma frequência de aproximadamente 35 kHz. O tempo de exposição ao ultra-som deve corresponder às especificações do fabricante do detergente. • Deve-se usar um detergente adequado para limpeza por ultra-som. As instruções do fabricante do detergente precisam ser seguidas. • Os dispositivos devem ser colocados de forma a que todas as superfícies sejam cobertas. • Os dispositivos não devem tocar uns nos outros. • Enxague os dispositivos completamente (por pelo menos 1 minuto) três vezes sob água fria (qualidade de água potável < 40°C).
	Limpeza/desinfecção/segureza	





Seção	Título	Descrição
130	Limpeza manual	<ul style="list-style-type: none">Partes móveis do dispositivo precisam ser movidas de um lado para o outro até dez vezes. O produto deve ser encaminhado para as próximas etapas de processamento no estado aberto. <p>Para produtos com lúmen:</p> <ul style="list-style-type: none">Trate os tubos com uma escova cujo diâmetro e comprimento seja ligeiramente maior que o diâmetro e o comprimento do tubo. Esfregue o interior dos tubos até três vezes com a escova.Se a limpeza dos tubos é inviável com uma escova por causa dos diâmetros reduzidos dos mesmos, os tubos devem ser lavados três vezes com uma seringa descartável de 50 ml. Use água de abafador (água de qualidade potável, < 40°C). <p>Use um detergente levemente alcalino e prepare a solução limpadora de acordo com as instruções do fabricante.</p> <ul style="list-style-type: none">Mergulhe o dispositivo completamente na solução limpadora.Execute todas as etapas adicionais de limpeza abaixo do nível do líquido para evitar respingos do líquido contaminado. <p>O tempo de exposição total à solução limpadora deve estar de acordo com as instruções do fabricante do agente limpador utilizado.</p> <ul style="list-style-type: none">Escove os dispositivos completamente na solução com uma escova macia por pelo menos um minuto.Retire os dispositivos da solução limpadora e os enxague com água por pelo menos 1 minuto para remover a solução limpadora.Usando uma pistola de água comprimida (ou semelhante) (> 30 segundos) para enxaguar:<ul style="list-style-type: none">RachadosBuracosArestasusando água de abafamento (< 40°C, água de qualidade potável)
140	Desinfecção manual	<p>As instruções especiais do fabricante do desinfetante relativas à concentração, à temperatura ao tempo de contacto devem ser respeitadas. . Somente desinfetantes apropriados para desinfecção de dispositivos médicos podem ser usados.</p> <ul style="list-style-type: none">Os tubos precisam ser enxaguados com desinfetante por uma seringa descartável por pelo menos três vezes antes e depois do tempo de exposição.Os dispositivos precisam ser completamente mergulhados em desinfetante de modo que todas as superfícies fiquem cobertas. O tempo de exposição deve seguir a indicação do fabricante do desinfetante.Os dispositivos não devem tocar uns nos outros.Partes móveis do dispositivo precisam ser movidas de um lado para o outro até dez vezes.Enxaguamento dos dispositivos água desionizada > 15 segundos.As partes móveis do dispositivo devem ser movidas para frente e para trás por pelo menos dez vezes enquanto são enxaguadas com água desionizada.Os tubos devem ser adicionalmente ser lavados com água desionizada usando uma seringa descartável (50 ml) por pelo menos três vezes.
150	Secagem manual	<p>Enxugar com um pano descartável sem fiapos até todas as superfícies ficarem secas. Os tubos precisam ser ventilados com ar comprimido estéril e livre de oleosidades.</p>
160	Nota:	<p>Pré-tratamento (veja seção 110) precisa ser realizado antes da limpeza mecânica.</p>




Seção	Título	Descrição
		<ul style="list-style-type: none"> • Imergir o dispositivo em um banho com ultra-som (< 40°C) com detergente levemente alcalino e uma frequência de aproximadamente 35 kHz. O tempo de exposição ao ultra-som deve corresponder às especificações do fabricante do detergente. • Deve-se usar um detergente adequado para limpeza por ultra-som. As instruções do fabricante do detergente precisam ser seguidas. • Os dispositivos devem ser colocados de forma a que todas as superfícies sejam cobertas. • Os dispositivos não devem tocar uns nos outros. • Enxague os dispositivos completamente (por pelo menos 1 minuto) três vezes sob água fria (qualidade de água potável < 40°C). <p>Procedimento após o tratamento com ultra-som: Enxague depois com uma pistola de água comprimida (> 30 segundos) com água fria de abafamento (<40°C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Rachados ○ Buracos ○ Arestas <ul style="list-style-type: none"> • Trate os tubos com uma escova cujo diâmetro e comprimento seja ligeiramente maior que o diâmetro e o comprimento do tubo. Esfregue o interior dos tubos até três vezes com a escova. • Se a limpeza dos tubos é inviável com uma escova por causa dos diâmetros reduzidos dos mesmos, os tubos devem ser lavados três vezes com uma seringa descartável de 50 ml. Use água de abafador (água de qualidade potável, < 40°C). <p>As partes móveis dos dispositivos precisam ser movidos para frente e para trás pelo menos dez vezes enquanto aplica a pistola de água comprimida.</p>
170	b) Limpeza mecânica/Desinfecção/Secagem	<p>Preparação para descontaminação</p> <p>O produto deve ser enviado para as etapas seguintes de processamento em estado aberto, se necessário com a ajuda de um aparelho. Se está presente, a mola do cabo deve ser desengatada. As sombras de enxague devem ser evitadas. Os dispositivos devem ser preparados em cestas coadores adequados ou bandejas de enxague (selecionar os tamanhos para acomodar os dispositivos). Os dispositivos devem ser dispostos com um distanciamento mínimo entre si nas cestas de limpeza. Encher demais deve ser evitado para não causar danos aos dispositivos durante processo de limpeza. A quantidade e o tipo de carga nas bandejas do produto selecionadas para a limpeza devem ser realizadas de tal forma que não seja de esperar nenhum comprometimento do resultado da limpeza. Para produtos com lúmen: O dispositivo deve ser posicionado de tal forma que a água possa fluir para dentro e para fora dos tubos.</p>
180		<p>Processo de limpeza automática</p> <p>(máquina de lavar, WD de acordo com EN ISO 15883): Se uma conexão de enxague estiver disponível, o dispositivo precisa ser conectado a um encaixe designado.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pré-enxague por 5 minutos com água fria de abafamento (água potável) < 40°C. • Drenagem da água. • lavagem com água desionizada a 55°C com detergente levemente alcalino por 10 minutos. • Drenagem da água. • 1 minuto de enxague com água desionizada • Drenagem da água. • 1 minuto de enxague com água desionizada • Drenagem da água. <p>As instruções especiais do fabricante da máquina de lavar e dos produtos de limpeza devem ser obedecidas. Use um produto de limpeza apropriado para uma máquina de desinfecção.</p>
190		<p>Desinfecção automatizada</p> <p>Desinfecção térmica automática em lavadoras-desinfetadoras, levando em conta os requisitos regionais para o valor A0; valor A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minutos de desinfecção com água desionizada a 90°C • Drenagem da água.
200		<p>Secagem automática</p> <p>Secagem automática de acordo com o processo de secagem automática da lavadora-desinfetadora por até 15 minutos (a 90°C no gabinete de enxague). Se for necessário, uma secagem com pano sem fiapos, se puder ser detectada umidade no dispositivo.</p>



Seção	Título	Descrição									
210	Inspeções	<p>Os dispositivos precisam ser limpos macroscopicamente após cada limpeza, isto é, livres de sujeira visível.</p> <ul style="list-style-type: none"> Um dispositivo manchado (corrosão, descoloração) precisa ser tirado de uso e receber tratamento especial. Um dispositivo contaminado precisa ser reprocessado. Na ocorrência de erros ou danos, o dispositivo deve ser tirado de uso imediatamente. <p>Os seguintes componentes precisam ser examinados com especial atenção:</p> <ul style="list-style-type: none"> Entalhes Lâminas Pontos Juntas Alça de mola <ul style="list-style-type: none"> Se o portador do UDI não for legível, os produtos devem ser descartados. 									
220	Cuidado com os dispositivos	<p>Deixe os dispositivos esfriarem até a temperatura ambiente. Se os dispositivos foram desmontados, precisam ser remontados depois da manutenção.</p> <p>Manutenção significa aplicar óleo instrumental ou produto. Produtos com uma junta ou extremidade (tesouras, pinças, etc) ou com superfícies deslizantes metálicas (tesouras com nervuras, punções, etc), devem ser tratadas com produtos esterilizados a vapor à base de óleo de parafina / óleo branco. O óleo precisa ser apropriado para ser usado em produtos bio-médicos e fisiologicamente seguros. Os produtos de cuidado previnem a fricção de metal contra metal e mantém os produtos em boa condição. Os produtos marcados a laser podem desbotar quando tratados com produtos de limpeza básicos contendo ácidos de fósforo e fluorídricos. Como resultado, a função de codificação será prejudicada ou perdida. Em geral, produtos cirúrgicos precisam ser objeto de permanentes cuidados antes do teste de funcionalidade. Os produtos de manutenção devem agir de tal forma que, com seu uso permanente, seja excluída a colagem das peças da junta devido a um efeito aditivo.</p>									
230	Embalagem	<p>Se ainda não estiver pronto, o dispositivo desmontado deve ser remontado.</p> <p>O dispositivo é colocado em uma embalagem padronizada apropriada e em conformidade com a norma para o respectivo dispositivo ou em bandejas de esterilização para esterilização de acordo com a DIN EN ISO 11607 ou DIN EN 868 e selado.</p> <p>A embalagem precisa apresentar as seguintes características:</p> <ul style="list-style-type: none"> Apropriada para esterilização a vapor (resistente à temperaturas de no mínimo 138°C(280°F) com permeabilidade suficiente ao vapor). Proteção eficiente dos dispositivos ou embalagens de esterilização contra danos mecânicos. Conservação regular de acordo com as especificações do fabricante (embalagens de esterilização). Um peso máximo de 10 kg por embalagem/conteúdo do recipiente de esterilização não deve ser excedido. 									
240	Esterilização	<p>Esterilização dos dispositivos usando o método de pré-vácuo fracionado (de acordo com DIN EN ISO 17665-1) levando em conta as respectivas exigências nacionais. Os dispositivos precisam ser esterilizados em embalagens de esterilização apropriadas.</p> <p>A esterilização precisa ser realizada com o uso de um processo de pré-vácuo fracionado com três ciclos de pré-vácuo e secado no vácuo por pelo menos 20 minutos. Os seguintes parâmetros devem ser levados em conta:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Tempo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>As instruções dos fabricantes de autoclaves para uso e normas recomendadas para a carga máxima de material esterilizável precisam ser observadas. A autoclave precisa ser instalada, receber manutenção, ser validada e calibrada de acordo com os regulamentos.</p>		Temperatura	Tempo	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Tempo									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Informação adicional	<p>O reprocessador é responsável por garantir que o reprocessamento realizado com o equipamento, os materiais e o pessoal empregado no reprocessamento atinge o resultado desejado. Isso usualmente requer validação e monitoramento rotineiro do processo e equipamento usado.</p>									
260	Serviço, reparo e  Serviço e reparo	<p>Não realiza reparos ou modificações dos dispositivos por sua própria conta. Isso é responsabilidade exclusiva do pessoal autorizado pelo fabricante. Por favor contacte-nos se você tiver alguma reclamação, queixa ou informação sobre seus dispositivos.</p>									



Seção	Título	Descrição
	transporte de retorno  Transporte de retorno	Dispositivos defeituosos ou com não-conformidades precisam ter passado pelo reprocessamento completo antes de serem enviados de volta para serviços de reparo.
270	Armazenamento e transporte	<ul style="list-style-type: none">• Proteção contra danos mecânicos• Armazenagem a seco e livre de poeira• Armazenar e transportar em containers/embalagens seguros• Não jogue ou deixe cair, manuseie com muito cuidado. Embalagem de esterilização apropriada e aprovada (por exemplo, de acordo com DIN EN 868, ISO 11607) devem ser utilizadas para esterilização, transporte e armazenamento subsequentes.
280	Instrução de inspeção	Antes de cada utilização do dispositivo, ele precisa ser examinado para detectar fraturas, rachaduras, deformações, danos e funcionalidade. Desgastado, corroído, deformado, poroso ou danificado de outra forma, o dispositivo deve ser tirado de uso. Os seguintes componentes precisam ser examinados com especial atenção: <ul style="list-style-type: none">○ Entalhes○ Lâminas○ Pontos○ Juntas○ Alça de mola Os aços inoxidáveis usados na fabricação dos dispositivos formam camadas passivas específicas como camadas protetoras para sua liga. Estes aços mostram resistência limitada ao ataque dos íons de cloro e meios agressivos e líquidos. Além dos esforços feitos pelo fabricante na seleção dos materiais corretos e em seu cuidadoso processamento, os dispositivos devem ser submetidos a cuidados profissionais e contínuos e à correta preparação para o usuário final.
290	Resistência do material	Quando da seleção de agentes de limpeza e desinfetantes, tome cuidado para que eles não contenham os seguintes ingredientes: <ul style="list-style-type: none">• Ácidos orgânicos, minerais e oxidantes (pH mínimo permissível valor 5,5)• Alcalis/alcalinos fortes (neutro/enzimático (valor pH máximo permitido 8,5, obrigatório para dispositivos feitos de alumínio ou outros materiais alcalino-sensíveis) ou agentes de limpeza alcalinos (valor pH máximo permitido 11, obrigatório para dispositivos destinados a áreas críticas de priões, por exemplo, de acordo com o apêndice 7 da recomendação KRINKO RKI BfArM para reprocessamento))• Solventes orgânicos (por exemplo álcool , éteres, cetonas, benzina)• Agentes oxidantes (por exemplo peróxido de hidrogênio)• Halogênios (Cloro, iodo, bromo)• Hidrocarbonetos aromático/halogenados



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Nederlands

Verwerkingsinstructies B

Belangrijke opmerkingen



Lees deze opwerkingsinstructies vóór elk gebruik zorgvuldig door en bewaar ze goed toegankelijk voor de gebruiker of het bevoegde technische personeel.



Lees aandachtig de waarschuwingen die door dit symbool worden aangegeven. Onjuist gebruik van de producten kan leiden tot ernstig letsel bij de patiënt, de gebruikers of derden.



Deze opwerkingsinstructie geldt voor alle artikelnummers in Annex I.

Sectie	Titel	Beschrijving
10	Bestemd gebruik en gebied van toepassing	De apparaten mogen uitsluitend worden gebruikt voor het beoogde gebruik in medische specialismen, door daartoe opgeleid en gekwalificeerd personeel. De apparaten zijn niet bestemd voor gebruik op de centrale bloedsomloop of het zenuwstelsel. De behandelend arts of de gebruiker is verantwoordelijk voor de keuze van de apparaten voor specifieke toepassingen of operatief gebruik, passende opleiding en voorlichting, en voldoende ervaring met het hanteren van de apparaten.
20	Voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen	Attentie! Medische apparaten zijn uitsluitend ontworpen voor menselijk gebruik en mogen niet voor andere doeleinden worden gebruikt. Onjuiste behandeling en verzorging, alsmede onjuist gebruik kunnen leiden tot voortijdige slijtage van de apparaten.
		Behandeling van gloednieuwe apparaten Fabrieksnieuwe apparaten moeten eenmaal het volledige opwerkingsproces hebben ondergaan alvorens te worden gebruikt. Beschermkappen en beschermnetten voor apparaten met scherpe randen moeten vooraf volledig worden verwijderd.
		Laden Overbelasting van de apparaten moet worden vermeden. Overbelasting kan leiden tot verbuigen of breken en daardoor verlies van de functionaliteit van de apparaten veroorzaken.
		Functionele beperking De apparaten corroderen en hun werking wordt nadelig beïnvloed indien zij in contact komen met agressieve stoffen. Daarom is het van essentieel belang dat de instructies voor opwerking en sterilisatie worden gevolgd.
		Bedrijfsomstandigheden Voor een veilige werking van bovengenoemde apparaten is correct onderhoud en verzorging ervan van essentieel belang. Bovendien moet vóór elk gebruik een functionele of visuele controle worden uitgevoerd. Om deze reden verwijzen wij naar de desbetreffende secties in deze opwerkingsinstructies.
		Opwerkbaarheid Voor het opwerken van apparaten waarbij besmetting met TSE/CJD moet worden gevreesd, moeten de richtlijnen van de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO), alsmede de nationale voorschriften inzake ziekenhuishygiëne worden gevolgd. De veiligste en duidelijkste manier om ervoor te zorgen dat er geen risico van residuele besmettelijkheid van besmette producten en andere materialen bestaat, is deze door verbranding af te voeren. In bepaalde situaties op het gebied van de volksgezondheid kan, met inachtneming van de nationale voorschriften, de voorkeur worden gegeven aan een minder doeltreffende methode. De door de WHO aanbevolen stoomsterilisatieparameters voor de inactivering van prionen, maar met beperkte doeltreffendheid, zijn: 134°C/273°F gedurende 18 minuten.
		Opslag Er zijn geen specifieke voorschriften voor het bewaren van de apparaten vóór de sterilisatie. Niettemin raden wij aan de medische apparaten in een schone en droge omgeving te bewaren.



Sectie	Titel	Beschrijving																
	 Validatie	<p>De hulpmiddelen die voor opwerking worden gebruikt, moeten door de gebruiker worden gevalideerd.</p> <p>De volgende hulpmiddelen en reinigingsmiddelen zijn gebruikt als onderdeel van de validatie.</p> <table border="1"> <tr> <td>Reinigingsmiddelen</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfectiemiddel</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Borstels</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrasoon bad</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Waterdrukpistool</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Dampautoklave</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Reinigings- en desinfectieapparaat</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Steriele verpakking</td> <td>Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Er mogen gelijkwaardige reinigings- en desinfectiemiddelen en apparaten van andere fabrikanten worden gebruikt.</p> <p>*Verpakkingssystemen die hiervan afwijken, moeten door de gebruiker worden gevalideerd.</p>	Reinigingsmiddelen	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfectiemiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Borstels	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrasoon bad	Elma Elmasonic S 300H	Waterdrukpistool	Karl Storz 27660P	Dampautoklave	Lautenschläger ZentraCert	Reinigings- en desinfectieapparaat	Miele PG 8535	Steriele verpakking	Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.
Reinigingsmiddelen	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfectiemiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Borstels	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrasoon bad	Elma Elmasonic S 300H																	
Waterdrukpistool	Karl Storz 27660P																	
Dampautoklave	Lautenschläger ZentraCert																	
Reinigings- en desinfectieapparaat	Miele PG 8535																	
Steriele verpakking	Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.																	
30	Aansprakelijkheid en garantie	De apparaten mogen alleen voor het beoogde doel op medisch gebied worden gebruikt door daartoe opgeleid en gekwalificeerd personeel. De behandelend arts of de gebruiker is verantwoordelijk voor de keuze van de apparaten voor specifieke toepassingen of operatief gebruik, voor passende opleiding en voorlichting, en voor voldoende ervaring met het hanteren van de apparaten. De fabrikant neemt geen verantwoordelijkheid voor schade als gevolg van reparatie of onderhoud door onbevoegden.																
40	Verplichting tot melding	De fabrikant neemt geen verantwoordelijkheid voor schade als gevolg van reparatie of onderhoud door onbevoegden.																
50	 Steriliteit: Leveringsconditie	De medische apparatuur wordt in niet-steriele staat geleverd en moet vóór het eerste en elk volgend gebruik door de gebruiker worden gereinigd en ontsmet volgens de onderstaande aanwijzingen.																
60	Beperking van opwerking, verwijdering	<p>Frequente opwerking heeft weinig effect op de apparaten. De levensduur van het product wordt beperkt door slijtage als gevolg van het bedoelde gebruik en door schade aan het apparaat.</p> <p>De herverwerking werd 50 keer uitgevoerd met representatieve producten om te bevestigen dat de producten herverwerkt kunnen worden en dat er zich geen chemicaliën of andere verontreinigingen hebben opgehoopt die de biocompatibiliteit van de producten zouden kunnen aantasten.</p> <p>Het apparaat mag niet langer worden gebruikt, onder andere onder de volgende aspecten: Corrosie, beschadiging, breuken, scheuren, vervormingen, porositeit, functionele beperkingen, apparaten met onherkenbare of ontbrekende etikettering (UDI-drager). Daarom moeten de desbetreffende instructies voor het testen van de werking door de opwerker worden uitgevoerd. Gelieve de apparaten aan het einde van de levensduur van het product op de juiste wijze af te voeren of naar een recyclingsstelsel te brengen. De nationale voorschriften en richtlijnen voor afvalverwerking moeten in acht worden genomen!</p>																
70	Opwerking	Zie de volgende punten																
75	Waterkwaliteit	De instrumenten moeten in afzonderlijke stappen worden gespoeld met gedemineraliseerd/geïoniseerd water (DI-water). Een grenswaarde van ≤ 100 CFU/ml wordt als acceptabel beschouwd voor de microbiële kwaliteit van het te gebruiken water.																
80	 Waarschuwingen	Het te gebruiken leidingwater moet van drinkwaterkwaliteit zijn. Indien het apparaat niet uit één stuk bestaat, moet het voor zover mogelijk worden uit elkaar gehaald.																



Sectie	Titel	Beschrijving	
90	 Plaats van gebruik	<p>Grove verontreinigingen, resten van bijvoorbeeld hemostatica, huiddesinfectiemiddelen en smeermiddelen, alsmede bijtende geneesmiddelen moeten, indien mogelijk, worden verwijderd voordat het apparaat wordt weggegooid. Eventuele verontreiniging moet onmiddellijk na gebruik worden afgespoeld of afgeveegd. Het apparaat mag niet worden gereinigd met een fysiologische zoutoplossing en mag niet worden bewaard voor droge verwijdering. Waar mogelijk moet de voorkeur worden gegeven aan droge verwijdering, aangezien langdurige blootstelling van medische apparaten aan oplossingen bij natte verwijdering tot materiaalschade (bv. corrosie) kan leiden.</p> <p>Lange wachttijden vóór het opwerken, bv. 's nachts of in het weekend, moeten worden vermeden (< 1 uur droogtijd na besmetting).</p>	
100	 Transport	<p>Het apparaat wordt na gebruik zonder ontsmettingsmiddel of andere extra vloeistoffen weggegooid en naar de opwerkingseenheid voor medische apparatuur gebracht. Het apparaat moet onmiddellijk na gebruik droog worden weggegooid. Dit betekent dat het apparaat in een gesloten container van de plaats van gebruik naar de opwerkingsplaats moet worden vervoerd zonder in een ontsmettingsoplossing of andere vloeistoffen te worden geplaatst, zodat het apparaat niet uitdroogt.</p>	
110	Voorbehandeling	<p>Indien het apparaat niet uit één stuk bestaat, moet het zoveel mogelijk uit elkaar worden gehaald.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Het apparaat moet 10 minuten in leidingwater worden gedompeld, (volgens de drinkwatervoorschriften) waarbij de vorming van luchtbellen op het oppervlak van het apparaat moet worden vermeden. • Spoel het apparaat af onder koud leidingwater van drinkwaterkwaliteit (< 40° C) totdat al het zichtbare vuil is verwijderd. • Hardnekkig vuil moet met een zachte borstel worden verwijderd. • Open de kleppen indien aanwezig. • Verwijder de afdichtingen indien aanwezig. <ul style="list-style-type: none"> • Bewegende delen van het apparaat moeten ten minste tien maal heen en weer worden bewogen. <ul style="list-style-type: none"> • Door middel van een waterdrukpistool, <ul style="list-style-type: none"> ○ scheuren ○ gaten ○ randen moet intensief > 60 sec. met koud water (drinkwaterkwaliteit, < 40° C) worden gespoeld. <p>Voor producten met lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vul het lumen bovendien met leidingwater (drinkwaterkwaliteit, < 40° C) met behulp van een wegwerpspuit (50 ml). De inweektijd is 10 minuten. • Behandel de lumina met een borstel waarvan de diameter en de lengte iets groter zijn dan de diameter en de lengte van de lumina. Borstel ten minste drie keer met de borstel door de lumina. • Indien reiniging met een borstel niet mogelijk is vanwege de kleine lumen-diameters, moeten de lumina driemaal worden gespoeld met een 50 ml wegwerpspuit. Gebruik leidingwater (drinkwaterkwaliteit, < 40° C). 	
120	a) Hand eiding Reinig en/de sinfec teren/ droge n	Opmerking:	Vóór de ultrasoon reiniging moet een voorbehandeling (zie hoofdstuk 110) worden uitgevoerd.
		Ultrasone reiniging	<ul style="list-style-type: none"> • Dompel de apparaten onder in een ultrasoon bad (< 40° C) met een mild alkalisch reinigingsmiddel en een frequentie van ca. 35 kHz. De duur van het sonificeren moet overeenstemmen met de specificaties van de fabrikant van het reinigingsmiddel. • Er moet een reinigingsmiddel worden gebruikt dat geschikt is voor ultrasone reiniging. De aanwijzingen van de fabrikant van het reinigingsmiddel moeten worden opgevolgd. • De apparaten moeten zodanig worden geplaatst, dat alle oppervlakken bedekt zijn. • De apparaten mogen elkaar niet raken. • Spoel de apparaten driemaal grondig (ten minste 1 min.) onder koud water (drinkwaterkwaliteit, < 40° C).





Sectie	Titel	Beschrijving
130	Handmatig reinigen	<ul style="list-style-type: none">Bewegende delen van het apparaat moeten ten minste tien maal heen en weer worden bewogen. <p>Het product moet in geopende toestand worden doorgestuurd naar de verdere verwerkingsstappen.</p> <p>Voor producten met lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">Behandel de lumina met een borstel waarvan de diameter en de lengte iets groter zijn dan de diameter en de lengte van de lumina. Borstel ten minste drie keer met de borstel door de lumina.Indien reiniging met een borstel niet mogelijk is vanwege de kleine lumen-diameters, moeten de lumina driemaal worden gespoeld met een 50 ml wegwerpspuit. Gebruik leidingwater (drinkwaterkwaliteit, < 40° C). <p>Gebruik een mild alkalisch reinigingsmiddel en bereid de reinigungsoplossing volgens de aanwijzingen van de fabrikant.</p> <ul style="list-style-type: none">Dompel de apparaten volledig onder in de reinigungsoplossing.Voer alle verdere reinigungsstappen uit onder het vloeistofniveau om spatten van verontreinigde vloeistof te voorkomen. <p>De totale blootstellingstijd in de reinigungsoplossing moet in overeenstemming zijn met de instructies van de fabrikant voor het gebruikte reinigungsmiddel.</p> <ul style="list-style-type: none">Borstel de apparaten volledig in de oplossing met een zachte borstel gedurende ten minste 1 minuut.Haal de apparaten uit de reinigungsoplossing en spoel ze gedurende ten minste 1 minuut af met water om de reinigungsoplossing volledig te verwijderen.Gebruik voor het spoelen (>30 sec.) een waterdrukpistool (of vergelijkbaar):<ul style="list-style-type: none">scheurengatenrandengebruik van koud leidingwater (< 40° C, drinkwaterkwaliteit).
140	Handmatige desinfectie	<p>Desinfectiemiddelproducentens særlige anvisninger om koncentration, temperatur og kontaktid skal overholdes. Er mogen alleen ontsmettingsmiddelen worden gebruikt die geschikt zijn voor de ontsmetting van medische apparaten.</p> <ul style="list-style-type: none">De lumina moeten voor en na de belichtingstijd ten minste driemaal worden gespoeld met een ontsmettingsmiddel uit een wegwerpspuit.De apparaten moeten volledig worden ondergedompeld in ontsmettingsmiddelen, zodat alle oppervlakken bedekt zijn. De inwerktijd moet worden aangehouden, zoals aangegeven door de fabrikant van het ontsmettingsmiddel.De apparaten mogen elkaar niet raken.Bewegende delen van het apparaat moeten ten minste tien maal heen en weer worden bewogen.Spoelen van de apparaten in gedemineraliseerd water > 15 sec.Bewegende delen van het apparaat moeten tijdens het spoelen met gedemineraliseerd water ten minste tien maal heen en weer worden bewogen.De lumina moeten bovendien ten minste driemaal met gedemineraliseerd water worden gespoeld met behulp van een wegwerpspuit (50 ml).
150	Handmatig drogen	<p>Droog met de hand met een pluisvrije wegwerpdoek tot alle oppervlakken droog zijn. De lumina moeten worden geventileerd met steriele en olievrije perslucht.</p>
160	Opmerking:	Voorbehandeling (zie Sectie 110) apparaat uitgevoerd uit voordat mechanisch reinigungsmiddel.




Sectie	Titel	Beschrijving
		<ul style="list-style-type: none"> • Dompel de apparaten onder in een ultrasoon bad (< 40° C) met een mild alkalisch reinigingsmiddel en een frequentie van ca. 35 kHz. De duur van het sonificeren moet overeenstemmen met de specificaties van de fabrikant van het reinigingsmiddel. • Er moet een reinigingsmiddel worden gebruikt dat geschikt is voor ultrasone reiniging. De aanwijzingen van de fabrikant van het reinigingsmiddel moeten worden opgevolgd. • De apparaten moeten zodanig worden geplaatst, dat alle oppervlakken bedekt zijn. • De apparaten mogen elkaar niet raken. • Spoel de apparaten driemaal grondig (ten minste 1 min.) onder koud water (drinkwaterkwaliteit, < 40° C). <p>Procedure na de echografie behandeling: Spoel nogmaals met een waterdrukpistool (> 30 sec.) met koud leidingwater (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ scheuren ○ gaten ○ randen <ul style="list-style-type: none"> • Behandel de lumina met een borstel waarvan de diameter en de lengte iets groter zijn dan de diameter en de lengte van de lumina. Borstel ten minste drie keer met de borstel door de lumina. • Indien reiniging met een borstel niet mogelijk is vanwege de kleine lumen-diameters, moeten de lumina driemaal worden gespoeld met een 50 ml wegwerpspuit. Gebruik leidingwater (drinkwaterkwaliteit, < 40° C). <p>Bewegende delen van het apparaat moeten ten minste tien maal heen en weer worden bewogen terwijl het waterdrukpistool wordt gebruikt.</p>
170	b) Mechanisch reinigen/deinfecteren/drogen	<p>Vorbereitung voor decontaminatie</p> <p>Het product moet, zo nodig met behulp van een apparaat, in geopende toestand worden doorgestuurd naar de verdere opwerkingsstappen.</p> <p>Indien aanwezig, moet de handvatveer worden losgehaakt.</p> <p>Spoelschaduwten moeten worden vermeden. De apparaten moeten worden voorbereid in geschikte zeefmanden of spoelbakken (kies de maat die bij de apparaten past). De apparaten moeten met een minimale afstand tot andere apparaten in de reinigingskorf worden geplaatst. Overlappingsen moeten worden vermeden om beschadiging van de apparaten tijdens het reinigingsproces uit te sluiten. De hoeveelheid en de aard van de lading in de voor reiniging geselecteerde productbakken moeten zodanig worden uitgevoerd dat geen aantasting van het reinigingsresultaat te verwachten is.</p> <p>Voor producten met lumen: De voorziening moet zo worden geplaatst dat het water in en uit de lumina kan stromen.</p>
180		<p>(wasmachine, WD volgens EN ISO 15883): Indien een spoelaansluiting aanwezig is, moet het apparaat op de daarvoor bestemde fitting worden aangesloten.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gedurende 5 minuten voorspoelen met koud leidingwater (drinkwaterkwaliteit) < 40° C. • Waterafvoer • 10 minuten reinigen met gedemineraliseerd water van 55° C met een mild alkalisch reinigingsmiddel • Waterafvoer • 1 minuut spoelen met gedemineraliseerd water • Waterafvoer • 1 minuut spoelen met gedemineraliseerd water • Waterafvoer <p>De speciale instructies van de fabrikant van het reinigingsapparaat en de reinigingsmiddelen moeten in acht worden genomen. Gebruik een reinigingsmiddel dat geschikt is voor een was-desinfectiemachine.</p>
190		<p>Geautomatiseerde desinfectie</p> <p>Automatische thermische ontsmetting in was-desinfectoren, rekening houdend met de nationale voorschriften voor de A0 b.v. voor de A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minuten desinfectie met gedemineraliseerd water 90° C • Waterafvoer
200		<p>Geautomatiseerd drogen</p> <p>Automatisch drogen volgens het automatische droogproces van de was-desinfector gedurende ten minste 15 minuten (bij 90° C in de speelruimte).</p> <p>Droog het apparaat indien nodig vervolgens handmatig met een pluisvrije doek als op het apparaat nattigheid kan worden waargenomen.</p>



Sectie	Titel	Beschrijving									
210	Inspecties	<p>De apparaten moeten na elke reiniging macroscopisch schoon zijn, d.w.z. vrij van zichtbaar vuil.</p> <ul style="list-style-type: none"> Een bevlekt apparaat (corrosie, verkleuring) moet onmiddellijk worden uitgezocht en een speciale behandeling ondergaan. Een verontreinigd apparaat moet worden opgewerkt. In geval van fouten of beschadiging moet het apparaat onmiddellijk worden verwijderd. <p>De volgende onderdelen moeten met speciale aandacht worden gecontroleerd:</p> <ul style="list-style-type: none"> Inkepingen Messen Punten Gewricht Handvatveer <ul style="list-style-type: none"> Als de UDI-drager onleesbaar is, moeten de producten worden weggegooid. 									
220	Verzorging van de apparaten	<p>Laat het apparaat afkoelen tot kamertemperatuur. Als het apparaat uit elkaar is gehaald, moet het voor het onderhoud weer in elkaar worden gezet.</p> <p>Onderhoud betekent het aanbrengen van instrumentolie. Producten met een gewricht of uiteinde (scharen, klemmen, enz.) of met metalen oppervlakken (geribbelde scharen, ponsen, enz.) moeten worden behandeld met stoomsteriliseerbare onderhoudsproducten op basis van parafineolie / witte olie. De olie moet geschikt zijn voor gebruik met biomedische producten en fysiologisch veilig zijn. De onderhoudsproducten voorkomen wrijving van metaal op metaal en houden de producten in goede staat. Producten met lasermarkeringen kunnen vervagen wanneer ze worden behandeld met basische reinigingsmiddelen die fosforzuur en fluorwaterstofzuur bevatten. Als gevolg daarvan kan de coderingsfunctie worden aangetast of verloren gaan. In het algemeen moeten chirurgische producten permanent worden onderhouden voordat zij functioneel worden getest. Verzorgingsproducten moeten zodanig werken dat, zelfs bij permanent gebruik ervan, het verkleven van de gewrichtsdelen ten gevolge van een additief effect uitgesloten is.</p>									
230	Verpakking	<p>Als dit nog niet gebeurd is, moet het gedemonteerde apparaat weer in elkaar worden gezet. Het apparaat wordt in een passende, voor het desbetreffende apparaat geschikte standaardverpakking of in sterilisatietrays voor sterilisatie overeenkomstig DIN EN ISO 11607 of DIN EN 868 geplaatst en verzegeld.</p> <p>De verpakking moet aan de volgende eisen voldoen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Geschikt voor stoomsterilisatie (temperatuurbestendigheid tot ten minste 138° C (280° F), voldoende dampdoorlatendheid). Voldoende bescherming van de apparaten of de sterilisatieverpakking tegen mechanische beschadiging. Regelmatig onderhoud volgens de specificaties van de fabrikant (sterilisatiecontainers). Een maximumgewicht van 10 kg per verpakking/inhoud van de sterilisatiecontainer mag niet worden overschreden. 									
240	Sterilisatie	<p>Sterilisatie van de apparaten volgens de gefractioneerde pre-vacuüm methode (volgens DIN EN ISO 17665-1), rekening houdend met de respectieve nationale voorschriften. De apparaten moeten worden gesteriliseerd in geschikte sterilisatieverpakkingen.</p> <p>De sterilisatie moet worden uitgevoerd volgens een gefractioneerd pre-vacuümprocédé met drie pre-vacuümcycli en drogen in vacuüm gedurende ten minste 20 minuten. De volgende parameters moeten in aanmerking worden genomen:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatuur</th> <th>Tijd</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>De gebruiksaanwijzing van de fabrikant van de autoclaaf en de aanbevolen richtlijnen voor de maximale lading sterilisatiemateriaal moeten worden nageleefd. De autoclaaf moet worden geïnstalleerd, onderhouden, gevalideerd en gekalibreerd volgens de voorschriften.</p>		Temperatuur	Tijd	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatuur	Tijd									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Aanvullende informatie	<p>De opwerker is er verantwoordelijk voor dat de opwerking met de in de opwerkingsinstallatie gebruikte apparatuur, materialen en personeel de gewenste resultaten oplevert. Dit vereist gewoonlijk validatie en routinematige controle van het proces en de gebruikte apparatuur.</p>									
260	Service, reparatie en  Service en reparatie	<p>Voer zelf geen reparaties of wijzigingen aan de apparaten uit. Dit is uitsluitend de verantwoordelijkheid van het bevoegde personeel van de fabrikant. Neem contact met ons op als u klachten, claims of informatie over onze apparaten hebt.</p>									



Sectie	Titel		Beschrijving
	retour transp ort	 Retourtransport	Defecte of niet-conforme apparaten moeten het volledige opwerkingsproces hebben doorlopen alvorens te worden geretourneerd voor reparatie/service.
270	Opslag en transport		<ul style="list-style-type: none">• Beschermen tegen mechanische schade• Droog en stofvrij bewaren• Opslaan en transporteren in veilige containers/verpakkingen• Zeer voorzichtig behandelen, niet gooien of laten vallen Voor de sterilisatie, het daaropvolgende transport en de opslag moet een geschikte, goedgekeurde sterilisatieverpakking (bv. volgens DIN EN 868, ISO 11607) worden gebruikt.
280	Inspectie-instructie		Vóór elk gebruik van het apparaat moet het worden gecontroleerd op breuken, scheuren, vervormingen, beschadigingen en functionaliteit. Versleten, gecorrodeerde, vervormde, poreuze of anderszins beschadigde apparaten moeten worden verwijderd. De volgende onderdelen moeten met speciale aandacht worden gecontroleerd: <ul style="list-style-type: none">○ Inkepingen○ Messen○ Punten○ Gewrichten○ Handvatveer De roestvrije staalsoorten die voor de vervaardiging van de apparaten worden gebruikt, leveren door hun legering specifieke passieve lagen als bescherm lagen op. Deze staalsoorten vertonen slechts een beperkte weerstand tegen de aantasting door chloride-ionen en agressieve middelen en vloeistoffen! Naast de zorg die de fabrikant besteedt aan de keuze van de juiste materialen en de zorgvuldige verwerking ervan, moeten de apparaten worden onderhouden door een professionele en voortdurende zorg en de juiste voorbereiding door de gebruiker.
290	Materiaalbestendigheid		Let er bij de keuze van reinigings- en ontsmettingsmiddelen op dat ze de volgende ingrediënten niet bevatten: <ul style="list-style-type: none">• Organische, minerale en oxiderende zuren (minimaal toelaatbare pH-waarde 5,5)• Alkaliën/sterke alkaliën (neutrale/enzymatische (max. toelaatbare pH-waarde 8,5, verplicht voor apparaten van aluminium of andere materialen die gevoelig zijn voor alkaliën) of alkalische reinigingsmiddelen (max. toelaatbare pH-waarde 11, verplicht voor apparaten die bestemd zijn voor gebruik in prion-kritieke zones, bv. overeenkomstig bijlage 7 van de KRINKO RKI BfArM-aanbeveling voor opwerking))• Organische oplosmiddelen (b.v. alcoholen, ethers, ketonen, benzines)• Oxidatiemiddelen (b.v. waterstofperoxiden)• Halogenen (chloor, jodium, broom)• Aromatische/gehalogeneerde koolwaterstoffen



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



polski

Instrukcje dotyczące przetwarzania B

Ważne wskazówki



Przed każdym użyciem należy dokładnie przeczytać niniejszą instrukcję przygotowania sprzętu do użycia i przechowywać ją w miejscu łatwo dostępnym dla użytkownika lub odpowiedniego personelu technicznego.





Należy uważnie zapoznać się z ostrzeżeniami oznaczonymi tym symbolem. Niewłaściwe użytkowanie produktów może spowodować poważne obrażenia u pacjenta, użytkowników lub osób trzecich.



Ta instrukcja ponownego przetwarzania jest ważna dla wszystkich numerów artykułów w Annex I.

Sekcja	Tytuł	Opis
10	Zamierzone zastosowanie i obszar zastosowania	Przyrządy mogą być stosowane wyłącznie zgodnie z ich przeznaczeniem w specjalistycznych zakładach medycznych, przez odpowiednio przeszkolony i wykwalifikowany personel. Przyrządy te nie są przeznaczone do stosowania w centralnym układzie krążenia ani układzie nerwowym. Lekarz prowadzący lub użytkownik jest odpowiedzialny za dobór przyrządów do konkretnych zastosowań lub użycia operacyjnego, za odpowiednie przeszkolenie i informacje oraz za wystarczające doświadczenie w postugiwaniu się przyrządami.
20	Środki ostrożności oraz ostrzeżenia	Uwaga! Wyroby medyczne zostały zaprojektowane wyłącznie do użytku przez ludzi i nie mogą być używane do żadnych innych celów. Nieprawidłowa obsługa i pielęgnacja, jak również niewłaściwe użytkowanie mogą prowadzić do przedwczesnego zużycia przyrządów.
		Postępowanie z fabrycznie nowymi przyrządami Fabrycznie nowe przyrządy przed użyciem muszą zostać poddane kompletnemu procesowi przygotowania sprzętu do użycia. Przed przystąpieniem do pracy należy całkowicie usunąć osłony i siatki ochronne z przyrządów o ostrych krawędziach.
		Obciążenie Należy unikać przeciążania przyrządów. Przeciążenie może prowadzić do wygięcia lub złamania, a tym samym do utraty funkcjonalności przyrządu.
		Zakłócenie funkcjonalna W kontakcie z agresywnymi substancjami przyrządy ulegają korozji, a ich działanie jest zakłócone. Z tego powodu konieczne jest przestrzeganie instrukcji przygotowania sprzętu do użycia i sterylizacji.
		Warunki pracy Aby zapewnić bezpieczną pracę wyżej wymienionych przyrządów, niezbędna jest ich prawidłowa konserwacja i pielęgnacja. Ponadto, przed każdym użyciem należy przeprowadzić kontrolę funkcjonalną lub wizualną. Z tego powodu odnosimy się do odpowiednich sekcji w niniejszej instrukcji przygotowania sprzętu do ponownego użycia.
		Możliwość ponownego użycia Przy przygotowywaniu przyrządów do użycia, w przypadku których należy obawiać się zakażenia TSE/CJD, należy przestrzegać wytycznych Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), jak również krajowych wymogów dotyczących higieny szpitalnej. Najbezpieczniejszym i najbardziej przejrzystym sposobem zapewnienia, że nie istnieje ryzyko zakażenia resztkowego ze strony skażonych produktów i innych materiałów, jest ich usunięcie poprzez spalenie. Zgodnie z wymogami krajowymi w niektórych sytuacjach dotyczących zdrowia publicznego może być preferowana mniej skuteczna metoda. Parametry sterylizacji parą wodną zalecane przez WHO do inaktywacji prionów, ale o ograniczonej skuteczności, to: 134 °C / 273 °F przez 18 minut.
Przechowywanie Nie ma szczególnych wymagań dotyczących przechowywania wyrobów przed sterylizacją. Niemniej jednak, zalecamy przechowywanie przyrządów medycznych w czystym i suchym środowisku.		



Sekcja	Tytuł	Opis																
		<p>Urządzenia używane do dekontaminacji muszą zostać zatwierdzone przez użytkownika. W ramach walidacji wykorzystano następujące urządzenia i środki czyszczące.</p> <table border="1"> <tr> <td>Środki czyszczące</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Środek dezynfekujący</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Szczotki</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Kąpiel ultradźwiękowa</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistolet ciśnieniowy na wodę</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoklaw parowy</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterylna opakowanie</td> <td>Opakowania papierowe/foliowe zgodne z normami ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Można stosować równoważne środki czyszczące i dezynfekujące, a także urządzenia innych producentów. *Systemy pakowania odbiegające od tego muszą zostać zatwierdzone przez użytkownika.</p>	Środki czyszczące	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Środek dezynfekujący	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Szczotki	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Kąpiel ultradźwiękowa	Elma Elmasonic S 300H	Pistolet ciśnieniowy na wodę	Karl Storz 27660P	Autoklaw parowy	Lautenschläger ZentraCert	Urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji	Miele PG 8535	Sterylna opakowanie	Opakowania papierowe/foliowe zgodne z normami ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *.
Środki czyszczące	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Środek dezynfekujący	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Szczotki	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Kąpiel ultradźwiękowa	Elma Elmasonic S 300H																	
Pistolet ciśnieniowy na wodę	Karl Storz 27660P																	
Autoklaw parowy	Lautenschläger ZentraCert																	
Urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji	Miele PG 8535																	
Sterylna opakowanie	Opakowania papierowe/foliowe zgodne z normami ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *.																	
30	Odpowiedzialność i gwarancja	Przyrządy mogą być stosowane zgodnie z ich przeznaczeniem w branży medycznej wyłącznie przez odpowiednio przeszkolony i wykwalifikowany personel. Lekarz prowadzący lub użytkownik jest odpowiedzialny za dobór przyrządów do konkretnych zastosowań lub użycia operacyjnego, za odpowiednie przeszkolenie i informacje oraz za wystarczające doświadczenie w posługiwaniu się przyrządami. Producent nie ponosi odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku napraw lub konserwacji przez osoby nieuprawnione.																
40	Obowiązek sprawozdawczy	Wszystkie poważne incydenty związane z wyrobami muszą być zgłaszane producentowi i właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik i/lub pacjent ma siedzibę.																
50	 Sterylność: Stan dostawy	Wyroby medyczne są dostarczane w stanie niesterylnym i przed pierwszym i każdym kolejnym użyciem muszą być przygotowane i wysterylizowane przez użytkownika zgodnie z poniższymi instrukcjami.																
60	Ograniczenie przygotowania do użycia, usuwania odpadów	<p>Częste przygotowanie sprzętu do użycia ma niewielki wpływ na przyrządy. Żywotność produktu jest ograniczona przez zużycie wynikające z użytkowania zgodnego z przeznaczeniem oraz uszkodzenia przyrządu.</p> <p>Przetwarzanie przeprowadzono 50 razy z reprezentatywnymi produktami, aby potwierdzić, że produkty mogą być przetwarzane ponownie i że nie nagromadziły się chemikalia ani inne zanieczyszczenia, które mogłyby wpłynąć na biokompatybilność produktów.</p> <p>Przyrząd nie może być dłużej używany, między innymi z następujących powodów: Korozja, uszkodzenia, złamania, pęknięcia, deformacje, porowatość, ograniczenia funkcjonalne, przyrządy z nierozpoznawalnymi lub brakującymi oznaczeniami (nośnik kodu UDI). W związku z tym muszą zostać wdrożone odpowiednie instrukcje dotyczące badania funkcjonalnego przez osobę przeprowadzającą przygotowywanie do użycia. Po zakończeniu okresu użytkowania przyrządów należy oddać je do utylizacji lub recyklingu. Należy przestrzegać krajowych przepisów i wytycznych dotyczących utylizacji!</p>																
70	Przygotowanie do użycia	Patrz następujące punkty																
75	Jakość wody	Instrumenty powinny być płukane w poszczególnych etapach wodą demineralizowaną/dejonizowaną (woda DI). Wartość graniczna ≤ 100 CFU/ml jest uważana za akceptowalną dla jakości mikrobiologicznej używanej wody.																
80	 Komunikaty ostrzegawcze	Używana woda musi mieć jakość wody pitnej. Jeżeli przyrząd nie jest urządzeniem jednoczęściowym, należy go w miarę możliwości zdemontować.																



Sekcja	Tytuł	Opis
90	 Miejsce użycia	<p>Duże zabrudzenia, pozostałości np. środków hemostatycznych, środków do dezynfekcji skóry i smarów, a także żrące leki należy w miarę możliwości usunąć przed wyrzuceniem wyrobu. Wszelkie zanieczyszczenia muszą być splukane lub wytarte natychmiast po użyciu. Przyrząd nie powinien być czyszczony roztworem soli fizjologicznej ani przechowywany przed utylizacją na sucho. W miarę możliwości należy preferować utylizację na sucho, ponieważ długotrwałe wystawienie wyrobów medycznych na działanie roztworów podczas utylizacji na mokro może prowadzić do uszkodzenia materiału (np. korozji).</p> <p>Należy unikać długiego czasu oczekiwania przed przygotowaniem do użycia, np. przez noc lub przez weekend (< 1 godzin czasu suszenia po skażeniu).</p>
100	 Transport	<p>Wyrób jest wyrzucany po użyciu bez środka dezynfekcyjnego lub innych dodatkowych płynów i transportowany do jednostki przygotowywania wyrobów medycznych do użycia. Bezpośrednio po użyciu przyrząd należy wyrzucić na sucho. Oznacza to, że wyrób musi być transportowany w zamkniętym pojemniku z miejsca użycia do przygotowania do ponownego użycia bez umieszczania go w roztworze dezynfekującym lub innych płynach, tak aby nie doszło do wysuszenia wyrobu.</p>
110	Przygotowanie do eksploatacji	<p>Jeżeli przyrząd nie jest urządzeniem jednoczęściowym, należy go w miarę możliwości zdemontować.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Przyrząd należy namoczyć w wodzie (zgodnie z przepisami dotyczącymi wody pitnej) na 10 minut, unikając tworzenia się pęcherzyków na jego powierzchni. • Opłukać przyrząd pod zimną wodą o jakości wody pitnej (< 40° C), aż do usunięcia wszystkich widocznych zabrudzeń. • Uporczywe zabrudzenia należy usuwać za pomocą miękkiej szczotki. • Jeśli występuje, otworzyć zawory. • Jeśli występują, zdjąć uszczelki. <p>Ruchome części przyrządu muszą być poruszane w każdą możliwą stronę co najmniej dziesięć razy.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Za pomocą pistoletu ciśnieniowego na wodę, <ul style="list-style-type: none"> ○ pęknięcia ○ otwory ○ krawędzie <p>należy przepłukać intensywnie przez > 60 sek. zimną wodą (jakość wody pitnej, < 40° C).</p> <p>Dla produktów z lumenem:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Dodatkowo napełnić otwór wodą (o jakości wody pitnej, < 40° C) przy użyciu strzykawki jednorazowego użytku (50 ml). Czas moczenia to 10 minut. • Prześwity należy czyścić za pomocą szczoteczki, której średnica i długość są nieco większe niż średnica i długość prześwitów. Każdy prześwit należy oczyścić szczoteczką przynajmniej trzy razy. • Jeśli czyszczenie szczoteczką nie jest możliwe ze względu na małą średnicę prześwitu, należy przepłukać go trzykrotnie jednorazową strzykawką o pojemności 50 ml. Użyć wodę z kranu (o jakości wody pitnej, < 40° C).
120	a) ręczne czyszczenie / dezynfekcja / suszenie	<p>Uwaga:</p> <p>Przed czyszczeniem ultradźwiękowym należy przeprowadzić przygotowanie wstępne (patrz sekcja 110).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Przyrząd należy zanurzyć w kąpeli ultradźwiękowej (< 40° C) z łagodnie alkalicznym detergentem i częstotliwością ok. 35 kHz. Czas trwania czyszczenia ultradźwiękowego musi być zgodny ze specyfikacją producenta detergentu. • Należy używać detergentu przeznaczonego do czyszczenia ultradźwiękowego. Należy przestrzegać instrukcji producenta detergentu. <p>Przyrządy muszą być umieszczone w taki sposób, aby wszystkie powierzchnie były pokryte.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Przyrządy nie mogą się stykać. • Dokładnie wypłukać przyrządy (co najmniej 1 min.) trzykrotnie pod zimną wodą (jakość wody pitnej, < 40° C).
	Czyszczenie ultradźwiękowe	





Sekcja	Tytuł	Opis
130	Czyszczenie ręczne	<ul style="list-style-type: none"> Ruchome części przyrządu muszą być poruszane w każdą możliwą stronę co najmniej dziesięć razy. <p>W stanie otwartym produkt ma być przekazany do dalszych etapów przetwarzania.</p> <p>Dla produktów z lumenem:</p> <ul style="list-style-type: none"> Prześwity należy czyścić za pomocą szczoteczki, której średnica i długość są nieco większe niż średnica i długość prześwitów. Każdy prześwit należy oczyścić szczoteczka przynajmniej trzy razy. Jeśli czyszczenie szczoteczka nie jest możliwe ze względu na małą średnicę prześwitu, należy przepłukać go trzykrotnie jednorazową strzykawką o pojemności 50 ml. Użyć wodę z kranu (o jakości wody pitnej, < 40° C). <p>Należy użyć łagodnie alkalicznego detergentu i przygotować roztwór czyszczący zgodnie z instrukcją producenta.</p> <ul style="list-style-type: none"> Należy całkowicie zanurzyć przyrządy w roztworze czyszczącym. Wszystkie dalsze czynności związane z czyszczeniem należy przeprowadzać poniżej poziomu cieczy, aby uniknąć rozpryskiwania zanieczyszczonej cieczy. <p>Całkowity czas trzymania przyrządów w roztworze czyszczącym musi być zgodny z instrukcją producenta stosowanego środka czyszczącego.</p> <ul style="list-style-type: none"> Przyrządy należy szczotkować całkowicie zanurzone w roztworze za pomocą miękkiej szczotki przez co najmniej 1 minutę. Przyrządy należy wyciągnąć z roztworu czyszczącego i płukać je wodą przez co najmniej 1 minutę, aby całkowicie usunąć roztwór czyszczący. Należy użyć pistoletu ciśnieniowego z wodą (lub podobnego) (>30 sek.) do płukania: <ul style="list-style-type: none"> pęknięcia otwory krawędzie <p>przy użyciu zimnej wody z kranu (< 40° C, o jakości wody pitnej).</p>
140	Ręczna dezynfekcja	<p>Należy przestrzegać specjalnych instrukcji producenta środka dezynfekującego dotyczących stężenia, temperatury i czasu kontaktu Można używać tylko środków dezynfekcyjnych odpowiednich do dezynfekcji wyrobów medycznych.</p> <ul style="list-style-type: none"> Przed i po czasie ekspozycji należy co najmniej trzykrotnie przepłukać prześwity środkiem dezynfekującym za pomocą jednorazowej strzykawki. Przyrządy muszą być całkowicie zanurzone w środkach dezynfekujących tak, aby wszystkie powierzchnie były pokryte. Czas ekspozycji musi być przestrzegany zgodnie z zaleceniami producenta środka dezynfekcyjnego. Przyrządy nie mogą się stykać. Ruchome części przyrządu muszą być poruszane w każdą możliwą stronę co najmniej dziesięć razy. Przepłukać przyrządy w demineralizowanej wodzie > 15 sek. Ruchome części przyrządu należy poruszyć w każdą możliwą stronę co najmniej dziesięć razy podczas płukania wodą demineralizowaną. Dodatkowo prześwity należy co najmniej trzykrotnie przepłukać wodą demineralizowaną za pomocą jednorazowej strzykawki (50 ml).
150	Ręczne suszenie	<p>Suszyć ręcznie za pomocą niestrzępiącej się jednorazowej ściereczki, aż wszystkie powierzchnie będą suche.</p> <p>Prześwity muszą być wentylowane za pomocą sterylnej i wolnego od oleju sprężonego powietrza.</p>
160	b) Mech	<p>Uwaga:</p> <p>Przed czyszczeniem mechanicznym należy przeprowadzić przygotowanie wstępne (patrz sekcja 110).</p>




Sekcja	Tytuł	Opis
	aniczne czyszczenie / dezynfekcja / suszenie	<p>Czyszczenie ultradźwiękowe</p> <ul style="list-style-type: none"> Przyrząd należy zanurzyć w kąpeli ultradźwiękowej (< 40° C) z łagodnie alkalicznym detergentem i częstotliwością ok. 35 kHz. Czas trwania czyszczenia ultradźwiękowego musi być zgodny ze specyfikacją producenta detergentu. Należy używać detergentu przeznaczonego do czyszczenia ultradźwiękowego. Należy przestrzegać instrukcji producenta detergentu. <p>Przyrządy muszą być umieszczone w taki sposób, aby wszystkie powierzchnie były pokryte.</p> <ul style="list-style-type: none"> Przyrządy nie mogą się stykać. Dokładnie wypłukać przyrządy (co najmniej 1 min.) trzykrotnie pod zimną wodą (jakość wody pitnej, < 40° C). <p>Procedura po zabiegu ultradźwiękowym: Spłukać ponownie pistoletem ciśnieniowym (> 30 sek.) zimną wodą (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> o pęknięcia o otwory o krawędzie <ul style="list-style-type: none"> Prześwity należy czyścić za pomocą szczoteczki, której średnica i długość są nieco większe niż średnica i długość prześwitów. Każdy prześwit należy oczyścić szczoteczką przynajmniej trzy razy. Jeśli czyszczenie szczoteczką nie jest możliwe ze względu na małą średnicę prześwitu, należy przepłukać go trzykrotnie jednorazową strzykawką o pojemności 50 ml. Użyć wodę z kranu (o jakości wody pitnej, < 40° C). <p>Ruchome części przyrządu muszą być poruszane w każdą możliwą stronę co najmniej dziesięć razy podczas stosowania pistoletu ciśnieniowego.</p>
170	Przygotowanie do odkażania	<p>Produkt należy przekazać do dalszych etapów przygotowania w stanie otwartym, w razie potrzeby za pomocą aparatury.</p> <p>Jeśli jest obecna, sprężyna uchwytu powinna być odczepiona.</p> <p>Należy unikać powstawania zacieków. Przyrządy muszą być przygotowywane w odpowiednich koszach sitkowych lub tacach do płukania (wielkość należy dobrać do przyrządów). Przyrządy powinny być umieszczone w minimalnej odległości od innych przyrządów w koszu czyszczącym. Należy unikać zachodzenia na siebie przyrządów, aby nie dopuścić do ich uszkodzenia podczas procesu czyszczenia. Ilość i rodzaj ładunku w wybranych do czyszczenia tacach na produkty musi być tak dobrana, aby nie pogorszyć wyniku czyszczenia.</p> <p>Dla produktów z lumenem: Przyrząd powinien być ustawiony w taki sposób, aby woda mogła wpływać do i wypływać z jego otworów.</p>
180	Proces automatycznego czyszczenia	<p>(maszyna czyszcząca, WD zgodnie z normą EN ISO 15883): Jeśli dostępne jest przyłącze do płukania, przyrząd musi być podłączony do przeznaczonej do tego armatury.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Płukać wstępnie przez 5 minut zimną wodą (o jakości wody pitnej) < 40° C. • Odptyw wody • 10 minut czyszczenia demineralizowaną wodą o temperaturze 55° C z łagodnym alkalicznym detergentem • Odptyw wody • 1 minutowe płukanie demineralizowaną wodą • Odptyw wody • 1 minutowe płukanie demineralizowaną wodą • Odptyw wody <p>Należy przestrzegać specjalnych wskazówek producenta maszyny i środków czyszczących. Stosować środek czyszczący odpowiedni dla maszyny czyszczącej-dezynfektora.</p>
190	Automatyczna dezynfekcja	<p>Automatyczna dezynfekcja termiczna w urządzeniach do mycia-dezynfektorach, biorąc pod uwagę krajowe wymagania dotyczące wartości A0; A0 wartość 0- 3000.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minut dezynfekcji wodą demineralizowaną w 90° C • Odptyw wody
200	Automatyczne suszenie	<p>Automatyczne suszenie zgodnie z automatycznym procesem suszenia w maszynie czyszczącej-dezynfektorze przez co najmniej 15 minut (w temperaturze 90° C w pomieszczeniu do płukania). W razie potrzeby, jeżeli na przyrządzie można wykryć wilgoć, należy osuszyć go ręcznie za pomocą niestrzępiącej się szmatki.</p>



Sekcja	Tytuł	Opis									
210	Inspekcje	<p>Po każdym czyszczeniu przyrządy muszą być makroskopowo czyste, tzn. pozbawione widocznych zabrudzeń.</p> <ul style="list-style-type: none"> Zabrudzony przyrząd (korozja, przebarwienia) należy natychmiast wyczyścić i poddać specjalnej konserwacji. Zanieczyszczony przyrząd musi być ponownie przygotowany do użycia. W przypadku wystąpienia błędów lub uszkodzeń, przyrząd musi być natychmiast naprawiony. <p>Następujące elementy muszą być sprawdzone ze szczególną uwagą:</p> <ul style="list-style-type: none"> Nacięcia Ostrza Punkty Przeguby Sprężyna uchwytu <ul style="list-style-type: none"> Jeśli nośnik UDI jest nieczytelny, produkty muszą być utylizowane. 									
220	Pielęgnacja przyrządów	<p>Pozostawić przyrząd do ostygnięcia do temperatury pokojowej. Jeżeli przyrząd został zdemontowany, przed przystąpieniem do konserwacji należy go ponownie zmontować.</p> <p>Konserwacja polega na nanoszeniu oleju do instrumentów. Produkty z przegubem lub zakończeniem (nożyczki, zaciski itp.) lub z metalowymi powierzchniami ślizgowymi (nożyczki żebrowane, dziurkacze itp.) muszą być poddawane działaniu produktów do pielęgnacji sterylizacji parą wodną na bazie oleju parafinowego / olej biały. Olej musi nadawać się do stosowania w produktach biomedycznych i być fizjologicznie bezpieczny. Środki pielęgnacyjne zapobiegają tarcia metalu o metal i utrzymują produkty w dobrym stanie. Produkty znakowane laserowo mogą wyblaknąć po zastosowaniu podstawowych środków czyszczących zawierających kwasy fosforowy i fluorowodorowy. W wyniku tego funkcja kodowania może być zaburzona lub utracona. Ogólnie rzecz biorąc, produkty chirurgiczne muszą być poddane stałej opiece przed testami funkcjonalnymi. Środki pielęgnacyjne muszą działać w taki sposób, aby nawet przy ich stałym stosowaniu wykluczone było sklejanie się części przegubowych na skutek działania efektu dodatkowego.</p>									
230	Opakowanie	<p>Jeśli nie zostało to jeszcze zrobione, zdemontowany przyrząd musi zostać ponownie zmontowany.</p> <p>Przyrząd jest umieszczany w odpowiednim, zgodnym z normami opakowaniu dla danego przyrządu lub w tacach sterylizacyjnych do sterylizacji zgodnie z DIN EN ISO 11607 lub DIN EN 868 i zapieczętowany.</p> <p>Opakowanie musi spełniać następujące wymagania:</p> <ul style="list-style-type: none"> Odpowiednie do sterylizacji parowej (odporność na temperaturę do co najmniej 138° C (280° F), wystarczająca paroprzepuszczalność). Wystarczające zabezpieczenie przyrządów lub opakowań sterylizacyjnych przed uszkodzeniami mechanicznymi. Regularna konserwacja zgodnie z zaleceniami producenta (kontenery sterylizacyjne). Nie może być przekroczona maksymalna waga 10 kg na opakowanie / zawartość kontenera sterylizacyjnego. 									
240	Sterylizacja	<p>Sterylizacja przyrządów metodą frakcjonowanej próżni wstępnej (zgodnie z normą DIN EN ISO 17665-1) z uwzględnieniem odpowiednich wymogów krajowych. Przyrządy muszą być sterylizowane w odpowiednich opakowaniach sterylizacyjnych.</p> <p>Sterylizacja musi być przeprowadzona przy użyciu frakcjonowanego procesu próżni wstępnej z trzema cyklami próżni wstępnej i suszeniem w próżni przez co najmniej 20 minut. Należy wziąć pod uwagę następujące parametry:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Czas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Należy przestrzegać instrukcji obsługi producenta autoklawu oraz zalecanych wytycznych dotyczących maksymalnego załadunku materiału sterylizacyjnego. Autoklaw musi być zainstalowany, konserwowany, sprawdzany i kalibrowany zgodnie z przepisami.</p>		Temperatura	Czas	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Czas									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Dodatkowe informacje	<p>Podmiot poddający przygotowaniu jest odpowiedzialny za zapewnienie, że proces przeprowadzony przy użyciu sprzętu, materiałów i personelu wykorzystywanych w zakładzie utylizacji osiągnie pożądane wyniki. Zwykle wymaga to sprawdzenia poprawności i rutynowego monitorowania procesu i stosowanego sprzętu.</p>									
260	Serwis , naprawa i  Serwis i naprawa	<p>Nie należy samodzielnie przeprowadzać żadnych napraw ani modyfikacji przyrządów. Odpowiedzialność za to spoczywa wyłącznie na autoryzowanym personelu producenta. Prosimy o kontakt, jeśli mają Państwo jakiegokolwiek skargi, roszczenia lub informacje dotyczące naszych przyrządów.</p>									



Sekcja	Tytuł		Opis
	transp ort zwrot ny	 Transport zwrotny	Wadliwe lub niezgodne z wymaganiami przyrządy muszą przejść cały proces przygotowania przed zwróceniem ich do naprawy / serwisu.
270	Przechowywanie i transport		<ul style="list-style-type: none"> • Chronić przed uszkodzeniami mechanicznymi • Przechowywać w miejscu suchym i wolnym od kurzu • Przechowywać i transportować w bezpiecznych pojemnikach / opakowaniach • Obchodzić się z wielką ostrożnością, nie rzucać ani nie upuszczać <p>Do sterylizacji, późniejszego transportu i przechowywania należy stosować odpowiednie, zatwierdzone opakowania sterylizacyjne (np. zgodnie z DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Instrukcja kontroli		<p>Przed każdym użyciem przyrządów należy je sprawdzić pod kątem pęknięć, rys, odkształceń, uszkodzeń i funkcjonalności. Zużyte, skorodowane, zdeformowane, porowate lub w inny sposób uszkodzone przyrządy muszą zostać usunięte.</p> <p>Następujące elementy muszą być sprawdzone ze szczególną uwagą:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Nacięcia ○ Ostrza ○ Punkty ○ Przeguby ○ Sprężyna uchwytu <p>Stale nierdzewne stosowane do produkcji przyrządów tworzą ze względu na swój stop specyficzne warstwy pasywne jako warstwy ochronne. Stale te wykazują jedynie ograniczoną odporność na działanie jonów chlorkowych oraz agresywnych środków i cieczy! Oprócz wysiłków producenta włożonych w dobór odpowiednich materiałów i ich staranną obróbkę, produkty muszą być poddane profesjonalnej i ciągłej pielęgnacji oraz odpowiedniemu przygotowaniu ze strony użytkownika.</p>
290	Wytrzymałość materiału		<p>Wybierając środki czyszczące i dezynfekujące, należy upewnić się, że nie zawierają one następujących składników:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kwasy organiczne, mineralne i utleniające (minimalna dopuszczalna wartość pH 5,5) • Zasady / silne zasady (obojętne / enzymatyczne (maks. dopuszczalna wartość pH 8,5, obowiązkowo dla wyrobów z aluminium lub innych materiałów wrażliwych na zasady) lub zasadowe środki czyszczące (maks. dopuszczalna wartość pH 11, obowiązkowo dla wyrobów przeznaczonych do stosowania w obszarach krytycznych dla prionów, np. zgodnie z załącznikiem 7 do zalecenia KRINKO RKI BfArM dotyczącego procesu przygotowania)) • Rozpuszczalniki organiczne (np. alkohole, eter, ketony, benzeny) • Czynniki utleniające (np. nadtlenki wodoru) • Halogeny (chlor, jod, brom) • Węglowodory aromatyczne/halogenowane



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



română

Instrucțiuni de prelucrare B

Informații importante



Citiți aceste instrucțiuni de prelucrare cu atenție înainte de fiecare utilizare și păstrați-le ușor de accesat pentru utilizator sau personalul tehnic relevant.





Citiți cu atenție avertismentele indicate de acest simbol. Utilizarea necorespunzătoare a produselor poate rezulta în rănire gravă pentru pacient, utilizatori sau terțe persoane.





Această instrucțiune de prelucrare este valabilă pentru toate numerele de articol din Annex I.

Secțiune	Titlu	Descriere
10	Utilizare prevăzută și zona de aplicare	Dispozitivele pot fi folosite numai pentru utilizarea în scopurile prevăzute, în specialitățile medicale, de către personalul corect pregătit și calificat. Dispozitivele nu sunt prevăzute pentru a fi utilizate asupra sistemului circulator sau a sistemului nervos central. Medicul curant sau utilizatorul sunt responsabili pentru selectarea dispozitivelor pentru utilizări specifice sau utilizare operatorie, instruire corespunzătoare și informare, și suficientă experiență în manipularea dispozitivelor.
20	Măsur i de preca uție și averti zări	Atenție! Dispozitivele medicale au fost concepute doar pentru uz uman și nu pot fi utilizate în alt scop. Manipularea și îngrijirea necorespunzătoare, cât și utilizarea greșită poate rezulta în uzura prematură a dispozitivelor.
		Mod de tratare a dispozitivelor noi Dispozitivele noi din fabrică trebuie să fi trecut întâi prin procesul complet de prelucrare înainte de a fi utilizate. Capacele de protecție și plasele de protecție pentru dispozitivele cu colțuri ascuțite trebuie îndepărtate complet în prealabil.
		Încărcare Supraîncărcarea dispozitivelor trebuie evitată. Supraîncărcarea poate rezulta în îndoirea sau spargerea dispozitivelor rezultând în pierderea funcționalității.
		Deficiență funcțională Dispozitivele se corodează și funcționalitatea lor este afectată dacă intră în contact cu substanțe agresive. Din acest motiv, este esențială urmărirea instrucțiunilor de prelucrare și sterilizare.
		Condiții de operare Pentru a asigura funcționarea în siguranță a dispozitivelor anterior menționate, întreținerea și păstrarea lor corectă sunt esențiale. În plus, o verificare funcțională sau vizuală trebuie efectuată înainte de fiecare utilizare. Din acest motiv, vom face referință la secțiunile relevante din aceste instrucțiuni de prelucrare.
		Reprelucrare Pentru prelucrarea dispozitivelor unde contaminarea EST/CDJ reprezintă un pericol, instrucțiunile Organizației Mondiale a Sănătății (OMS), cât și cerințele naționale pentru igiena spitalelor, trebuie urmate. Cea mai sigură și simplă metodă de a se asigura că nu există risc de infecțiozitate reziduală de la produsele contaminate sau alte substanțe, este eliminarea acestora prin incinerare. În anumite situații de sănătate publică, o metodă mai puțin eficientă poate fi de preferat, în conformitate cu cerințele naționale. Parametrii de sterilizare prin aburi recomandați de OMS pentru inactivarea prionilor, dar cu eficiență limitată, sunt: 134°C/273°F timp de 18 minute.
Depozitare Nu există instrucțiuni specifice pentru depozitarea dispozitivelor înainte de sterilizare. Cu toate acestea, recomandăm depozitarea dispozitivelor medicale într-un mediu curat și uscat.		



Secțiune	Titlu	Descriere																
	 Validare	<p>Dispozitivele utilizate pentru reprelucrare trebuie să fie validate de către utilizator. În cadrul validării au fost utilizate următoarele dispozitive și agenți de curățare.</p> <table border="1"> <tr> <td>Agenți de curățare</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfectant</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Pensule</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Baie cu ultrasunete</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pistol cu presiune de apă</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Autoclavă cu aburi</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Dispozitiv de curățare și dezinfectare</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Ambalaje sterile</td> <td>Ambalaje din hârtie/film în conformitate cu ISO 11607-1 și DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Se pot utiliza agenți de curățare și dezinfectanți echivalenți, precum și dispozitive de la alți producători. *Sistemele de ambalare care se abat de la acestea trebuie validate de către utilizator.</p>	Agenți de curățare	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Pensule	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Baie cu ultrasunete	Elma Elmasonic S 300H	Pistol cu presiune de apă	Karl Storz 27660P	Autoclavă cu aburi	Lautenschläger ZentraCert	Dispozitiv de curățare și dezinfectare	Miele PG 8535	Ambalaje sterile	Ambalaje din hârtie/film în conformitate cu ISO 11607-1 și DIN EN 868-2 *.
Agenți de curățare	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfectant	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Pensule	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Baie cu ultrasunete	Elma Elmasonic S 300H																	
Pistol cu presiune de apă	Karl Storz 27660P																	
Autoclavă cu aburi	Lautenschläger ZentraCert																	
Dispozitiv de curățare și dezinfectare	Miele PG 8535																	
Ambalaje sterile	Ambalaje din hârtie/film în conformitate cu ISO 11607-1 și DIN EN 868-2 *.																	
30	Răspundere și garanție	Dispozitivele pot fi folosite doar în scopul prevăzut, în domenii medicale, de către personal corespunzător antrenat și calificat. Medicul curant sau utilizatorul sunt responsabili pentru selectarea dispozitivelor pentru utilizări specifice sau utilizare operatorie, pentru instruire și informații corespunzătoare, și pentru suficientă experiență în manipularea dispozitivelor. Producătorul nu își asumă responsabilitatea pentru daunele rezultate în urma reparațiilor sau a reviziei realizate de către persoane neautorizate.																
40	Obligativitatea de a raporta	Orice incident grav legat de dispozitive trebuie raportat către producător și către autoritatea competentă a statului membru unde utilizatorul și/sau pacientul este stabilit.																
50	 Sterilitate: Condiții de livrare	Dispozitivele medicale sunt livrate într-o stare nesterilă și trebuie prelucrate și sterilizate de către utilizator în acord cu următoarele instrucțiuni, înainte de prima și fiecare utilizare ulterioară.																
60	Limita de reprelucrare, eliminare	<p>Reprelucrarea frecventă are efect limitat asupra dispozitivelor. Ciclul de viață al produsului este limitat de uzura cauzată de utilizarea prevăzută și de deteriorarea dispozitivului.</p> <p>Reprocesarea a fost efectuată de 50 de ori cu produse reprezentative pentru a confirma că produsele pot fi reprocesate și că nu s-au acumulat substanțe chimice sau alte impurități care ar putea afecta biocompatibilitatea produselor.</p> <p>Printre altele, dispozitivul nu poate fi folosit în continuare, în următoarele cazuri: Coroziune, deteriorare, fisuri, crăpături, deformări, porozitate, limitări ale funcționalității, dispozitive cu etichetă lipsă sau neidentificabile (suport UDI). Prin urmare, instrucțiunile corespunzătoare pentru testarea funcționalității, de către reprelucrător, trebuie implementate. Vă rugăm să eliminați dispozitivele corespunzător sau să le introduceți într-un sistem de reciclare la sfârșitul ciclului lor de viață. Reglementările naționale și instrucțiunile de eliminare trebuie respectate!</p>																
70	Prelucrarea	Observați următoarele aspecte																
75	Calitatea apei	Instrumentele trebuie clătite în etape individuale cu apă demineralizată/deionizată (apă DI). O valoare limită de ≤ 100 UFC/ml este considerată acceptabilă pentru calitatea microbiană a apei care urmează să fie utilizată.																
80	 Note de avertisment	Pentru a fi utilizată, apa de la robinet trebuie să fie potabilă. Dacă dispozitivul nu este dintr-o singură piesă, acesta trebuie dezamblat în cât mai multe fragmente.																



Secțiune	Titlu	Descriere	
90	 Loc de utilizare	<p>Murdărie grosieră, reziduuri, de ex: agenți hemostatici, dezinfectanți de piele și lubrifianți, cât și medicamente corozive trebuie, dacă este posibil, înlăturate înainte ca dispozitivul să fie aruncat. Orice contaminare trebuie clătită sau ștersă imediat după utilizare. Dispozitivul nu trebuie să fie curățat cu soluție salină fiziologică sau depozitat înainte de eliminarea la fracția uscată. Oricând este posibil, eliminarea la fracția uscată este de preferat, deoarece expunerea prelungită a dispozitivelor medicale la soluții în timpul eliminării umede poate rezulta în deteriorarea materialului (de ex: coroziune).</p> <p>Timpii lungi de așteptare înainte de reprecucări, de ex: peste noapte sau peste weekend, ar trebui evitați (< 1 ore timp de uscare după contaminare).</p>	
100	 Transportare	<p>Dispozitivul este înlăturat după utilizare fără dezinfectant sau alte lichide adiționale și transportat spre unitatea medicală de reprecucare a dispozitivelor. Dispozitivul trebuie eliminat uscat după utilizare. Astă înseamnă că dispozitivul trebuie transportat într-un container închis de la locul utilizării la cel al reprecucării, fără a fi plasat în soluție dezinfectantă sau alte lichide, pentru ca să nu rezulte uscarea dispozitivului.</p>	
110	Pre-tratare	<p>Dacă dispozitivul nu este dintr-o singură piesă, acesta trebuie dezasamblat în cât mai multe fragmente.</p> <ul style="list-style-type: none"> Dispozitivul trebuie umezit în apă de la robinet (în acord cu reglementările pentru apa potabilă) timp de 10 minute, evitând formarea bulelor pe suprafața dispozitivului. Clățiți dispozitivul sub apă rece de robinet potabilă (< 40° C) până când orice murdărie vizibilă a fost înlăturată. Murdăria grea trebuie înlăturată cu o perie fină. Dacă sunt prezente, deschideți supapele. Dacă sunt prezente, îndepărtați garniturile. Părțile mobile ale dispozitivului trebuie mișcate înainte și înapoi de cel puțin zece ori. Folosind pistolul cu apă cu presiune, <ul style="list-style-type: none"> crăpături găuri margini <p>trebuie clătit intens > 60 s. cu apă rece (potabilă, < 40° C).</p> <p>Pentru produsele cu lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> De asemenea, umpleți lumenul cu apă de la robinet (potabilă, < 40° C) folosind o seringă de unică folosință (50 ml). Timpul de umezire este de 10 minute. Tratați lumenii cu o perie al cărei diametru și lungime sunt puțin mai mari decât diametrul și lungimea lumenilor. Periați lumenii de cel puțin trei ori cu peria. Dacă curățarea cu o perie nu este fezabilă datorită diametrului mic al lumenului, lumenii trebuie spălați de trei ori cu o seringă de unică folosință de 50 ml. Folosiți apă de la robinet (potabilă, < 40° C). 	
120	a) Curățarea/Dezinfectarea/Uscare manuală	Notă:	Înainte de curățarea cu ultrasunete, un pre-tratament (vezi secțiunea 110) trebuie urmat.
		Curățare cu ultrasunete	<ul style="list-style-type: none"> Scufundați dispozitivul în baia cu ultrasunete (< 40° C) cu un detergent ușor alcalin și o frecvență de aprox. 35 kHz. Timpul de sonicare trebuie să corespundă specificațiilor producătorului de detergent. Un detergent corespunzător pentru curățarea cu ultrasunete trebuie utilizat. Instrucțiunile producătorului de detergent trebuie urmate. Dispozitivele trebuie plasate în așa fel încât toate suprafețele să fie acoperite. Dispozitivele nu trebuie să se atingă între ele. Clățiți bine dispozitivul (cel puțin 1 min.) de trei ori sub apă rece (potabilă, < 40° C).





Secțiune	Titlu	Descriere
130	Curățare manuală	<ul style="list-style-type: none"> Părțile mobile ale dispozitivului trebuie mișcate înainte și înapoi de cel puțin zece ori. Produsul trebuie redirecționat către următorii pași de prelucrare, în stare deschisă. <p>Pentru produsele cu lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Tratați lumenii cu o perie al cărei diametru și lungime sunt puțin mai mari decât diametrul și lungimea lumenilor. Periați lumenii de cel puțin trei ori cu peria. Dacă curățarea cu o perie nu este fezabilă datorită diametrului mic al lumenului, lumenii trebuie spălați de trei ori cu o seringă de unică folosință de 50 ml. Folosiți apă de la robinet (potabilă, < 40° C). <p>Folosiți un detergent ușor alcalin și preparați soluția de curățare în conformitate cu instrucțiunile producătorului.</p> <ul style="list-style-type: none"> Scufundați dispozitivele complet în soluția de curățare. Îndepliniți toți pașii următori de curățare sub nivelul lichidului pentru a evita stropirea cu lichid contaminat. <p>Timpul total de expunere în curățarea soluției trebuie să fie în conformitate cu instrucțiunile producătorului pentru agentul de curățare utilizat.</p> <ul style="list-style-type: none"> Periați dispozitivele complet în soluție cu o perie fină timp de cel puțin 1 minut. Înlăturați dispozitivele din soluția de curățare și clătiți-le cu apă timp de cel puțin 1 minut pentru a înlătura complet soluția de curățare. Folosind pistolul cu apă cu presiune (sau ceva similar) (>30 s.) clătiți: <ul style="list-style-type: none"> crăpături găuri margini <p>folosind apă rece de la robinet (< 40° C, potabilă).</p>
140	Dezinfectare manuală	<p>Trebuie respectate instrucțiunile speciale ale producătorului dezinfectantului privind concentrația, temperatura și timpul de contact fi utilizați numai dezinfectanți corespunzători dezinfecției dispozitivelor medicale.</p> <ul style="list-style-type: none"> Lumenii trebuie clătiți de trei ori printr-o seringă de unică folosință cu dezinfectant, de cel puțin trei ori înainte și după timpul de expunere. Dispozitivele trebuie scufundate complet în dezinfectanți, astfel încât toate suprafețele să fie acoperite. Timpul de expunere trebuie respectat, așa cum este indicat de producătorul dezinfectantului. Dispozitivele nu trebuie să se atingă între ele. Părțile mobile ale dispozitivului trebuie mișcate înainte și înapoi de cel puțin zece ori. Clătirea dispozitivelor în apă deionizată > 15 s. Părțile mobile ale dispozitivului trebuie mișcate înainte și înapoi cel puțin de zece ori în timp ce se clătește cu apă deionizată. Lumenii, de asemenea, trebuie spălați cu apă deionizată, folosind o seringă de unică folosință (50 ml), de cel puțin trei ori.
150	Uscare manuală	<p>Uscați manual cu o cârpă fără puf până ce toate suprafețele sunt uscate.</p> <p>Lumenii trebuie ventilați utilizând aer comprimat steril și fără ulei.</p>
160	Notă:	Pre-tratarea (vezi secțiunea 110) trebuie realizată înainte de curățarea mecanică.



Secțiune	Titlu	Descriere
		<ul style="list-style-type: none"> • Scufundați dispozitivul în baia cu ultrasunete (< 40° C) cu un detergent ușor alcalin și o frecvență de aprox. 35 kHz. Timpul de sonicare trebuie să corespundă specificațiilor producătorului de detergent. • Un detergent corespunzător pentru curățarea cu ultrasunete trebuie utilizat. Instrucțiunile producătorului de detergent trebuie urmate. • Dispozitivele trebuie plasate în așa fel încât toate suprafețele să fie acoperite. • Dispozitivele nu trebuie să se atingă între ele. • Clățiți bine dispozitivul (cel puțin 1 min.) de trei ori sub apă rece (potabilă , < 40° C). <p>Procedură după tratarea cu ultrasunete:</p> <p>Clățiți din nou folosind pistolul cu apă cu presiune (> 30 s.) cu apă rece de la robinet (> 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ crăpături ○ găuri ○ margini <ul style="list-style-type: none"> • Tratați lumenii cu o perie al cărei diametru și lungime sunt puțin mai mari decât diametrul și lungimea lumenilor. Periați lumenii de cel puțin trei ori cu peria. • Dacă curățarea cu o perie nu este fezabilă datorită diametrului mic al lumenului, lumenii trebuie spălați de trei ori cu o seringă de unică folosință de 50 ml. Folosiți apă de la robinet (potabilă, < 40° C). <p>Părțile mobile ale dispozitivului trebuie mișcate înainte și înapoi cel puțin de zece ori în timp ce aplicați pistolul cu apă cu presiune.</p>
170	b) Curățare/Dezinfectare/Usare mecanică	<p>Produsul trebuie redirecționat către următorii pași de prelucrare în stare deschisă, dacă e necesar, cu ajutorul unui aparat.</p> <p>Dacă este prezent, arcul mânerului trebuie detașat.</p> <p>Urmele de clătire trebuie evitate. Dispozitivele trebuie pregătite în coșuri cu strecurători sau tăvi de clătire corespunzătoare (selecționați mărimea conform dimensiunii dispozitivelor). Dispozitivele trebuie plasate la o distanță minimă de alte dispozitive în coșul pentru curățare. Suprapunerea trebuie evitată pentru a exclude deteriorarea dispozitivelor în timpul procesului de curățare. Cantitatea și tipul de încărcătură din tăvile produsului selectate pentru curățare trebuie efectuate în așa fel încât să nu fie de așteptat nicio afectare a rezultatului curățării.</p> <p>Pentru produsele cu lumen:</p> <p>Dispozitivul va fi poziționat în așa fel încât apa să poată circula înăuntrul și în afara lumenilor.</p>
180		<p>(mașină de spălat, WD (aparat de spălare-dezinfectie) în conformitate cu EN ISO 15883):</p> <p>Dacă racordurile de curățare sunt disponibile, dispozitivul trebuie conectat la echipamentul potrivit.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pre-clătire timp de 5 minute cu apă rece de la robinet (potabilă) < 40° C. • Scurgerea apei • 10 minute curățare cu apă deionizată de 55°C cu detergent ușor alcalin • Scurgerea apei • 1 minut clătire cu apă deionizată • Scurgerea apei • 1 minut clătire cu apă deionizată • Scurgerea apei <p>Instrucțiunile speciale ale producătorului pentru curățarea mașinii și instrucțiunile agenților de curățare trebuie respectate. Folosiți un agent de curățare potrivit pentru un aparat de spălare-dezinfectie.</p>
190		<p>Dezinfectarea automată termică în aparate de spălare-dezinfectie, luând în considerare reglementările naționale pentru valoarea A0; 0- ; A0 0-3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minute dezinfectare, cu apă deionizată, la 90° C • Scurgerea apei
200		<p>Uscarea automată se face conform cu procesul de uscarea automată al aparatului de spălare-dezinfectie timp de cel puțin 15 minute (la 90° C în camera de clătire).</p> <p>Dacă e necesar, ulterior se poate face și uscarea manuală cu o lavetă fără puf, dacă mai umezeala se poate observa pe dispozitiv.</p>



Secțiune	Titlu	Descriere									
210	Inspecții	<p>Dispozitivele trebuie curățate macroscopic după fiecare curățare0- adică să nu prezinte murdărie vizibilă.</p> <ul style="list-style-type: none"> Un dispozitiv pătat (corodare, decolorare) trebuie scos afară imediat și supus la tratament special. Un dispozitiv contaminat trebuie reperlucrat. Dacă apar erori sau deteriorări, dispozitivul trebuie scos afară imediat. <p>Următoarele componente trebuie verificate cu atenție specială:</p> <ul style="list-style-type: none"> Șanțurile Lamelele Punctele Balamalele Mânerul cu arc <ul style="list-style-type: none"> În cazul în care suportul UDI este ilegal, produsele trebuie eliminate. 									
220	Îngrijirea dispozitivelor	<p>Permite-ți dispozitivului să se răcească la temperatura camerei. Dacă dispozitivul a fost dezasamblat, trebuie reasamblat înainte de mentenanță.</p> <p>Mentenanța înseamnă aplicarea de ulei pentru instrumente. Produsele cu o balama sau încheietură sau care au suprafețe metalice glisante trebuie tratate cu produse de îngrijire sterilizate prin aburi bazate pe ulei de parafină. Uleiul de parafină trebuie să fie potrivit pentru utilizarea cu produsele biomedicale și să fie sigur d.p.d.v. fiziologic. Produsele de îngrijire previn frecțiunea metal pe metal și mențin produsele în stare bună. Produsele marcate prin laser se pot colora atunci când sunt tratate cu produse obișnuite de curățare ce conțin acid fosforic și fluorhidric. Ca urmare, funcția de codare poate fi afectată sau pierdută. În general, produsele chirurgicale trebuie supuse la îngrijire permanentă înainte de testare funcțională. Produsele de îngrijire trebuie să se comporte în așa fel încât chiar și cu utilizarea lor permanentă, să fie exclusă lipirea părților de îmbinare, datorită efectului aditiv.</p>									
230	Ambalarea	<p>Dacă încă nu s-a realizat, dispozitivul dezasamblat trebuie reasamblat.</p> <p>Dispozitivul este plasat într-un ambalaj potrivit, conform standardului, pentru respectivul aparat sau în tăvi de sterilizare în conformitate cu DIN EN ISO 11607 sau DIN EN 868 și sigilat.</p> <p>Ambalajul trebuie să îndeplinească următoarele cerințe:</p> <ul style="list-style-type: none"> Potrivit pentru sterilizare prin aburi (rezistență la o temperatură de până la 138° C (280° F) suficientă permeabilitate la vapori. Suficientă protecție a dispozitivelor sau a ambalajelor de sterilizare împotriva daunelor mecanice. Mentenanță regulată conform cu specificațiile producătorului (containere de sterilizare). O greutate maximă de 10 kg per pachet/conținut al containerului de sterilizare nu trebuie depășit. 									
240	Sterilizarea	<p>Sterilizarea dispozitivelor folosind metoda pre-vidului fracționat (conform DIN EN ISO 17665-1) luând în considerare respectivele reglementări naționale. Dispozitivele trebuie sterilizate într-un ambalaj potrivit pentru sterilizare.</p> <p>Sterilizarea trebuie să fie realizată folosind procedeul pre-vidului fracționat, cu trei cicluri pre-vid și uscarea în vid, timp de cel puțin 20 minute. Următorii parametri trebuie luați în considerare:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Durata</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Instrucțiunile producătorului de autoclavă pentru utilizare și ghidul recomandat pentru sarcina maximă a materialului de sterilizare trebuie respectate. Autoclava trebuie instalată, menținută, validată și calibrată în acord cu reglementările.</p>		Temperatura	Durata	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Durata									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Informații adiționale	<p>Agentul de reperlucrare este responsabil să se asigure că reperlucrarea realizată cu echipamentul, materialele și personalul folosit în facilitatea de reperlucrare obține rezultatele dorite. Aceasta, de obicei, necesită validarea și monitorizarea de rutină a procedurii și echipamentului folosit.</p>									
260	Service, reparații și transportul de retur	<p> Service și reparații</p> <p>Nu realizați reparații sau modificări asupra dispozitivelor dvs. înșivă. Aceasta este doar responsabilitatea personalului autorizat de către producător. Vă rugăm contactați-ne dacă aveți vreo plângere, reclamație sau informații legate de dispozitivele noastre.</p>									
	 Transportul de retur	<p>Dispozitivele defecte sau ne-conforme trebuie să fie trecute prin întregul proces de reperlucrare înainte de a fi returnate pentru reparații/service.</p>									



Secțiune	Titlu	Descriere
270	Depozitare și transport	<ul style="list-style-type: none">• Protejați împotriva daunelor mecanice• Stocați într-o zonă uscată și lipsită de praf• Stocați și transportați într-un cointainer/ambalaj sigur• Manevrați cu mare grijă, nu aruncați sau scăpați <p>Ambalajele pentru sterilizare corespunzătoare aprobate (de ex: conform DIN EN 868, ISO 11607) trebuie folosite pentru sterilizare, transportul ulterior și depozitare.</p>
280	Instrucțiuni de inspectare	<p>Înainte de fiecare utilizare a dispozitivului, trebuie verificat pentru fisuri, crăpături, deformări, deteriorări și funcționalitate. Dispozitivele uzate, corodate, deformatate, poroase sau deteriorate trebuie scoase afară.</p> <p>Următoarele componente trebuie verificate cu atenție specială:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Șanțurile○ Lamelele○ Punctele○ Balamalele○ Mânerul cu arc <p>Oțelurile inoxidabile folosite în fabricarea dispozitivelor formează anumite straturi pasive ce servesc drept straturi protective datorită aliajului lor. Aceste oțeluri prezintă rezistență limitată la atacul cu ionii de clorură sau medii și lichide agresive! În plus față de eforturile realizate de către producător în selectarea materialelor potrivite și prelucrarea lor atentă, dispozitivele trebuie supuse la îngrijiri profesionale și continue și la corecta pregătire din partea utilizatorului.</p>
290	Rezistența materialului	<p>Când selectați agenții de curățare și dezinfectare, asigurați-vă că nu conțin următoarele ingrediente:</p> <ul style="list-style-type: none">• Acizi organici, minerali și acizi oxidanți (valoare minimă admisibilă pH 5,5)• Alcaline/puternic alcaline (neutre/enzimatică (valoare max. permisibilă pH 8,5, obligatorie pentru dispozitivele făcute din aluminiu sau alte materiale sensibile la alcalini) sau agenți de curățare alcalini (valoare max. permisibilă pH 11, obligatorie pentru dispozitivele cu scop de utilizare în zone prionice critice, de ex. în conformitate cu Anexa 7 de recomandare pentru reprelucrare a KRINKO RKI BfArM))• Solvenți organici (de ex. alcool, eteri, cetone, benzeni)• Agenți oxidanți (de ex. peroxizi de hidrogen)• Halogeni (clor, iod, brom)• Hidrocarburi aromatice/halogenate



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



dansk

Behandlingsvejledning B

Vigtige bemærkninger



Læs denne oparbejdningsvejledning omhyggeligt før hver brug, og opbevar den let tilgængelig for brugeren eller det relevante tekniske personale.



Læs omhyggeligt de advarsler, der er angivet med dette symbol. Ukorrekt brug af produkterne kan medføre alvorlig skade på patienten, brugere eller tredjemand.



Denne oparbejdningsinstruks gælder for alle artikelnumre i Annex I.

Afsnit	Titel	Beskrivelse
10	Tilsigtet anvendelse og anvendelsesområde	Udstyret må kun anvendes til den tilsigtede anvendelse inden for medicinske specialer af behørigt uddannet og kvalificeret personale. Anordningerne er ikke beregnet til brug på det centrale kredsløbs- eller nervesystem. Den behandlende læge eller brugeren er ansvarlig for valget af udstyr til specifikke anvendelser eller operativ brug, passende uddannelse og information samt tilstrækkelig erfaring med hensyn til håndtering af udstyret.
20	Sikkerhedsmeddelelser og advarsler	Opmærksomhed! Medicinsk udstyr er udelukkende beregnet til menneskelig brug og må ikke anvendes til andre formål. Ukorrekt håndtering og pleje samt forkert brug kan føre til for tidlig slitage af udstyret.
		Behandling af helt nyt udstyr Fabriksnyt udstyr skal have gennemgået den komplette oparbejdningsproces én gang, før det tages i brug. Beskyttelseshætter og beskyttelsesnet til skarpt skåret udstyr skal fjernes fuldstændigt på forhånd.
		Belastning Overbelastning af udstyret skal undgås. Overbelastning kan føre til, at udstyret bøjes eller knækker og dermed mister sin funktion.
		Funktionsforringelse Anordningerne korroderer, og deres funktion forringes, hvis de kommer i kontakt med aggressive stoffer. Derfor er det vigtigt at følge oparbejdnings- og steriliseringsvejledningen.
		Betjeningsbetingelser For at sikre en sikker drift af ovennævnte udstyr er korrekt vedligeholdelse og pleje af udstyret afgørende. Desuden bør der foretages en funktions- eller visuel kontrol før hver brug. Derfor henvises der til de relevante afsnit i disse oparbejdningsvejledninger.
		Oparbejdningsmuligheder Ved oparbejdning af udstyr, hvor man kan frygte TSE/CJD-kontaminering, skal Verdenssundhedsorganisationens (WHO) retningslinjer samt de nationale krav til hospitalshygiejne følges. Den sikreste og klareste måde at sikre, at der ikke er nogen risiko for tilbageværende smitte fra kontaminede produkter og andre materialer, er at bortskaffe dem ved forbrænding. I visse folkesundhedssituationer kan en mindre effektiv metode foretrækkes i overensstemmelse med de nationale krav. De dampsterilisationsparametre, der anbefales af WHO til prioninaktivering, men som har begrænset effektivitet, er følgende: 134° C/273° F i 18 minutter.
Opbevaring Der er ingen specifikke krav til opbevaring af udstyret før sterilisering. Vi anbefaler dog, at det medicinske udstyr opbevares i et rent og tørt miljø.		



Afsnit	Titel	Beskrivelse																
		<p>De enheder, der bruges til genbehandling, skal valideres af brugeren. Følgende udstyr og rengøringsmidler blev brugt som en del af valideringen.</p> <table border="1"> <tr> <td>Rengøringsmidler</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfektionsmiddel</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Børster</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultralydsbad</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Vandtrykpistol</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Dampautoklave</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Rengørings- og desinfektionsanordning</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Steril emballage</td> <td>Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Der kan anvendes tilsvarende rengørings- og desinfektionsmidler samt udstyr fra andre producenter. *Emballagesystemer, der afviger fra dette, skal valideres af brugeren.</p>	Rengøringsmidler	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfektionsmiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Børster	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultralydsbad	Elma Elmasonic S 300H	Vandtrykpistol	Karl Storz 27660P	Dampautoklave	Lautenschläger ZentraCert	Rengørings- og desinfektionsanordning	Miele PG 8535	Steril emballage	Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.
Rengøringsmidler	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfektionsmiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Børster	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultralydsbad	Elma Elmasonic S 300H																	
Vandtrykpistol	Karl Storz 27660P																	
Dampautoklave	Lautenschläger ZentraCert																	
Rengørings- og desinfektionsanordning	Miele PG 8535																	
Steril emballage	Papir-/folieemballage i overensstemmelse med ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.																	
30	Ansvar og garanti	Udstyret må kun anvendes til det tilsigtede formål inden for de medicinske områder af behørigt uddannet og kvalificeret personale. Den behandlende læge eller brugeren er ansvarlig for valget af udstyret til specifikke anvendelser eller operativ brug, for passende uddannelse og information samt for tilstrækkelig erfaring i håndteringen af udstyret. Producenten påtager sig ikke ansvar for skader som følge af reparation eller vedligeholdelse foretaget af uautoriserede personer.																
40	Indberetningspligt	Alle alvorlige hændelser i forbindelse med udstyret skal indberettes til fabrikanten og til den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.																
50	 Sterilitet: Leveringsbetingelse	Det medicinske udstyr leveres i usteril tilstand og skal behandles og steriliseres af brugeren i overensstemmelse med følgende anvisninger før den første og hver efterfølgende brug.																
60	Begrænsning af oparbejdning, bortskaffelse	<p>Hyppig oparbejdning har kun ringe effekt på udstyret. Produktets levetid er begrænset af slitage som følge af den tilsigtede brug og beskadigelse af udstyret.</p> <p>Genbehandlingen blev udført 50 gange med repræsentative produkter for at bekræfte, at produkterne kan genbehandles, og at der ikke er ophobet kemikalier eller andre forureninger, som kunne påvirke produkternes biokompatibilitet.</p> <p>Enheden må ikke længere anvendes, bl.a. under følgende aspekter: Korrosion, skader, brud, revner, deformationer, porøsitet, funktionsbegrænsninger, udstyr med uigenkendelig eller manglende mærkning (UDI-bæreren). Derfor skal de tilsvarende anvisninger om funktionsprøvning af oparbejdningsevnen gennemføres. Bortskaf venligst enhederne korrekt eller til et genbrugssystem ved afslutningen af produktets levetid. De nationale bestemmelser og bortskaffelsesretningslinjer skal overholdes!</p>																
70	Behandling	Se følgende punkter																
75	Vandets kvalitet	Instrumenterne skal skylles i individuelle trin med demineraliseret/deioniseret vand (DI-vand). En grænseværdi på ≤ 100 CFU/ml anses for at være acceptabel for den mikrobielle kvalitet af det vand, der skal bruges.																
80	 Advarselsmeddelelser	Postevand, der skal anvendes, skal være af drikkevandskvalitet. Hvis udstyret ikke er i ét stykke, skal udstyret så vidt muligt skilles ad.																



Afsnit	Titel		Beskrivelse
90		Anvendelsessted	<p>Grov tilsmudsning, rester af f.eks. hæmostatika, huddesinfektionsmidler og smøremidler samt ætsende lægemidler skal om muligt fjernes, inden udstyret kasseres. Enhver forurening skal skylles eller tørres af umiddelbart efter brug. Udstyret må ikke rengøres med fysiologisk saltopløsning eller opbevares før tør bortskaffelse. Hvor det er muligt, bør tør bortskaffelse foretrækkes, da medicinsk udstyrs længere udsættelse for opløsninger under våd bortskaffelse kan føre til materielle skader (f.eks. korrosion).</p> <p>Lang ventetid før oparbejdning, f.eks. natten over eller i weekenden, bør undgås (< 1 timers tørretid efter kontaminering).</p>
100		Transport	<p>Udstyret kasseres efter brug uden desinfektionsmiddel eller andre supplerende væsker og transporteres til oparbejdningssenheden for medicinsk udstyr. Udstyret skal bortskaffes tørt umiddelbart efter brug. Det betyder, at udstyret skal transporteres i en lukket beholder fra anvendelsesstedet til oparbejdningsskabet uden at blive anbragt i en desinfektionsmiddelopløsning eller andre væsker, således at der ikke sker nogen tørring på udstyret.</p>
110		Forbehandling	<p>Hvis udstyret ikke er et udstyr i ét stykke, skal det så vidt muligt skilles ad.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Udstyret skal lægges i blød i 10 minutter i postevand (i overensstemmelse med drikkevandsbestemmelserne), idet bobledannelse på udstyrets overflade undgås. • Udstyret skylles under koldt vand af drikkevandskvalitet (< 40° C), indtil alt synligt snavs er fjernet. • Vedholdende snavs skal fjernes med en blød børste. • Åbn ventilerne, hvis de er til stede. • Fjern tætningerne, hvis de er til stede. <ul style="list-style-type: none"> • Udstyrets bevægelige dele skal bevæges frem og tilbage mindst ti gange. <ul style="list-style-type: none"> • Ved hjælp af en vandtrykpistol, <ul style="list-style-type: none"> ○ revner ○ huller ○ kanter <p>skal skylles intensivt > 60 sek. med koldt vand (drikkevandskvalitet, < 40° C).</p> <p>For produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Derudover fyldes lumen med postevand (drikkevandskvalitet, < 40° C) ved hjælp af en engangssprøjte (50 ml). Iblødsætningstiden er 10 minutter. • Lumenerne behandles med en børste, hvis diameter og længde er lidt større end lumenernes diameter og længde. Der børstes mindst tre gange med børsten gennem lumenerne. • Hvis det ikke er muligt at rengøre med en børste på grund af de små lumendiameter, skal lumenerne skylles tre gange med en 50 ml engangssprøjte. Der skal anvendes postevand (drikkevandskvalitet, < 40° C).
120	a) Manuel rengøring/ desinfektion/ tørring	Bemærk:	Før ultralydsrengøring skal der foretages en forbehandling (se afsnit 110).
		Ultrasonisk rensning	<ul style="list-style-type: none"> • Udstyret nedsænkes i et ultralydsbad (< 40° C) med et mildt alkalisk rengøringsmiddel og en frekvens på ca. 35 kHz. Soniceringsstiden skal svare til rengøringsmiddelproducentens specifikationer. • Der skal anvendes et rengøringsmiddel, der er egnet til ultralydsrengøring. Anvisningerne fra producenten af rengøringsmidlet skal følges. • Udstyret skal placeres på en sådan måde, at alle overflader er dækket. • Udstyret må ikke berøre hinanden. • Udstyret skylles grundigt (mindst 1 min.) tre gange under koldt vand (drikkevandskvalitet, < 40° C).



Afsnit	Titel	Beskrivelse
130	Manuel rengøring	<ul style="list-style-type: none">• Udstyrets bevægelige dele skal bevæges frem og tilbage mindst ti gange. Produktet skal sendes videre til de yderligere behandlingstrin i åbnet tilstand. <p>For produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">• Lumenerne behandles med en børste, hvis diameter og længde er lidt større end lumenernes diameter og længde. Der børstes mindst tre gange med børsten gennem lumenerne.• Hvis det ikke er muligt at rengøre med en børste på grund af de små lumendiameter, skal lumenerne skylles tre gange med en 50 ml engangssprøjte. Der skal anvendes postevand (drikkevandskvalitet, < 40° C). <p>Brug et mildt alkalisk rengøringsmiddel, og forbered rengøringsopløsningen i overensstemmelse med producentens anvisninger.</p> <ul style="list-style-type: none">• Nedsænk udstyret helt i rengøringsopløsningen.• Alle yderligere rengøringstrin udføres under væskniveauet for at undgå stænk af forurenede væske. <p>Den samlede eksponeringstid i rengøringsopløsningen skal være i overensstemmelse med producentens anvisninger for det anvendte rengøringsmiddel.</p> <ul style="list-style-type: none">• Børst udstyret helt i opløsningen med en blød børste i mindst 1 minut.• Tag udstyret ud af rengøringsopløsningen, og skyl det med vand i mindst 1 minut for at fjerne rengøringsopløsningen fuldstændigt.• Brug en vandtrykpistol (eller lignende) (>30 sek.) til at skylle efter:<ul style="list-style-type: none">○ revner○ huller○ kanterved brug af koldt postevand (< 40° C, drikkevandskvalitet).
140	Manuel desinfektion	<p>Desinfektionsmiddelproducentens særlige anvisninger om koncentration, temperatur og kontakttid skal overholdes. Der må kun anvendes desinfektionsmidler, der er egnede til desinfektion af medicinsk udstyr.</p> <ul style="list-style-type: none">• Lumenerne skal skylles med desinfektionsmiddel fra en engangssprøjte mindst tre gange før og efter eksponeringstiden.• Udstyret skal nedsænkes fuldstændigt i desinfektionsmidlerne, så alle overflader er dækket. Eksponeringstiden skal overholdes som angivet af desinfektionsmidlets fabrikant.• Udstyret må ikke berøre hinanden.• Udstyrets bevægelige dele skal bevæges frem og tilbage mindst ti gange.• Skylning af udstyret i deioniseret vand > 15 sek.• Bevægelige dele på udstyret skal bevæges frem og tilbage mindst ti gange under skylning med deioniseret vand.• Lumenerne skal desuden skylles med deioniseret vand med en engangssprøjte (50 ml) mindst tre gange.
150	Manuel tørring	<p>Tør manuelt med en fnugfri engangsklud, indtil alle overflader er tørre. Lumen skal ventileres med steril og oliefri trykluft.</p>
160	Bemærk:	Forbehandling (se punkt 110) skal foretages før mekanisk rengøring.



Afsnit	Titel	Beskrivelse
		<ul style="list-style-type: none"> • Udstyret nedsænkes i et ultralydsbad (< 40° C) med et mildt alkalisk rengøringsmiddel og en frekvens på ca. 35 kHz. Soniceringstiden skal svare til rengøringsmiddelproducentens specifikationer. • Der skal anvendes et rengøringsmiddel, der er egnet til ultralydsrensning. Anvisningerne fra producenten af rengøringsmidlet skal følges. • Udstyret skal placeres på en sådan måde, at alle overflader er dækket. • Udstyret må ikke berøre hinanden. • Udstyret skylles grundigt (mindst 1 min.) tre gange under koldt vand (drikkevandskvalitet, < 40° C). <p>Fremgangsmåde efter ultralydsbehandling: Skyl igen ved hjælp af en vandtrykspistol (> 30 sek.) med koldt tabsvand (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ revner ○ huller ○ kanter • Lumenerne behandles med en børste, hvis diameter og længde er lidt større end lumenernes diameter og længde. Der børstes mindst tre gange med børsten gennem lumenerne. • Hvis det ikke er muligt at rengøre med en børste på grund af de små lumendiameter, skal lumenerne skylles tre gange med en 50 ml engangssprøjte. Der skal anvendes postevand (drikkevandskvalitet, < 40° C). <p>De bevægelige dele på udstyret skal bevæges frem og tilbage mindst ti gange, mens vandtrykspistolen anvendes.</p>
170	b) Mekanisk rengøring/deinfektion/tørring	<p>Forberedelse til dekontaminering</p> <p>Produktet skal sendes til de yderligere behandlingstrin i åbnet tilstand, om nødvendigt ved hjælp af et apparat.</p> <p>Hvis en sådan er til stede, skal håndtagets fjeder være afkoblet.</p> <p>Skylleskygger skal undgås. Udstyret skal klargøres i egnede filterkurve eller skyllebakker (størrelse vælges efter udstyret). Udstyret skal placeres med en minimumsafstand til andet udstyr i renskurven. Overlapning skal undgås for at udelukke beskadigelse af udstyret under rengøringsprocessen. Mængden og typen af belastning i de produktbakker, der vælges til rengøring, skal udføres på en sådan måde, at der ikke kan forventes en forringelse af rengøringsresultatet.</p> <p>For produkter med lumen: Udstyret skal placeres således, at vandet kan strømme ind og ud af lumen.</p>
180		<p>(vaskemaskine, WD i henhold til EN ISO 15883):</p> <p>Hvis der findes en skylletilslutning, skal udstyret tilsluttes til det dertil beregnede armatur.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Forspuling i 5 minutter med koldt postevand (drikkevandskvalitet) < 40° C. • Vandafledning • 10 minutters rengøring med deioniseret vand på 55° C med et mildt alkalisk rengøringsmiddel • Vandafledning • 1 minuts skylning med deioniseret vand • Vandafledning • 1 minuts skylning med deioniseret vand • Vandafledning <p>De særlige anvisninger fra producenten af rengøringsmaskinen og rengøringsmidlerne skal overholdes. Der skal anvendes et rengøringsmiddel, der er egnet til en desinficerende vaskemaskine.</p>
190		<p>Automatiseret desinfektion</p> <p>Automatisk termisk desinfektion i desinficerende vaskemaskiner under hensyntagen til de nationale krav til A0 værdien; f.eks. værdi A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minutters desinfektion med deioniseret vand 90° C • Vandafledning
200		<p>Automatiseret tørring</p> <p>Automatisk tørring i henhold til den automatiske tørringsproces i den desinficerende vaskemaskine i mindst 15 minutter (ved 90° C i skyllekammeret).</p> <p>Om nødvendigt, lav efterfølgende manuel tørring med en fnugfri klud, hvis der kan konstateres vådhed på udstyret.</p>



Afsnit	Titel		Beskrivelse									
210	Inspektioner		<p>Udstyret skal være makroskopisk rent efter hver rengøring, dvs. fri for synligt snavs.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Plettet udstyr (korrosion, misfarvning) skal straks fjernes og underkastes en særlig behandling. • Forurenet udstyr skal genbehandles. • I tilfælde af fejl eller skader skal udstyret straks sorteres fra. <p>Følgende komponenter skal kontrolleres med særlig opmærksomhed:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Indskæringer ○ Knive ○ Spidser ○ Led ○ Håndtagets fjeder <ul style="list-style-type: none"> • Om UDI-bæreren är oläslig måste produkterna kasseras. 									
220	Pleje af udstyret		<p>Lad udstyret afkøle til stuetemperatur. Hvis udstyret er blevet adskilt, skal det samles igen før vedligeholdelse.</p> <p>Ved vedligeholdelse forstås påføring af instrumentolie. Produkter med et led eller en ende (sakse, klemmer osv.) eller med metalliske glideflader (ribbesakse, stempler osv.) skal behandles med dampsteriliserbare plejemidler på basis af parafinolie / hvid olie. Olien skal være egnet til brug med biomedicinske produkter og være fysiologisk sikker. Plejeprodukterne forhindrer friktion mellem metal og holder produkterne i god stand. Laser-mærkede produkter kan falme, når de behandles med basiske rengøringsmidler, der indeholder fosforsyre og flussyre. Som følge heraf kan kodningsfunktionen blive forringet eller gå tabt. Generelt skal kirurgiske produkter underkastes permanent pleje, før de kan underkastes funktionsprøvning. Plejeprodukterne skal virke på en sådan måde, at selv ved permanent brug er det udelukket, at leddene klæber fast på grund af en additiv virkning.</p>									
230	Emballage		<p>Hvis det endnu ikke er sket, skal det adskilte udstyr samles igen.</p> <p>Udstyret anbringes i en egnet, standardkonform emballage til det pågældende udstyr eller i sterilisationsbakker til sterilisation i henhold til DIN EN ISO 11607 eller DIN EN 868 og forsegles.</p> <p>Emballagen skal opfylde følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Egnet til dampsterilisation (temperaturbestandighed op til mindst 138° C (280° F) tilstrækkelig dampgennemtrængelighed). • Tilstrækkelig beskyttelse af udstyr eller sterilisationsemballage mod mekanisk beskadigelse. • Regelmæssig vedligeholdelse i henhold til producentens specifikationer (sterilisationsbeholdere). • En maksimal vægt på 10 kg pr. emballage/indhold i sterilisationsbeholderen må ikke overskrides. 									
240	Sterilisation		<p>Sterilisation af udstyret ved hjælp af den fraktionerede prævakuummetode (i henhold til DIN EN ISO 17665-1) under hensyntagen til de respektive nationale krav. Udstyret skal steriliseres i en egnet sterilisationsemballage.</p> <p>Sterilisationen skal foretages ved hjælp af en fraktioneret forvakuumproces med tre forvakuumcyklusser og tørring i vakuum i mindst 20 minutter. Der skal tages hensyn til følgende parametre:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatur</th> <th>Tid</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Autoklavefabrikantens brugsanvisning og de anbefalede retningslinjer for den maksimale belastning af sterilisationsmateriale skal overholdes. Autoklaven skal installeres, vedligeholdes, valideres og kalibreres i overensstemmelse med forskrifterne.</p>		Temperatur	Tid	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatur	Tid										
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.										
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.										
250		Yderligere oplysninger	<p>Oparbejderen er ansvarlig for at sikre, at den oparbejdning, der udføres med det udstyr, de materialer og det personale, der anvendes i oparbejdningsanlægget, opnår de ønskede resultater. Dette kræver normalt validering og rutinemæssig overvågning af den anvendte proces og det anvendte udstyr.</p>									
260	Service, reparation og returtransport		<p>Der må ikke selv foretages reparationer eller ændringer af udstyret. Det er udelukkende producentens autoriserede personale, der har ansvaret herfor. Kontakt os venligst, hvis du har klager, krav eller oplysninger vedrørende vores udstyr.</p>									
			<p>Defekt eller ikke-overensstemmende udstyr skal have gennemgået hele oparbejdningsprocessen, før det returneres til reparation/service.</p>									



Afsnit	Titel	Beskrivelse
270	Opbevaring og transport	<ul style="list-style-type: none">• Beskyttes mod mekaniske skader• Opbevares tørt og støvfrit• Opbevares og transporteres i sikre beholdere/emballage• Håndteres med stor forsigtighed; må ikke kastes eller tabes <p>Der skal anvendes passende godkendt sterilisationsemballage (f.eks. i henhold til DIN EN 868, ISO 11607) til sterilisation, efterfølgende transport og opbevaring.</p>
280	Inspektionsinstruktion	<p>Før hver brug af udstyret skal det kontrolleres for brud, revner, deformationer, skader og funktionalitet. Slidt, korroderet, deformt, porøst eller på anden måde beskadiget udstyr skal frasorteres.</p> <p>Følgende komponenter skal kontrolleres med særlig opmærksomhed:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Indskæringer○ Knive○ Spidsere○ Led○ Håndtagets fjeder <p>De rustfrie ståltyper, der anvendes til fremstilling af udstyret, danner specifikke passive lag som beskyttende lag på grund af deres legering. Disse ståltyper er kun i begrænset omfang modstandsdygtige over for angreb fra kloridioner og aggressive medier og væsker! Ud over den indsats, som producenten gør sig ved valget af de rigtige materialer og deres omhyggelige forarbejdning, skal udstyret underkastes professionel og kontinuerlig pleje og korrekt klargøring hos brugeren.</p>
290	Materialets modstandsdygtighed	<p>Når du vælger rengørings- og desinfektionsmidler, skal du sikre dig, at de ikke indeholder følgende ingredienser:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organiske, mineralske og oxiderende syrer (mindste tilladte pH-værdi 5,5)• Alkalier/stærke alkalier (neutrale/enzymatiske (maks. tilladte pH-værdi 8,5, obligatorisk for udstyr af aluminium eller andre alkali-følsomme materialer) eller alkaliske rengøringsmidler (maks. tilladte pH-værdi 11, obligatorisk for udstyr til brug i prionkritiske områder, f.eks. i overensstemmelse med tillæg 7 til KRINKO RKI BfArM's anbefaling for oparbejdning)).• Organiske opløsningsmidler (f.eks. alkoholer, etherer, ketoner, benziner)• Oxiderende stoffer (f.eks. hydrogenperoxider)• Halogener (klor, jod, brom)• Aromatiske/halogenerede carbonhydrider



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



svenska

Bearbetningsinstruktioner B

Viktiga anteckningar



Läs dessa instruktioner om uppberetning noggrant före varje användning och håll dem lättillgängliga för användaren eller relevant teknisk personal.



Läs noggrant de varningar som följer denna symbol. Felaktig användning av produkterna kan leda till allvarliga skador på patienten, användare eller tredje part.





Denna instruktion för bearbetning är giltig för alla artikelnummer i Annex I.

Avdelning	Titel	Beskrivning
10	Avsedd användning och användningsområde	Den medicinska utrustningen får endast användas för avsedd användning inom medicinska specialiteter, av lämpligt utbildad och kvalificerad personal. Den medicinska utrustningen är inte avsedd att användas på det centrala cirkulations- eller nervsystemet. Den behandlande läkaren eller användaren ansvarar för valet av enheter för specifika tillämpningar eller operativ användning, lämplig utbildning och information samt tillräcklig erfarenhet för att hantera enheterna.
20	Försiktighet åtgärder och varningar	Observera! Medicinska utrustning har utformats endast för mänskligt bruk och får inte användas för något annat ändamål. Felaktig hantering och skötsel, samt felaktig användning kan leda till att enheterna slits ut i förtid.
		Behandling av helt nya enheter Fabriksnya enheter måste ha genomgått den fullständiga uppberetningsprocessen en gång innan de används. Skyddslock och skyddande nät för enheter med skarpa kanter måste tas bort helt i förväg.
		Last Överbelastning av enheterna måste undvikas. Överbelastning kan leda till böjning eller brott och då kan enheterna sluta att fungera.
		Funktionsnedsättning Enheterna korroderar och deras funktion försämras om de kommer i kontakt med aggressiva ämnen. På grund av detta är det viktigt att följa instruktionerna för uppberetning och sterilisering.
		Driftförhållanden För att säkerställa en säker drift av ovannämnda enheter är korrekt underhåll och skötsel av enheterna absolut nödvändigt. Dessutom bör en funktionskontroll eller en visuell kontroll utföras före varje användning. Av denna orsak hänvisar vi till de relevanta avsnitten i dessa instruktioner för uppberetning.
		Uppberetningsförmåga För uppberetning av apparater där TSE-/CJD-kontamination kan befaras ska Världshälsoorganisationens (WHO) riktlinjer samt de nationella kraven för sjukhushygien följas. Det säkraste och tydligaste sättet att säkerställa att det inte finns någon risk för kvarvarande smittsamhet från kontaminerade produkter och andra material är att kassera dem genom förbränning. I vissa folkhälsosituationer kan en mindre effektiv metod vara att födredra, i enlighet med nationella krav. De parametrar för ångsterilisering som rekommenderas av WHO för prioninaktivering, men med begränsad effektivitet, är: 134 °C/273 °F i 18 minuter.
		Förvaring Det finns inga specifika krav för förvaring av enheterna före sterilisering. Vi rekommenderar dock att du förvarar den medicinska utrustningen i en ren och torr miljö.



Avdelning	Titel	Beskrivning																
	 Validering	<p>De enheter som används för reprocessing måste valideras av användaren. Följande anordningar och rengöringsmedel användes som en del av valideringen.</p> <table border="1"> <tr> <td>Rengöringsmedel</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfektionsmedel</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Borstar</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultraljudsbad</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Vattentryckspistol</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Ångautoklav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Rengörings- och desinfektionsanordning</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterila förpackningar</td> <td>Förpackningar av papper/film i enlighet med ISO 11607-1 och DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Likvärdiga rengörings- och desinfektionsmedel samt apparater från andra tillverkare får användas. *Förpackningssystem som avviker från detta måste valideras av användaren.</p>	Rengöringsmedel	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfektionsmedel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Borstar	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultraljudsbad	Elma Elmasonic S 300H	Vattentryckspistol	Karl Storz 27660P	Ångautoklav	Lautenschläger ZentraCert	Rengörings- och desinfektionsanordning	Miele PG 8535	Sterila förpackningar	Förpackningar av papper/film i enlighet med ISO 11607-1 och DIN EN 868-2 *.
Rengöringsmedel	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfektionsmedel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Borstar	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultraljudsbad	Elma Elmasonic S 300H																	
Vattentryckspistol	Karl Storz 27660P																	
Ångautoklav	Lautenschläger ZentraCert																	
Rengörings- och desinfektionsanordning	Miele PG 8535																	
Sterila förpackningar	Förpackningar av papper/film i enlighet med ISO 11607-1 och DIN EN 868-2 *.																	
30	Ansvar och garanti	Enheterna får endast användas för det avsedda ändamålet inom det medicinska området av lämpligt utbildad och kvalificerad personal. Den behandlande läkaren eller användaren ansvarar för valet av enheterna för specifika tillämpningar eller operativ användning, för lämplig utbildning och information och för tillräcklig erfarenhet av att hantera enheterna. Tillverkaren ansvarar inte för skador som uppstår vid reparation eller underhåll av obehöriga.																
40	Anmälningsplikt	Alla allvarliga incidenter relaterade till produkterna måste rapporteras till tillverkaren och den behöriga myndigheten i det medlemsland där användaren och/eller patienten är etablerad.																
50	 Sterilitet: Leveransskick	Den medicinska utrustningen levereras icke-steril och måste behandlas och steriliseras av användaren i enlighet med följande instruktioner före den första och varje efterföljande användning.																
60	Begränsning av upparbetning, bortskaffande	<p>Frekvent upparbetning har liten effekt på enheterna. Produktens livslängd begränsas av slitage på grund av avsedd användning och skador på enheten.</p> <p>Återbehandlingen genomfördes 50 gånger med representativa produkter för att bekräfta att produkterna kan återbehandlas och att inga kemikalier eller andra föroreningar har ackumulerats som kan påverka produkternas biokompatibilitet.</p> <p>Bland annat under följande aspekter får enheten inte längre användas: Korrosion, skador, brott, sprickor, deformation, porositet, funktionella begränsningar, enheter med oigenkännlig eller saknad märkning (UDI-bäraren). Därför måste motsvarande instruktioner för funktionstestning av reprocessorn implementeras. Kassera enheterna på rätt sätt eller ta dem till ett återvinningssystem vid slutet av produktens livslängd. De nationella föreskrifterna och anvisningarna för avfallshantering måste följas!</p>																
70	Bearbetning	Se följande punkter																
75	Vattenkvalitet	Instrumenten skall sköljas i enskilda steg med demineraliserat/avjoniserat vatten (DI-vatten). Ett gränsvärde på ≤ 100 CFU/ml anses acceptabelt för den mikrobiella kvaliteten på det vatten som ska användas.																
80	 Varningsmeddelanden	Kranvatten som ska användas måste vara av dricksvattenkvalitet. Om enheten inte är i ett stycke måste den demonteras så långt det är möjligt.																



Avdelning	Titel	Beskrivning
90	 Plats för användning	<p>Grov smuts, rester av t.ex. hemostatiska medel, huddesinfektionsmedel och glidmedel likväl som frätande läkemedel bör om möjligt avlägsnas innan enheten kasseras. All förorening måste omedelbart efter användning sköljas av eller torkas bort. Enheten bör inte rengöras med koksaltlösning eller förvaras före torr kassering. Om möjligt bör torr kassering föredras, eftersom långvarig exponering av medicinsk utrustning för lösningar under våt kassering kan leda till materiella skador (t.ex. korrosion).</p> <p>Långa väntetider innan upparbetning, t.ex. över natten eller över helgen, bör undvikas (< 1 timmars torktid efter kontaminering).</p>
100	 Transport	<p>Enheten kasseras efter användning utan desinfektionsmedel eller andra extra vätskor och transporteras till uppberedningsenheten för medicinsk utrustning. Enheten måste kasseras torr omedelbart efter användning. Detta innebär att apparaten måste transporteras i en sluten behållare från användningsplatsen till platsen för uppberedning utan att placeras i desinfektionslösning eller andra vätskor, så att ingen torkning sker på enheten.</p>
110	Förbehandling	<p>Om enheten inte är i ett stycke måste den demonteras så långt det är möjligt.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Enheten måste blötläggas i kranvatten (enligt dricksvattenreglerna) i 10 minuter samtidigt som bubbelbildning på enhetens yta undviks. • Skölj enheten under kallt kranvatten av dricksvattenkvalitet (< 40 °C) tills all synlig smuts är borta. • Envis smuts måste avlägsnas med en mjuk borste. • Öppna ventilerna om sådana finns. • Ta bort tätningarna om sådana finns. <ul style="list-style-type: none"> • Rörliga delar på enheten måste flyttas fram och tillbaka minst tio gånger. <ul style="list-style-type: none"> • Med hjälp av en vattentryckspistol måste, <ul style="list-style-type: none"> ○ sprickor ○ hål ○ kanter sköljas intensivt > 60 sek. med kallt vatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C). <p>För produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fyll dessutom lumen med kranvatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C) med hjälp av en engångsspruta (50 ml). Blötläggningstiden är 10 minuter. • Behandla lumen med en borste vars diameter och längd är något större än lumens diameter och längd. Borsta genom lumen minst tre gånger med borsten. • Om rengöring med borste inte är möjlig på grund av de små lumendiametrarna måste lumen spolas tre gånger med en 50 ml engångsspruta. Använd kranvatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C).
120	a. Användarhandbok Rengöring/Desinfektion/Torkning	Obs!
		Ultraljudsrengöring
		<p>Före ultraljudsrengöring måste en förbehandling (se avsnitt 110) utföras.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sänk ned enheterna i ett ultraljudsbad (< 40 °C) med ett mildt alkaliskt rengöringsmedel och en frekvens på ca. 35 kHz. Sonikeringsstid måste överensstämma med rengöringsmedeltillverkarens specifikationer. • Ett rengöringsmedel lämpligt för ultraljudsrengöring måste användas. Instruktionerna från tillverkaren av rengöringsmedlet måste följas. • Enheter måste placeras på ett sådant sätt att alla ytor täcks. • Enheterna får inte röra vid varandra. • Skölj enheterna noggrant (minst 1 min.) tre gånger under kallt vatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C).






Avdelning	Titel	Beskrivning
130	Manuell rengöring	<ul style="list-style-type: none">Rörliga delar på enheten måste flyttas fram och tillbaka minst tio gånger. Produkten ska vidarebefordras till de fortsatta bearbetningsstegen i öppet tillstånd. <p>För produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">Behandla lumen med en borste vars diameter och längd är något större än lumens diameter och längd. Borsta genom lumen minst tre gånger med borsten.Om rengöring med borste inte är möjlig på grund av de små lumendiametrarna måste lumen spolas tre gånger med en 50 ml engångsspruta. Använd kranvatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C). <p>Använd ett mildt alkaliskt rengöringsmedel och förbered rengöringslösningen enligt tillverkarens instruktioner.</p> <ul style="list-style-type: none">Sänk ner enheterna helt i rengöringslösningen.Utför alla ytterligare rengöringssteg under vätskenivån för att undvika stänk av förorenad vätska. <p>Den totala exponeringstiden i rengöringslösningen ska vara i enlighet med tillverkarens anvisningar för det rengöringsmedel som används.</p> <ul style="list-style-type: none">Borsta enheterna helt i lösningen med en mjuk borste i minst 1 minut.Ta bort enheterna från rengöringslösningen och skölj den med vatten i minst 1 minut för att helt få bort rengöringslösningen.Använd en vattentryckspistol (eller liknande) (> 30 sek.) för att skölja:<ul style="list-style-type: none">sprickorhålkantermed kallt kranvatten (< 40 °C, dricksvattenkvalitet).
140	Manuell desinfektion	<p>Desinfektionsmedlets tillverkares särskilda anvisningar om koncentration, temperatur och kontakttid måste följas Endast desinfektionsmedel lämpliga för desinfektion av medicinsk utrustning får användas.</p> <ul style="list-style-type: none">Lumen måste sköljas med desinfektionsmedel i en engångsspruta minst tre gånger före och efter exponeringstiden.Enheterna måste vara helt nedsänkta i desinfektionsmedel så att alla ytor täcks. Exponeringstiden måste följas enligt anvisningar från tillverkaren av desinfektionsmedlet.Enheterna får inte röra vid varandra.Rörliga delar på enheten måste flyttas fram och tillbaka minst tio gånger.Sköljning av enheterna i avjoniserat vatten > 15 sek.Rörliga delar på enheten måste flyttas fram och tillbaka minst tio gånger under sköljning med avjoniserat vatten.Lumen måste dessutom spolas med avjoniserat vatten med en engångsspruta (50 ml) minst tre gånger.
150	Manuell torkning	<p>Torka manuellt med en luddfri engångstrasa tills alla ytor är torra. Lumen måste ventileras med steril och oljefri tryckluft.</p>
160	Obs!	Förbehandling (se avsnitt 110) måste utföras före mekanisk rengöring.



Avdelning	Titel	Beskrivning
		<ul style="list-style-type: none"> • Sänk ned enheterna i ett ultraljudsbad (< 40 °C) med ett mildt alkaliskt rengöringsmedel och en frekvens på ca. 35 kHz. Sonikeringsstid måste överensstämma med rengöringsmedelstillverkarens specifikationer. • Ett rengöringsmedel lämpligt för ultraljudsrengöring måste användas. Instruktionerna från tillverkaren av rengöringsmedlet måste följas. • Enheter måste placeras på ett sådant sätt att alla ytor täcks. • Enheterna får inte röra vid varandra. • Skölj enheterna noggrant (minst 1 min.) tre gånger under kallt vatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C). <p>Procedur efter ultraljudsbehandling: Skölj igen med en vattentryckspistol (> 30 sek.) med kallt vatten (< 40 °C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ o sprickor ○ o hål ○ o kanter <ul style="list-style-type: none"> • Behandla lumen med en borste vars diameter och längd är något större än lumens diameter och längd. Borsta genom lumen minst tre gånger med borsten. • Om rengöring med borste inte är möjlig på grund av de små lumendiametrarna måste lumen spolats tre gånger med en 50 ml engångsspruta. Använd kranvatten (dricksvattenkvalitet, < 40 °C). <p>Rörliga delar på enheten måste flyttas fram och tillbaka minst tio gånger medan vattentryckspistolen appliceras.</p>
170	b) Mekanisk rengöring/deinfektion/torkning	<p>Produkten ska vidarebefordras till de fortsatta bearbetningsstegen i öppet tillstånd, vid behov med hjälp av en apparat.</p> <p>Om det finns en handtagsfjäder måste den hakas av.</p> <p>Sköljskuggor måste undvikas. Enheterna måste förberedas i lämpliga silkorgar eller sköljbrickor (välj storlek för att passa enheterna). Enheterna bör placeras med ett minsta avstånd till andra enheter i städskorgen. Överlappning måste undvikas för att undvika skador på enheterna under rengöringsprocessen. Mängden och typen av last i de produkttråg som väljs ut för rengöring måste utföras på ett sådant sätt att ingen försämring av rengöringsresultatet kan förväntas.</p> <p>För produkter med lumen: Enheten ska placeras så att vattnet kan rinna in i och ut ur lumen.</p>
180		<p>(tvättmaskin, WD enligt EN ISO 15883): Om en sköljanslutning finns tillgänglig måste enheten anslutas till det avsedda beslaget.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Förskölj i 5 minuter med kallt kranvatten (dricksvattenkvalitet) < 40 °C. • Vattendränering • 10 minuters rengöring med 55-gradigt avjoniserat vatten med mildt alkaliskt rengöringsmedel • Vattendränering • Skölj i 1 minut med avjoniserat vatten • Vattendränering • Skölj i 1 minut med avjoniserat vatten • Vattendränering <p>De särskilda instruktionerna från tillverkaren av rengöringsmaskinen och rengöringsmedlen måste följas. Använd ett rengöringsmedel som är lämpligt för en tvätt-desinfektor.</p>
190		<p>Automatisk termisk desinfektion i tvätt-desinfektorer, med hänsyn till de nationella kraven för A0 värde; t.ex. värde A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minuters desinfektion med avjoniserat vatten 90 °C • Vattendränering
200		<p>Automatisk torkning enligt tvätt-desinfektorns automatiska torkprocess i minst 15 minuter (vid 90 °C i sköljrummet).</p> <p>Vid behov, följ efter med manuell torkning med en luddfri trasa om fuktighet upptäcks på enheten.</p>



Avdelning	Titel	Beskrivning									
210	Inspektioner	<p>Apparaterna ska vara makroskopiskt rena efter varje rengöring, dvs fria från synlig smuts.</p> <ul style="list-style-type: none"> En nedsmutsad enhet (korrosion, missfärgning) måste omedelbart sorteras bort och genomgå specialbehandling. En förorenad enhet måste upparbetas. Vid fel eller skador måste enheten åtgärdas omedelbart. <p>Följande komponenter måste kontrolleras särskilt noga:</p> <ul style="list-style-type: none"> Skåror Blad Punkter Fogar Fjäder till handtag <ul style="list-style-type: none"> Vid otillräcklig läsbarhet av UDI-bäraren måste produkterna kasseras. 									
220	Skötsel av enheterna	<p>Låt enheten svalna till rumstemperatur. Om enheten har tagits isär måste den sättas ihop innan något underhåll sker.</p> <p>Underhåll innebär applicering av instrumentolja. Produkter med skarv eller ände (sax, klämmor etc.) eller med metalliska glidytor (ribbad sax, stansar etc.) ska behandlas med ångsteriliserbara underhållsprodukter baserade på paraffinolja / vit olja. Oljan måste vara lämplig för användning med biomedicinska produkter och vara fysiologiskt säker. Underhållsprodukterna förhindrar metall-på-metall-friktion och håller produkterna i gott skick. Lasermärkta produkter kan blekna när de behandlas med basiska rengöringsmedel som innehåller fosfor- och fluorvätesyror. Som ett resultat kan kodningsfunktionen försämrats eller gå förlorad. Generellt sett måste kirurgiska produkter genomgå permanent skötsel före funktionstestning. Skötselprodukter ska verka på ett sådant sätt att det även vid permanent användning utesluts att fogdelarna fastnar på grund av en additiv effekt.</p>									
230	Förpackning	<p>Om det inte är gjort ännu, måste den demonterade enheten sättas ihop igen.</p> <p>Enheten placeras i en lämplig standardförpackning för respektive apparat eller i steriliseringsstråg för sterilisering enligt DIN EN ISO 11607 eller DIN EN 868 och förseglas.</p> <p>Förpackningen måste uppfylla följande krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lämplig för ångsterilisering (temperaturbeständighet upp till minst 138 °C (280 °F) tillräcklig ånggenomsläpplighet). Tillräckligt skydd av enheter eller steriliseringsförpackningar mot mekanisk skada. Regelbundet underhåll enligt tillverkarens specifikationer (steriliseringsbehållare). En maxvikt på 10 kg per förpackning/innehåll i steriliseringsbehållaren får inte överskridas. 									
240	Sterilisering	<p>Sterilisering av enheterna med fraktionerad förvakuummetoden (enligt DIN EN ISO 17665-1) med hänsyn till respektive nationella krav. Enheterna måste steriliseras i lämplig steriliseringsförpackning.</p> <p>Sterilisering måste utföras med en fraktionerad förvakuumprocess med tre förvakuumcykler och torkning i vakuum under minst 20 minuter. Följande parametrar måste beaktas:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatur</th> <th>Tid</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Autoklavtillverkarens bruksanvisning och de rekommenderade riktlinjerna för maximal belastning av steriliseringsmaterial måste följas. Autoklaven måste installeras, underhållas, valideras och kalibreras enligt föreskrifter.</p>		Temperatur	Tid	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatur	Tid									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Tilläggsinformation	<p>Reprocessorn ansvarar för att den upparbetning som genomförs med den utrustning, material och personal som används i uppberedningsanläggningen ger önskat resultat. Detta kräver vanligtvis validering och rutinmässig övervakning av den process och utrustning som används.</p>									
260	Service, reparation och returtransport	<p> Service och reparation</p> <p>Utför inga reparationer eller modifieringar av enheterna själv. Detta är under ensamt ansvar för tillverkarens auktoriserade personal. Kontakta oss om du har några klagomål, anspråk eller information angående våra enheter.</p>									
		<p> Returtransport</p> <p>Defekta eller icke-överensstämmande enheter måste ha gått igenom hela uppberedningsprocessen innan de returneras för reparation/service.</p>									



Avdelning	Titel	Beskrivning
270	Förvaring och transport	<ul style="list-style-type: none">• Skydd mot mekanisk skada• Förvara torrt och dammfritt• Förvara och transportera i säkra behållare/förpackningar• Hantera med stor försiktighet, kasta eller tappa inte Lämplig godkänd steriliseringsförpackning (t.ex. enligt DIN EN 868, ISO 11607) måste användas för sterilisering, efterföljande transport och förvaring.
280	Besiktninginstruktion	<p>Innan varje användning av enheten måste den kontrolleras för brott, sprickor, deformationer, skador och funktionalitet. Slitna, korroderade, deformerade, porösa eller på annat sätt skadade enheter måste sorteras bort.</p> <p>Följande komponenter måste kontrolleras särskilt noga:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Skårar○ Blad○ Punkter○ Fogar○ Fjäder till handtag <p>De rostfria stålen som används för tillverkning av enheterna bildar specifika passiva lager som skyddande lager på grund av sin legering. Detta stål uppvisar endast begränsad motståndskraft mot angrepp av kloridjoner och aggressiva medier och vätskor! Utöver de ansträngningar som tillverkaren gör i valet av rätt material och i deras noggranna bearbetning, måste enheter utsättas för professionell och kontinuerlig skötsel och korrekt förberedelse hos användaren.</p>
290	Materialbeständighet	<p>När du väljer rengöringsmedel och desinfektionsmedel, se till att de inte innehåller följande ingredienser:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organiska-, mineraliska- och oxiderande syror (lägsta tillåtna pH-värde 5,5)• Alkalier/starka alkalier (neutrala/enzymatiska (max. tillåtet pH-värde 8,5, obligatoriskt för enheter tillverkade av aluminium eller andra alkalikänsliga material) eller alkaliska rengöringsmedel (max. tillåtet pH-värde 11, obligatoriskt för enheter avsedda för användning i prion-kritiska områden, t.ex. i enlighet med bilaga 7 i KRINKO RKI BfArMs rekommendation för upparbetning))• Organiska lösningsmedel (t.ex. alkoholer, etrar, ketoner, bensiner)• Oxidationsmedel (t.ex. väteperoxider)• Halogener (klor, jod, brom)• Aromatiska/halogenerade kolväten



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



eesti

Töötlemise juhised B

Olulised märkused



Lugege neid taastöötlemise juhiseid hoolikalt enne iga kasutuskorda ja hoidke neid kergesti kättesaadavana kasutajale või asjakohasele tehnilisele personalile.



Lugege hoolikalt selle sümboliga tähistatud hoiatusi. Toodete sobimatu kasutamine võib põhjustada tõsiseid vigastusi patsiendile, kasutajale või kolmandatele osapooltele.



See ümbertöötlemisjuhend kehtib kõikide Annex I esitatud artikli numbrite kohta.

Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus
10	Sihtotstarve ja kohaldamisala	Seadmed on ette nähtud kasutamiseks ainult nõuetekohaselt koolitatud ja kvalifitseeritud personalile meditsiinilistel erialadel. Seadmed ei ole ette nähtud kasutamiseks keskvereringe- või närvisüsteemi puhul. Raviarst või kasutaja on vastutav seadmete valimise eest konkreetseteks sihtotstarveteks või operatiivseks kasutamiseks, nõuetekohase väljaõppe ja teabe ning seadme käsitlemiseks vajaliku piisava kogemuse eest.
20	Ennetavad meetmed ja hoiatused	Tähelepanu! Meditsiiniseadmed on ette nähtud kasutamiseks ainult inimestega ja neid ei tohi kasutada mis tahes muul eesmärgil. Vale käsitsemine ja sobimatu hooldus ning väärkasutus võivad põhjustada seadme enneaegset kulumist.
		Uute seadmete töötlemine Tehasest saadud uued seadmed peavad ühel korral läbima täieliku taastöötlemise enne seadme kasutamist. Teravate servadega seadmete kaitsekatted ja -võrgud peab eelnevalt täielikult eemaldama.
		Koormus Seadmete ülekoormust tuleks vältida. Ülekoormus võib põhjustada seadme paindumist või murdumist, mistõttu võib seadme talitluses tekkida häireid.
		Talitlushäired Seadmed korrodeeruvad ja nende talitluses esineb häireid, kui need puutuvad kokku tugevatoimeliste ainetega. Sel põhjusel on oluline järgida taastöötlemise ja steriliseerimisjuhiseid.
		Töötingimused Eespool mainitud seadmete ohutu toimimise tagamiseks on oluline seadmete õige hooldus ja korrashoid. Lisaks oleks vajalik enne iga kasutuskorda viia läbi toimimise ja visuaalne kontroll. Sel põhjusel viitame asjaomastele jaotistele nendes taastöötlemise juhistes.
		Taastöödeldavus Nende seadmete taastöötlemiseks, mille puhul on karta saastumist TSE/CJD-ga, peab järgima Maailma Terviseorganisatsiooni (WHO) ja ka riiklike haiglahügieeniga seotud nõudeid. Kõige turvalisem ja selgem viis tagamaks saastatud toodete ning muude materjalide põhjustatud nakkusliku viiruse ohu puudumine on nende kasutusest kõrvaldamine põletamise teel. Teatavates rahvatervise olukordades võidakse riiklike nõuete kohaselt eelistada meetodit, mis on vähem tõhus. WHO soovituslikud auruga steriliseerimise parameetrid prionide inaktiveerimiseks, mis on aga piiratud mõjuga, on: 134 °C/273 °F 18 minuti jooksul.
Hoistamine Konkreetsed nõuded seadmete hoistamiseks enne steriliseerimist puuduvad. Soovitame meditsiiniseadmeid siiski hoistada puhtas ja kuivas keskkonnas.		



Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus																
		<p>Taastöötuseks kasutatavad seadmed peavad olema kasutaja poolt valideeritud.</p> <table border="1"> <tr> <td>Valideerimise käigus kasutati järgmisi seadmeid ja puhastusvahendeid.Puhastusvahendid</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfitseerimisvahend</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Pintslid</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrahelivann</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Veesurve püstol</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Auruautoklaav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Puhastus- ja desinfitseerimisseade</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Steriilne pakend</td> <td>Paberist/kilest pakend vastavalt ISO 11607-1 ja DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Võib kasutada samaväärseid puhastus- ja desinfitseerimisvahendeid ning teiste tootjate seadmeid.*Kasutajad peavad kinnitama sellest kõrvale kalduvad pakendamissüsteemid.</p>	Valideerimise käigus kasutati järgmisi seadmeid ja puhastusvahendeid.Puhastusvahendid	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfitseerimisvahend	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Pintslid	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrahelivann	Elma Elmasonic S 300H	Veesurve püstol	Karl Storz 27660P	Auruautoklaav	Lautenschläger ZentraCert	Puhastus- ja desinfitseerimisseade	Miele PG 8535	Steriilne pakend	Paberist/kilest pakend vastavalt ISO 11607-1 ja DIN EN 868-2 *.
Valideerimise käigus kasutati järgmisi seadmeid ja puhastusvahendeid.Puhastusvahendid	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfitseerimisvahend	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Pintslid	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrahelivann	Elma Elmasonic S 300H																	
Veesurve püstol	Karl Storz 27660P																	
Auruautoklaav	Lautenschläger ZentraCert																	
Puhastus- ja desinfitseerimisseade	Miele PG 8535																	
Steriilne pakend	Paberist/kilest pakend vastavalt ISO 11607-1 ja DIN EN 868-2 *.																	
30	Vastutus ja garantii	Seadmeid võib kasutada nõuetekohaselt koolitatud ja kvalifitseeritud personal üksnes nende sihtotstarbeks meditsiinivaldkonnas. Raviarst või kasutaja on vastutav seadmete valimise eest konkreetseteks sihtotstarveteks või operatiivseks kasutamiseks, nõuetekohase väljaõppe ja teabe ning seadme käsitlemiseks vajaliku piisava kogemuse eest. Tootja ei võta vastutust kahjude eest, mis tulenevad volitamata osapoolte teostatud remondi- või hooldustöödest.																
40	Aruandekohustus	Kõigist seadmega seotud tõsistest vahejuhtumitest tuleb teavitada tootjat ja selle liikmesriigi pädevat asutust, kus kasutaja ja/või patsient asub.																
50	 Steriilsus: Tarnetingimused	Meditsiiniseadmed tarnitakse steriilselt pakendamata. Kasutaja peab seadmeid töötlema ja steriliseerima järgmiste juhiste kohaselt enne esimest ning iga järgmist kasutuskorda.																
60	Taastöötlemise piirangud, kasutusest kõrvaldamine	<p>Sagedasel taastöötlemisel on seadmetele vähene toime. Toote kasutusega piirab kulumine sihipärase kasutuse ja seadmele tekitatud kahjustuste tõttu.</p> <p>Taaskasutamist viidi läbi 50 korda esinduslike toodetega, et kinnitada, et tooteid saab taaskasutada ja et ei ole kogunenud kemikaale ega muid lisandeid, mis võiksid mõjutada toodete biokompatibilisust.</p> <p>Muu hulgas ei tohi seadet enam kasutada järgmistest aspektidest lähtuvalt: korrosioon, kahjustus, mõrad, praod, deformatsioon, poorsus, talitlushäired, eristamatute või puuduvate siltidega seadmed (unikaalne identifikaator). Seetõttu tuleb täita taastöötaja asjakohaseid juhiseid seadme toimimise testimiseks. Kõrvaldage seadmed nõuetekohaselt kasutusest või viige ringlussevõtusüsteemi toote kasutusaja lõpus. Riiklike eeskirjade ja jäätmete kõrvaldamise juhiste järgimine on kohustuslik!</p>																
70	Töötlemine	Vaadake järgmisi punkte.																
75	Vee kvaliteet	Instrumentid tuleb loputada üksikute etappide kaupa demineraliseeritud/deioniseeritud veega (DI-vesi). Kasutatava vee mikroobikvaliteedi piirväärtust ≤ 100 CFU/ml peetakse vastuvõetavaks.																
80	 Hoiatusmärgised	Kasutatav kraanivesi peab vastama joogivee kvaliteedile. Kui seadme puhul ei ole tegemist üheosalise seadmega, tuleb see võimalikult suures osas koost lahti võtta.																



Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus
90	 Kasutuskoht	<p>Enne seadme kasutusest kõrvaldamist tuleb võimalusel eemaldada tugev mustus ja näiteks veretökestusainete, naha desinfitseerimisvahendite ning nahalibestite, aga ka söövitavate ravimite jäägid. Mis tahes saaste tuleb koheselt pärast kasutust maha loputada või puhastada. Seadet ei tohi puhastada füsioloogilise soolalahusega ega hoiustada enne kuivamist. Võimaluse korral tuleks eelistada seadme kõrvaldamist kuivana, kuna meditsiiniseadmete pikaajaline kokkupuude lahustega võib kahjustada materjali (nt korrosioon), kui seade kõrvaldatakse kasutusest märjana.</p> <p>Enne taastöötlemist tuleks vältida pikki ooteaegasid, nt üleöö või nädalavahetusel (< 1 tundi kuivatamisega pärast kokkupuudet saastega).</p>
100	 Transport	<p>See seade visatakse ära pärast kasutust ilma desinfitseerimisvahendi või muude täiendavate vedeliketa ja transporditakse meditsiiniseadmete jaoks mõeldud taastöötlemisrajatisse. Seade tuleb kasutusest kõrvaldada kuivana koheselt pärast kasutust. See tähendab, et seadet tuleb transportida kasutuskohast taastöötlemisse suletud mahutis ilma desinfitseerimislahusesse või musse vedelikku asetamata, et seadmel ei esineks kuivamist.</p>
110	Eeltöötlus	<p>Kui seadme puhul ei ole tegemist üheosalise seadmega, tuleb see võimalikult suures osas koost lahti võtta.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Seadet peab leotama kraanivees (joogivee eeskirjade kohaselt) 10 minutit, vältides samal ajal mullide teket seadme pinnal. • Loputage seadet külma (< 40 °C) kraanivee all, mis vastab joogivee kvaliteedile, kuni kogu nähtav mustus on eemaldatud. • Raskesti eemaldatav mustus tuleb eemaldada pehme harjaga. • Kui see on olemas, avage ventiilid. • Kui on, eemaldage tihendid. <ul style="list-style-type: none"> • Seadme liikuvaid osasid tuleb liigutada edasi-tagasi vähemalt kümme korda. <ul style="list-style-type: none"> • Veepihustuspüstoli abil tuleb intensiivselt loputada <ul style="list-style-type: none"> ○ kujulisi pragusid ○ aukusid ○ servasid <p>> 60 sekundit külma veega (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C).</p> <p>Lumeniga toodete puhul:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Lisaks täitke valendik kraaniveega (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C), kasutades ühekordselt kasutatavat süstalt (50 ml). Leotamisaeg on 10 minutit. • Puhastage valendikke harjaga, mille läbimõõt ja pikkus on veidi suuremad kui valendike läbimõõt ning pikkus. Harjake valendikke vähemalt kolm korda. • Kui harjaga puhastamine ei ole võimalik valendiku väikese läbimõõdu tõttu, peab valendikke loputama kolm korda 50 ml ühekordselt kasutatava süstlaga. Kasutage kraanivett (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C).
120	a) Käsitsi puhas tamine/desinfitseerimine/kuivatamine	Märkus!
		Ultrahelipuhastus
		<p>Enne ultrahelipuhastust on vaja teostada eeltöötlus (vt jaotist 110).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Asetage seadmed ultrahelivanni (< 40 °C), mis sisaldab nõrgalt aluselist puhastusvahendit ja mille sagedus on umbes 35 kHz. Ultrahelitöötamise aeg peab vastama puhastusvahendi tootja spetsifikatsioonidele. • Ultrahelipuhastuse sobiliku puhastusvahendi kasutamine on kohustuslik. Puhastusvahendi tootja juhiste järgimine on kohustuslik. • Seadmed tuleb asetada vanni nii, et kogu pind oleks kaetud. • Seadmed ei tohi üksteisega kokku puutuda. • Loputage seadmeid põhjalikult (vähemalt ühe min jooksul) kolm korda külma veel all (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C).





Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus
130	Käsitsi puhastamine	<ul style="list-style-type: none">• Seadme liikuvaid osasid tuleb liigutada edasi-tagasi vähemalt kümme korda. Toode tuleb edastada töötamise järgmistesse etappidesse avatud olekus. <p>Lumeniga toodete puhul:</p> <ul style="list-style-type: none">• Puhastage valendikke harjaga, mille läbimõõt ja pikkus on veidi suuremad kui valendike läbimõõt ning pikkus. Harjake valendikke vähemalt kolm korda.• Kui harjaga puhastamine ei ole võimalik valendiku väikese läbimõõdu tõttu, peab valendikke loputama kolm korda 50 ml ühekordselt kasutatava süstlaga. Kasutage kraanivett (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C). <p>Kasutage nõrgalt aluselist puhastusvahendit ja valmistage puhastuslahus tootja juhiste kohaselt.</p> <ul style="list-style-type: none">• Kastke seadmed täielikult puhastuslahusesse.• Teostage kõik järgmised puhastusetapid vedelikutasemest allpool, et vältida saastunud vedeliku pritsimist. <p>Kokkupuuteaeg puhastuslahusega peab vastama kasutatava puhastusvahendi tootja juhistele.</p> <ul style="list-style-type: none">• Harjake lahuses olevaid seameid täies ulatuses pehme harjaga vähemalt ühe minuti jooksul.• Eemaldage seadmed puhastuslahusest ja loputage neid veega vähemalt ühe minuti jooksul, et eemaldada puhastuslahus täielikult.• Kasutage veepihustuspüstolit (või sarnast seadet) (> 30 s), et loputada<ul style="list-style-type: none">○ kujulisi pragusid,○ aukusid,○ servasid <p>kasutades külma kraanivett (< 40 °C, mis vastab joogivee kvaliteedile).</p>
140	Käsitsi desinfitseerimine	<p>Tuleb järgida desinfitseerimisvahendi tootja erijuhiseid kontsentratsiooni, temperatuuri ja kokkupuuteaja kohta. Kasutada tohib ainult meditsiiniseadmete desinfitseerimiseks sobilikke desinfitseerimisvahendeid.</p> <ul style="list-style-type: none">• Valendikke tuleb loputada desinfitseerimisvahendit sisaldava ühekordselt kasutatava süstlaga vähemalt kolm korda enne ja pärast kokkupuuteaega.• Seadmed peavad olema täielikult desinfitseerimisvahendisse kastetud, et kõik pinnad oleks kaetud. Vajalik on desinfitseerimisvahendi tootja määratud kokkupuuteaja järgimine.• Seadmed ei tohi üksteisega kokku puutuda.• Seadme liikuvaid osasid tuleb liigutada edasi-tagasi vähemalt kümme korda.• Loputage seadmeid deioniseeritud vees > 15 s.• Seadme liikuvaid osasid tuleb deioniseeritud veega loputades liigutada edasi-tagasi vähemalt kümme korda.• Valendikke tuleb täiendavalt loputada vähemalt kolm korda deioniseeritud veega, kasutades ühekordselt kasutatavat süstalt (50 ml).
150	Käsitsi kuivatamine	<p>Kuivatage käsitsi ebemevaba ühekordselt kasutatava lapiga, kuni seade on kogu pinna ulatuses kuiv.</p> <p>Valendikke tuleb õhutada, kasutades steriilset ja õlivaba suruõhku.</p>
160	Märkus!	Eeltöötlust (vt jaotist 110) tuleb teha enne mehaanilist puhastust.



Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus
		<ul style="list-style-type: none"> Asetage seadmed ultrahelivanni (< 40 °C), mis sisaldab nõrgalt aluselist puhastusvahendit ja mille sagedus on umbes 35 kHz. Ultrahelitöötuse aeg peab vastama puhastusvahendi tootja spetsifikatsioonidele. Ultrahelipuhastuse sobiliku puhastusvahendi kasutamine on kohustuslik. Puhastusvahendi tootja juhiste järgimine on kohustuslik. Seadmed tuleb asetada vanni nii, et kogu pind oleks kaetud. Seadmed ei tohi üksteisega kokku puutuda. Loputage seadmeid põhjalikult (vähemalt ühe min jooksul) kolm korda külma veel all (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C). <p>Toiming pärast ultrahelitöötlust.</p> <p>Loputage veel kord, kasutades veepihustuspüstolit (> 30 s) külma kraaniveega (< 40 °C):</p> <ul style="list-style-type: none"> kujulisi pragusid, aukusid, servasid <ul style="list-style-type: none"> Puhastage valendikke harjaga, mille läbimõõt ja pikkus on veidi suuremad kui valendike läbimõõt ning pikkus. Harjake valendikke vähemalt kolm korda. Kui harjaga puhastamine ei ole võimalik valendiku väikese läbimõõdu tõttu, peab valendikke loputama kolm korda 50 ml ühekordselt kasutatava süstlaga. Kasutage kraanivett (mis vastab joogivee kvaliteedile, < 40 °C). <p>Seadme liikuvaid osasid tuleb liigutada edasi-tagasi vähemalt kümme korda veepihustuspüstoli kasutamise ajal.</p>
170	b) Mehaaniline puhastamine/desinfitseerimine/kuivatamine	<p>Ettevalmistused saastusest puhastamiseks</p> <p>Toode tuleb edastada järgmistesse töötlemisetappidesse avatud olekus, vajadusel seadme abil. Käepideme vedru tuleb lahti ühendada, kui see on olemas.</p> <p>Loputusmärkide tekkimist tuleks vältida. Seadmed tuleb valmistada ette sobilikes kurnamisanumates või loputusalustes (valige suurus, mis sobib seadmele). Seadmed tuleks puhastuskorvis asetada üksteise suhtes minimaalse kaugusega. Vältida tuleks seadmete kattumist, et vältida puhastustoimingu ajal kahjustusi seadmele. Puhastamiseks valitud tootealuste kogus ja koormuste tüüp tuleb viia läbi sellisel viisil, et puhastustulemuste halvenemist ei saaks tekkida.</p> <p>Lumeniga toodete puhul:</p> <p>Seade tuleb asetada anumasse sellisel viisil, et vesi saaks voolata valendikesse ja nendest välja.</p>
180		<p>(pesumasin, pesur-desinfitseerija standardi EN ISO 15883 kohaselt).</p> <p>Loputusühenduste olemasolu korral peab seade olema ühendatud määratud liitmikuga.</p> <ul style="list-style-type: none"> Teostage eelloputus viie minuti jooksul külma kraaniveega (mis vastab joogivee kvaliteedile), < 40 °C. Vee äravool Puhastamine kümne minuti jooksul deioniseeritud veega temperatuuril 55 °C, kasutades nõrgalt aluselist puhastusvahendit. Vee äravool Loputamine ühe minuti jooksul deioniseeritud veega. Vee äravool Loputamine ühe minuti jooksul deioniseeritud veega. Vee äravool <p>Puhastusmasina ja puhastusvahendite tootja erijuhiste järgimine on kohustuslik. Kasutage puhastusvahendit, mis on sobilik pesur-desinfitseerijale.</p>
190		<p>Automaatne termiline desinfitseerimine pesur-desinfitseerijas, võttes arvesse väärtuse A0; nt väärtus A0 – 3000.</p> <ul style="list-style-type: none"> Desinfitseerimine viie minuti jooksul deioniseeritud vees temperatuuril 90 °C. Vee äravool
200		<p>Automaatne kuivatamine pesur-desinfitseerija automaatse kuivatusprotsessi kohaselt vähemalt 15 minuti jooksul (loputusruumis temperatuuril 90 °C).</p> <p>Vajadusel kuivatage järgnevalt käsitsi ebamevaba lapiga, kui seadmel esineb niiskust.</p>



Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus									
210	Kontrolli teostamine	<p>Seadmed peavad olema makroskoopiliselt puhtad pärast iga puhastust, st puhtad nähtavast mustusest.</p> <ul style="list-style-type: none"> Määrduvad seadmega (korrosioon, pleekimine) tuleb tegeleda koheselt ja sellele tuleb kohaldada spetsiaalset töötlust. Saastunud seadet peab taastõttelema. Vigade või kahjustuse korral tuleb seadmega koheselt tegeleda. <p>Järgmisi komponente tuleb kontrollida eriti tähelepanelikult.</p> <ul style="list-style-type: none"> Sooned Terad Avad Liitmikud Käepideme vedru <ul style="list-style-type: none"> Kui UDI-kandja on loetamatu, tuleb tooted ära visata. 									
220	Seadmete hooldamine	<p>Laske seadmel jahtuda toatemperatuurini. Kui seade on koost lahti võetud, tuleb see enne hooldust uuesti kokku panna.</p> <p>Hooldus kujutab endast instrumendiõli pealekandmist. Liitmiku või jätke (käärid, klambrid jne) või metallist liugpindadega (soonelise pinnaga käärid, augurauad jne) tooteid tuleb töödelda auruga steriliseeritavate hooldustoodetega, mis on valmistatud parafiinõlist / valge õli. Õli peab olema sobilik kasutamiseks biomeditsiiniliste toodetega ja füsioloogiliselt ohutu. Hooldustooted ennetavad metallidevahelist hõõrdumist ja säilitavad toodete head seisukorda. Lasertähistusega tooted võivad tuhmuda, kui neid töödeldakse põhipuhastusvahenditega, mis sisaldavad fosfor- ja vesinikfluoriidhappeid. Selle tulemusel võib saada kahjustada või minna kaduma kodeerimisfunktsioon. Üldiselt tuleb kirurgiatoodete puhul teostada püsivat hooldust enne toimimisega seotud katseid. Hooldustooted peavad mõjuma sellisel viisil, et välistatud oleks liitmeosade kleepumine lisandtoime mõjul ka siis, kui neid kasutatakse pidevalt.</p>									
230	Pakendamine	<p>Kui seade ei ole kokku pandud, tuleb seda teha.</p> <p>Seade on pandud vastava seadme jaoks sobilikku, standarditele vastavasse pakendisse või asetatud steriliseerimiseks mõeldud steriliseerimisaluse standardi DIN EN ISO 11607 või DIN EN 868 kohaselt ja suletud.</p> <p>Pakend peab vastama järgmistele nõuetele.</p> <ul style="list-style-type: none"> Sobilik auruga steriliseerimiseks (vastupidav temperatuurile kuni vähemalt 138 °C (280 °F), piisav auru läbilaskvus). Piisav seadmete või steriliseerimispakendi kaitse mehaaniliste vigastuste eest. Korrapärane hooldus tootja spetsifikatsioonide kohaselt (steriliseerimisnumad). Steriliseerimisnuma maksimaalset kaalu 10 kg pakendi/sisu kohta ei tohi ületada. 									
240	Steriliseerimine	<p>Seadmete steriliseerimine, kasutades fraktsioneeritud eelvaakumi meetodit (standardi DIN EN ISO 17665-1 kohaselt), võttes arvesse vastavaid riiklikke nõudeid. Seadmeid peab steriliseerima sobilikus steriliseerimispakendis.</p> <p>Steriliseerimist peab viima läbi, kasutades fraktsioneeritud eelvaakumi protsessi kolme eelvaakumi tsükliga ja kuivatades vaakumis vähemalt 20 minutit. Arvesse tuleb võtta järgmisi parameetreid.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatuur</th> <th>Aeg</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Euroopa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Järgima peab autoklaavi tootja kasutusjuhendit ja steriliseerimismaterjali maksimaalse koormuse soovituslikke suuniseid. Autoklaavi paigaldamine, hooldamine, valideerimine ja kalibreerimine peab toimuma eeskirjade kohaselt.</p>		Temperatuur	Aeg	Euroopa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatuur	Aeg									
Euroopa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Lisateave	<p>Taastõtteleja vastutab selle tagamise eest, et taastõõtlemissrajatises kasutatava seadmestiku, materjalide ja personaliga teostatud taastõõtlemine saavutaks soovitud tulemused. Selleks on tavaliselt vajalik protsessi ja kasutatud seadmestiku valideerimine ning korraline järelevalve.</p>									
260	Hooldus, remonditööd ja tagasi vedu	<p> Hooldus ja remonditööd</p> <p>Ärge teostage iseseisvalt seadmele ühtegi remonditööd ega tehke ühtegi muudatust. Tegemist on tootja volitatud personali ainuvastutusega. Võtke meiega ühendust, kui teil on kaebusi, nõudeid või teavet seoses meie seadmetega.</p>									
		<p> Tagasivedu</p> <p>Defektsed või nõuetele mittevastavad seadmed peavad läbima kogu taastõõtlemiss protsessi enne, kui need saadetakse tagasi remonditöödeks/hoolduseks.</p>									



Jaotis	Pealkiri	Kirjeldus
270	Hoiustamine ja transport	<ul style="list-style-type: none">• Kaitske mehaaniliste kahjustuste eest.• Hoiustage kuiva ja tolmuvabana.• Hoiustage ja transportige turvalises mahutis/pakendis.• Käsitsege ettevaatlikult, ärge visake seadet ega laske sel maha kukkuda. <p>Steriliseerimiseks, sellele järgneva transporti ja hoiustamiseks peab kasutama asjakohast heakskiidetud steriliseerimispakendit (nt standardi DIN EN 868, ISO 11607 kohaselt).</p>
280	Kontrolli teostamise juhised	<p>Enne iga kasutuskorda on vajalik kontrollida seadet mõrade, pragude, deformatsioonide, kahjustuse ja toimimise suhtes. Kulunud, roostetanud, deformeerunud, poorsed või muul viisil kahjustunud seadmetega tuleb tegeleda.</p> <p>Järgmisi komponente tuleb kontrollida eriti tähelepanelikult.</p> <ul style="list-style-type: none">○ Sooned○ Terad○ Avad○ Liitmikud○ Käepideme vedru <p>Seadmete tootmiseks kasutatavad roostevabad terased moodustavad oma sulami tõttu konkreetseid passiivseid kihi kaitsekihtidena. Need terased näitavad ainult piiratud vastupidavust kloriidioonide ja agressiivse keskkonna ning agressiivsete vedelike rünnakule! Nendele jõupingutustele lisaks, mis tootja on teinud õigete materjalide valimisel ja nende hoolikalt töötlemisel, tuleb seadmete puhul teostada professionaalset ja pidevalt hooldust ning kasutajapoolset õiget ettevalmistust.</p>
290	Materjali vastupidavus	<p>Puhastus- ja desinfitseerimisvahendeid valides veenduge, et need ei sisaldaks järgmisi koostisosasid.</p> <ul style="list-style-type: none">• Orgaanilised, mineraal- ja oksüdeeruvad happed (minimaalne lubatud pH väärtus on 5,5).• Leelised / tugevad leelised (neutraalsed/ensümaatilised (maksimaalne lubatud pH väärtus on 8,5; kohustuslik alumiiniumist või muudest leeliste suhtes tundlikest materjalidest valmistatud seadmete puhul) või aluselised puhastusvahendid (maksimaalne lubatud pH väärtus on 11; kohustuslik nende seadmete puhul, mis on mõeldud kasutamiseks prioonkriitilistes piirkondades, nt KRINKO RKI BfArM-i taastöötlemise kohta käiva soovitusel 7. lisa kohaselt)).• Orgaanilised lahustid (nt alkoholid, eetrid, ketoonid, bensiinid)• Oksüdeerivad ained (nt vesinikperoksiidid)• Halogeenid (kloor, jood, broom).• Aromaatid/halogeenitud süsivesinikud.



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



suomi

Käsittelyohjeet B

Tärkeää



Lue nämä jälleenkäsittelyohjeet huolellisesti ennen jokaista käyttöä ja pidä ne helposti käyttäjän tai asiaankuuluvan teknisen henkilöstön saatavilla.



Lue huolellisesti tämän symbolin varoitukset. Tuotteiden virheellinen käyttö voi aiheuttaa vakavia vammoja potilaalle, käyttäjille tai kolmansille osapuolille.



Tämä uudelleen käsittelyohje koskee kaikkia Annex I lueteltuja artikkelinumeroita.

Osio	Otsikko	Kuvaus
10	Käyttötarkoitus ja soveltamisala	Laitteita saa käyttää asianmukaisesti koulutettu ja pätevä henkilöstö vain niiden aiottuun käyttöön lääketieteen erikoisaloilla. Laitteita ei ole tarkoitettu keskusverenkierrossa tai hermostossa. Hoitava lääkäri tai käyttäjä on vastuussa laitteiden valinnasta tiettyihin sovelluksiin tai operatiiviseen käyttöön, asianmukaisesta koulutuksesta ja tiedosta sekä riittävästä kokemuksesta laitteiden käsittelemiseksi.
20	Varoitusmerkinnät ja varoitukset	Huomio! Lääkinnälliset laitteet on suunniteltu vain ihmisille, eikä niitä saa käyttää mihinkään muuhun tarkoitukseen. Epäasianmukainen käsittely ja hoito sekä epäasianmukainen käyttö voivat johtaa laitteiden ennen aikaiseen kulumiseen.
		Uusien laitteiden käsittely Tehdasvalmisteisten uusien laitteiden on läpikäytävä täydellinen jälleenkäsittely kerran ennen käyttöä. Teräväreunaisten laitteiden suojukset ja suojaverkot on poistettava kokonaan etukäteen.
		Kuorma Laitteiden ylikuormitusta on vältettävä. Ylikuormitus voi johtaa taipumiseen tai rikkoutumiseen ja sitä kautta laitteiden toimivuuden menetykseen.
		Toimintakyvyn heikkeneminen Laitteet syöpyvät ja niiden toiminta heikkenee, jos ne joutuvat kosketuksiin aggressiivisten aineiden kanssa. Tästä syystä on tärkeää noudattaa jälleenkäsittely- ja sterilointiohjeita.
		Käyttöolosuhteet Edellä mainittujen laitteiden turvallisen käytön varmistamiseksi laitteiden asianmukainen huolto ja hoito on välttämätöntä. Lisäksi ennen jokaista käyttöä on tehtävä toiminnallinen tai silmämääräinen tarkastus. Tästä syystä viittaamme näiden jälleenkäsittelyohjeiden asiaankuuluviin kohtiin.
		Uudelleen käsitteltävyys Sellaisten laitteiden jälleenkäsittelyssä, joissa on pelättävissä TSE/CJD-saastumista, on noudatettava Maailman terveysjärjestön (WHO) ohjeita sekä sairaalahygieniaa koskevia kansallisia vaatimuksia. Varmin ja selkein tapa varmistaa, ettei saastuneista tuotteista ja muista materiaaleista aiheudu infektiivien jäämien vaaraa, on hävittää ne polttamalla. Tietyissä kansanterveyteen liittyvissä tilanteissa voidaan suosia vähemmän tehokasta menetelmää kansallisten vaatimusten mukaisesti. WHO:n suosittelemat höyrysterilointiparametrit prionien inaktivaatiolle, mutta rajatulla teholla, ovat: 134°C/273°F 18 minuutin ajan.
Säilytys Laitteiden säilyttämiselle ennen sterilointia ei ole erityisiä vaatimuksia. Suosittelemme kuitenkin lääkinnällisten laitteiden säilyttämistä puhtaassa ja kuivassa ympäristössä.		



Oso	Otsikko	Kuvaus																
	 Validointi	<p>Käyttäjän on validoitava uudelleenkäsitteilyyn käytettävät laitteet. Seuraavia laitteita ja puhdistusaineita käytettiin osana validointia.</p> <table border="1"> <tr> <td>Puhdistusaineet</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfiointiaine</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Harjat</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultraäänikylpy</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Painevesipistooli</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Höyryautoklaavi</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Puhdistus- ja desinfiointilaitte</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterili pakkaus</td> <td>ISO 11607-1:n ja DIN EN 868-2:n mukaiset paperi- /kalvopakkaukset *.</td> </tr> </table> <p>Vastaavia puhdistus- ja desinfiointiaineita sekä muiden valmistajien laitteita voidaan käyttää. *Käyttäjän on validoitava tästä poikkeavat pakkausjärjestelmät.</p>	Puhdistusaineet	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfiointiaine	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Harjat	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultraäänikylpy	Elma Elmasonic S 300H	Painevesipistooli	Karl Storz 27660P	Höyryautoklaavi	Lautenschläger ZentraCert	Puhdistus- ja desinfiointilaitte	Miele PG 8535	Sterili pakkaus	ISO 11607-1:n ja DIN EN 868-2:n mukaiset paperi- /kalvopakkaukset *.
Puhdistusaineet	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfiointiaine	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Harjat	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultraäänikylpy	Elma Elmasonic S 300H																	
Painevesipistooli	Karl Storz 27660P																	
Höyryautoklaavi	Lautenschläger ZentraCert																	
Puhdistus- ja desinfiointilaitte	Miele PG 8535																	
Sterili pakkaus	ISO 11607-1:n ja DIN EN 868-2:n mukaiset paperi- /kalvopakkaukset *.																	
30	Vastuu ja takuu	Laitteita saa käyttää ainoastaan aiottuun käyttötarkoitukseensa lääketieteen alalla ainoastaan asianmukaisesti koulutettu ja pätevä henkilöstö. Hoitava lääkäri tai käyttäjä on vastuussa laitteiden valinnasta tiettyihin sovelluksiin tai operatiiviseen käyttöön, asianmukaisesta koulutuksesta ja tiedosta sekä riittävästä kokemuksesta laitteiden käsittelyssä. Valmistaja ei ota vastuuta luvottomien tahojen suorittamasta korjauksesta tai huollosta aiheutuvista vahingoista.																
40	Ilmoitusvelvollisuus	Kaikista laitteisiin liittyvistä vakavista vaaratilanteista on ilmoitettava valmistajalle ja sen jäsenvaltion, johon käyttäjä ja/tai potilas on sijoittautunut, toimivaltaiselle viranomaiselle.																
50	 Steriliys: Tila toimitettaessa	Lääkinnälliset laitteet toimitetaan ei-steriilissä tilassa, ja käyttäjän on käsiteltävä ja steriloitava ne seuraavien ohjeiden mukaisesti ennen ensimmäistä ja jokaista käyttöä.																
60	Jälleenkäsittelyn, hävittämisen rajoitus	<p>Toistuvalla jälleenkäsittelyllä ei ole juurikaan vaikutusta laitteisiin. Tuotteen käyttöikä rajoittaa käyttötarkoituksen aiheuttama kuluminen ja laitteen vaurioituminen.</p> <p>Uudelleen käsittely suoritettiin 50 kertaa edustavilla tuotteilla varmistaakseen, että tuotteet voidaan käsitellä uudelleen ja että kemikaaleja tai muita epäpuhtauksia ei ole kertynyt, mikä voisi vaikuttaa tuotteiden biokompatibiliteettiin.</p> <p>Laitetta ei saa enää käyttää muun muassa seuraavien seikkojen nojalla: Syöpymät, vauriot, murtumat, halkeamat, vääristymät, huokoisuus, toiminnalliset rajoitukset, tunnistamattomat tai puuttuvat merkinnät (UDI-tietovälineen). Sen vuoksi jälleenkäsittelijän toiminnallista testausta koskevia asianmukaisia ohjeita on noudatettava. Hävitä laitteet asianmukaisesti tai kierrätysjärjestelmään tuotteen käyttöänsä päätyttyä. Kansallisia määräyksiä ja hävittämisohteja on noudatettava!</p>																
70	Käsittely	Katso seuraavat kohdat																
75	Veden laatu	Välineet on huuhdeltava yksittäisissä vaiheissa demineralisoidulla/deionisoidulla vedellä (DI-vesi). Käytettävän veden mikrobiologisen laadun raja-arvo ≤ 100 CFU/ml katsotaan hyväksyttäväksi.																
80	 Varoitukset	Käytettävän hanaveden tulee olla laadultaan juomakelpoista. Jos laite ei ole yksiosainen, laite on purettava mahdollisimman pitkälle.																



Osio	Otsikko	Kuvaus
90	 Käyttöpaikka	<p>Karkea lika, esim. hemostaattisten aineiden, ihon desinfiointiaineiden ja voiteluaineiden sekä syövyttävien lääkkeiden jäämät olisi mahdollisuuksien mukaan poistettava ennen laitteen poisehtämistä. Mahdollinen kontaminaatio on huuhdeltava tai pyyhittävä pois välittömästi käytön jälkeen. Laitetta ei saa puhdistaa fysiologisella suolaliuoksella eikä säilyttää ennen kuivahävitystä. Kuivahävitystä olisi suositava aina, kun se on mahdollista, sillä lääkinnällisten laitteiden pitkäaikainen altistuminen liuoksille märkähävityksen aikana voi aiheuttaa aineellisia vahinkoja (esim. syöpymistä).</p> <p>Pitkiä odotusaikoja ennen jälleenkäsittelyä, esim. yön yli tai viikonlopun yli, on vältettävä (< 1 tunnin kuivumisaika kontaminaation jälkeen).</p>
100	 Kuljetus	<p>Laite hävitetään käytön jälkeen ilman desinfiointiainetta tai muita ylimääräisiä nesteitä ja kuljetetaan lääkinnällisten laitteiden jälleenkäsittely-yksikköön. Laite on siirrettävä pois kuivasta heti käytön jälkeen. Tämä tarkoittaa, että laite on kuljetettava suljetussa astiassa käyttöpaikasta jälleenkäsittelyyn ilman, että sitä laitetaan desinfiointiliuokseen tai muihin nesteisiin, jotta laite ei kuivu.</p>
110	Esikäsittely	<p>Jos laite ei ole yksiosainen, se on purettava mahdollisimman pitkälle.</p> <ul style="list-style-type: none">Laitetta on liotettava hanavedessä (juomavesimäärysten mukaisesti) 10 minuutin ajan välttämättä kuplan muodostumista laitteen pinnalle.Huuhtelee laite juomavesilaatuisen, kylmän hanaveden (< 40° C) alla, kunnes kaikki näkyvä lika on poistettu.Itsepintainen lika on poistettava pehmeällä harjalla.Jos on, avaa venttiilit.Jos on, poista tiivisteet. <p>Laitteen liikkuvia osia on liikuteltava edestakaisin vähintään kymmenen kertaa.</p> <ul style="list-style-type: none">Painepesurilla,<ul style="list-style-type: none">halkeamatreiätreunat <p>on huuhdeltava intensiivisesti > 60 sekunnin ajan kylmällä vedellä (juomavesilaatu < 40° C).</p> <p>Tuotteille, joissa on lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">Täytä lumen lisäksi hanavedellä (juomavesilaatuinen, < 40° C) kertakäyttöisellä ruiskulla (50 ml). Liotusaika on 10 minuuttia.Käsittele lumenia harjalla, jonka halkaisija ja pituus ovat hieman suuremmat kuin lumenin halkaisija ja pituus. Harjaa lumenit harjalla vähintään kolme kertaa.Jos siveltimeillä puhdistaminen ei ole mahdollista lumenin pienen halkaisijan vuoksi, lumenia on huuhdeltava kolme kertaa 50 ml:n kertakäyttöruiskulla. Käytä hanavettä (juomavesilaatuista, < 40° C).
120	a) Manuaalinen Puhdistus / desinfiointi / kuivauks	Huomautus: Ennen ultraäänipuhdistusta on tehtävä esikäsittely (ks. kohta 110).
	Ultraäänipuhdistus	<ul style="list-style-type: none">Upota laitteet lievästi emäksistä pesuainetta sisältävään ultraäänihauteeseen (<40° C), jonka taajuus on n. 35 kHz. Ultraääniajan on vastattava pesuaineen valmistajan vaatimuksia.Ultraäänipuhdistukseen soveltuva pesuainetta käytettävä. Pesuaineen valmistajan ohjeita noudatettava.Laitteet tulee asettaa niin, että kaikki pinnat peittyvät.Laitteiden ei tule koskettaa toisiaan.Huuhtelee laitteet huolellisesti (vähintään 1 min. ajan) kolme kertaa kylmässä vedessä (juomavesilaatu, < 40° C).






Osio	Otsikko	Kuvaus
130	Manuaalinen puhdistus	<ul style="list-style-type: none"> Laitteen liikkuvia osia on liikuteltava edestakaisin vähintään kymmenen kertaa. Tuote on toimitettava jatkokäyttövaiheisiin avatussa tilassa. <p>Tuotteille, joissa on lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Käsittele luumenia harjalla, jonka halkaisija ja pituus ovat hieman suuremmat kuin lumenin halkaisija ja pituus. Harjaa luumenit harjalla vähintään kolme kertaa. Jos siveltimellä puhdistaminen ei ole mahdollista luumenin pienen halkaisijan vuoksi, luumenia on huuhdeltava kolme kertaa 50 ml:n kertakäyttöruiskulla. Käytä hanavettä (juomavesilaatuista, < 40° C). <p>Käytä lievästi emäksistä pesuainetta ja valmista puhdistusliuos valmistajan ohjeiden mukaan.</p> <ul style="list-style-type: none"> Upota laitteet puhdistusliuokseen kokonaan. Suorita kaikki puhdistusvaiheet nesteen pinnan alla välttääksesi kontaminoituneen liuoksen roiskumisen. <p>Puhdistusliuoksen kokonaisaltistusajan on oltava valmistajan käyttämää puhdistusainetta koskevien ohjeiden mukainen.</p> <ul style="list-style-type: none"> Harjaa laitteet kokonaan liuoksessa pehmeällä harjalla vähintään 1 minuutin ajan. Poista laitteet puhdistusliuoksesta ja huuhtelee vedellä vähintään 1 minuutin ajan poistaaksesi puhdistusliuoksen kokonaan. Huuhteluun käytetään painepesuria (tai vastaavaa) (>30 sek.): <ul style="list-style-type: none"> halkeamat reiät reunat <p>kylmällä hanavedellä (juomavesilaatuista, < 40° C).</p>
140	Manuaalinen desinfiointi	<p>Desinfiointiaineen valmistajan erityisiä ohjeita pitoisuudesta, lämpötilasta ja vaikutusajasta on noudatettava. Ainoastaan lääkinnällisten laitteiden desinfiointiin soveltuvia desinfiointiaineita saa käyttää.</p> <ul style="list-style-type: none"> Luumenit on huuhdeltava kertakäyttöisessä ruiskussa olevalla desinfiointiaineella vähintään kolme kertaa ennen altistusaikaa ja sen jälkeen. Laitteet on upotettava desinfiointiaineisiin niin, että kaikki pinnat peittyvät. Desinfiointiaineen valmistajan ilmoittamaa altistusaikaa on noudatettava. Laitteiden ei tule koskettaa toisiaan. Laitteen liikkuvia osia on liikuteltava edestakaisin vähintään kymmenen kertaa. Laitteiden huuhtelu deionisoidussa vedessä > 15 sek. Laitteen liikkuvia osia on liikuteltava edestakaisin vähintään kymmenen kertaa deionisoidulla vedellä huuhdellaessa. Luumenit on lisäksi huuhdeltava deionisoidulla vedellä kertakäyttöistä ruiskua (50 ml) käyttäen vähintään kolme kertaa.
150	Manuaalinen kuivaus	<p>Kuivaa käsin nukkaamattomalla kertakäyttöliinalla, kunnes kaikki pinnat ovat kuivia. Luumenit on tuuletettava steriilillä ja öljyttömällä paineilmalla.</p>
160	Huomautus:	<p>Esikäsitely (ks. kohta 110) on tehtävä ennen mekaanista puhdistusta.</p>
	b) mekaaninen puhdistus / desinfiointi / kuivaus	<p>Ultraäänipuhdistus</p> <ul style="list-style-type: none"> Upota laitteet lievästi emäksistä pesuainetta sisältävään ultraäänihauteeseen (<40° C), jonka taajuus on n. 35 kHz. Ultraääniajan on vastattava pesuaineen valmistajan vaatimuksia. Ultraäänipuhdistukseen soveltuvaa pesuainetta käytettävä. Pesuaineen valmistajan ohjeita noudatettava. Laitteet tulee asettaa niin, että kaikki pinnat peittyvät. Laitteiden ei tule koskettaa toisiaan. Huuhtelee laitteet huolellisesti (vähintään 1 min. ajan) kolme kertaa kylmässä vedessä (juomavesilaatu, < 40° C). <p>Menettely ultraäänikäsitelyn jälkeen:</p> <p>Huuhdellaan uudelleen käyttäen painepesuria (> 30 sek.) kylmällä hanavedellä (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> halkeamat reiät reunat <ul style="list-style-type: none"> Käsittele luumenia harjalla, jonka halkaisija ja pituus ovat hieman suuremmat kuin lumenin halkaisija ja pituus. Harjaa luumenit harjalla vähintään kolme kertaa. Jos siveltimellä puhdistaminen ei ole mahdollista luumenin pienen halkaisijan vuoksi, luumenia on huuhdeltava kolme kertaa 50 ml:n kertakäyttöruiskulla. Käytä hanavettä (juomavesilaatuista, < 40° C). <p>Laitteen liikkuvia osia on liikuteltava edestakaisin vähintään kymmenen kertaa painepesuria käytettäessä.</p>



Osio	Otsikko	Kuvaus
170	Puhdistusvalmistelut	<p>Tuote on välitettävä jatkokäsittelyyn avatussa tilassa, tarvittaessa laitteen avulla. Kahvajousi avattava, jos sellainen on.</p> <p>Huuhteluvarjoja on vältettävä. Laitteet on valmistettava sopivissa valutuskoreissa tai huuhteluastioissa (valitse koko laitteiden mukaan). Laitteet on sijoitettava vähimmäisetäisyydelle muista laitteista siivouskorissa. Päällekkäisyyksiä on vältettävä, jotta laitteet eivät vahingoittuisi puhdistusprosessin aikana. Puhdistettavaksi valittujen tuoteastioiden kuorman määrä ja tyyppi on suoritettava siten, että puhdistustuloksen ei odoteta heikentyvän.</p> <p>Tuotteille, joissa on lumen:</p> <p>Laite on sijoitettava siten, että vesi pääsee virtaamaan luumeneihin ja niistä ulos.</p>
180	Automaattinen puhdistusprosessi	<p>(pesukone, WD-standardin EN ISO 15883 mukaisesti):</p> <p>Jos huuhteluliitäntä on käytettävissä, laite on kytkettävä määrättyyn asennukseen.</p> <ul style="list-style-type: none">• Esihuuhdellaan 5 minuuttia kylmällä hanavedellä (juomavesilaatu) < 40° C.• Veden tyhjentäminen• 10 minuutin puhdistus 55° C deionisoidulla vedellä miedolla emäksisellä pesuaineella• Veden tyhjentäminen• 1 minuutin pituinen huuhtelu deionisoidulla vedellä• Veden tyhjentäminen• 1 minuutin pituinen huuhtelu deionisoidulla vedellä• Veden tyhjentäminen <p>Puhdistuskoneen ja puhdistusaineiden valmistajan erityisohjeita on noudatettava. Käytä puhdistusainetta, joka sopii pesu-desinfiointiaineeksi.</p>
190	Automatisoitu desinfiointi	<p>Automaattinen lämpödesinfiointi pesukoneissa ottaen huomioon A0-arvoa koskevat kansalliset vaatimukset, esim. A0-arvoa 3000:</p> <ul style="list-style-type: none">• 5 minuutin desinfiointi deionisoidulla vedellä 90° C• Veden tyhjentäminen
200	Automatisoitu kuivaus	<p>Automaattinen kuivaus pesukoneen ja desinfiointiaineen automaattisen kuivausprosessin mukaisesti vähintään 15 minuutin ajan (90° C:ssa huuhteluhuoneessa).</p> <p>Tarvittaessa myöhemmin manuaalinen kuivaus nukkaamattomalla liinalla, jos kosteutta havaita laitteessa.</p>
210	Tarkastukset	<p>Laitteiden on oltava makroskooppisesti puhtaita jokaisen puhdistuksen jälkeen, eli niissä ei saa olla näkyvää likaa.</p> <ul style="list-style-type: none">• Värjäytynyt laite (korroosio, värimuutokset) on selvitettävä välittömästi ja sille on tehtävä erityiskäsittely.• Kontaminoitunut laite on käsiteltävä uudelleen.• Virheiden tai vaurioiden sattuessa laite on selvitettävä välittömästi. <p>Seuraavat osat on tarkastettava erityisen huolellisesti:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Lovet○ Terät○ Kärjet○ Liitokset○ Kahvajousi <ul style="list-style-type: none">• Jos UDI-kantaja on lukukelvoton, tuotteet on hävitettävä.
220	Laitteiden hoito	<p>Anna laitteen jäähtyä huoneenlämmössä. Jos laite on purettu, se on koottava uudelleen ennen huoltoa.</p> <p>Huolto tarkoittaa instrumenttiöljyn levittämistä. Tuotteet, joissa on liitos tai pää tai metallisia liukupintoja on käsiteltävä parafiiniöljyn perustuvilla höyrysteriloitavilla hoitotuotteilla. Parafiiniöljyn on oltava biolääketieteellisten tuotteiden kanssa käytettäväksi soveltuvaa ja fysiologisesti turvallista. Hoitotuotteet ehkäisevät metallin kitkaa ja pitävät tuotteet hyvässä kunnossa. Laserilla merkityt tuotteet saattavat haalistua, kun niitä käsitellään fosforihappo- ja fluorivetyhappoja sisältävillä peruspuhdistusaineilla. Tämän seurauksena koodaustoiminto voi heikentyä tai kadota. Yleensä kirurgisille tuotteille on tehtävä pysyvä hoito ennen toiminnallista testausta. Hoitotuotteiden on toimittava siten, että niiden pysyvässäkin käytössä nivelosien kiinnittyminen lisävaikutuksen vuoksi on poissuljettua.</p>



Osio	Otsikko	Kuvaus									
230	Pakkaus	<p>Jos ei vielä valmis, purettu laite on koottava uudelleen.</p> <p>Laite asetetaan sopivaan, standardin mukaiseen kyseisen laitteen pakkaukseen tai sterilointilustoihin sterilointia varten DIN EN ISO 11607- tai DIN EN 868-standardin mukaisesti ja sinetöidään.</p> <p>Pakkauksen on täytettävä seuraavat vaatimukset:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Soveltuu höyrysterilointiin (lämmönkestävyys vähintään 138° C (280° F) asti, riittävä höyryn läpäisevyys). • Laitteiden tai sterilointipakkausten riittävä suojaus mekaanisia vaurioita vastaan. • Säännöllinen huolto valmistajan ohjeiden mukaan (sterilointisäiliöt). • Enintään 10 kg:n painoa pakkausta/sterilointipakkauksen sisältöä kohti ei saa ylittää. 									
240	Sterilointi	<p>Laitteiden sterilointi fraktioidulla esityhjiömenetelmällä (standardin DIN EN ISO 17665-1 mukaisesti) kansalliset vaatimukset huomioiden. Laitteet on steriloitava sopivissa sterilointipakkauksissa.</p> <p>Sterilointi on suoritettava fraktioidulla esityhjiöprosessilla, jossa on kolme esityhjiösykliä ja kuivaamalla tyhjiössä vähintään 20 minuuttia. Seuraavat parametrit on otettava huomioon:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Lämpötila</th> <th>Aika</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Eurooppa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Autoklaavin valmistajan käyttöohjeita ja suositeltuja ohjeita sterilointimateriaalin enimmäiskuormitukselle on noudatettava. Autoklaavi on asennettava, huollettava, validoitava ja kalibroitava määräysten mukaisesti.</p>		Lämpötila	Aika	Eurooppa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Lämpötila	Aika									
Eurooppa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Lisätietoja	Jälleenkäsittelijä on vastuussa siitä, että jälleenkäsittelylaitoksessa käytetyillä laitteilla, materiaaleilla ja henkilöstöllä suoritettulla jälleenkäsittelyllä saavutetaan halutut tulokset. Tämä edellyttää yleensä käytetyn prosessin ja laitteiden validointia ja rutiinomaista seurantaa.									
260	Huolto, korjaukset ja palautus	<p> Huolto ja korjaus</p> <p>Älä tee laitteisiin itse mitään korjauksia tai muutoksia. Tämä on yksinomaan valmistajan valtuuttaman henkilöstön vastuulla. Ota meihin yhteyttä, jos sinulla on valituksia, vaatimuksia tai tietoja laitteistamme.</p> <p> Palautuskuljetus</p> <p>Viallisten tai vaatimustenvastaisten laitteiden on täytynyt käydä läpi koko jälleenkäsittelyprosessi ennen niiden palauttamista korjattavaksi/huollettavaksi.</p>									
270	Säilytys ja kuljetus	<ul style="list-style-type: none"> • Suojaa mekaanisilta vaurioilta • Säilytä kosteudelta ja pölyltä suojattuna • Säilytä ja kuljeta turvallisissa säiliöissä/pakkauksissa • Käsittele erittäin varoen, älä heitä tai pudota <p>Sterilointiin, myöhempään kuljetukseen ja säilytykseen on käytettävä asianmukaisia hyväksytyjä sterilointipakkauksia (esim. DIN EN 868-, ISO 11607 -standardien mukaisesti).</p>									
280	Tarkastusohjeet	<p>Ennen jokaista laitteen käyttöä se on tarkastettava murtumien, halkeamien, vääristymien, vaurioiden ja toimivuuden varalta. Kuluneet, syöpyneet, vääristyneet, huokoiset tai muuten vaurioituneet laitteet on hoidettava.</p> <p>Seuraavat osat on tarkastettava erityisen huolellisesti:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Lovet ○ Terät ○ Kärjet ○ Liitokset ○ Kahvajousi <p>Laitteiden valmistuksessa käytetyt ruostumattomat teräkset muodostavat erityisiä passiivikerroksia suojakerroksiksi metalliseoksensa vuoksi. Nämä teräkset kestävät vain rajallisesti kloridi-ionien ja aggressiivisten väliaineiden ja nesteiden hyökkäystä! Valmistajan oikeiden materiaalien valinnassa ja niiden huolellisessa käsittelyssä tekemien ponnistelujen lisäksi laitteisiin on kohdistettava ammattitaitoista ja jatkuvaa hoitoa ja asianmukaista valmistelua käyttäjän päässä.</p>									



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Oso	Otsikko	Kuvaus
290	Materiaalin kestävyys	<p>Kun valitset puhdistusaineita ja desinfiointiaineita, varmista, että ne eivät sisällä seuraavia ainesosia:</p> <ul style="list-style-type: none">• Orgaaniset, mineraaliset ja hapettavat hapot (pienin sallittu pH-arvo 5,5)• Emäkset / vahvat emäkset (neutraalit / entsyymaattiset (maks. sallittu pH-arvo 8,5, pakollinen alumiinista tai muista alkaliherkistä aineista valmistetuille laitteille) tai emäksisille puhdistusaineille (maks. sallittu pH-arvo 11, pakollinen prionikriittisillä alueilla käytettäväksi tarkoitetuille laitteille, esim. krinko RKI BfArM-jälleenkäsittelyä koskevan suosituksen lisäyksen 7 mukaisesti))• Orgaaniset liuottimet (esim. alkoholit, eetterit, ketonit, bentsiinit)• Hapettavat aineet (esim. vetyperoksidit)• Halogeenit (kloori, jodi, bromi)• Aromaattiset / halogenoidut hiilivedyt



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



български

Инструкции за обработка B

Важни бележки



Прочитайте инструкциите за повторна обработка внимателно преди всяка употреба и ги дръжте на разположение на потребителя или на съответния технически персонал.



Четете внимателно предупрежденията, показани с този символ. Неправилната употреба на продуктите може да доведе до сериозно нараняване на пациента, потребителите или трети страни.




Тази инструкция за преработка е валидна за всички номера на изделия в Appex I.

Раздел	Заглавие	Описание
10	Употреба по предназначение и област на приложение	Устройствата може да се използват само по предназначение в медицински специалности от обучен и квалифициран персонал. Устройствата не са предназначени за употреба върху централната кръвоносна или нервната система. Лекуващият лекар или потребителят е отговорен за избора на устройствата за специфични приложения или оперативна употреба, подходящо обучение и информация и достатъчен опит за работа с устройствата.
20	Предпазни мерки и предупреждения	Внимание! Медицинските устройства са проектирани само за човешка употреба и не трябва да се използват за никакви други цели. Неправилното боравене и грижа, както и неправилната употреба, водят до преждевременно износване на устройствата.
		Обработка на чисто нови устройства Току-що излезлите от фабриката устройства трябва да преминат през пълен процес на обработка преди употреба. Предпазните капачки и мрежи за устройства с остри ръбове трябва да бъдат изцяло отстранени предварително.
		Натоварване Претоварването на устройствата трябва да се избягва. Претоварването може да доведе до огъване или счупване и по този начин до загуба на функционалността на устройствата.
		Функционални нарушения Устройствата корозират и функцията им се нарушава, ако влязат в контакт с агресивни вещества. Затова е изключително важно да се следват инструкциите за повторна обработка и стерилизация.
		Условия на работа Правилната поддръжка и грижа за устройствата е от изключителна важност за осигуряване на безопасна работа на горепосочените устройства. Освен това, преди всяка употреба трябва да се извършва функционална или визуална проверка. Затова се обръщаме към съответните раздели в тези инструкции за повторна обработка.
		Повторна обработка За повторната обработка на изделия, при които има опасения от заразяване с TSE/CJD, трябва да се спазват указанията на Световната здравна организация (СЗО), както и националните изисквания за болнична хигиена. Най-безопасният и ясен начин да се гарантира, че няма риск от остатъчна инфекциозност от замърсени продукти и други материали, е да ги изхвърлите чрез изгаряне. В определени ситуации, свързани с общественото здраве, може да се предпочете по-малко ефективен метод, в съответствие с националните изисквания. Параметрите за стерилизация с пара, препоръчани от СЗО за прионна инактивация, но с ограничена ефективност, са: 134°C/273°F за 18 минути.
Съхраняване Няма специфични изисквания за съхраняване на устройствата преди стерилизация. Все пак, ние препоръчваме съхраняване на медицинските устройства в чиста и суха среда.		



Раздел	Заглавие	Описание																
	 Утвърждаване	<p>Устройствата, използвани за обработка, трябва да бъдат валидирани от потребителя. Следните устройства и почистващи препарати бяха използвани като част от валидирането.</p> <table border="1"> <tr> <td>Почистващи препарати</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Дезинфектант</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Четки</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ултразвукова вана</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Пистолет за вода под налягане</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Парен автоклав</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Устройство за почистване и дезинфекция</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Стерилна опаковка</td> <td>Опаковка от хартия/филм в съответствие с ISO 11607-1 и DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Могат да се използват еквивалентни почистващи препарати и дезинфектанти, както и устройства от други производители. *Системите за опаковане, които се отклоняват от това, трябва да бъдат валидирани от потребителя.</p>	Почистващи препарати	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Дезинфектант	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Четки	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ултразвукова вана	Elma Elmasonic S 300H	Пистолет за вода под налягане	Karl Storz 27660P	Парен автоклав	Lautenschläger ZentraCert	Устройство за почистване и дезинфекция	Miele PG 8535	Стерилна опаковка	Опаковка от хартия/филм в съответствие с ISO 11607-1 и DIN EN 868-2 *
Почистващи препарати	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Дезинфектант	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Четки	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ултразвукова вана	Elma Elmasonic S 300H																	
Пистолет за вода под налягане	Karl Storz 27660P																	
Парен автоклав	Lautenschläger ZentraCert																	
Устройство за почистване и дезинфекция	Miele PG 8535																	
Стерилна опаковка	Опаковка от хартия/филм в съответствие с ISO 11607-1 и DIN EN 868-2 *																	
30	Отговорност и гаранция	Устройствата могат да се използват по предназначение в медицинските области само от правилно обучен и квалифициран персонал. Лекуващият лекар или потребителят е отговорен за избора на устройствата за специфични приложения или оперативна употреба, за подходящо обучение и информация и за достатъчен опит в боравене с устройствата. Производителят не поема отговорност за повреди в резултат от поправка или поддръжка от неупълномощени страни.																
40	Задължение за докладване	Всички сериозни инциденти, свързани с устройствата, трябва да бъдат докладвани на производителя и на компетентния орган на държавата-членка, в която е установен потребителят и/или пациентът.																
50	 Стерилност: Състояние на доставка	Медицинските устройства се доставят в нестерилно състояние и трябва да бъдат обработени и стерилизирани от потребителя в съответствие със следните инструкции преди първата и всяка следваща употреба.																
60	Ограничения на повторната обработка, изхвърляне	<p>Честата повторна обработка има малък ефект върху устройствата. Животът на продукта е ограничен от износване поради употреба по предназначение и повреда на устройството.</p> <p>Повторната обработка беше извършена 50 пъти с представителни продукти, за да се потвърди, че продуктите могат да бъдат повторно обработени и че не са се натрупали химикали или други замърсявания, които биха могли да повлияят на биосъвместимостта на продуктите.</p> <p>Устройството не може повече да се използва при следните аспекти: Корозия, повреда, счупвания, пукнатини, деформация, поръзност, функционални ограничения, устройства с неразпознаваем или липсващ етикет (UDI трябва). Затова трябва да се прилагат съответните инструкции за функционално тестване от извършващия повторна обработка. Моля, приключване на живота на устройствата, ги изхвърляйте на подходящо място или в система за рециклиране. Трябва да се спазват националните разпоредби и насоки за изхвърляне!</p>																
70	Обработка	Вижте следните точки																
75	Качество на водата	Инструментите трябва да се изплакват на отделни етапи с деминерализирана/дейониизирана вода (DI вода). Гранична стойност от ≤ 100 CFU/ml се счита за приемлива за микробното качество на водата, която ще се използва.																
80	 Предупредителни бележки	Водата, която ще се използва, трябва да бъде с качество на питейна вода. Ако устройството не се състои само от една част, то трябва да бъде разглобено доколкото е възможно.																



Раздел	Заглавие	Описание	
90	 Място на употреба	<p>Груби замърсявания, например остатъци от хемостатични агенти, дезинфектанти и лубриканти за кожа, както и корозивни лекарства трябва по възможност да бъдат отстранени преди изхвърлянето на устройството. Всяко замърсяване трябва да бъде отмито или избърсано непосредствено след употреба. Устройството не трябва да се почиства с физиологичен разтвор или да се съхранява преди сухо изхвърляне. По възможност, трябва да се предпочита сухото изхвърляне, тъй като продължителното излагане на медицинските устройства на разтвори при мокро изхвърляне може да доведе до повреждане на материала (напр. корозия).</p> <p>Трябва да се избягват дългите периоди на изчакване преди повторната обработка, например през нощта или през уикенда (< 1 часа време за изсъхване след замърсяване).</p>	
100	 Транспорт	<p>Устройството се изхвърля след употреба без дезинфектант или други допълнителни течности и се транспортира до блока за преработка на медицински устройства. Устройството трябва да се изхвърля сухо, непосредствено след употреба. Това означава, че устройството трябва да се транспортира в затворен контейнер от мястото на употреба за повторна обработка, без да се поставя в дезинфекционен разтвор или други течности, така че да не се получи изсушаване на устройството.</p>	
110	Предварителна обработка	<p>Ако устройството не се състои от една част, то трябва да бъде разглобено доколкото е възможно.</p> <ul style="list-style-type: none"> Устройството трябва да бъде накснато във вода (съгласно разпоредбите за питейна вода) за 10 минути, като се избягва образуването на мехурчета по повърхността на уреда. Изплакнете устройството под студена питейна вода (< 40° C), до отстраняване на всички видими замърсявания. Упоритите замърсявания трябва да се отстраняват с мека четка. Ако има такива, отворете клапаните. Ако има такива, отстранете уплътненията. <p>Подвижните части на устройството трябва да се раздвижат напред-назад поне десет пъти.</p> <ul style="list-style-type: none"> С помощта на воден пистолет, <ul style="list-style-type: none"> пукнатините дупките ръбовете <p>трябва да се изплакват щателно > 60 сек. със студена вода (с качество на питейна вода, < 40° C).</p> <p>За продукти с лумен:</p> <ul style="list-style-type: none"> Освен това, луменът трябва да се напълни с вода (с качество на питейна вода, < 40° C) чрез еднократна спринцовка (50 ml). Времето за наксване е 10 минути. Обработвайте лумените с четка с диаметър и дължина малко по-големи от диаметъра и дължината на лумените. Изчеткайте лумените с четката поне три пъти. Ако почистването с четка не е възможно поради малкия диаметър на лумена, лумените трябва да се промият три пъти със спринцовка за еднократна употреба от 50 ml. Използвайте вода (с качество на питейна вода, < 40° C). 	
120	а) Ръчно почистване / дезинфекциране / изсушаване	Бележка:	<p>Преди ултразвуково почистване трябва да се направи предварителна обработка (вижте раздел 110).</p>
		Ултразвуково почистване	<ul style="list-style-type: none"> Потопете устройствата в ултразвукова баня (< 40° C) с леко алкален препарат и честота приблизително 35 kHz. Времето за обработка с ултразвук трябва да съответства на спецификациите на производителя на препарата. Трябва да се използва препарат, подходящ за почистване с ултразвук. Трябва да се следват инструкциите на производителя на препарата. Устройствата трябва да се поставят по такъв начин, че всички повърхности да са покрити. Устройствата не трябва да се докосват едно друго. Изплакнете устройствата щателно (поне за 1 мин.) три пъти под студена вода (с качество на питейна вода, < 40° C).




Раздел	Заглавие	Описание
130	Ръчно почистване	<ul style="list-style-type: none"> Подвижните части на устройството трябва да се раздвижат напред-назад поне десет пъти. <p>Продуктът трябва да бъде препратен към по-нататъшните етапи на обработка в отворено състояние.</p> <p>За продукти с лумен:</p> <ul style="list-style-type: none"> Обработвайте лумените с четка с диаметър и дължина малко по-големи от диаметъра и дължината на лумените. Изчеткайте лумените с четката поне три пъти. Ако почистването с четка не е възможно поради малкия диаметър на лумена, лумените трябва да се промият три пъти със спринцовка за еднократна употреба от 50 ml. Използвайте вода (с качество на питейна вода, < 40° C). <p>Използвайте леко алкален препарат и пригответе почистващия разтвор според инструкциите на производителя.</p> <ul style="list-style-type: none"> Потопете устройствата напълно в почистващия разтвор. Извършете всички следващи стъпки за почистване под нивото на течността, за да избегнете разпръскване на замърсена течност. <p>Общото време на експозиция в почистващия разтвор трябва да е в съответствие с инструкциите на производителя за използвания почистващ препарат.</p> <ul style="list-style-type: none"> Изчеткайте устройствата щателно в разтвора с мека четка за поне 1 минута. Извадете устройствата от почистващия разтвор и ги изплакнете с вода за поне 1 минута, за да премахнете напълно почистващия разтвор. Използвайте воден пистолет под налягане (или подобен) (>30 сек.) за изплакване на: <ul style="list-style-type: none"> пукнатините дупките ръбовете <p>със студена вода (< 40° C, качество на питейна вода).</p>
140	Ръчна дезинфекция	<p>Трябва да се спазват специалните инструкции на производителя на дезинфектанта относно концентрацията, температурата и времето за контакт. Може да се използват само дезинфектанти, подходящи за дезинфекция на медицински устройства.</p> <ul style="list-style-type: none"> Лумените трябва да се изплакнат с дезинфектант от спринцовка за еднократна употреба поне три пъти преди и след времето за експозиция. Устройствата трябва да бъдат напълно потопени в дезинфектанта, така че всички повърхности да са покрити. Трябва да се спазва времето за експозиция, както е посочено от производителя на дезинфектанта. Устройствата не трябва да се докосват едно друго. Подвижните части на устройството трябва да се раздвижат напред-назад поне десет пъти. Изплакване на устройствата в дейонизирана вода > 15 сек. Подвижните части на устройствата трябва да се раздвижат напред-назад няколко пъти по време на изплакването с дейонизирана вода. Лумените трябва допълнително да бъдат промити с дейонизирана вода със спринцовка за еднократна употреба (50 ml) поне три пъти.
150	Ръчно изсушаване	<p>Изсушете ръчно с безвлакнеста кърпа за еднократна употреба, докато всички повърхности са сухи.</p> <p>Лумените трябва да бъдат вентилирани със стерилен и сгъстен въздух, несъдържащ смазочно масло.</p>
160	b) Межа	<p>Бележка:</p> <p>Предварителната обработка (вижте раздел 110) трябва да се извърши преди механичното почистване.</p>





Раздел	Заглавие	Описание
170	нично почистване / дезинфекция / изсушаване	<ul style="list-style-type: none"> Потопете устройствата в ултразвукова баня (< 40° C) с леко алкален препарат и честота приблизително 35 kHz. Времето за обработка с ултразвук трябва да съответства на спецификациите на производителя на препарата. Трябва да се използва препарат, подходящ за почистване с ултразвук. Трябва да се следват инструкциите на производителя на препарата. Устройствата трябва да се поставят по такъв начин, че всички повърхности да са покрити. Устройствата не трябва да се докосват едно друго. Изплакнете устройствата щателно (поне за 1 мин.) три пъти под студена вода (с качество на питейна вода, < 40° C). <p>Процедура след обработка с ултразвук: Изплакнете отново с воден пистолет под налягане (> 30 сек.) със студена вода (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> пукнатините дупките ръбовете <ul style="list-style-type: none"> Обработвайте лумените с четка с диаметър и дължина малко по-големи от диаметъра и дължината на лумените. Изчеткайте лумените с четката поне три пъти. Ако почистването с четка не е възможно поради малкия диаметър на лумена, лумените трябва да се промият три пъти със спринцовка за еднократна употреба от 50 ml. Използвайте вода (с качество на питейна вода, < 40° C). <p>Подвижните части на устройствата трябва да се раздвижат напред-назад няколко пъти по време на работата с воден пистолет под налягане.</p>
	Подготовка за обеззаразяване	<p>Продуктът трябва да се изпрати за следващите стъпки на обработка в отворено състояние, ако е необходимо, с помощта на апарат.</p> <p>Ако е налична пружина на дръжката, тя трябва да се откачи.</p> <p>Трябва да се избягват следите от отмиване. Устройствата трябва да се подготвят в подходящи цедки или съдове за изплакване (изберете подходящ размер за устройствата). Устройствата трябва да се поставят в кошницата за почистване на минимално разстояние едно от друго. Трябва да се избягва припокриване, за да се изключи повреждане на устройствата по време на почистването. Определянето на количеството и вида на товара за почистване в тавите с продукти трябва да става по такъв начин, че да няма очаквано влошаване на резултата от почистването.</p> <p>За продукти с лумен: Устройството трябва да бъде разположено така, че водата да влиза и излиза от лумените.</p>
	Автоматичен процес на почистване	<p>(мийна машина, дезинфекциращ уред за почистване съгласно EN ISO 15883): Ако е налична връзка за изплакване, устройството трябва да бъде свързано към определения фитинг.</p> <ul style="list-style-type: none"> Предварително изплакване за 5 минути със студена вода (с качество на питейна вода) < 40° C. Отцеждане на водата 10 минути почистване с дейонизирана вода 55° C с мек алкален препарат Отцеждане на водата 1 минута изплакване с дейонизирана вода Отцеждане на водата 1 минута изплакване с дейонизирана вода Отцеждане на водата <p>Трябва да се спазват специалните инструкции на производителя на почистващата машина и на почистващите препарати. Използвайте почистващ препарат, който е подходящ за машина за миене и дезинфекция.</p>
	Автоматична дезинфекция	<p>Автоматична термична дезинфекция в мийни дезинфектори, като се вземат предвид националните изисквания за стойността A0; напр. стойност A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 минути дезинфекция с дейонизирана вода 90° C Отцеждане на водата
	Автоматично изсушаване	<p>Автоматично изсушаване според процеса на автоматично изсушаване на машината за миене и дезинфекция за най-малко 15 минути (при 90° C в помещението за изплакване). Ако е необходимо, последващо ръчно изсушаване с кърпа без власинки, ако има влага върху устройството.</p>



Раздел	Заглавие	Описание									
210	Инспекции	<p>Устройствата трябва да бъдат макроскопски чисти след всяко почистване, т.е. без видими замърсявания.</p> <ul style="list-style-type: none"> Оцветеното устройство (корозия, обезцветяване) трябва незабавно да бъде отстранено и подложено на специална обработка. Заразеното устройство трябва да бъде повторно обработено. В случай на грешки или повреда, устройството трябва незабавно да бъде отстранено. <p>Следните компоненти трябва да се проверяват с особено внимание:</p> <ul style="list-style-type: none"> Нарези Остриета Върхове Връзки Пружина на дръжката <ul style="list-style-type: none"> При неразбираемост на носителя на UDI-то, продуктите трябва да бъдат изхвърлени. 									
220	Грижа за устройствата	<p>Оставете устройството да се охлади на стайна температура. Ако устройството е било разглобено, то трябва отново да се сглоби преди поддръжката.</p> <p>Поддръжката означава прилагане на машинно масло. Продукти със свързване или край (ножици, скоби и др.) или с метални плъзгачи се повърхности (оребрени ножици, перфоратори и др.) трябва да се третират с парно стерилизиращи се продукти за поддръжка на базата на парафиново / бяло масло. Масло трябва да е подходящо за употреба с биомедицински продукти и да е физиологично безопасно. Продуктите за поддръжка предотвратяват триенето на метал върху метал и поддържат продуктите в добро състояние. Лазерно маркираните продукти могат да избледнеят, когато се третират с основни почистващи препарати, съдържащи фосфорна и флуороводородна киселина. В резултат на това, кодиращата функция може да бъде нарушена или изгубена. По принцип хирургическите продукти трябва да бъдат подложени на постоянна грижа преди функционалното тестване. Продуктите за поддръжка трябва да действат по такъв начин, че дори при постоянното им използване да се изключи залепването на съединителните части поради адитивен ефект.</p>									
230	Опаковане	<p>Ако още не е направено, разглобеното устройство трябва да бъде сглобено отново. Устройството се поставя в подходяща, отговаряща на стандартите опаковка за съответното устройство или в стерилизационни тави съгласно DIN EN ISO 11607 или DIN EN 868 и се запечатва.</p> <p>Опаковката трябва да отговаря на следните изисквания:</p> <ul style="list-style-type: none"> Подходящ за парна стерилизация (температурна устойчивост до поне 138° C (280° F), достатъчна паропропускливост). Достатъчна защита на устройствата или стерилизационната опаковка срещу механични повреди. Редовна поддръжка според спецификациите на производителя (контейнери за стерилизация). Максималното тегло от 10 кг на опаковка/съдържание на стерилизационния контейнер не трябва да се надвишава. 									
240	Стерилизация	<p>Стерилизация на устройствата по метода на фракциониран предвакуум (съгласно DIN EN ISO 17665-1), като се вземат предвид съответните национални изисквания. Устройствата трябва да се стерилизират в подходяща стерилизационна опаковка.</p> <p>Стерилизацията трябва да се извърши чрез фракциониран предвакуум процес с три предвакуумни цикъла и сушене във вакуум за най-малко 20 минути. Трябва да се вземат предвид следните параметри:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Температура</th> <th>Време</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Европа</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>САЩ</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Трябва да се спазват инструкциите на производителя на автоклава за употреба и препоръчителните указания за максималния товар на стерилизационния материал. Автоклавет трябва да бъде инсталиран, поддържан, валидиран и калибриран съгласно разпоредбите.</p>		Температура	Време	Европа	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	САЩ	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Температура	Време									
Европа	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
САЩ	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Допълнителна информация	<p>Извършващият повторна обработка трябва да гарантира, че повторната обработка, извършена с оборудването, материалите и персонала, използвани в съоръжението за повторна обработка, постига желаните резултати. Това обикновено изисква валидиране и рутинно наблюдение на използваните процеси и оборудване.</p>									



Раздел	Заглавие	Описание
260	 Обслужване и ремонт	<p>Не извършвайте никакви ремонти или модификации на устройствата сами. Това е отговорност единствено на упълномощения персонал на производителя. Моля, свържете се с нас, ако имате някакви оплаквания, искове или информация относно нашите устройства.</p>
	 Транспорт за връщане	<p>Дефектните или неотговарящи на изискванията устройства трябва да са преминали през целия процес на повторна обработка, преди да бъдат върнати за ремонт/сервиз.</p>
270	Съхранение и транспорт	<ul style="list-style-type: none"> • Пазете от механични повреди • Съхранявайте на сухо и обезпразнено място • Съхранявайте и транспортирайте в безопасни контейнери/опаковка • Работете внимателно, не хвърляйте и не изпускате <p>За стерилизация, последващо транспортиране и съхранение трябва да се използва подходяща одобрена опаковка за стерилизация (напр. съгласно DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Инструкция за инспекция	<p>Преди всяка употреба на устройството, то трябва да се проверява за счупвания, пукнатини, деформации, повреди и функционалност. Износени, корозирани, деформирани, порьозни или по друг начин повредени устройства трябва да се отстраняват.</p> <p>Следните компоненти трябва да се проверяват с особено внимание:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Нарези ○ Остриета ○ Върхове ○ Връзки ○ Пружина на дръжката <p>Неръждаемите стомани, използвани за производството на устройствата, образуват специфични пасивни слоеве като защитни слоеве, дължащи се на тяхната сплав. Тези стомани показват само ограничена устойчивост на атаката на хлоридни йони и агресивни среди и течности! В допълнение към усилията, положени от производителя при избора на правилните материали и при тяхната внимателна обработка, устройствата трябва да бъдат подложени на професионална и непрекъсната грижа и правилна подготовка от страна на потребителя.</p>
290	Устойчивост на материала	<p>При избора на почистващи материали и дезинфектанти се уверете, че те не съдържат следните съставки:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Органични, минерални и оксидиращи киселини (минимално допустима стойност на pH 5,5) • Основи/силни основи (неутрални/ензимни (макс. допустима стойност на pH 8,5, задължително за устройства, изработени от алуминий или други алкално-чувствителни материали) или алкални почистващи препарати (макс. допустима стойност на pH 11, задължително за устройства, предназначени за употреба в прион-критични зони, напр. съгласно Приложение 7 от препоръките на KRINKO RKI VbArM за повторна обработка)) • Органични разтворители (напр. алкохоли, етери, кетони, бензини) • Окисляващи агенти (напр. водородни пероксиди) • Халогени (хлор, йод, бром) • Ароматни/халогенирани въглеводороди



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Ελληνικά

Οδηγίες επεξεργασίας Β

Σημαντικές σημειώσεις



Διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες επανεπεξεργασίας πριν από κάθε χρήση και διατηρήστε τις εύκολα προσβάσιμες για τον χρήστη ή το αρμόδιο τεχνικό προσωπικό.



Διαβάστε προσεκτικά τις προειδοποιήσεις που υποδεικνύονται με αυτό το σύμβολο. Η ακατάλληλη χρήση των προϊόντων μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρό τραυματισμό του ασθενή, των χρηστών ή τρίτων προσώπων.






Η παρούσα οδηγία επανεπεξεργασίας ισχύει για όλους τους αριθμούς ειδών του Annex I.

Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή	
10	Προοριζόμενη χρήση και τομέας εφαρμογής	Οι συσκευές μπορούν να χρησιμοποιηθούν μόνο για την προβλεπόμενη χρήση τους σε ιατρικές ειδικότητες, και μόνο από κατάλληλα εκπαιδευμένο και εξειδικευμένο προσωπικό. Οι συσκευές δεν προορίζονται για χρήση στο κεντρικό κυκλοφορικό ή στο νευρικό σύστημα. Ο θεράπων ιατρός ή ο χρήστης είναι υπεύθυνος για την επιλογή των συσκευών για συγκεκριμένες εφαρμογές ή χειρουργική χρήση, την κατάλληλη εκπαίδευση και πληροφόρηση, καθώς και την επαρκή εμπειρία για το χειρισμό των συσκευών.	
20	Προληπτικά μέτρα και προειδοποιήσεις	Προσοχή!	Οι ιατροτεχνολογικές συσκευές έχουν σχεδιαστεί μόνο για ανθρώπινη χρήση και δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για κανέναν άλλο σκοπό. Ο ακατάλληλος χειρισμός και φροντίδα καθώς και η ακατάλληλη χρήση μπορεί να οδηγήσουν σε πρόωρη φθορά των συσκευών.
		Μεταχείριση των ολοκλήρων συσκευών	Οι νέες εργοστασιακά συσκευές πρέπει να έχουν υποβληθεί σε πλήρη διαδικασία επανεπεξεργασίας μία φορά πριν χρησιμοποιηθούν. Τα προστατευτικά καπάκια και τα προστατευτικά δίκτυα για συσκευές με αιχμηρά άκρα πρέπει να αφαιρούνται πλήρως εκ των προτέρων.
		Φόρτωση	Πρέπει να αποφεύγεται η υπερφόρτωση των συσκευών. Η υπερφόρτωση μπορεί να οδηγήσει σε κάμψη ή θραύση και συνεπώς σε απώλεια της λειτουργικότητας των συσκευών.
		Λειτουργική ανεπάρκεια	Οι συσκευές διαβρώνονται και η λειτουργία τους επηρεάζεται εάν έρθουν σε επαφή με επιθετικές ουσίες. Για τον λόγο αυτό, είναι απαραίτητο να ακολουθείτε τις οδηγίες επανεπεξεργασίας και αποστείρωσης.
		Συνθήκες λειτουργίας	Για τη διασφάλιση της ασφαλούς λειτουργίας των προαναφερθέντων συσκευών, είναι απαραίτητη η σωστή συντήρηση και φροντίδα των συσκευών. Επιπλέον, πριν από κάθε χρήση θα πρέπει να πραγματοποιείται ένας λειτουργικός ή οπτικός έλεγχος. Για το λόγο αυτό, αναφερόμαστε στις σχετικές ενότητες αυτών των οδηγιών επανεπεξεργασίας.
		Επεξεργασιμότητα	Για την επανεπεξεργασία συσκευών όπου υπάρχει φόβος μόλυνσης από TSE/CJD, πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ), καθώς και οι εθνικές απαιτήσεις για την υγιεινή των νοσοκομείων. Ο ασφαλέστερος και σαφέστερος τρόπος για να διασφαλιστεί ότι δεν υπάρχει κίνδυνος υπολειπόμενης μολυσματικότητας από μολυσμένα προϊόντα και άλλα υλικά είναι η απόρριψή τους με αποτέφρωση. Σε ορισμένες καταστάσεις δημόσιας υγείας, μπορεί να προτιμάται μια λιγότερο αποτελεσματική μέθοδος, αλλά να είναι σύμφωνη με τις εθνικές απαιτήσεις. Οι παράμετροι αποστείρωσης με ατμό που συνιστώνται από τον ΠΟΥ για την αδρανιοποίηση των πρωτεϊνών πράσινο, αλλά με περιορισμένη αποτελεσματικότητα, είναι: 134° C / 273° F για 18 λεπτά.
		Αποθήκευση	Δεν υπάρχουν ειδικές απαιτήσεις για την αποθήκευση των συσκευών πριν από την αποστείρωση. Ωστόσο, συνιστούμε να αποθηκεύετε τις ιατροτεχνολογικές συσκευές σε καθαρό και στεγνό περιβάλλον.



Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή																
		<p>Οι συσκευές που χρησιμοποιούνται για την επανεπεξεργασία πρέπει να επικυρώνονται από τον χρήστη.</p> <p>Στο πλαίσιο της επικύρωσης χρησιμοποιήθηκαν οι ακόλουθες συσκευές και καθαριστικά.</p> <table border="1"> <tr> <td>Μέσα καθαρισμού</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Απολυμαντικό</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Βούρτσες</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Λουτρό υπερήχων</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Πιστόλι πίεσης νερού</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Αυτόκαυστο ατμού</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Συσκευή καθαρισμού και απολύμανσης</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Αποστειρωμένη συσκευασία</td> <td>Συσκευασία από χαρτί/μεμβράνη σύμφωνα με το ISO 11607-1 και το DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Μπορούν να χρησιμοποιηθούν ισοδύναμα καθαριστικά και απολυμαντικά καθώς και συσκευές άλλων κατασκευαστών.</p> <p>*Τα συστήματα συσκευασίας που αποκλίνουν από αυτό πρέπει να επικυρώνονται από τον χρήστη.</p>	Μέσα καθαρισμού	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Απολυμαντικό	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Βούρτσες	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Λουτρό υπερήχων	Elma Elmasonic S 300H	Πιστόλι πίεσης νερού	Karl Storz 27660P	Αυτόκαυστο ατμού	Lautenschläger ZentraCert	Συσκευή καθαρισμού και απολύμανσης	Miele PG 8535	Αποστειρωμένη συσκευασία	Συσκευασία από χαρτί/μεμβράνη σύμφωνα με το ISO 11607-1 και το DIN EN 868-2 *
Μέσα καθαρισμού	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Απολυμαντικό	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Βούρτσες	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Λουτρό υπερήχων	Elma Elmasonic S 300H																	
Πιστόλι πίεσης νερού	Karl Storz 27660P																	
Αυτόκαυστο ατμού	Lautenschläger ZentraCert																	
Συσκευή καθαρισμού και απολύμανσης	Miele PG 8535																	
Αποστειρωμένη συσκευασία	Συσκευασία από χαρτί/μεμβράνη σύμφωνα με το ISO 11607-1 και το DIN EN 868-2 *																	
30	Ευθύνη και εγγύηση	<p>Οι συσκευές επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται για τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται στους ιατρικούς τομείς μόνο από κατάλληλα εκπαιδευμένο και εξειδικευμένο προσωπικό. Ο θεράπων ιατρός ή ο χρήστης είναι υπεύθυνος για την επιλογή των συσκευών για συγκεκριμένες εφαρμογές ή χειρουργική χρήση, για την κατάλληλη εκπαίδευση και πληροφόρηση, καθώς και για την επαρκή εμπειρία στο χειρισμό των συσκευών. Ο κατασκευαστής δεν φέρει ευθύνη για ζημιές που προκύπτουν από επισκευή ή συντήρηση από μη εξουσιοδοτημένα προς τούτο πρόσωπα.</p>																
40	Υποχρέωση αναφοράς	<p>Όλα τα σοβαρά περιστατικά που σχετίζονται με τις συσκευές πρέπει να αναφέρονται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους όπου είναι εγκατεστημένος ο χρήστης ή/και ο ασθενής.</p>																
50	 Αποστείρωση: Κατάσταση παράδοσης	<p>Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα παραδίδονται σε μη αποστειρωμένη κατάσταση και πρέπει να υποβάλλονται σε επεξεργασία και αποστείρωση από τον χρήστη σύμφωνα με τις ακόλουθες οδηγίες πριν από την πρώτη και πριν από κάθε επόμενη χρήση.</p>																
60	Περιορισμός επανεπεξεργασίας, απόρριψη	<p>Η συχνή επανεπεξεργασία έχει μικρή επίδραση στις συσκευές. Η διάρκεια ζωής του προϊόντος περιορίζεται από τη φθορά λόγω της προβλεπόμενης χρήσης και της όποιας ζημιάς στη συσκευή.</p> <p>Η επαναχρησιμοποίηση πραγματοποιήθηκε 50 φορές με αντιπροσωπευτικά προϊόντα για να επιβεβαιωθεί ότι τα προϊόντα μπορούν να επαναχρησιμοποιηθούν και ότι δεν έχουν συσσωρευτεί χημικά ή άλλες ακαθαρσίες που θα μπορούσαν να επηρεάσουν τη βιοσυμβατότητα των προϊόντων.</p> <p>Η συσκευή δεν επιτρέπεται πλέον να χρησιμοποιείται, μεταξύ άλλων, στις ακόλουθες περιπτώσεις και καταστάσεις:</p> <p>Διάβρωση, φθορές, σπασίματα, ρωγμές, παραμόρφωση, πορώδες, λειτουργικοί περιορισμοί, συσκευές με μη αναγνωρίσιμη ή ελλιπή σήμανση (носител UDI). Επομένως, πρέπει να εφαρμοστούν οι αντίστοιχες οδηγίες για λειτουργικό έλεγχο από τον αρμόδιο για την επανεπεξεργασία. Απορρίψτε τις συσκευές σωστά ή σε σύστημα ανακύκλωσης στο τέλος της διάρκειας ζωής του προϊόντος. Πρέπει να τηρούνται οι εθνικοί κανονισμοί και οι οδηγίες απόρριψης!</p>																
70	Επεξεργασία	<p>Δείτε τα ακόλουθα σημεία</p>																
75	Ποιότητα νερού	<p>Τα όργανα θα πρέπει να ξεπλένονται σε μεμονωμένα στάδια με απομεταλλωμένο/απιονισμένο νερό (νερό DI). Μια οριακή τιμή ≤ 100 CFU/ml θεωρείται αποδεκτή για τη μικροβιακή ποιότητα του νερού που πρόκειται να χρησιμοποιηθεί.</p>																



Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή
80	 Προειδοποιητικές ειδοποιήσεις	Το νερό της βρύσης που θα χρησιμοποιηθεί πρέπει να είναι ποιότητας πόσιμου νερού. Εάν η συσκευή δεν είναι μονοκόμματη, η συσκευή πρέπει να αποσυναρμολογηθεί σε όσο το δυνατόν περισσότερα τεμάχια.
90	 Τόπος χρήσης	Τραχιόι ή χονδροί λεκέδες, υπολείμματα π.χ. αιμοστατικοί παράγοντες, απολυμαντικά και λιπαντικά δέρματος καθώς και διαβρωτικά φάρμακα πρέπει, εάν είναι δυνατόν, να αφαιρούνται πριν από την απόρριψη της συσκευής. Οποιαδήποτε μόλυνση πρέπει να ξεπλένεται ή να σκουπίζεται αμέσως μετά τη χρήση. Η συσκευή δεν πρέπει να καθαρίζεται με φυσιολογικό αλατούχο διάλυμα ή να φυλάσσεται πριν από την ξηρή απόρριψη αυτής. Όπου είναι δυνατόν, θα πρέπει να προτιμάται η ξηρή απόρριψη, καθώς η παρατεταμένη έκθεση των ιατροτεχνολογικών προϊόντων σε διαλύματα κατά την υγρή απόρριψη μπορεί να οδηγήσει σε υλικές ζημιές (π.χ. διάβρωση). Μεγάλοι χρόνοι αναμονής πριν από την επανεπεξεργασία, π.χ. κατά τη διάρκεια της νύχτας ή κατά τη διάρκεια του Σαββατοκύριακου, θα πρέπει να αποφεύγονται (< 1 ώρες χρόνος στεγνώματος μετά τη μόλυνση).
100	 Μεταφορά	Η συσκευή απορρίπτεται μετά τη χρήση χωρίς απολυμαντικό ή άλλα πρόσθετα υγρά και μεταφέρεται στη μονάδα επανεπεξεργασίας ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Η συσκευή πρέπει να απορρίπτεται στεγνά αμέσως μετά τη χρήση. Αυτό σημαίνει ότι η συσκευή πρέπει να μεταφερθεί σε κλειστό δοχείο από τον τόπο χρήσης στην επανεπεξεργασία χωρίς να τοποθετηθεί σε απολυμαντικό διάλυμα ή άλλα υγρά, έτσι ώστε να μην υπάρξει ξήρανση στη συσκευή.
110	Προ-θεραπεία	Εάν η συσκευή δεν είναι μονοκόμματη, πρέπει να αποσυναρμολογηθεί σε όσο το δυνατόν περισσότερα τεμάχια. <ul style="list-style-type: none"> • Η συσκευή πρέπει να εμποτιστεί σε νερό βρύσης (σύμφωνα με τους κανονισμούς για το πόσιμο νερό) για 10 λεπτά, αποφεύγοντας παράλληλα το σχηματισμό φυσαλίδων στην επιφάνεια της συσκευής. • Ξεπλύνετε τη συσκευή με κρύο νερό της βρύσης ποιότητας πόσιμου νερού (< 40° C) μέχρι να αφαιρεθεί όλη η ορατή βρωμιά. • Η επίμονη βρωμιά πρέπει να αφαιρείται με μια μαλακή βούρτσα. • Εάν υπάρχουν, ανοίξτε τις βαλβίδες. • Εάν υπάρχουν, αφαιρέστε τις σφραγίδες. <ul style="list-style-type: none"> • Τα κινούμενα μέρη της συσκευής πρέπει να μετακινούνται εμπρός και πίσω τουλάχιστον δέκα φορές. <ul style="list-style-type: none"> • Μέσω πιστολιού πίεσης νερού, <ul style="list-style-type: none"> ○ ρωγμές ○ σπές ○ άκρες <p>πρέπει να ξεπλένονται εντατικά > 60 δευτ. με κρύο νερό (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40°C).</p> <p>Για προϊόντα με lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Επιπλέον, γεμίστε τον αυλό με νερό βρύσης (ποιότητα πόσιμου νερού, < 40° C) χρησιμοποιώντας σύριγγα μιας χρήσης (50 ml). Ο χρόνος μουλάσματος είναι 10 λεπτά. • Καθαρίστε τους αυλούς με μια βούρτσα της οποίας η διάμετρος και το μήκος είναι ελαφρώς μεγαλύτερα από τη διάμετρο και το μήκος των αυλών. Βουρτσάστε τους αυλούς τουλάχιστον τρεις φορές με τη βούρτσα. • Εάν ο καθαρισμός με βούρτσα δεν είναι εφικτός λόγω των μικρών διαμέτρων του αυλού, οι αυλοί πρέπει να ξεπλυθούν τρεις φορές με μια σύριγγα μιας χρήσης 50 ml. Χρησιμοποιήστε νερό βρύσης (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40°C).
120	α) Χειροκίνητα Καθαρισμός/Απολύμανση/Στέγνωμα	<p>Σημείωση: Πριν από τον καθαρισμό με υπερήχους, πρέπει να πραγματοποιηθεί μια προεπεξεργασία (βλ. ενότητα 110).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Βυθίστε τις συσκευές σε λουτρό υπερήχων (< 40° C) με ήπια αλκαλικό απορρυπαντικό και συχνότητα περίπου 35 kHz. Ο χρόνος υπερήχων πρέπει να αντιστοιχεί στις προδιαγραφές του κατασκευαστή του απορρυπαντικού. • Πρέπει να χρησιμοποιείται απορρυπαντικό κατάλληλο για καθαρισμό με υπερήχους. Πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες του κατασκευαστή του απορρυπαντικού. • Οι συσκευές πρέπει να τοποθετούνται με τέτοιο τρόπο ώστε να καλύπτονται όλες οι επιφάνειες. • Οι συσκευές δεν πρέπει να αγγίζουν η μία την άλλη. • Ξεπλύνετε τις συσκευές σχολαστικά (τουλάχιστον 1 λεπτό) τρεις φορές κάτω από κρύο νερό (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40° C).
	Καθαρισμός με υπερήχους	




Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή
130	Χειροκίνητος καθαρισμός	<ul style="list-style-type: none"> Τα κινούμενα μέρη της συσκευής πρέπει να μετακινούνται εμπρός και πίσω τουλάχιστον δέκα φορές. <p>Το προϊόν πρέπει να προωθηθεί στα περαιτέρω στάδια επεξεργασίας σε ανοιχτή κατάσταση.</p> <p>Για προϊόντα με lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Καθαρίστε τους αυλούς με μια βούρτσα της οποίας η διάμετρος και το μήκος είναι ελαφρώς μεγαλύτερα από τη διάμετρο και το μήκος των αυλών. Βουρτσίστε τους αυλούς τουλάχιστον τρεις φορές με τη βούρτσα. Εάν ο καθαρισμός με βούρτσα δεν είναι εφικτός λόγω των μικρών διαμέτρων του αυλού, οι αυλοί πρέπει να ξεπλυθούν τρεις φορές με μια σύριγγα μιας χρήσης 50 ml. Χρησιμοποιήστε νερό βρύσης (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40°C). <p>Χρησιμοποιήστε ένα ήπιο αλκαλικό απορρυπαντικό και ετοιμάστε το διάλυμα καθαρισμού σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.</p> <ul style="list-style-type: none"> Βυθίστε πλήρως τις συσκευές στο διάλυμα καθαρισμού. Εκτελέστε όλα τα περαιτέρω βήματα καθαρισμού κάτω από τη στάθμη του υγρού για να αποφύγετε το πιτσίλισμα μολυσμένου υγρού. <p>Ο συνολικός χρόνος έκθεσης στο διάλυμα καθαρισμού πρέπει να είναι σύμφωνος με τις οδηγίες του κατασκευαστή για το χρησιμοποιούμενο καθαριστικό.</p> <ul style="list-style-type: none"> Βουρτσίστε τις συσκευές πλήρως μέσα στο διάλυμα με μια μαλακή βούρτσα για τουλάχιστον 1 λεπτό. Αφαιρέστε τις συσκευές από το διάλυμα καθαρισμού και ξεπλύνετε με νερό για τουλάχιστον 1 λεπτό ώστε να αφαιρεθεί τελείως το διάλυμα καθαρισμού. Χρησιμοποιώντας πιστόλι πίεσης νερού (ή παρόμοιο) (>30 δευτ.) για να ξεπλύνετε: <ul style="list-style-type: none"> ρωγμές οπές άκρες <p>χρήση κρύου νερού βρύσης (< 40° C, ποιότητας πόσιμου νερού).</p>
140	Χειροκίνητη απολύμανση	<p>Πρέπει να τηρούνται οι ειδικές οδηγίες του κατασκευαστή του απολυμαντικού σχετικά με τη συγκέντρωση, τη θερμοκρασία και το χρόνο επαφής. Επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται μόνο απολυμαντικά κατάλληλα για την απολύμανση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.</p> <ul style="list-style-type: none"> Οι αυλοί πρέπει να ξεπλένονται με απολυμαντικό μιας σύριγγας μιας χρήσης τουλάχιστον τρεις φορές πριν και μετά το χρόνο παραμονής. Οι συσκευές πρέπει να είναι πλήρως βυθισμένες στο απολυμαντικό ώστε να καλύπτονται όλες οι επιφάνειες. Πρέπει να τηρείται ο χρόνος παραμονής, όπως υποδεικνύεται από τον κατασκευαστή του απολυμαντικού. Οι συσκευές δεν πρέπει να αγγίζουν η μία την άλλη. Τα κινούμενα μέρη της συσκευής πρέπει να μετακινούνται εμπρός και πίσω τουλάχιστον δέκα φορές. Ξέπλυμα των συσκευών σε απιονισμένο νερό > 15 δευτ. Τα κινούμενα μέρη της συσκευής πρέπει να μετακινούνται εμπρός και πίσω τουλάχιστον δέκα φορές ενώ ξεπλένετε με απιονισμένο νερό. Οι αυλοί πρέπει επιπλέον να ξεπλένονται με απιονισμένο νερό χρησιμοποιώντας μια σύριγγα μιας χρήσης (50 ml) τουλάχιστον τρεις φορές.
150	Χειροκίνητο στέγνωμα	<p>Στεγνώστε χειροκίνητα με ένα πανί μιας χρήσης που δεν αφήνει χνούδι μέχρι να στεγνώσουν όλες οι επιφάνειες.</p> <p>Οι αυλοί πρέπει να αερίζονται με αποστειρωμένο και χωρίς λάδι πεπιεσμένο αέρα.</p>
160	b) Μηχα	<p>Σημείωση:</p> <p>Η προεπεξεργασία (βλ. ενότητα 110) πρέπει να πραγματοποιείται πριν από τον μηχανικό καθαρισμό.</p>





Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή
	νικός Καθαρισμός/ Απολύμανση /Στέγνωμα	<p>Καθαρισμός με υπερήχους</p> <ul style="list-style-type: none"> • Βυθίστε τις συσκευές σε λουτρό υπερήχων (< 40° C) με ήπια αλκαλικό απορρυπαντικό και συχνότητα περίπου 35 kHz. Ο χρόνος υπερήχων πρέπει να αντιστοιχεί στις προδιαγραφές του κατασκευαστή του απορρυπαντικού. • Πρέπει να χρησιμοποιείται απορρυπαντικό κατάλληλο για καθαρισμό με υπερήχους. Πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες του κατασκευαστή του απορρυπαντικού. • Οι συσκευές πρέπει να τοποθετούνται με τέτοιο τρόπο ώστε να καλύπτονται όλες οι επιφάνειες. • Οι συσκευές δεν πρέπει να αγγίζουν η μία την άλλη. • Ξεπλύνετε τις συσκευές σχολαστικά (τουλάχιστον 1 λεπτό) τρεις φορές κάτω από κρύο νερό (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40° C). <p>Διαδικασία μετά την υπερηχογραφικό καθαρισμό: Ξεπλύνετε ξανά χρησιμοποιώντας πιστόλι πίεσης νερού (> 30 δευτ.) με τρεχούμενο κρύο νερό της βρύσης (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ ρωγμές ○ οπές ○ άκρες <ul style="list-style-type: none"> • Καθαρίστε τους αυλούς με μια βούρτσα της οποίας η διάμετρος και το μήκος είναι ελαφρώς μεγαλύτερα από τη διάμετρο και το μήκος των αυλών. Βουρτσίστε τους αυλούς τουλάχιστον τρεις φορές με τη βούρτσα. • Εάν ο καθαρισμός με βούρτσα δεν είναι εφικτός λόγω των μικρών διαμέτρων του αυλού, οι αυλοί πρέπει να ξεπλυθούν τρεις φορές με μια σύριγγα μιας χρήσης 50 ml. Χρησιμοποιήστε νερό βρύσης (ποιότητας πόσιμου νερού, < 40° C). <p>Τα κινούμενα μέρη της συσκευής πρέπει να μετακινούνται εμπρός και πίσω τουλάχιστον δέκα φορές κατά την εφαρμογή του πιστολιού πίεσης νερού.</p>
170	Προετοιμασία για απολύμανση	<p>Το προϊόν πρέπει να προωθηθεί στα περαιτέρω στάδια επεξεργασίας στην ανοιχτή κατάσταση, εάν είναι απαραίτητο με τη βοήθεια μιας συσκευής.</p> <p>Το ελατήριο της λαβής, εάν υπάρχει, πρέπει να απαγκιστρωθεί.</p> <p>Οι σκιές ξεβγάλματος πρέπει να αποφεύγονται. Οι συσκευές πρέπει να προετοιμάζονται σε κατάλληλα καλάθια φίλτρου ή δίσκους ξεβγάλματος (επιλέξτε το μέγεθος που ταιριάζει στις συσκευές). Οι συσκευές πρέπει να τοποθετούνται με ελάχιστη απόσταση από άλλες συσκευές στο καλάθι καθαρισμού. Η επικάλυψη πρέπει να αποφεύγεται για να αποκλείεται η ζημιά στις συσκευές κατά τη διαδικασία καθαρισμού. Η ποσότητα και το είδος του φορτίου στους δίσκους προϊόντων που επιλέγονται για καθαρισμό πρέπει να εκτελούνται με τέτοιο τρόπο ώστε να μην αναμένεται αλλοίωση του αποτελέσματος καθαρισμού.</p> <p>Για προϊόντα με lumen:</p> <p>Η συσκευή πρέπει να είναι τοποθετημένη έτσι ώστε το νερό να μπορεί να ρέει μέσα και έξω από τους αυλούς.</p>
180	Αυτόματη διαδικασία καθαρισμού	<p>(πλυντήριο ρούχων, WD σύμφωνα με το EN ISO 15883):</p> <p>Εάν υπάρχει διαθέσιμη σύνδεση ξεβγάλματος, η συσκευή πρέπει να συνδεθεί στο καθορισμένο εξάρτημα.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ξεπλύνετε εκ των προτέρων για 5 λεπτά με κρύο νερό βρύσης (ποιότητας πόσιμου νερού) < 40°C. • Αποχέτευση νερού • 10 λεπτά καθαρισμός με απιονισμένο νερό 55° C με ήπιο αλκαλικό απορρυπαντικό • Αποχέτευση νερού • 1 λεπτό ξέπλυμα με απιονισμένο νερό • Αποχέτευση νερού • 1 λεπτό ξέπλυμα με απιονισμένο νερό • Αποχέτευση νερού <p>Πρέπει να τηρούνται οι ειδικές οδηγίες του κατασκευαστή της μηχανής καθαρισμού και των καθαριστικών. Χρησιμοποιήστε ένα καθαριστικό που είναι κατάλληλο για απολυμαντικό πλυντηρίου.</p>
190	Αυτόματη απολύμανση	<p>Αυτόματη θερμική απολύμανση με απολυμαντικά πλυντηρίου, λαμβάνοντας υπόψη τις εθνικές απαιτήσεις για την A0 τιμή, π.χ. τιμή A0- 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 λεπτά απολύμανση με απιονισμένο νερό 90° C • Αποχέτευση νερού
200	Αυτόματο στέγνωμα	<p>Αυτόματο στέγνωμα σύμφωνα με τη διαδικασία αυτόματου στεγνώματος του πλυντηρίου-απολυμαντικού για τουλάχιστον 15 λεπτά (στους 90°C στο δωμάτιο έκλυσης).</p> <p>Εάν είναι απαραίτητο, μπορεί κατόπιν να ακολουθήσει και χειροκίνητο στέγνωμα με ένα πανί που δεν αφήνει χνούδι, εφόσον φαίνεται ότι μπορεί να ανιχνευθεί υγρασία στη συσκευή.</p>



Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή									
210	Έλεγχοι και επιθεωρήσεις	<p>Οι συσκευές πρέπει να είναι μακροσκοπικά καθαρές μετά από κάθε καθαρισμό, δηλαδή απαλλαγμένες από ορατή βρωμιά.</p> <ul style="list-style-type: none"> Μια συσκευή που έχει λεκιαστεί (διάβρωση, αποχρωματισμός) πρέπει να επιλυθεί αμέσως και να υποβληθεί σε ειδική επεξεργασία. Μια μολυσμένη συσκευή πρέπει να υποβληθεί σε επανεπεξεργασία. Σε περίπτωση σφαλμάτων ή ζημιών, η συσκευή πρέπει να σταλεί αμέσως για διαλογή και έλεγχο. <p>Τα ακόλουθα εξαρτήματα πρέπει να ελέγχονται με ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> Εγκοπές Λεπίδες Σημεία Αρθρώσεις (ενώσεις) Ελατήριο λαβής <ul style="list-style-type: none"> Εάν ο φορέας UDI είναι αναγνώσιμος, τα προϊόντα πρέπει να απορριφθούν. 									
220	Φροντίδα των συσκευών	<p>Αφήστε τη συσκευή να κρυώσει σε θερμοκρασία δωματίου. Εάν η συσκευή έχει αποσυναρμολογηθεί, πρέπει να επανασυναρμολογηθεί πριν από τη συντήρηση.</p> <p>Συντήρηση σημαίνει εφαρμογή λαδιού προϊόντος. Προϊόντα με άρθρωση ή άκρο ή με μεταλλικές συρόμενες επιφάνειες πρέπει να υποβάλλονται σε επεξεργασία με αποστειρώσιμα με ατμό προϊόντα φροντίδας με βάση την παραφίνη/λευκό έλαιο. Το αιο πρέπει να είναι κατάλληλο για χρήση με βιοϊατρικά προϊόντα και να είναι φυσιολογικά ασφαλές. Τα προϊόντα φροντίδας αποτρέπουν την τριβή μετάλλου σε μέταλλο και διατηρούν τα προϊόντα σε καλή κατάσταση. Τα προϊόντα με σήμανση λέιζερ μπορεί να ξεθωριάσουν όταν υποβληθούν σε επεξεργασία με βασικά καθαριστικά που περιέχουν φωσφορικό και υδροφθορικό οξύ. Ως αποτέλεσμα, η λειτουργία κωδικοποίησης μπορεί να επηρεαστεί ή να χαθεί. Γενικά, τα χειρουργικά προϊόντα πρέπει να υποβάλλονται σε μόνιμη φροντίδα πριν από τον λειτουργικό έλεγχο. Τα προϊόντα φροντίδας πρέπει να δρουν με τέτοιο τρόπο ώστε ακόμη και με τη μόνιμη χρήση τους να αποκλείεται το κόλλημα των αρθρώσεων (ενώσεων) λόγω αθροιστικής δράσης.</p>									
230	Συσκευασία	<p>Εάν δεν έχει γίνει ακόμη, η αποσυναρμολογημένη συσκευή πρέπει να επανασυναρμολογηθεί. Η συσκευή τοποθετείται σε κατάλληλη, συμβατή με τα πρότυπα συσκευασία για την αντίστοιχη συσκευή ή σε δίσκους αποστείρωσης για αποστείρωση σύμφωνα με τις σχετικές προδιαγραφές κατά DIN EN ISO 11607 ή κατά DIN EN 868 και σφραγίζεται.</p> <p>Η συσκευασία πρέπει να πληροί τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <ul style="list-style-type: none"> Κατάλληλο για αποστείρωση με ατμό (αντοχή σε θερμοκρασία έως τουλάχιστον 138° C (280° F) επαρκής διαπερατότητα ατμών). Επαρκής προστασία των συσκευών ή των συσκευασιών αποστείρωσης από μηχανικές βλάβες. Τακτική συντήρηση σύμφωνα με τις προδιαγραφές του κατασκευαστή (δοχεία αποστείρωσης). Δεν επιτρέπεται η υπέρβαση του μέγιστου βάρους των 10 κιλών ανά συσκευασία/περιεχόμενο του δοχείου αποστείρωσης. 									
240	Αποστείρωση	<p>Αποστείρωση των συσκευών με τη μέθοδο κλασματοποίησης προ-κενού (σύμφωνα με τις σχετικές προδιαγραφές κατά DIN EN ISO 17665-1) λαμβάνοντας υπόψη τις αντίστοιχες εθνικές απαιτήσεις. Οι συσκευές πρέπει να αποστειρώνονται σε κατάλληλη συσκευασία αποστείρωσης. Η αποστείρωση πρέπει να πραγματοποιείται χρησιμοποιώντας μια κλασματοποιημένη διαδικασία προ-κενού με τρεις κύκλους προ-κενού και ξήρανση σε κενό για τουλάχιστον 20 λεπτά. Πρέπει να ληφθούν υπόψη οι ακόλουθες παράμετροι:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Θερμοκρασία</th> <th>Χρόνος</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Ευρώπη</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>ΗΠΑ</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Πρέπει να τηρούνται οι οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του αυτόκλειστου (κλίβανος αποστείρωσης) και οι συνιστώμενες οδηγίες για το μέγιστο φορτίο υλικού αποστείρωσης. Το αυτόκλειστο (κλίβανος αποστείρωσης) πρέπει να εγκατασταθεί, να συντηρηθεί, να επικυρωθεί και να βαθμονομηθεί σύμφωνα με τους κανονισμούς.</p>		Θερμοκρασία	Χρόνος	Ευρώπη	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	ΗΠΑ	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Θερμοκρασία	Χρόνος									
Ευρώπη	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
ΗΠΑ	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Επιπρόσθετες πληροφορίες	<p>Ο αρμόδιος για την επανεπεξεργασία είναι υπεύθυνος να διασφαλίζει ότι η επανεπεξεργασία που πραγματοποιείται με τον εξοπλισμό, τα υλικά και το προσωπικό που χρησιμοποιείται στην εγκατάσταση επανεπεξεργασίας επιτυγχάνει τα επιθυμητά αποτελέσματα. Αυτό συνήθως απαιτεί επικύρωση και τακτική παρακολούθηση της διαδικασίας και του εξοπλισμού που χρησιμοποιείται.</p>									



Ενότητα	Τίτλος	Περιγραφή
260	Σέρβις , επισκευή και μεταφορά μετ' επιστροφής	 Σέρβις και επισκευή  Μεταφορά μετ' επιστροφής
		<p>Μην πραγματοποιείτε μόνοι σας επισκευές ή τροποποιήσεις στις συσκευές. Αυτή είναι η αποκλειστική ευθύνη του εξουσιοδοτημένου προσωπικού του κατασκευαστή. Επικοινωνήστε μαζί μας εάν έχετε παράπονα, αξιώσεις ή πληροφορίες σχετικά με τις συσκευές μας.</p> <p>Οι ελαττωματικές ή μη συμμορφούμενες συσκευές πρέπει να έχουν περάσει από ολόκληρη τη διαδικασία επανεπεξεργασίας πριν επιστραφούν για επισκευή/σέρβις.</p>
270	Αποθήκευση και μεταφορά	<ul style="list-style-type: none"> • Προστασία από μηχανικές βλάβες • Αποθηκεύεται στεγνό και χωρίς σκόνη • Αποθήκευση και μεταφορά σε ασφαλή δοχεία/συσκευασίες • Χειρισμός με προσοχή, μην το πετάτε και να αποθέτετε με μεγάλη προσοχή <p>Η κατάλληλη εγκεκριμένη συσκευασία αποστείρωσης (π.χ. σύμφωνα με το DIN EN 868, ISO 11607) πρέπει να χρησιμοποιείται για την αποστείρωση, την επακόλουθη μεταφορά και αποθήκευση.</p>
280	Οδηγίες ελέγχου και επιθεώρησης	<p>Πριν από κάθε χρήση της συσκευής, πρέπει να ελέγχεται για σπασίματα, ρωγμές, παραμορφώσεις, φθορές και λειτουργικότητα. Οι φθαρμένες, διαβρωμένες, παραμορφωμένες, πορώδεις ή άλλως κατεστραμμένες συσκευές πρέπει να στέλνονται προς διαλογή.</p> <p>Τα ακόλουθα εξαρτήματα πρέπει να ελέγχονται με ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ ο Εγκοπές ○ ο Λεπίδες ○ ο Σημεία ○ ο Αρθρώσεις (ενώσεις) ○ ο Ελατήριο λαβής <p>Οι ανοξειδωτοί χάλυβες που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των συσκευών σχηματίζουν ειδικά παθητικά στρώματα ως προστατευτικά στρώματα λόγω του κράματός τους. Αυτοί οι χάλυβες παρουσιάζουν περιορισμένη αντίσταση στην επίθεση ιόντων χλωρίου και επιθετικών μέσων και υγρών! Επιπροσθέτως των προσπαθειών που καταβάλλει ο κατασκευαστής στην επιλογή των σωστών υλικών και στην προσεκτική επεξεργασία τους, οι συσκευές πρέπει να υπόκεινται σε επαγγελματική και συνεχή φροντίδα και στη σωστή προετοιμασία στο τέλος του χρήστη.</p>
290	Αντοχή υλικού	<p>Όταν επιλέγετε καθαριστικά και απολυμαντικά, βεβαιωθείτε ότι δεν περιέχουν τα ακόλουθα συστατικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Οργανικά, ανόργανα και οξειδωτικά οξέα (ελάχιστη επιτρεπόμενη τιμή pH 5,5) • Αλκάλια/ισχυρά αλκάλια (ουδέτερα/ενζυματικά (μέγιστη επιτρεπόμενη τιμή pH 8,5, υποχρεωτική για συσκευές από αλουμίνιο ή άλλα ευαίσθητα στα αλκάλια υλικά) ή αλκαλικά καθαριστικά (μέγιστη επιτρεπόμενη τιμή pH 11, υποχρεωτική για συσκευές που προορίζονται για χρήση σε πράϊον - κρίσιμες περιοχές, π.χ. σύμφωνα με το Παράρτημα 7 της Σύστασης KRINKO RKI VbArM για επανεπεξεργασία)) • Οργανικοί διαλύτες (π.χ. αλκοόλες, αιθέρες, κετόνες, βενζίνες) • Οξειδωτικά μέσα (π.χ. υπεροξειδία υδρογόνου) • Αλογόνα (χλώριο, ιώδιο, βρώμιο) • Αρωματικοί/αλογονωμένοι υδρογονάνθρακες



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



hrvatski

Upute za obradu B

Važne napomene



Prije svake uporabe pažljivo pročitajte ove upute za ponovnu obradu i čuvajte ih, tako da su jednostavno dostupne korisniku ili odgovarajućem tehničkom osoblju.



Pažljivo pročitajte upozorenja naznačena ovim simbolom. Neispravna uporaba proizvoda može uzrokovati ozbiljne ozljede pacijentu, korisniku ili trećoj strani.





Ove upute za obradu odnose se na sve brojeve artikala u Annex I.

Odjeljak	Naslov	Opis	
10	Namjena i područje primjene	Uređaje smije upotrebljavati samo primjereno obučeno i kvalificirano osoblje i samo za određenu namjenu u specijalističkoj medicini. Uređaji nisu namijenjeni uporabi na središnjem krvotočnom ili živčanom sustavu. Za odabir uređaja koji će se uporabiti u posebnoj primjeni ili pri radu, obuku i informiranje te iskustvo za rukovanje uređajima odgovorni su glavni liječnik ili korisnik.	
20	Mjere predo strožn osti i upo zorenja	 Pozor!	Medicinski uređaji načinjeni su samo za uporabu na ljudima i ne smiju se uporabiti u drugačiju svrhu. Neispravno rukovanje i njega kao te neispravna uporaba mogu uzrokovati ubrzano habanje uređaja.
		 Postupanje s novim uređajima	Tvornički novi uređaji moraju se prije uporabe jednokratno potpuno ponovo obraditi. Zaštitne kapice i mrežice uređaja s oštrim rubovima prethodno se moraju u potpuno ukloniti.
		 Opterećenje	Mora se izbjegavati preopterećivanje uređaja. Preopterećenje može uzrokovati savijanje ili lom, čime se gube funkcionalnosti uređaja.
		 Funkcionalno oštećenje	Uređaji korodiraju i njihova se funkcija umanjuje u kontaktu s agresivnim tvarima. Zbog toga je neophodno postupiti prema uputama o ponovnoj obradi i sterilizaciji.
		 Radni uvjeti	Za siguran rad navedenih uređaja iznimno su bitni ispravno održavanje i njega uređaja. Usto, prije svake uporabe mora se obaviti funkcionalna ili vizualna provjera. O ovome piše u odgovarajućim odjeljcima ovih uputa za ponovnu obradu.
		 Mogućnost ponovne obrade	Pri ponovnoj obradi uređaja, ako postoji opasnost od kontaminacije TSE/CJD, moraju se provoditi smjernice Svjetske zdravstvene organizacije (WHO), kao i nacionalni propisi za bolničku higijenu. Najsigurniji i najjasniji način osiguranja nepostojanja rizika rezidualne infektivnosti kontaminiranih proizvoda i ostalih materijala je zbrinjavanje spaljivanjem. U određenim se javnozdravstvenim situacijama mogu uporabiti manje učinkovite metode, u skladu s državnim propisima. Parametri sterilizacije parom, koje Svjetska zdravstvena organizacija (WHO) preporučuje za inaktivaciju priona, uz ograničenu djelotvornost, su: 134 °C/273 °F tijekom 18 minuta.
		 Pohrana	Nema posebnih propisa za pohranu uređaja prije sterilizacije. No preporučujemo pohranu medicinskih uređaja u čistom i suhom okruženju.



Odjeljak	Naslov	Opis																
	 Validacija	<p>Uređaje koji se koriste za ponovnu obradu mora potvrditi korisnik. Sljedeći uređaji i čistači korišteni su kao dio validacije.</p> <table border="1"> <tr> <td>sredstva za čišćenje</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Sredstvo za dezinfekciju</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>četkati</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrazvučna kupka</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Pištalj za pritisak vode</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Parni autoklav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Uređaj za čišćenje i dezinfekciju</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterilno pakiranje</td> <td>Papirna/folijska ambalaža u skladu s ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Mogu se koristiti ekvivalentna sredstva za čišćenje i dezinfekciju, kao i uređaji drugih proizvođača. *Sustave pakiranja koji odstupaju od ovoga mora potvrditi korisnik.</p>	sredstva za čišćenje	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Sredstvo za dezinfekciju	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	četkati	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrazvučna kupka	Elma Elmasonic S 300H	Pištalj za pritisak vode	Karl Storz 27660P	Parni autoklav	Lautenschläger ZentraCert	Uređaj za čišćenje i dezinfekciju	Miele PG 8535	Sterilno pakiranje	Papirna/folijska ambalaža u skladu s ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *
sredstva za čišćenje	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Sredstvo za dezinfekciju	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
četkati	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrazvučna kupka	Elma Elmasonic S 300H																	
Pištalj za pritisak vode	Karl Storz 27660P																	
Parni autoklav	Lautenschläger ZentraCert																	
Uređaj za čišćenje i dezinfekciju	Miele PG 8535																	
Sterilno pakiranje	Papirna/folijska ambalaža u skladu s ISO 11607-1 i DIN EN 868-2 *																	
30	Obveze i jamstva	Uređaje smije upotrebljavati samo primjereno obučeno i kvalificirano osoblje i samo za medicinske namjene. Za odabir uređaja koji će se uporabiti u posebnoj primjeni ili pri radu, obuku i informiranje te iskustvo za rukovanje uređajima odgovorni su glavni liječnik ili korisnik. Proizvođač ne preuzima odgovornost za štetu nastalu zbog neovlaštenih popravaka ili održavanja.																
40	Obveza izvješćivanja	Svi ozbiljni incidenti povezani s uređajima moraju se prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj je prebivalište korisnika i/ili pacijenta.																
50	 Sterilnost: Stanje pri isporuci	Medicinski proizvodi isporučuju se u nesterilnom stanju i korisnik ih mora prije prve i svake sljedeće uporabe obraditi i sterilizirati prema sljedećim uputama.																
60	Ograničenja ponovne obrade, zbrinjavanje	<p>Učestala ponovna obrada neznatno utječe na uređaje. Vijek trajanja uređaja ograničen je habanjem od uporabe za namjenu i oštećenjima.</p> <p>Ponovno procesiranje provedeno je 50 puta s reprezentativnim proizvodima kako bi se potvrdilo da se proizvodi mogu ponovno obraditi i da se nisu nakupili kemikalije ili druge kontaminante koji bi mogli utjecati na biokompatibilnost proizvoda.</p> <p>Uređaj se više ne smije koristiti i zbog sljedećega: korozija, oštećenje, lomovi, pukotine, deformacija, poroznost, funkcionalna ograničenja, uređaji s neprepoznatljivim ili nedostajućim oznakama (nosača jedinstvene identifikacije). Stoga se mora postupiti prema odgovarajućim uputama za funkcionalno ispitivanje ponovne obrade. Na kraju vijeka trajanja proizvoda, zbrinite ih na odgovarajući način ili u sustavu za recikliranje. Moraju se poštivati državni propisi i smjernice zbrinjavanja.</p>																
70	Obrada	Pogledajte sljedeće točke																
75	Kvaliteta vode	Instrumente treba ispirati u pojedinačnim koracima demineraliziranom/deioniziranom vodom (deionizirana voda). Za mikrobnu kvalitetu vode koja se koristi, prihvatljivom se smatra granična vrijednost od ≤ 100 CFU/ml.																
80	 Upozorenja	Voda iz slavine mora biti kvalitete za piće. Ako uređaj nije jednodijelni, mora ga se rastaviti koliko je to moguće.																



Odjeljak	Naslov	Opis	
90	 Mjesto uporabe	<p>Grubu prljavštinu, ostatke npr. hemostatskih sredstava, sredstava za dezinfekciju kože i maziva, kao i nagrizajuće lijekove mora se, ako je to moguće, ukloniti prije odlaganja uređaja. Svako onečišćenje mora se isprati ili obrisati odmah nakon uporabe. Uređaj se ne smije čistiti fiziološkom otopinom ili pohraniti prije suhog zbrinjavanja. Svaki put kad je to moguće, poželjno je uklanjanje nečistoća, jer produljeno izlaganje medicinskih proizvoda otopinama tijekom mokrog zbrinjavanja može uzrokovati materijalne štete (npr. koroziju).</p> <p>Mora se izbjegavati dugotrajno čekanje na ponovnu obradu, npr. preko noći ili tijekom vikenda (< 1 sati sušenja nakon onečišćenja).</p>	
100	 Transport	<p>Uređaj se nakon uporabe odlaže bez dezinfekcijskog sredstva ili ostalih tekućina i prevozi u uređaj za ponovnu obradu medicinskih uređaja. Uređaj se mora suho zbrinuti odmah nakon uporabe. Ovo znači kako se uređaj mora prevoziti u zatvorenom spremniku od mjesta uporabe do ponovne obrade bez uranjanja u dezinfekcijsku otopinu ili ostale tekućine, čime se izbjegava sušenje uređaja.</p>	
110	Prethodna obrada	<p>Ako uređaj nije jednodijelni, mora ga se rastaviti koliko je to moguće.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Uređaj se mora uroniti u vodu iz slavine (u skladu s propisima o vodi za piće) na 10 minuta, izbjegavajući stvaranje mjehurića na njegovim površinama. • Ispirite uređaj pod hladnom vodom kvalitete za piće iz slavine (< 40 °C) sve dok se ne ukloni sva vidljiva nečistoća. • Tvrdokornu nečistoću uklonite mekanom četkom. • Ako su dostupni, ventili se moraju otvoriti. • Ako postoje, plombe se moraju ukloniti. <p>• Pokretne dijelove uređaja pomičite naprijed-natrag najmanje deset puta.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vodenim tlačnim pištoljem <ul style="list-style-type: none"> ○ pukotine ○ rupe ○ rubovi <p>moraju se intenzivno ispirati > 60 sekundi hladnom vodom (kvalitete vode za piće, < 40 °C).</p> <p>Za proizvode s lumenima:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Osim ovoga, napunite lumen vodom iz slavine (kvalitete vode za piće, < 40 °C) jednokratnom štrcaljkom (50 ml). Vrijeme uranjanja je 10 minuta. • Lumene trljajte četkom čiji su promjer i duljina malo veći od promjera i duljine lumena. Četkom prođite kroz lumene najmanje triput. • Ako čišćenje četkom nije izvedivo zbog malenih promjera lumena, mora ih se isprati triput jednokratnom štrcaljkom od 50 ml. Uporabite vodu iz slavine (kvaliteta vode za piće, < 40 °C). 	
120	a) Ručno čišćenje/dezinfekcija/sušenje	Napomena:	prije ultrazvučnog čišćenja, mora se obaviti predobrada (pogledajte odjeljak 110).
		Ultrazvučno čišćenje	<ul style="list-style-type: none"> • Uronite uređaje u ultrazvučnu kupku (< 40 °C) s blago alkalnim deterdžentom i frekvencijom od približno 35 kHz. Vrijeme obrade ultrazvukom mora odgovarati specifikacijama proizvođača deterdženta. • Mora se koristiti deterdžent prikladan za ultrazvučno čišćenje. Morate se pridržavati uputa proizvođača deterdženta. • Uređaji se moraju postaviti tako da se obuhvate sve površine. • Uređaji se ne smiju uzajamno dodirivati. • Temeljito isperite uređaje (najmanje 1 min.) triput hladnom vodom (kvalitete vode za piće, < 40 °C).






Odjeljak	Naslov	Opis
130	Ručno čišćenje	<ul style="list-style-type: none"> • Pokretne dijelove uređaja pomičite naprijed-natrag najmanje deset puta. Proizvod se na daljnju obradu mora proslijediti u otvorenom stanju. <p>Za proizvode s lumenima:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Lumene trljajte četkom čiji su promjer i duljina malo veći od promjera i duljine lumena. Četkom prođite kroz lumene najmanje triput. • Ako čišćenje četkom nije izvedivo zbog malenih promjera lumena, mora ih se isprati triput jednokratnom štrcaljkom od 50 ml. Uporabite vodu iz slavine (kvaliteta vode za piće, < 40 °C). <p>Uporabite blago alkalni deterdžent i pripremite otopinu za čišćenje prema proizvođačkim uputama.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Uređaje potpuno uronite u otopinu za čišćenje. • Daljnje čišćenje obavljajte ispod površine, radi izbjegavanja prskanja kontaminirane tekućine. <p>Ukupno vrijeme izlaganja otopini za čišćenje mora biti u skladu s proizvođačkim uputama uporabljenog sredstva za čišćenje.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Četkajte uređaje koji su potpuno u otopini mekanom četkom najmanje jednu minutu. • Uklonite uređaje iz otopine za čišćenje i ispiranjem vodom najmanje jednu minutu potpuno uklonite otopinu za čišćenje. • Vodenim tlačnim pištoljem (ili sličnim) (> 30 sekundi) isperite: <ul style="list-style-type: none"> ○ pukotine ○ rupe ○ rubovi <p>hladnom vodom iz slavine (< 40 °C, kvalitete vode za piće).</p>
140	Ručna dezinfekcija	<p>Treba se pridržavati posebnih uputa proizvođača dezinficijensa o koncentraciji, temperaturi i vremenu kontakta. Smiju se uporabiti samo sredstva za dezinfekciju prikladna za medicinske proizvode.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Lumeni se moraju isprati sredstvom za dezinfekciju jednokratnom štrcaljkom najmanje triput prije i nakon razdoblja izlaganja. • Uređaji se moraju potpuno uroniti u sredstva za dezinfekciju, tako da obuhvati sve njihove površine. Mora se poštivati razdoblje izlaganja, koje je naznačio proizvođač sredstva za dezinfekciju. • Uređaji se ne smiju uzajamno dodirivati. • Pokretne dijelove uređaja pomičite naprijed-natrag najmanje deset puta. • Ispiranje uređaja u deioniziranoj vodi > 15 sekundi. • Pokretni dijelovi uređaja moraju se pomicati naprijed-natrag najmanje deset puta, uz ispiranje deioniziranom vodom. • Lumeni se moraju dodatno isprati deioniziranom vodom jednokratnom štrcaljkom (50 ml) najmanje triput.
150	Ručno sušenje	<p>Sušite ručno jednokratnom krpom koja ne ostavlja dlačice, sve dok sve površine nisu suhe. Lumeni se moraju propuhati sterilnim stlačenim zrakom, bez ulja.</p>
160	Napomena:	<p>prije mehaničkog čišćenja mora se obaviti predobrada (pogledajte odjeljak 110).</p>



Odjeljak	Naslov	Opis
		<ul style="list-style-type: none"> • Uronite uređaje u ultrazvučnu kupku (< 40 °C) s blago alkalnim deterdžentom i frekvencijom od približno 35 kHz. Vrijeme obrade ultrazvukom mora odgovarati specifikacijama proizvođača deterdženta. • Mora se koristiti deterdžent prikladan za ultrazvučno čišćenje. Morate se pridržavati uputa proizvođača deterdženta. • Uređaji se moraju postaviti tako da se obuhvate sve površine. • Uređaji se ne smiju uzajamno dodirivati. • Temeljito isperite uređaje (najmanje 1 min.) tripud hladnom vodom (kvalitete vode za piće, < 40 °C). <p>Postupak nakon ultrazvučne obrade: vodenim tlačnim pištoljem (> 30 sekundi) i hladnom vodom iz slavine (> 40 °C) ponovo isperite:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ pukotine ○ rupe ○ rubovi <ul style="list-style-type: none"> • Lumene trljajte četkom čiji su promjer i duljina malo veći od promjera i duljine lumena. Četkom prođite kroz lumene najmanje tripud. • Ako čišćenje četkom nije izvedivo zbog malenih promjera lumena, mora ih se isprati tripud jednokratnom štrcaljkom od 50 ml. Uporabite vodu iz slavine (kvaliteta vode za piće, < 40 °C). <p>Tijekom uporabe vodenog tlačnog pištolja, pokretni dijelovi uređaja moraju se pomicati naprijed-natrag najmanje deset puta.</p>
170	b) Mehaničko čišćenje/dezinfekcija/sušenje	<p>Proizvod se na daljnju obradu mora proslijediti u otvorenom stanju, uporabom pomagala, ako je to potrebno.</p> <p>Opruga se ručke, ako postoji, mora otkvačiti.</p> <p>Moraju se izbjegavati područja nedostupna ispiranju. Uređaji se moraju pripremiti u odgovarajućim cjedilima ili posudama za ispiranje (odaberite veličinu primjerenu uređajima). Uređaje se u košaru za čišćenje mora postaviti na minimalnu međusobnu udaljenost. Izbjegavanjem preklapanja spriječit ćete oštećenje uređaja tijekom čišćenja. Kvaliteta i vrsta opterećenja u pliticama za čišćenje moraju se odabrati tako da se ne očekuje neadekvatan ishod čišćenja.</p> <p>Za proizvode s lumenima: Uređaj se mora postaviti tako da voda može teći u lumene i iz njih.</p>
180		<p>(perilica, perač - dezinfektor u skladu s EN ISO 15883): Ako je dostupan priključak za ispiranje, uređaj se mora na nj priključiti.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Predispiranje 5 minuta hladnom vodom iz slavine (kvaliteta vode za piće) < 40 °C. • Odvodnja. • 10 minuta čišćenja deioniziranom vodom pri 55 °C, s blago alkalnim deterdžentom. • Odvodnja. • Jedna minuta ispiranja deioniziranom vodom. • Odvodnja. • Jedna minuta ispiranja deioniziranom vodom. • Odvodnja. <p>Moraju se poštivati posebne proizvođačke upute stroja i sredstava za čišćenje. Uporabite sredstvo za čišćenje prikladno za perač-dezinfektor.</p>
190		<p>Automatska toplinska dezinfekcija u perlačima-dezinfektorima, prema državnim propisima za vrijednost A0; npr. za vrijednost A0 od 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minuta dezinfekcije deioniziranom vodom pri 90 °C. • Odvodnja.
200		<p>Automatsko sušenje u perlaču-dezinfektoru u trajanju od najmanje 15 minuta (pri 90 °C u prostoru za ispiranje).</p> <p>Prema potrebi, ako se na uređaju može uočiti vlaga, naknadno ručno sušenje krpom koja ne ostavlja dlačice.</p>



Odjeljak	Naslov	Opis									
210	Inspekcije	<p>Uređaji nakon svakog čišćenja moraju biti makroskopski čisti, tj. bez vidljivih nečistoća.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Priljav uređaj (korozija, promjena boje) mora se odmah izdvojiti i podvrgnuti posebnoj obradi. • Kontaminiran uređaj mora se ponovo obraditi. • U slučaju kvarova ili oštećenja, uređaj se mora odmah izdvojiti. <p>Sljedeće komponente moraju se provjeriti posebnom pozornošću:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ urezi ○ oštrice ○ vrhovi ○ zglobovi ○ opruga ručke <ul style="list-style-type: none"> • Ako je nosač UDI nečitak, proizvodi se moraju odbaciti. 									
220	Njega uređaja	<p>Uređaj se mora ohladiti na sobnu temperaturu. Ako ste uređaj rastavljali, prije održavanja se mora ponovno sastaviti.</p> <p>Održavanje podrazumijeva primjenu ulja za čišćenje instrumenata. Proizvodi sa zglobom ili završecima (škare, stezaljke itd.) ili metalnim kliznim površinama (rebraste škare, bušilice itd.) moraju se obraditi u parostabilizatorima stabilnim proizvodima za njegu na osnovi parafinskog / bijelo ulja. Ulje mora biti prikladno za biomedicinske proizvode i fiziološki sigurno. Proizvodi za njegu sprječavaju trenje metala o metal i održavaju proizvode u dobrom stanju. Proizvodi s laserskom oznakom mogu izbljedjeti, ako se tretiraju osnovnim sredstvima za čišćenje koja sadrže fosfornu i fluorovodičnu kiselinu. Zbog ovoga se funkcija kodiranja može oštetiti ili izgubiti. Kirurški se proizvodi općenito moraju podvrgnuti stalnoj njezi, prije funkcionalnog ispitivanja. Sredstva za njegu moraju djelovati tako da je i uz njihovu stalnu uporabu isključi zaglavljivanje zglobnih dijelova zbog aditivnog efekta.</p>									
230	Pakiranje	<p>Ako to još nije učinjeno, rastavljeni uređaj mora se ponovo sastaviti.</p> <p>Uređaj se postavlja u prikladno, standardizirano pakiranje ili u zabrtvljene plitice za sterilizaciju, prema DIN EN ISO 11607 ili DIN EN 868.</p> <p>Pakiranje mora udovoljiti sljedećim zahtjevima:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prikladno je za sterilizaciju parom (otpornost na temperaturu do najmanje 138 °C (280 °F), dovoljna paropropusnost). • Dovoljna zaštita uređaja ili sterilizacijske ambalaže od mehaničkih oštećenja. • Redovito održavanje prema proizvođačkim specifikacijama (spremnici za sterilizaciju). • Ne smije se premašiti maksimalna težina od 10 kg po pakiranju/sadržaju spremnika za sterilizaciju. 									
240	Sterilizacija	<p>Sterilizacija uređaja frakcioniranom predvakuumskom metodom (prema DIN EN ISO 17665-1), uzimajući u obzir odnosne državne propise. Uređaji se moraju sterilizirati u prikladnoj sterilizacijskoj ambalaži.</p> <p>Sterilizacija se mora provesti frakcioniranim predvakuumskim postupkom s tri ciklusa predvakuuma i sušenjem u vakuumu u trajanju od najmanje 20 minuta. U obzir se uzimaju sljedeći parametri:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Vrijeme</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>SAD</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Morate poštivati upute za uporabu proizvođača autoklava i preporučenih smjernica za maksimalno opterećenje sterilizacijskog materijala. Autoklav se mora instalirati, održavati, vrednovati i kalibrirati u skladu s propisima.</p>		Temperatura	Vrijeme	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	SAD	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Vrijeme									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
SAD	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Dodatne informacije	<p>Ponovni obrađivač je zadužen osigurati ponovnu obradu opremom, materijalima i osobljem koji u postrojenju za ponovnu obradu postižu očekivane rezultate. Ovo obično zahtijeva vrednovanje i rutinsko praćenje procesa i uporabljene opreme.</p>									
260	Servis, popravak i povratni transport	<p> Servis i popravak</p> <p>Samostalno ne popravljajte i ne preinačujte uređaje. Za ovo je zaduženo isključivo proizvođačevo ovlašteno osoblje. Kontaktirajte nas za sve pritužbe, zahtjeve ili informacije povezane s našim uređajima.</p>									
	 Povratni transport	<p>Neispravni ili neusklađeni uređaji moraju proći čitav proces ponovne obrade, prije povrata na popravak/servis.</p>									



Odjeljak	Naslov	Opis
270	Skladištenje i transport	<ul style="list-style-type: none">• Zaštite od mehaničkih oštećenja.• Pohranite suho i zaštićeno od prašine.• Pohranite i transportirajte u sigurnim spremnicima/oakiranju.• Pažljivo rukujte; ne bacajte i ne ispuštajte. <p>Za sterilizaciju, naknadni transport i pohranu mora se uporabiti odgovarajuće odobreno pakiranje za sterilizaciju (npr. prema DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Upute za inspekciju	<p>Prije svake uporabe uređaja mora ga se provjeriti na lomove, pukotine, deformacije, oštećenja i funkcionalnost. Istrošeni, korodirani, deformirani, porozni ili na drugačiji način oštećeni uređaji moraju se izdvojiti.</p> <p>Sljedeće komponente moraju se provjeriti posebnom pozornošću:</p> <ul style="list-style-type: none">○ urezi○ oštrice○ vrhovi○ zglobovi○ opruga ručke <p>Nehrđajući čelici za proizvodnju uređaja tvore specifične pasivne zaštitne slojeve, zbog njihovih legura. Ovi čelici samo su ograničeno otporni na oštećenje kloridnim ionima i agresivnim medijima i tekućinama. Uz napore proizvođača pri odabiru primjerenih materijala i njihovoj pažljivoj obradi, uređaji se moraju podvrgnuti profesionalnoj i kontinuiranoj njezi i pravilnoj korisničkoj pripremi.</p>
290	Otpornost materijala	<p>Sredstava za čišćenje i dezinfekciju ne smiju sadržavati sljedeće sastojke:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organske, mineralne i oksidirajuće kiseline (minimalno dopuštena pH 5,5).• Lužine/jake lužine (neutralne/enzimske [maksimalna dopuštena pH 8,5, obavezna za uređaje načinjene od aluminija ili drugačijih materijala osjetljivih na lužine] ili alkalna sredstva za čišćenje [maks. dopuštena pH 11, obavezna za uređaje namijenjene primjeni u prionski kritičnim područjima, npr. prema Dodatku 7. preporuke za ponovnu obradu KRINKO RKI BfArM]).• Organska otapala (npr. alkoholi, eteri, ketoni, benzini).• Oksidirajuća sredstva (npr. vodikovi peroksidi).• Halogeni elementi (klor, jod, brom).• Aromatski/halogenirani ugljikovodici.



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



latviešu

Norādījumi par apstrādi B

Svarīgas piezīmes



Pirms katras lietošanas rūpīgi izlasiet šo atkārtotas apstrādes instrukciju, un glabājiet šo dokumentu vietā, kur tam var viegli piekļūt lietotājs vai iesaistītais tehniskais personāls.



Rūpīgi izlasiet ar šo simbolu norādītos brīdinājumus. Ja izstrādājumi tiks lietoti nepareizi, pacients, lietotāji vai trešās personas var gūt nopietnus savainojumus.





Šī pārstrādes instrukcija attiecas uz Annex I pielikumā minētajiem izstrādājumu numuriem.

Sadaļa	Nosaukums	Apraksts	
10	Paredzamais lietojums un pielietojuma joma	Šīs ierīces drīkst izmantot tikai specializētās medicīnas jomās, un to drīkst darīt tikai atbilstoši apmācīts un kvalificēts personāls. Šīs ierīces nav paredzēts izmantot centrālajā asinsrites vai centrālajā nervu sistēmā. Ārstējošajam ārstam vai lietotājam ir pienākums izvēlēties konkrētam lietojumam vai procedūrām piemērotas ierīces, jābūt atbilstoši apmācītam, jāpārzina visa nepieciešamā informācija un jābūt pietiekamai pieredzei attiecīgo ierīču lietošanā.	
20	Piesardzības pasākumi un brīdinājumi	Uzmanību!	Šīs medicīniskās ierīces ir paredzēts izmantot tikai cilvēkiem, un tās nedrīkst izmantot citā nolūkā. Nepareizas apstrādes, tehniskās apkopes un lietošanas rezultātā ierīces var priekšlaicīgi nolietoties.
		Jaunu ierīču apstrāde	No rūpnīcas saņemtām jaunām ierīcēm pirms lietošanas vienreiz jāveic pilns atkārtotas apstrādes process. Pirms apstrādes ierīcēm, kam ir asas malas, pilnībā jānoņem aizsargvāciņi un aizsargpārsegi.
		Noslodze	Jāizvairās no ierīču pārslodzes. Pārslodzes ietekmē ierīcēm var veidoties izliekums vai tās var salūzt, un tas var nelabvēlīgi ietekmēt ierīces ekspluatācijas īpašības.
		Darbības traucējumi	Ja ierīces tiks pakļautas kodīgu vielu iedarbībai, uz tām var veidoties rūsa, kas var radīt darbības traucējumus. Tādēļ ir svarīgi ievērot atkārtotas apstrādes un sterilizācijas norādījumus.
		Izmantošanas apstākļi	Lai iepriekš minēto ierīču izmantošana būtu droša, ir svarīgi nodrošināt pareizu to uzturēšanu un tehnisko apkopi. Turklāt pirms katras lietošanas ir jāveic to funkcionāla un vizuāla pārbaude. Papildinformācija ir sniegta šīs atkārtotas apstrādes instrukcijas attiecīgajās sadaļās.
		Atkārtota apstrāde	Atkārtoti apstrādājot ierīces, kas var būt saistītas ar TSE/KJS pārnesšanas risku, jāievēro Pasaules Veselības organizācijas (PVO) vadlīnijas, kā arī valstī noteiktās higiēnas prasības attiecībā uz slimnīcām. Piesārņotu izstrādājumu un citu materiālu sadedzināšana ir visdrošākais un visvienkāršākais veids, kā izvairīties no atlikušās inficētspējas. Dažās sabiedrības veselības situācijās, ievērojot valstī noteiktās prasības, var izmantot mazāk efektīvu metodi. Ja tiek veikta sterilizācija ar karstu tvaiku, PVO ieteiktie prionu inaktivācijas parametri (ar ierobežotu efektivitāti) ir šādi: 134 °C/273 °F 18 minūtes.
Glabāšana	Nav īpašu prasību attiecībā uz ierīču glabāšanu pirms sterilizācijas. Tomēr medicīniskās ierīces ieteicams glabāt tīrā un sausā vidē.		



Sadaļa	Nosaukums	Apraksts																
	 Validācija	<p>Lietotājam jāapstiprina ierīces, ko izmanto atkārtotai apstrādei. Validēšanā tika izmantotas šādas ierīces un tīrīšanas līdzekļi.</p> <table border="1"> <tr> <td>Tīrīšanas līdzekļi</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfekcijas līdzeklis</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Birstes</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultraskaņas vanna</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Ūdens spiediena pistole</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Tvaika autoklāvs</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Tīrīšanas un dezinfekcijas ierīce</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterils iepakojums</td> <td>Papīra/plēves iepakojums saskaņā ar ISO 11607-1 un DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Var izmantot līdzvērtīgus tīrīšanas un dezinfekcijas līdzekļus, kā arī citu ražotāju ierīces. *Uzņēmējam ir jāapstiprina iepakojuma sistēmas, kas atšķiras no šīs prasības.</p>	Tīrīšanas līdzekļi	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfekcijas līdzeklis	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Birstes	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultraskaņas vanna	Elma Elmasonic S 300H	Ūdens spiediena pistole	Karl Storz 27660P	Tvaika autoklāvs	Lautenschläger ZentraCert	Tīrīšanas un dezinfekcijas ierīce	Miele PG 8535	Sterils iepakojums	Papīra/plēves iepakojums saskaņā ar ISO 11607-1 un DIN EN 868-2 *
Tīrīšanas līdzekļi	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfekcijas līdzeklis	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Birstes	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultraskaņas vanna	Elma Elmasonic S 300H																	
Ūdens spiediena pistole	Karl Storz 27660P																	
Tvaika autoklāvs	Lautenschläger ZentraCert																	
Tīrīšanas un dezinfekcijas ierīce	Miele PG 8535																	
Sterils iepakojums	Papīra/plēves iepakojums saskaņā ar ISO 11607-1 un DIN EN 868-2 *																	
30	Atbildība un garantija	Ierīces drīkst izmantot tikai tām paredzētajā nolūkā medicīnas jomā, un to drīkst darīt tikai atbilstoši apmācīts un kvalificēts personāls. Ārstējošajam ārstam vai lietotājam ir pienākums izvēlēties konkrētām lietojumam vai procedūrām piemērotas ierīces, jābūt atbilstoši apmācītam, jāpārzina visa nepieciešamā informācija un jābūt pietiekamai pieredzei attiecīgo ierīču lietošanā. Ražotājs neuzņemas nekādu atbildību par bojājumiem, kas radušies nepilnvarotu personu veikta remonta vai tehniskās apkopes rezultātā.																
40	Pienākums ziņot	Par visiem nopietniem incidentiem, kas saistīti ar šīm ierīcēm, ir jāziņo ražotājam un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs un/vai pacients ir reģistrēts.																
50	 Sterilitāte: Piegādes apstākļi	Medicīniskās ierīces tiek piegādātas nesterilas, tādēļ gan pirms pirmās, gan pirms katras nākamās lietošanas lietotājam ir jānodrošina to apstrāde un sterilizācija saskaņā ar turpinājumā sniegtajiem norādījumiem.																
60	Atkārtotas apstrādes un utilizācijas ierobežojumi	<p>Bieža atkārtota apstrāde tikai nedaudz ietekmē ierīces. Izstrādājuma kalpošanas laiku nelabvēlīgi ietekmē nolietojums, kas radies paredzētā lietojuma ietekmē, un ierīces bojājumi.</p> <p>Atkārtota apstrāde tika veikta 50 reizes ar reprezentatīviem produktiem, lai apstiprinātu, ka produktus var atkārtoti apstrādāt un ka nav uzkrājušās ķīmiskas vielas vai citas piesārņojošas vielas, kas varētu ietekmēt produktu biokompatibilitāti.</p> <p>Ierīci vairs nedrīkst izmantot, ja rodas kāds no šiem apstākļiem, bet ne tikai: korozija, bojājumi, lūzumi, plaisas, deformācija, porainība, darbības traucējumi, nesalasāms marķējums vai nepieciešamā marķējuma nav (UDI datu nesējam). Iepriekš minēto apstākļu gadījumā personai, kura veic atkārtotu apstrādi, ir jāveic darbības pārbaude saskaņā ar piemērojamajiem noteikumiem. Izstrādājuma kalpošanas laika beigās jānodrošina tā atbilstoša utilizācija, vai arī tas jānodod otrreizējās pārstrādes uzņēmumā. Jāievēro valstī spēkā esošie noteikumi un vadlīnijas par utilizāciju.</p>																
70	Apstrāde	Skatīt turpinājumā sniegto informāciju																
75	Ūdens kvalitāte	Instrumentus atsevišķos posmos skalo ar demineralizētu/dejonizētu ūdeni (DI ūdeni). Par pieņemamu izmantojamā ūdens mikrobioloģiskās kvalitātes robežvērtību uzskata ≤ 100 CFU/ml.																
80	 Brīdinājumi	Izmantotā krāna ūdens kvalitātei jāatbilst dzeramā ūdens kvalitātei. Ja ierīcei ir vairākas daļas, tā ir pēc iespējas jāizjauc.																



Sadaļa	Nosaukums	Apraksts
90	 Lietošanas vieta	<p>Ja tas ir iespējams, pirms ierīces izjaukšanas jānotīra lieli netīrumi, atlikumi, piemēram, hemostatiskas vielas, ādas dezinfekcijas līdzekļi un smēres, kā arī kodīgas zāles. Nekavējoties pēc lietošanas ir jānoskalo vai jānoslauka viss piesārņojums. Pirms sausās utilizācijas ierīci nedrīkst tīrīt ar fizioloģisko šķīdumu un novietot glabāšanai. Ja vien iespējams, jāizmanto sausā utilizācija. Ja tiks veikta mitrā utilizācija, ilgstoši pakļaujot medicīniskās ierīces šķīduma iedarbībai, var veidoties materiāla bojājumi (piemēram, korozija).</p> <p>Atkārtotu apstrādi nevajadzētu veikt pēc ilgāka perioda, piemēram, nākamajā rītā vai pēc nedēļas nogales (pēc piesārņojuma tīrīšanas ierīce jāžāvē vismaz 1 stundas).</p>
100	 Pārvietošana	<p>Ierīce pēc lietošanas jāutilizē, un uz tās virsmas nedrīkst būt dezinfekcijas līdzeklis vai jebkādi citi šķīdumi. Ierīce jānogādā uz medicīnisko ierīču atkārtotas apstrādes vietu. Nekavējoties pēc lietošanas ir jānodrošina ierīces sausā utilizācija. Tas nozīmē, ka ierīce no lietošanas vietas uz atkārtotas apstrādes vietu ir jāpārvieto slēgtā tvertnē, neievietojot to dezinfekcijas līdzeklī vai jebkādā citā šķīdumā, lai to uzturētu mitru.</p>
110	Priekšapstrāde	<p>Ja ierīcei ir vairākas daļas, tā ir pēc iespējas jāizjauc.</p> <ul style="list-style-type: none"> Ierīce 10 minūtes ir jāmērcē krāna ūdenī (ievērojot noteikumus par dzeramo ūdeni). Jāuzrauga, lai uz ierīces virsmas neveidojas burbuļi. Ierīce jāskalo, turot zem auksta (< 40 °C) krāna ūdens, kura kvalitāte atbilst dzeramā ūdens kvalitātei, līdz vairs nav redzami netīrumi. Noturīgi netīrumi jānotīra ar mīkstu suku. Ja ir, atveriet vārstus. Ja ir, noņemiet blīves. <p>Ierīces kustīgās daļas ir jāpārvieto uz priekšu un atpakaļ vismaz desmit reizes.</p> <ul style="list-style-type: none"> Izmantojot ūdens smidzinātāju, ar aukstu ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C) intensīvi skalojiet <ul style="list-style-type: none"> plaisas, caurumus un malas vismaz 60 sekundes. <p>Izstrādājumiem ar lūmenu:</p> <ul style="list-style-type: none"> Turklāt, izmantojot 50 ml vienreizējās lietošanas šļirci, piepildiet lūmenu ar krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C). Mērcējiet 10 minūtes. Tīriet lūmenus ar suku, kuras diametrs un garums ir nedaudz lielāks par lūmenu diametru un garumu. Ar suku iztīriet lūmenu iekšpusi vismaz trīs reizes. Ja lūmena diametrs ir pārāk mazs, lai to tīrītu ar suku, trīs reizes izskalojiet to ar 50 ml vienreizējās lietošanas šļirci. Izmantojiet krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C).
120	a) Manuāla tīrīšana	Piezīme.
	Tīrīšana/dezinfekcija/žāvēšana	Tīrīšana ar ultraskaņu
		<p>Pirms tīrīšanas ar ultraskaņu ir jāveic priekšapstrāde (skatīt 110. sadaļu).</p> <ul style="list-style-type: none"> Iegremdējiet ierīces ultraskaņas vannā (< 40 °C) ar viegli sārmainu tīrīšanas līdzekli un aptuveni 35 kHz frekvenci. Jāievēro tīrīšanas līdzekļa ražotāja specifikācijās norādītais tīrīšanas ar ultraskaņu ilgums. Jāizmanto tīrīšanai ar ultraskaņu piemērots tīrīšanas līdzeklis. Jāievēro tīrīšanas līdzekļa ražotāja sniegtie norādījumi. Ierīces jānovieto tā, lai to virsmas ir pilnībā pārklātas. Ierīces nedrīkst saskarties viena ar otru. Rūpīgi skalojiet ierīces (vismaz 1 minūti) trīs reizes zem auksta ūdens (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C).






Sadaļa	Nosaukums	Apraksts
130	Manuāla tīrīšana	<ul style="list-style-type: none"> Ierīces kustīgās daļas ir jāpārvieto uz priekšu un atpakaļ vismaz desmit reizes. Izstrādājums atvērtā stāvoklī ir jānogādā turpmākai apstrādei. <p>Izstrādājumiem ar lūmenu:</p> <ul style="list-style-type: none"> Tīriet lūmenus ar suku, kuras diametrs un garums ir nedaudz lielāks par lūmenu diametru un garumu. Ar suku iztīriet lūmenu iekšpusi vismaz trīs reizes. Ja lūmena diametrs ir pārāk mazs, lai to tīrītu ar suku, trīs reizes izskalojiet to ar 50 ml vienreizējās lietošanas šļirci. Izmantojiet krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C). <p>Izmantojiet viegli sārmainu tīrīšanas līdzekli. Tīrīšanas šķīdumu sagatavojiet saskaņā ar ražotāja sniegtajiem norādījumiem.</p> <ul style="list-style-type: none"> Pilnībā iegremdējiet ierīces tīrīšanas šķīdumā. Lai piesārņotais šķidrums neizšļakstītos, visas turpmākās tīrīšanas darbības veiciet zem šķidruma līmeņa. <p>Jāievēro tīrīšanas līdzekļa ražotāja instrukcijā norādītais kopējais apstrādes ar tīrīšanas šķīdumu ilgums.</p> <ul style="list-style-type: none"> Ar mikstu suku pilnībā tīriet šķīdumā iegremdētās ierīces vismaz 1 minūti. Izņemiet ierīces no tīrīšanas šķīduma un vismaz 1 minūti skalojiet ar ūdeni, lai pilnībā noskalotu tīrīšanas šķīdumu. Izmantojot ūdens smidzinātāju, ar aukstu krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C) skalojiet <ul style="list-style-type: none"> plaisas, caurumus un malas <p>vismaz 30 sekundes.</p>
140	Manuāla dezinfekcija	<p>Jāievēro dezinfekcijas līdzekļa ražotāja īpašie norādījumi par koncentrāciju, temperatūru un kontakta laiku. Drīkst izmantot tikai medicīnisko ierīču dezinfekcijai piemērotus dezinfekcijas līdzekļus.</p> <ul style="list-style-type: none"> Pirms un pēc dezinfekcijas procedūras lūmeni vismaz trīs reizes jāizskalo ar dezinfekcijas līdzekli, izmantojot vienreizējas lietošanas šļirci. Ierīcēm jābūt pilnībā iegremdētām dezinfekcijas līdzeklī tā, lai ir pārklātas visas virsmas. Jāievēro dezinfekcijas ilgums, ko norādījis dezinfekcijas līdzekļa ražotājs. Ierīces nedrīkst saskarties viena ar otru. Ierīces kustīgās daļas ir jāpārvieto uz priekšu un atpakaļ vismaz desmit reizes. Skalojiet ierīces dejonizētā ūdenī vismaz 15 sekundes. Skalojot ar dejonizētu ūdeni, ierīces kustīgās daļas ir jāpārvieto uz priekšu un atpakaļ vismaz desmit reizes. Arī lūmeni ir jāskalo ar dejonizētu ūdeni vismaz trīs reizes, izmantojot 50 ml vienreizējas lietošanas šļirci.
150	Manuāla žāvēšana	<p>Manuāli nosusiniet ar neplūksnojošu vienreizlietojamu drānu, līdz visas virsmas ir sausas. Lūmeni jāžāvē, izmantojot sterilu, eļļu nesaturošu saspiestu gaisu.</p>
160	Piezīme.	<p>Pirms mehāniskas tīrīšanas jāveic priekšapstrāde (skatīt 110. nodaļu)</p>



Sadaļa	Nosaukums	Apraksts
		<ul style="list-style-type: none"> • Iegremdējiet ierīces ultraskaņas vannā (< 40 °C) ar viegli sārmainu tīrīšanas līdzekli un aptuveni 35 kHz frekvenci. Jāievēro tīrīšanas līdzekļa ražotāja specifikācijās norādītais tīrīšanas ar ultraskaņu ilgums. • Jāizmanto tīrīšanai ar ultraskaņu piemērots tīrīšanas līdzeklis. Jāievēro tīrīšanas līdzekļa ražotāja sniegtie norādījumi. • Ierīces jānovieto tā, lai to virsmas ir pilnībā pārklātas. • Ierīces nedrīkst saskarties viena ar otru. • Rūpīgi skalojiet ierīces (vismaz 1 minūti) trīs reizes zem auksta ūdens (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C). <p>Procedūra pēc ultraskaņas apstrādes:</p> <p>Izmantojot ūdens smidzinātāju, ar aukstu krāna ūdeni (< 40 °C) vismaz 30 sekundes vēlreiz skalojiet:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ plaisas, ○ caurumus un ○ malas <ul style="list-style-type: none"> • Tīriet lūmenus ar suku, kuras diametrs un garums ir nedaudz lielāks par lūmenu diametru un garumu. Ar suku iztīriet lūmenu iekšpusi vismaz trīs reizes. • Ja lūmena diametrs ir pārāk mazs, lai to tīrītu ar suku, trīs reizes izskalojiet to ar 50 ml vienreizējās lietošanas šļirci. Izmantojiet krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C). <p>Kad tiek izmantots ūdens smidzinātājs, ierīces kustīgās daļas ir jāpārvieto uz priekšu un atpakaļ vismaz desmit reizes.</p>
170	b) Mehāniska tīrīšana a/dezinfekcija a/žāvēšana	<p>Sagatavošana dekontaminācijai</p> <p>Izstrādājums atvērtā stāvoklī jānogādā turpmākajiem apstrādes posmiem. Ja nepieciešams, var izmantot piemērotu pārvietošanas aprīkojumu.</p> <p>Atbrīvojiet roktura atsperi, ja tāda ir.</p> <p>Jāizvairās no skalošanas ēnām. Ierīces jāgatavo piemērotos sietveida grozos vai uz skalošanas paplātēm (izvēlieties ierīcēm piemērotu lielumu). Tīrīšanas grozā ierīces jānovieto minimālā attālumā viena no otras. Lai tīrīšanas procesā ierīcēm netiktu radīti bojājumi, tās nedrīkst novietot vienu uz otras. Tīrīšanas paplātēs ielikamo izstrādājumu daudzumam un veidam jābūt tādā, lai netiktu pasliktināts tīrīšanas iznākums.</p> <p>Izstrādājumiem ar lūmenu:</p> <p>Ierīce jānovieto tā, lai ūdens varētu gan ieplūst lūmenos, gan izplūst no tiem.</p>
180		<p>(mazgāšanas mašīna, mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnas (washer-disinfector, WD) saskaņā ar EN ISO 15883):</p> <p>Ja ir pieejams skalošanas savienojums, ierīcei jābūt pievienotam atbilstošam stiprinājumam.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minūtes veiciet sākotnējo skalošanu ar aukstu krāna ūdeni (dzeramā ūdens kvalitātes, < 40 °C). • Izteciniet ūdeni. • 10 minūtes skalojiet ar dejonizētu ūdeni (55 °C), kam pievienots maigas iedarbības sārmais tīrīšanas līdzeklis. • Izteciniet ūdeni. • 1 minūti skalojiet ar dejonizētu ūdeni. • Izteciniet ūdeni. • 1 minūti skalojiet ar dejonizētu ūdeni. • Izteciniet ūdeni. <p>Jāievēro tīrīšanas mašīnas un tīrīšanas līdzekļa ražotāja sniegtās instrukcijas. Izmantojiet mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnai piemērotu tīrīšanas līdzekli.</p>
190		<p>Automatizēta dezinfekcija</p> <p>Automātiska termiskās dezinfekcijas procedūra mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnā, ievērojot valstī spēkā esošās prasības par A0 vērtību; piemēram, ja vērtība A0 ir 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minūtes veiciet dezinfekciju ar 90 °C dejonizētu ūdeni; • izteciniet ūdeni.
200		<p>Automatizēta žāvēšana</p> <p>Automātiska žāvēšanas procedūra mazgāšanas/dezinficēšanas mašīnā vismaz 15 minūtes (temperatūra skalošanas telpā 90 °C).</p> <p>Ja ierīce vēl ir mitra, manuāli nosusiniet ar neplūksnojošu drānu.</p>



Sadaļa	Nosaukums	Apraksts									
210	Pārbaudes	<p>Pēc katras tīrīšanas ierīcēm jābūt makroskopiski tīrām, t. i., bez redzamiem netīrumiem.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Notraipītai ierīcei (ar koroziju, krāsas maiņu) nekavējoties jānošķir un tai jāveic speciāla apstrāde. • Piesārņotai ierīcei ir jāveic atkārtota apstrāde. • Kļūdu vai bojājumu gadījumā ierīce nekavējoties jānošķir. <p>Īpaši rūpīgi jāpārbauda šādas daļas:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ ierobi; ○ asmeņi; ○ punkti. ○ savienojumi; ○ roktura atspere. <ul style="list-style-type: none"> • Ja UDI nēsējs nav lasāms, produktus ir jāizmet. 									
220	Ierīču tehniskā apkope	<p>Uzgaidiet, kamēr ierīce atdziest līdz istabas temperatūrai. Ja ierīce tika izjaukta, pirms tehniskās apkopes tā ir pilnībā jāsamontē.</p> <p>Tehniskās apkopes laikā ierīcei tiek uzklāta instrumentiem piemērota eļļa vai izstrādājumam paredzēts. Izstrādājumi ar savienojumu vai galu (šķēres, skavas utt.) vai ar bīdāmām metāla virsmām (rieivotas šķēres, perforatori utt.) jāapstrādā ar tīrīšanas līdzekļiem uz parafīna / eļļas bāzes, kas paredzēti sterilizācijai ar tvaiku. Eļļai jābūt piemērotai biomedicīniskiem izstrādājumiem, un tai jābūt fizioloģiski drošai. Tīrīšanas līdzekļi novērš metāla daļu savstarpēju berzi un uztur izstrādājumus darbderīgā stāvoklī. Ar lāzeru marķēti izstrādājumi var izbalēt, ja tos apstrādā ar parastiem tīrīšanas līdzekļiem, kas satur fosforskābi un fluorūdeņražskābi. Tā rezultātā var tikt nelabvēlīgi ietekmēta vai zaudēta kodēšanas funkcija. Pirms ķirurģisko izstrādājumu darbības pārbaudes tiem ir jāveic tehniskā apkope. Kopšanas līdzekļi jālieto tā, lai pat pastāvīgi lietojot, tiktu novērsta savienojuma daļu salīpšana aditīvās iedarbības ietekmē.</p>									
230	Iepakojums	<p>Ja tas vēl nav izdarīts, izjaukta ierīce ir pilnībā jāsamontē.</p> <p>Ierīce jāievieto piemērotā, standarta prasībām atbilstošā iepakojumā vai jānovieto uz sterilizācijas paplātes, ievērojot Standarta DIN EN ISO 11607 vai DIN EN 868 prasības, un hermētiski jānoslēdz.</p> <p>Iepakojumam jāatbilst šādām prasībām:</p> <ul style="list-style-type: none"> • piemērots sterilizācijai ar tvaiku (termoizturība līdz vismaz 138 °C (280 °F) un pietiekama tvaikcaurlaidība); • pietiekama ierīču vai sterilizācijas iepakojuma aizsardzība pret mehāniskiem bojājumiem; • regulāra tehniskā apkope saskaņā ar ražotāja specifikācijām (sterilizācijas konteineri); • sterilizācijas konteineru iepakojuma/satura maksimālais svars nedrīkst pārsniegt 10 kg. 									
240	Sterilizācija	<p>Ierīču sterilizācija, izmantojot frakcionētu pirmsvakuuma metodi (saskaņā ar Standarta DIN EN ISO 17665-1 prasībām), ievērojot piemērojamās valstī noteiktās prasības. Ierīces jāsterilizē piemērotā sterilizācijas iepakojumā.</p> <p>Sterilizācija jāveic, izmantojot frakcionētu pirmsvakuuma metodi, veicot trīs apstrādes ar pirmsvakuuma ciklus un žāvējot vakuumā vismaz 20 minūtes. Jāņem vērā tālāk sniegtie parametri.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatūra</th> <th>Ilgums</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Eiropa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>ASV</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Jāievēro autoklāva ražotāja sniegtie norādījumi un ieteicamās vadlīnijas par sterilizācijas materiāla maksimālo slodzi. Autoklāvs ir jāuzstāda, jāuztur, jāpārbauda un jākalibrē saskaņā ar noteikumiem.</p>		Temperatūra	Ilgums	Eiropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	ASV	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatūra	Ilgums									
Eiropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
ASV	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Papildinformācija	<p>Persona, kura veic atkārtotu apstrādi, ir atbildīga par to, lai atkārtota apstrāde, kas veikta ar izvēlēto apstrādes iekārtu, materiāliem un personālu, sniegtu vēlamo rezultātu. Tas parasti prasa izmantotā procesa iekārtu pārbaudi un regulāru uzraudzību.</p>									
260	Tehnis kā apkop e, remon ts un atgrieš ana	<p> Tehniskā apkope un remonts</p> <p>Nemēģiniet patstāvīgi remontēt vai pārveidot ierīci. Par to ir atbildīgs tikai un vienīgi ražotāja pilnvarots darbinieks. Ja vēlaties iesniegt sūdzību, izteikt pretenziju vai iegūt informāciju par mūsu ierīcēm, lūdzam, sazinieties ar mums.</p>									
	 Atgriešana	<p>Pirms bojātas vai neatbilstošas ierīces tiek atgrieztas, lai veiktu to remontu/tehnisko apkopi, tām ir jānodrošina pilns atkārtotas apstrādes process.</p>									



Sadaļa	Nosaukums	Apraksts
270	Glabāšana un transportēšana	<ul style="list-style-type: none">• Sargāt no mehāniskiem bojājumiem.• Glabāt sausā vietā, kur nav putekļu.• Glabāt un transportēt drošā konteinerā/iepakojumā.• Rīkoties īpaši piesardzīgi, nemest un nenomest. <p>Sterilizācijai, turpmākai transportēšanai un glabāšanai jāizmanto atbilstošs apstiprināts sterilizācijas iepakojums (piemēram, kas atbilst Standarta DIN EN 868 vai ISO 11607 prasībām).</p>
280	Norādījumi par pārbaudi	<p>Pirms katras ierīces lietošanas reizes jāpārbauda, vai tai nav lūzumu, plaisu, deformācijas, bojājumu un darbības traucējumu. Nodilušas, sarūsējušas, deformētas, porainas vai jebkādi citādi bojātas ierīces ir jānošķir.</p> <p>Īpaši rūpīgi jāpārbauda šādas daļas:</p> <ul style="list-style-type: none">○ ierobi;○ asmeņi;○ punkti;○ savienojumi;○ roktura atspere. <p>Ierīces izgatavošanā izmantotie nerūsošie tēraudi to sakausējuma dēļ veido tādus īpašus pasīvos slāņus kā aizsargslāņus. Šie tēraudi uzrāda tikai ierobežotu izturību pret hlorīda joniem un agresīvām vielām, kā arī pret šķīdumu iedarbību! Lai arī ražotājs rūpīgi izvēlas atbilstošus materiālus un nodrošina to rūpīgu apstrādi, ierīcēm ir jāveic profesionāla un regulāra tehniskā apkope, un lietotājam ir jānodrošina to pareiza sagatavošana.</p>
290	Materiāla izturība	<p>Izvēloties tīrīšanas un dezinfekcijas līdzekļus, pārlicinieties, vai tie nesatur šādas sastāvdaļas:</p> <ul style="list-style-type: none">• organiskas skābes, minerālskābes un oksidējošas skābes (minimālā pieļaujamā pH vērtība ir 5,5);• sārmi/spēcīgi sārmi (neitrāli/fermentatīvi (maksimālā pieļaujamā pH vērtība ir 8,5; obligāti ierīcēm, kas izgatavotas no alumīnija vai citiem pret sārmiem jutīgiem materiāliem) vai sārmaini tīrīšanas līdzekļi (maksimālā pieļaujamā pH vērtība ir 11; obligāti ierīcēm, ko paredzēts izmantot priona-kritiskās zonās, piemēram, saskaņā ar KRINKO RKI BfArM rekomendāciju par atkārtotu apstrādi 7. pielikumā ietvertajām prasībām);• organiski šķīdinātāji (piemēram, spirts, ēteris, ketons, benzīns);• oksidējoši līdzekļi (piemēram, ūdeņraža peroksīds);• halogēns (hlors, jods, broms);• aromātiski/halogenēti ogļūdeņraži.



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



lietuvių

Apdorojimo vadovas B

Svarbios pastabos



Prieš kiekvieną naudojimą, atidžiai perskaitykite šį pakartotinio apdorojimo vadovą ir laikykite jį lengvai prieinamoje vietoje naudotojui ar atitinkamam techniniam personalui.



Atidžiai perskaitykite šiuo simboliu pažymėtus įspėjimus. Netinkamas įrenginių naudojimas gali sukelti rimtų sužalojimų pacientui, naudotojams ar trečiosioms šalims.





Ši apdorojimo instrukcija galioja Annex I priede nurodytiems gaminių numeriams.

Skyrus	Pavadinimas	Aprašas
10	Skirta naudojimui ir taikymo sričiai	Įrenginiai gali būti tik pagal paskirtį medicinos srityje, taip pat jais gali naudotis tik tinkamai apmokytas ir kvalifikuotas personalas. Įrenginiai neskirti naudoti centrinei kraujotakai ar nervų sistemoms. Gydantis gydytojas arba naudotojas yra atsakingas už įrengimų parinkimą konkrečioms reikmėms arba operaciniam naudojimui, tinkamą apmokymą ir informavimą bei pakankamą patirtį darbe su jais.
20	Atsargumo priemonės ir įspėjimai	Dėmesio! Medicininiai įrenginiai buvo sukurti tik žmonėms ir negali būti naudojami jokiais kitais tikslais. Netinkamai tvarkant ir prižiūrint bei netinkamai naudojant, įrenginiai gali susidėvėti anksčiau laiko.
		Visiškai naujų įrenginių apdorojimas Tik ką išleisti iš gamyklos įrenginiai turi praeiti visą pakartotinio apdorojimo procesą prieš naudojantis jais. Aštriabriaunių įrenginių apsauginius dangtelius ir apsauginius tinkelius reikia visiškai nuimti prieš naudojimąsi įrenginiais.
		Įdėti Reikia vengti įrenginių perkrovos. Dėl perkrovos, įrenginiai gali susilenkti ar sulūžti, todėl gali sutrikti jų veikimas.
		Funkcinis sutrikimas Įrenginiai koroduoja ir veikimas sutrinka, jei jie liečiasi su agresyviomis medžiagomis. Dėl šios priežasties būtina laikytis pakartotinio apdorojimo ir sterilizacijos vadovo.
		Darbo sąlygos Siekiant užtikrinti saugų minėtų įrenginių veikimą, būtina tinkamai juos prižiūrėti ir rūpintis. Be to, prieš kiekvieną naudojimą reikia atlikti funkcinį arba vizualinį patikrinimą. Dėl šios priežasties pateikiame nuorodas į atitinkamus šių pakartotinio apdorojimo vadovo skyrius.
		Pakartotinis apdorojimas Perdirbant įrenginius, kai galimas apkratas PKE/KJL, būtina laikytis Pasaulio sveikatos organizacijos (PSO) rekomendacijų ir nacionalinių ligoninių higienos reikalavimų. Saugiausias ir aiškiausias būdas užtikrinti, kad neliktų užkrėstų produktų ir kitų medžiagų likučių infekcijos pavojaus, yra juos sunaikinti sudeginant. Tam tikrais visuomenės sveikatos atvejais, laikantis nacionalinių reikalavimų, gali būti parinktas mažiau veiksmingas metodas. PSO rekomenduojami sterilizacijos garais parametrai skirti prionams nukenksminti, tačiau jų veiksmingumas yra ribotas: 134°C/273°F 18-ai minučių.
Laikymas Nėra jokių konkrečių reikalavimų dėl įrenginių laikymo prieš sterilizaciją. Vis dėlto rekomenduojame medicininius įrenginius laikyti švarioje ir sausoje aplinkoje.		



Skryrius	Pavadinimas	Aprašas																
	 Patvirtinimas	<p>Apdorojimui naudojamus prietaisus turi patvirtinti naudotojas. Patvirtinant buvo naudojami šie prietaisai ir valikliai.</p> <table border="1"> <tr> <td>Valymo priemonės</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfekcijos priemonė</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Šepečiai</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultragarsinė vonia</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Vandens slėgio pistoletas</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Garų autoklavas</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Valymo ir dezinfekavimo įrenginys</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterili pakuotė</td> <td>Popieriaus ir (arba) plėvelės pakuotės pagal ISO 11607-1 ir DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Galima naudoti lygiavertes valymo ir dezinfekavimo priemones bei kitų gamintojų prietaisus. *Pakuočių sistemas, kurios nukrypsta nuo šios nuostatos, turi patvirtinti naudotojas.</p>	Valymo priemonės	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfekcijos priemonė	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Šepečiai	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultragarsinė vonia	Elma Elmasonic S 300H	Vandens slėgio pistoletas	Karl Storz 27660P	Garų autoklavas	Lautenschläger ZentraCert	Valymo ir dezinfekavimo įrenginys	Miele PG 8535	Sterili pakuotė	Popieriaus ir (arba) plėvelės pakuotės pagal ISO 11607-1 ir DIN EN 868-2 *
Valymo priemonės	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfekcijos priemonė	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Šepečiai	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultragarsinė vonia	Elma Elmasonic S 300H																	
Vandens slėgio pistoletas	Karl Storz 27660P																	
Garų autoklavas	Lautenschläger ZentraCert																	
Valymo ir dezinfekavimo įrenginys	Miele PG 8535																	
Sterili pakuotė	Popieriaus ir (arba) plėvelės pakuotės pagal ISO 11607-1 ir DIN EN 868-2 *																	
30	Atsakomybė ir garantija	Įrenginius pagal paskirtį medicinos srityje gali naudoti tik tinkamai apmokytas ir kvalifikuotas personalas. Gydantis gydytojas arba naudotojas yra atsakingas už įrenginių parinkimą konkrečioms reikmėms arba operaciniam naudojimui, už tinkamą mokymą ir informavimą bei pakankamą patirtį dirbant su įrenginiais. Gamintojas neprisiima atsakomybės už žalą, atsiradusią dėl remonto ar techninės priežiūros, atliktos neįgaliotų asmenų.																
40	Prievolė pranešti	Apie visus rimtus incidentus, susijusius su įrenginiais, turi būti pranešama gamintojui ir valstybės narės, kurioje yra įsisteigęs naudotojas ir (arba) pacientas, kompetentingai institucijai.																
50	 Sterilumas: Pristatymo būseną	Medicininiai įrenginiai tiekiami nesterilūs, todėl prieš pirmąjį ir kiekvieną kitą naudojimą, naudotojas turi juos apdoroti ir sterilizuoti pagal toliau pateiktus nurodymus.																
60	Perdirbimo, šalinimo apribojimas	<p>Dažnas pakartotinis apdorojimas turi nedidelį poveikį įrenginiams. Įrenginio tarnavimo laiką riboja nusidėvėjimas dėl naudojimo pagal paskirtį ir pačio įrenginio pažeidimai.</p> <p>Perdirbimas buvo atliktas 50 kartų su reprezentatyviais produktais, kad patvirtintume, jog produktus galima perdirbti ir kad nesikaupė cheminės medžiagos ar kiti teršalai, kurie galėtų paveikti produktų biokompatibilumą.</p> <p>Įrenginys negali būti naudojamas, be kita ko, šiais atvejais: Korozija, pažeidimai, lūžiai, įtrūkimai, deformacijos, porėtumas, funkciniai apribojimai, įrenginiai su neatpažįstamomis arba trūkstamomis etiketėmis (UDI žymena). Todėl turi būti įgyvendinami atitinkami apdorojimo įmonės funkcinio bandymo nurodymai. Pasibaigus įrenginių eksploatavimo laikui, juos išmeskite tinkamu būdu arba atiduokite perdirbimo sistemai. Būtina laikytis nacionalinių taisyklių ir šalinimo nurodymų!</p>																
70	Apdorojama	Peržiūrėkite šiuos punktus																
75	Vandens kokybė	Atskirais etapais instrumentai turėtų būti skalaujami demineralizuotu ir (arba) dejonizuotu vandeniu (DI vandeniu). Naudojamo vandens mikrobiologinei kokybei nustatyta ribinė vertė ≤ 100 KSV/ml laikoma priimtina.																
80	 Įspėjamieji pranešimai	Naudojamas vanduo turi būti geriamojo vandens kokybės. Jei įrenginys nėra vientisas, jį reikia kiek įmanoma išardyti.																



Skryrius	Pavadinimas	Aprašas
90	 Naudojimo vieta	<p>Prieš išmetant įrenginį, jei įmanoma, reikia pašalinti stambius nešvarumus, pvz., hemostazinių medžiagų, odos dezinfekavimo priemonių ir tepalų likučius, taip pat koroziją sukeliančius vaistus. Bet kokį užteršimą reikia nuplauti arba nuvalyti iš karto po naudojimo. Įrenginio negalima valyti fiziologiniu fiziologiniu tirpalu arba laikyti jame prieš sausą šalinimą. Jei įmanoma, pirmenybė turėtų būti teikiama šalinimui sausu būdu, nes ilgai veikiant medicininius įrenginius tirpalais šalinimo drėgnuoju būdu metu gali sukelti medžiagų pažeidimą (pvz., korozija).</p> <p>Reikėtų vengti ilgo laukimo prieš apdorojimą, pvz., per naktį ar savaitgalį (<1 val. džiovinimo laikas po užteršimo).</p>
100	 Transportavimas	<p>Panaudojus įrenginį, jis išmetamas be dezinfekavimo priemonių ar kitų papildomų skysčių ir gabenamas į medicininių įrenginių apdorojimo skyrių. Įrenginį iš karto po naudojimo reikia išmesti sausą. Tai reiškia, kad įrenginys iš naudojimo vietos į apdorojimo vietą turi būti gabenamas uždarytoje talpykloje, neįdedant jį į dezinfekcinį tirpalą ar kitus skysčius tam, kad įrenginys neišdžiūtų.</p>
110	Išankstinis apdorojimas	<p>Jei įrenginys nėra vientisas, jį reikia kiek įmanomai išardyti.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Įrenginys turi būti mirkomas naudojamame vandenyje 10 minučių (pagal geriamojo vandens taisykles), kad ant įrenginio paviršiaus nesusidarytų burbuliukų. • Skalaukite įrenginį po šaltu geriamojo vandens kokybės vandeniu (< 40° C), kol pašalinsite visus matomus nešvarumus. • Užkietėjusius nešvarumus reikia pašalinti minkštu šepetėliu. • Jei yra, atidarykite vožtuvus. • Jei yra, nuimkite sandariklius. <ul style="list-style-type: none"> • Judančios įrenginio dalys turi būti judinamos pirmyn ir atgal ne mažiau kaip dešimt kartų. <ul style="list-style-type: none"> • Vandens slėgio pistoletu, <ul style="list-style-type: none"> ○ įskilimai ○ skylės ○ kraštai <p>turi būti intensyviai skalaujama >60 sek. šaltu vandeniu (geriamojo vandens kokybės, <40° C).</p> <p>Skirta gaminiams su liumenais:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Be to, užpildykite vandeniu cilindrinę angą (geriamojo vandens kokybės, <40° C) naudojant vienkartinį švirkštą (50 ml). Mirkymas trunka 10 minučių. • Šepetėliu, kurio skersmuo ir ilgis yra šiek tiek didesni už cilindrinę angą skersmenį ir ilgį, apdorokite jas. Šepetėliu bent tris kartus perbraukite per cilindrinę angą. • Jei dėl mažo cilindrinės angos skersmens negalima valyti šepetėliu, tas angas reikia tris kartus praplauti 50 ml vienkartinio švirkštu. Naudokite naudojamą vandenį (geriamojo vandens kokybės, < 40° C).
120	a) Vadovas	<p>Prieš valymą ultragarsu reikia atlikti pirminį apdorojimą (žr. 110 skyrių).</p>
	Valymas/Dezinfekavimas/Džiovinimas	
	Įsidėmėkite:	
	Valymas ultragarsu	<ul style="list-style-type: none"> • Panardinkite prietaisus į ultragarso vonią (<40° C) su silpnai šarminiu plovikliu ir maždaug 35 kHz dažniu išvalykite įrenginius. Sonikavimo laikas turi atitikti ploviklio gamintojo specifikacijas. • Reikia naudoti ploviklį tinkamą valyti ultragarsu. Būtina laikytis ploviklio gamintojo nurodymų. • Įrenginiai turi būti sudėti taip, kad būtų uždenkti visi paviršiai. • Įrenginiai neturi liestis vienas su kitu. • Kruopščiai (bent 1 min.) tris kartus nuplaukite įrenginius po šaltu vandeniu (geriamojo vandens kokybės, < 40° C).






Skryrius	Pavadinimas	Aprašas
130	Rankinis valymas	<ul style="list-style-type: none"> Judančios įrenginio dalys turi būti judinamos pirmyn ir atgal ne mažiau kaip dešimt kartų. Atidarytas gaminys turi būti perduodamas tolesniems perdirbimo etapams. <p>Skirta gaminiams su liumenais:</p> <ul style="list-style-type: none"> Šepetėliu, kurio skersmuo ir ilgis yra šiek tiek didesni už cilindrinę angą skersmenį ir ilgį, apdorokite jas. Šepetėliu bent tris kartus perbraukite per cilindrinę angą. Jei dėl mažo cilindrinės angos skersmens negalima valyti šepetėliu, tas angas reikia tris kartus praplauti 50 ml vienkartinio švirkštu. Naudokite naudojamą vandenį (geriamojo vandens kokybės, < 40° C). <p>Naudokite švelniai šarminį ploviklį ir valomąjį tirpalą paruoškite pagal gamintojo nurodymus.</p> <ul style="list-style-type: none"> Visiškai panardinkite prietaisus į valymo tirpalą. Visus tolesnius valymo veiksmus atlikite žemiau skysčio lygio, kad išvengtumėte užteršto skysčio purslų. <p>Bendras buvimo valymo tirpale laikas turi atitikti gamintojo nurodymus dėl naudojamos valymo priemonės.</p> <ul style="list-style-type: none"> Minkštu šepetėliu mažiausiai 1 minutę minkštu šepetėliu visiškai ištepkite prietaisų tirpalu. Išimkite įrenginius iš valymo tirpalo ir bent 1 minutę skalaukite vandeniu, kad valymo tirpalas būtų visiškai pašalintas. Vandens slėgio pistoletu (arba panašia priemone) (>30 sek.) išplaukite: <ul style="list-style-type: none"> įskilimai skylės kraštai naudojant šaltą vandenį (< 40° C, geriamojo vandens kokybė).
140	Dezinfekcija rankiniu būdu	<p>Būtina laikytis specialių dezinfekcinės priemonės gamintojo nurodymų dėl koncentracijos, temperatūros ir kontakto laiko. Galima naudoti tik medicininiams įrenginiams dezinfekuoti tinkamas dezinfekcines priemones.</p> <ul style="list-style-type: none"> Cilindrinės angos turi būti mažiausiai tris kartus išplauti dezinfekciniu skysčiu iš vienkartinio švirkšto prieš ir po priemonių poveikio laiką. Įrenginiai turi būti visiškai panardinti į dezinfekavimo priemonės gamintojo nurodyto poveikio laiką. Įrenginiai neturi liestis vienas su kitu. Judančios įrenginio dalys turi būti judinamos pirmyn ir atgal ne mažiau kaip dešimt kartų. Įrenginių skalavimas dejonizuotame vandenyje >15 sek. Judančias įrenginio dalis reikia judinti pirmyn ir atgal ne mažiau kaip dešimt kartų, skalaujant dejonizuotu vandeniu. Cilindrinės angos turi būti papildomai praplaunamos dejonizuotu vandeniu naudojant vienkartinį švirkštą (50 ml) ne mažiau kaip tris kartus.
150	Rankinis džiovinimas	<p>Nusausinkite vienkartinę šluoste be pūkelių visus paviršius iki kol jie taps sausi. Cilindrinės angos turi būti vėdinamos steriliu suslėgtu oru be alyvos.</p>
160	Įsidėmėkite:	Prieš mechaninį valymą reikia atlikti pirminį apdorojimą (žr. 110 skyrių).



Skryrius	Pavadinimas	Aprašas
		<ul style="list-style-type: none"> • Panardinkite prietaisus į ultragarso vonią (<40 °C) su silpnai šarminiu plovikliu ir maždaug 35 kHz dažniu išvalykite įrenginius. Sonikavimo laikas turi atitikti ploviklio gamintojo specifikacijas. • Reikia naudoti ploviklį tinkamą valyti ultragarsu. Būtina laikytis ploviklio gamintojo nurodymų. • Įrenginiai turi būti sudėti taip, kad būtų uždenkti visi paviršiai. • Įrenginiai neturi liestis vienas su kitu. • Kruopščiai (bent 1 min.) tris kartus nuplaukite įrenginius po šaltu vandeniu (geriamojo vandens kokybės, < 40° C). <p>Procedūra po valymo ultragarsu: Dar kartą nuplaukite vandens slėgio pistoletu (> 30 sek.) su šaltu vandeniu (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ įskilimai ○ skylės ○ kraštai <ul style="list-style-type: none"> • Šepetėliu, kurio skersmuo ir ilgis yra šiek tiek didesni už cilindrinę angą skersmenį ir ilgį, apdorokite jas. Šepetėliu bent tris kartus perbraukite per cilindrinę angą. • Jei dėl mažo cilindrinės angos skersmens negalima valyti šepetėliu, tas angas reikia tris kartus praplauti 50 ml vienkartinio švirkštu. Naudokite naudojamą vandenį (geriamojo vandens kokybės, < 40° C). <p>Naudojant vandens slėgio pistoletą judančias įrenginio dalis reikia bent dešimt kartų pajudinti pirmyn ir atgal.</p>
170	b) Mechaninis valymas/dezinfekcija/džiovinimas	<p>Gaminys turi būti perduodamas tolesniems perdirbimo etapams atidarytas, jei reikia, naudojant aparatą.</p> <p>Jei yra, reikia atkabinti rankenos spyruoklę.</p> <p>Reikia vengti skalavimo sukeltų dėmių. Įrenginiai turi būti paruošti tinkamuose sietiniuose krepšiuose arba skalavimo padėkluose (pasirinkite įrenginiams tinkantį dydį). Įrenginiai turi būti dedami minimaliu atstumu nuo kitų valymo krepšyje esančių įrenginių. Reikia vengti persidengimo, kad valymo metu nebūtų pažeisti įrenginiai. Valymui pasirinktų produktų padėklų apkrovos kiekis ir tipas turi būti toks, kad valymo kokybė nepablogėtų.</p> <p>Skirta gaminiams su liumenais: Įrenginys turi būti įrengtas taip, kad vanduo galėtų įtekėti į cilindrinę angą ir ištekėti iš jos.</p>
180		<p>(skalavimo mašina, WD pagal EN ISO 15883): Jei yra skalavimo jungtis, įrenginys turi būti prijungtas prie tam skirtos jungties.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pirma 5 minutes skalaukite šaltu vandeniu (geriamojo vandens kokybė) <40° C. • Vandens nutekinimas • 10 minučių valymas 55° C dejonizuotu vandeniu su švelniu šarminiu plovikliu • Vandens nutekinimas • 1 minutę nuplaukite dejonizuotu vandeniu • Vandens nutekinimas • 1 minutę nuplaukite dejonizuotu vandeniu • Vandens nutekinimas <p>Būtina laikytis specialių valymo mašinos ir valymo priemonių gamintojo nurodymų. Naudokite plovimo priemonę, tinkančią plautuvei-dezinfektoriumi.</p>
190		<p>Automatinė terminė dezinfekcija plautuvėse-dezinfektoriuose, atsižvelgiant į nacionalinius reikalavimus dėl A0 reikšmių; pvz., reikšmė A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minučių dezinfekcija dejonizuotu vandeniu 90° C • Vandens nutekinimas
200		<p>Automatinis džiovinimas pagal plautuvės-dezinfektoriaus automatinio džiovinimo režimą ne trumpiau kaip 15 minučių (90° C temperatūroje skalavimo patalpoje).</p> <p>Jei reikia, jei ant įrenginio galima aptikti drėgmės, vėliau jį išdžiovinkite rankiniu būdu su nepūkuota šluoste.</p>



Skryrius	Pavadinimas	Aprašas									
210	Patikrinimai	<p>Po kiekvieno valymo įrenginiai turi būti makroskopiškai švarūs, t. y. ant jų neturi būti matomų nešvarumų.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Užterštą įrenginį (korozija, pakitusi spalva) reikia nedelsiant sutvarkyti ir specialiai apdoroti. • Užterštas įrenginys turi būti pakartotinai apdorotas. • Klaidų ar pažeidimų atveju įrenginys turi būti nedelsiant sutvarkytas. <p>Ypač atidžiai patikrinkite šias sudedamąsias dalis:</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ Įpjovos ○ Ašmenys ○ Taškai ○ Sujungimai ○ Rankenos spyruoklės <ul style="list-style-type: none"> • Esant nepakankamai UDI nešėjo skaitymui, produktai turi būti išmesti. 									
220	Įrenginių priežiūra	<p>Leiskite įrenginiui atvėsti iki kambario temperatūros. Jei įrenginys buvo išmontuotas, prieš atliekant techninę priežiūrą, jis turi būti vėl surinktas.</p> <p>Techninė priežiūra tai tepimas specialia alyva. Gaminys su jungtimi ar galu arba su metaliniais slystančiais paviršiais reikia apdoroti sterilizuojamais garais su tam tikrais priežiūros produktais, kurių pagrindą sudaro parafininė alyva. Parafino alyva turi būti tinkama naudoti su biomedicinos produktais ir fiziologiškai saugi. Priežiūros priemonės apsaugo gaminius nuo metalų trinties ir užtikrina gerą gaminių būklę. Lazeriu paženklinėti gaminiai gali išblukti valant juos baziniais valikliais, kurių sudėtyje yra fosforo ir fluoro vandenilio rūgščių. Dėl to gali sutrikti arba išnykti kodavimo funkcija. Bendrai prieš atliekant funkcinis bandymus chirurginiai gaminiai turi būti nuolat prižiūrimi. Priežiūros priemonės turi veikti taip, kad net ir nuolat jas naudojant būtų išvengta sujungimų dalių sulipimo dėl pridėtinio poveikio.</p>									
230	Pakavimas	<p>Jei tai dar nepadaryta, išmontuotą įrenginį reikia surinkti iš naujo.</p> <p>Įrenginys įdedamas į atitinkamą standartinę pakuotę, atitinkančią atitinkamo įrenginio reikalavimus, arba į sterilizavimo padėklus, skirtus sterilizuoti pagal DIN EN ISO 11607 arba DIN EN 868, ir užplombuojamas.</p> <p>Pakuotė turi atitikti šiuos reikalavimus:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tinka sterilizuoti garais (atsparumas temperatūrai iki mažiausiai 138° C (280° F), pakankamas garų pralaidumas). • Pakankama įrenginių ar sterilizacijos pakuočių apsauga nuo mechaninių pažeidimų. • Reguliari techninė priežiūra pagal gamintojo nurodymus (sterilizavimo konteineriai). • Negalima viršyti didžiausios 10 kg pakuotės/sterilizavimo konteinerio turinio masės. 									
240	Sterilizacija	<p>Įrenginių sterilizacija naudojant frakcionuotą išankstinio vakuumo metodą (pagal DIN EN ISO 17665-1), atsižvelgiant į atitinkamus nacionalinius reikalavimus. Įrenginiai turi būti sterilizuojami tinkamoje sterilizacijos pakuotėje.</p> <p>Sterilizacija turi būti atliekama naudojant frakcionuotą priešvakuuminį procesą su trimis priešvakuuminiais ciklais ir džiovinimu vakuume ne trumpiau kaip 10 minučių. Reikia atsižvelgti į šiuos parametrus:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatūra</th> <th>Laikas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>JAV</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Būtina laikytis autoklavo gamintojo naudojimo instrukcijų ir rekomenduojamų nurodymų dėl didžiausios sterilizavimo medžiagos įkrovos. Autoklavas turi būti įrengtas, prižiūrimas, patvirtintas ir sukaltbruotas pagal taisykles.</p>		Temperatūra	Laikas	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	JAV	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatūra	Laikas									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
JAV	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Papildoma informacija	<p>Apdorotojas yra skirtas apdorojimo veiksmas, atliekamas naudojant apdorojimo įmonėje naudojamą įrangą, medžiagas ir personalą, padėtų pasiekti norimų rezultatų. Tam paprastai reikalingas proceso ir naudojamos įrangos patvirtinimas ir įprastinė stebėseną.</p>									
260	Aptarnavimas, remontas, ir grąžinimas	<p> Aptarnavimas ir remontas</p> <p>Patys neatlikite jokių įrenginio taisymo ar modifikavimo darbų. Už tai atsako tik gamintojo įgaliotasis personalas. Jei turite skundų, pretenzijų ar informacijos apie mūsų įrenginius, susisiekite su mumis.</p>									
	 Grąžinimas	<p>Prieš grąžinant defektinius arba neatitinkančius reikalavimų įrenginius remontui ir (arba) aptarnavimui, turi būti atliktas visas apdorojimo procesas.</p>									



Skyrius	Pavadinimas	Aprašas
270	Laikymas ir transportavimas	<ul style="list-style-type: none">• Apsaugokite nuo mechaninių pažeidimų.• Laikykite sausai ir nedulkėtoje vietoje• Laikykite ir transportuokite saugiose pakuotėse ar konteineriuose• Atsargiai elkitės su pakuotėmis, nepurtykite ir nemeskite jų <p>Sterilizacijai, vėlesniam transportavimui ir saugojimui turi būti naudojama atitinkama patvirtinta sterilizacijos pakuotė (pvz., pagal DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Patikrinimo vadovas	<p>Prieš kiekvieną įrenginio naudojimą reikia patikrinti, ar nėra lūžių, įtrūkimų, deformacijų, pažeidimų ir funkcionalumo. Reikia sutvarkyti susidėvėjusius, surūdijusius, deformuotus, porėtus ar kitaip pažeistus įrenginius.</p> <p>Ypač atidžiai patikrinkite šias sudedamąsias dalis:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Įpjovos○ Ašmenys○ Taškai○ Sujungimai○ Rankenos spyruoklės <p>Nerūdijantis plienas, naudojamas įrenginiams gaminti, dėl savo lydinio sudaro specifinius pasyviuosius sluoksnius kaip apsauginius sluoksnius. Šie plienai pasižymi tik ribotu atsparumu chlorido jonų ir agresyvių terpių bei skysčių poveikiui! Be to, kad gamintojas stengiasi parinkti tinkamą medžiagą ir kruopščiai jas apdorodamas, įrenginiai turi būti profesionaliai ir nuolat prižiūrimi, o naudotojas juos turi tinkamai paruošti.</p>
290	Medžiagos atsparumas	<p>Rinkdamiesi valymo ir dezinfekavimo priemones įsitikinkite, kad jų sudėtyje nėra šių udedamųjų dalių:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organinės, mineralinės ir oksiduojančios rūgštys (mažiausia leistina pH vertė 5,5)• Šarmai/stiprūs šarmai (neutralūs/fermentiniai (didžiausia leistina pH vertė 8,5, privaloma įrenginiams, pagamintiems iš aliuminio ar kitų šarmams jautrių medžiagų) arba šarminės valymo priemonės (didžiausia leistina pH vertė 11, privaloma įrenginiams, skirtiems naudoti prionų paveiktose zonose, pvz., pagal KRINKO RKI BfArM apdoravimo rekomendacijų 7 priedą))• Organiniai tirpikliai (pvz., alkoholiai, eteriai, ketonai, benzina)• Oksiduojančios medžiagos (pvz., vandenilio peroksidas)• Halogenai (chloras, jodas, bromas)• Aromatiniai ir (arba) halogenizuoti angliavandeniliai



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



norsk bokmål

Behandlingsinstruksjoner B

Viktige merknader



Les disse reposseseringsinstruksjonene grundig før hver bruk og oppbevar dem lett tilgjengelig for brukeren eller relevant teknisk personell.



Les advarslene indikert av dette symbolet grundig. Feilaktig bruk av produktene kan resultere i alvorlig personskade på pasienten, brukere eller tredjeparter.





Disse behandlingsinstruksjonene gjelder for alle artikkelnumre i Annex I.

Avsnitt	Tittel	Beskrivelse
10	Tiltenkt bruk og bruksområder	Enhetene skal bare brukes til sin tiltenkte bruk i medisinske spesialiteter, av personell med passende opplæring og kvalifikasjoner. Enhetene er ikke tiltenkt for bruk på det sentrale kretsløp- eller nervesystemet. Den behandlende legen eller brukeren er ansvarlig for valg av enheter for spesifikke bruksområder eller operativ bruk, korrekt opplæring og informasjon og tilstrekkelig erfaring for håndtering av enhetene.
20	Sikkerhetsforansaltninger og advarsler	Obs! Medisinsk utstyr har kun blitt designet for menneskebruk og må ikke brukes til noe annet formål. Feilaktig håndtering og pleie samt feilaktig bruk kann føre til prematur slitasje på enhetene.
		Behandling av helt nye enheter Fabrikknye enheter må ha gjennomgått hele reposseseringsprosessen en gang før de brukes. Vernehetter og vernetett for enheter med spisse kanter må fjernes helt på forhånd.
		Last Overbelastning av enhetene må unngås. Overbelastning kan føre til bøyning eller knusing og dermed til tap av enhetenes funksjonalitet.
		Funksjonell svekkelse Enhetene korrodere og funksjonen deres svekkes hvis de kommer i kontakt med aggressive stoffer. Av den grunn er det essensielt å følge reposseserings- og steriliseringsinstruksjonene.
		Driftsvilkår For å sikre trygg drift av de tidligere nevnte enhetene er korrekt vedlikehold og pleie av enhetene essensielt. I tillegg bør en funksjonell eller visuell kontroll utføres før hver bruk. Av den grunn henviser vi til de relevante avsnittene i disse reposseseringsinstruksjonene.
		Reposseserbarhet For repossesering av enheter der TSE/CJD-kontaminering kan fryktes, må retningslinjene til WHO samt de nasjonale kravene til sykehushygiene følges. Den tryggeste og klareste måten å sikre at det ikke er noen risiko for restsmitte fra kontaminerte produkter og andre materialer er å avhende dem gjennom forbrenning. I visse folkehelsesituasjoner kan en mindre effektiv metode være å foretrekke, i samsvar med nasjonale krav. Dampsteriliseringsparametrene anbefalt av WHO for prioninaktivering, men med begrenset effektivitet, er: 134 °C/273 °F i 18 minutter.
		Oppbevaring Det er ingen spesifikke krav for oppbevaring av enhetene før sterilisering. Ikke desto mindre anbefaler vi å oppbevare det medisinske utstyret i et rent og tørt miljø.



Avsnitt	Tittel	Beskrivelse																
		<p>Enhetene som brukes til repressering, må valideres av brukeren. Følgende enheter og rengjøringsmidler ble brukt som en del av valideringen.</p> <table border="1"> <tr> <td>Rengjøringsmidler</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Desinfeksjonsmiddel</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Børster</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultralydbad</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Vanntrykkpistol</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Dampautoklav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Rengjørings- og desinfeksjonsenhet</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Steril emballasje</td> <td>Papir-/folieemballasje i henhold til ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.</td> </tr> </table> <p>Tilsvarende rengjørings- og desinfeksjonsmidler samt utstyr fra andre produsenter kan brukes. *Emballagesystemer som avviker fra dette, må valideres av brukeren.</p>	Rengjøringsmidler	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Desinfeksjonsmiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Børster	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultralydbad	Elma Elmasonic S 300H	Vanntrykkpistol	Karl Storz 27660P	Dampautoklav	Lautenschläger ZentraCert	Rengjørings- og desinfeksjonsenhet	Miele PG 8535	Steril emballasje	Papir-/folieemballasje i henhold til ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.
Rengjøringsmidler	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Desinfeksjonsmiddel	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Børster	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultralydbad	Elma Elmasonic S 300H																	
Vanntrykkpistol	Karl Storz 27660P																	
Dampautoklav	Lautenschläger ZentraCert																	
Rengjørings- og desinfeksjonsenhet	Miele PG 8535																	
Steril emballasje	Papir-/folieemballasje i henhold til ISO 11607-1 og DIN EN 868-2 *.																	
30	Ansvar og garanti	Enhetene skal bare brukes til sitt tiltenkte formål i de medisinske feltene av personell med passende opplæring og kvalifikasjoner. Den behandelende legen eller brukeren er ansvarlig for valg av enheter for spesifikke bruksområder eller operativ bruk, for passende opplæring og informasjon og for tilstrekkelig erfaring med erfaring av enhetene. Produsenten tar ikke ansvar for skade som oppstår fra reparasjon eller vedlikehold av uautoriserte parter.																
40	Forpliktelse til å rapportere	Alle alvorlige hendelser relatert til enhetene må rapporteres til produsenten og pågjeldende myndighet i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er etablert.																
50	 Sterilitet: Leveringstilstand	Det medisinske utstyret leveres i en ikke-steril tilstand og må behandles og steriliseres av brukeren i samsvar med følgende instruksjoner før første og hver påfølgende bruk.																
60	Begrensning av repressering, avhending	<p>Hyppig repressering har liten effekt på enhetene. Produktlevetid er begrenset av slitasje grunnet tiltenkt bruk og skade på enheten.</p> <p>Rebehandling ble utført 50 ganger med representative produkter for å bekrefte at produktene kan gjenvinnes, og at det ikke har samlet seg kjemikalier eller andre forurensninger som kan påvirke produktenes biokompatibilitet.</p> <p>Enheten kan ikke lenger brukes, blant annet, under følgende aspekter: Korrosjon, skade, brudd, sprekker, deformering, porøsitet, funksjonelle begrensninger, enheter med ugjenkjennerbar eller manglende merking (UDI-bærer). Derfor må de tilsvarende instruksjonene for funksjonell testing av ombehandleren implementeres. Avhend enhetene ordentlig eller til et resirkuleringssystem på slutten av produktlevetiden. De nasjonale forskriftene og avhendingsretningslinjene må følges!</p>																
70	Behandling	Se følgende punkter																
75	Vannkvalitet	Instrumentene skal skylles i enkelte trinn med demineralisert/ avionisert vann (DI-vann). En grenseverdi på ≤ 100 CFU/ml anses som akseptabel for den mikrobielle kvaliteten på vannet som skal brukes.																
80	 Advarselmeldinger	Tappevann som skal brukes må være av drikkevannkvalitet. Hvis enheten ikke er en udelte enhet, må enheten demonteres så langt det er mulig.																



Avsnitt	Tittel	Beskrivelse	
90	 Brukssted	Grov tilsmussing, rester av f.eks. blodstillende midler, huddesinfeksjonsmidler og smøremidler samt korrosive legemidler bør, hvis det er mulig, fjernes før enheten kasseres. Enhver kontaminering må skylles eller tørkes av umiddelbart etter bruk. Enheten bør ikke rengjøres med fysiologisk saltløsning eller lagres før tørr avhending. Når det er mulig, bør tørr avhending foretrekkes, ettersom langvarig eksponering av medisinsk utstyr for løsninger under våt avhending kan føre til betydelig skade (f.eks. korrosjon). Lange ventetider før repressering, f.eks. over natten eller over helgen bør unngås (< 1 timer tørketid etter kontaminering).	
100	 Transport	Enheten kasseres etter bruk uten desinfeksjonsmiddel eller andre væsker og transporteres til represseringsenheten for medisinsk utstyr. Enheten må avhendes tørr umiddelbart etter bruk. Dette betyr at enheten må transporteres i en lukket beholder fra bruksstedet til repressering uten å plasseres i desinfeksjonsmiddelløsning eller andre væsker, slik at ingen tørking oppstår på enheten.	
110	Forbehandling	Hvis enheten ikke er en udelt enhet, må den demonteres så mye som mulig. <ul style="list-style-type: none"> • Enheten må dyppes i tappevann (ifølge drikkevannforskrifter) i ti minutter mens man unngår bobledannelse på enhetens overflate. • Skyll enheten under kaldt tappevann av drikkevannkvalitet (< 40 °C) til all synlig skitt er fjernet. • Gjenstridig skitt må fjernes med en myk børste. • Åpne ventilene hvis de er til stede. • Fjern tetningene hvis de er til stede. <ul style="list-style-type: none"> • Bevegelige deler på enheten må flyttes frem og tilbake minst ti ganger. <ul style="list-style-type: none"> • Med en vanntrykkspistol, <ul style="list-style-type: none"> ○ sprekker ○ hull ○ kanter <p>må skylles intensivt > 60 sek. med kaldt vann (drikkevannkvalitet, < 40 °C).</p> <p>For produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fyll i tillegg lumenet med tappevann (drikkevannkvalitet, < 40 °C) med en engangssprøyte (50 ml). Dyppetiden er 10 minutter. • Behandle lumen med en børste hvis diameter og lengde er litt større enn diameteren og lengden på lumenene. Børst gjennom lumenene minst tre ganger med børsten. • Hvis rengjøring med en børste ikke er anvendbart grunnet de små lumendiameterne, må lumenene skylles tre ganger med en 50 ml engangssprøyte. Bruk tappevann (drikkevannkvalitet, < 40 °C). 	
120	a) Manuell Rengjøring/desinfeksjon/tørking	Merk:	Før ultrasonisk rengjøring må en forbehandling (se avsnitt 110) gjennomføres.
		Ultrasonisk rengjøring	<ul style="list-style-type: none"> • Senk ned enhetene i et ultrasonisk bad (< 40 °C) med et mildt alkalisk rengjøringsmiddel og en frekvens på ca. 35 kHz. Sonikeringstid må tilsvare rengjøringsmiddelproduzentens spesifikasjoner. • Et rengjøringsmiddel egnet for ultrasonisk rengjøres må brukes. Instruksjonene til produsenten av rengjøringsmiddelet må følges. • Enheter må plasseres på en slik måte at alle overflater dekkes. • Enhetene må ikke berøre hverandre. • Skyll enhetene grundig (minst 1 min.) tre ganger under kaldt vann (drikkevannkvalitet, < 40 °C).






Avsnitt	Tittel	Beskrivelse
130	Manuell rengjøring	<ul style="list-style-type: none">• Bevegelige deler på enheten må flyttes frem og tilbake minst ti ganger. Produktet skal videresendes til de videre behandlingstrinnene i åpent tilstand. <p>For produkter med lumen:</p> <ul style="list-style-type: none">• Behandle lumen med en børste hvis diameter og lengde er litt større enn diameteren og lengden på lumenene. Børst gjennom lumenene minst tre ganger med børsten.• Hvis rengjøring med en børste ikke er anvendbart grunnet de små lumendiameterne, må lumenene skylles tre ganger med en 50 ml engangssprøyte. Bruk tappevann (drikkevannkvalitet, < 40 °C). <p>Bruk et mildt alkalisk rengjøringsmiddel og klargjør rengjøringsløsning i henhold til produsentens instruksjoner.</p> <ul style="list-style-type: none">• Senk enhetene helt ned i rengjøringsløsningen.• Gjennomfør alle ytterligere rengjøringsstrinn under væsknivået for å unngå spruting av kontaminert væske. <p>Den totale eksponeringstiden i rengjøringsløsningen må være i samsvar med produsentens instruksjoner for rengjøringsmiddelet som brukes.</p> <ul style="list-style-type: none">• Børst enhetene helt i løsningen med en myk børste i minst 1 minutt.• Fjern enhetene fra rengjøringsløsningen og skyll med vann i minst 1 minutt for å fjerne rengjøringsløsningen helt.• Bruk en vanntrykkspistol (eller lignende) (>30 sek.) for å skylle:<ul style="list-style-type: none">○ sprekker○ hull○ kanterbruke kaldt tappevann (< 40 °C, drikkevannkvalitet).
140	Manuell desinfeksjon	<p>Desinfeksjonsmiddelprodusentens spesielle anvisninger om konsentrasjon, temperatur og kontaktid må følges. Bare desinfeksjonsmidler som er egnet for desinfeksjon av medisinsk utstyr skal brukes.</p> <ul style="list-style-type: none">• Lumenene må skylles med desinfeksjonsmiddel fra en engangssprøyte minst tre ganger før og etter eksponeringstiden.• Enhetene må være helt senket ned i desinfeksjonsmidler slik at alle overflater dekkes. Eksponeringstiden må følges, som indikert av produsenten av desinfeksjonsmiddelet.• Enhetene må ikke berøre hverandre.• Bevegelige deler på enheten må flyttes frem og tilbake minst ti ganger.• Skyll enhetene i avionisert vann > 15 sek.• Bevegelige deler på enheter må flyttes frem og tilbake minst ti ganger under skylling med avionisert vann.• Lumenene må i tillegg spyles med avionisert vann med en engangssprøyte (50 ml) minst tre ganger.
150	Manuell tørking	<p>Tørk manuelt med en lofri engangsklut til alle overflater er tørr. Lumenene må ventileres med steril og oljefri komprimert luft.</p>
160	Merk:	Forbehandling (se avsnitt 110) må gjennomføres før mekanisk rengjøring.



Avsnitt	Tittel	Beskrivelse
		<ul style="list-style-type: none"> • Senk ned enhetene i et ultrasonisk bad (< 40 °C) med et mildt alkalisk rengjøringsmiddel og en frekvens på ca. 35 kHz. Sonikeringsstid må tilsvare rengjøringsmiddelprodusentens spesifikasjoner. • Et rengjøringsmiddel egnet for ultrasonisk rengjøres må brukes. Instruksjonene til produsenten av rengjøringsmiddelet må følges. • Enheter må plasseres på en slik måte at alle overflater dekkes. • Enhetene må ikke berøre hverandre. • Skyll enhetene grundig (minst 1 min.) tre ganger under kaldt vann (drikkevannkvalitet, < 40 °C). <p>Prosedyre etter ultralydbehandling:</p> <p>Skyll igjen med en vanntrykkspistol (> 30 sek.) med kaldt tappevann (> 40 °C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ sprekker ○ hull ○ kanter <ul style="list-style-type: none"> • Behandle lumen med en børste hvis diameter og lengde er litt større enn diameteren og lengden på lumenene. Børst gjennom lumenene minst tre ganger med børsten. • Hvis rengjøring med en børste ikke er anvendbart grunnet de små lumendiameterne, må lumenene skylles tre ganger med en 50 ml engangssprøyte. Bruk tappevann (drikkevannkvalitet, < 40 °C). <p>Bevegelige deler på enheten må flyttes frem og tilbake minst ti ganger mens vanntrykkspistolen brukes.</p>
170	b) Mekanisk rengjøring/desinfeksjon/tørking	<p>Produktet skal videresendes til videre behandlingstrinn i åpnet tilstand, om nødvendig ved hjelp av et apparat.</p> <p>Hvis til stede, må håndtakstjæren kobles løs.</p> <p>Skyllskygger må unngås. Enhetene må klargjøres i egnede silkurver eller skyllebrett (velg størrelse som passer med enhetene). Enhetene bør plasseres med en minimal avstand til andre enheter i rengjøringskurven. Overlapping må unngås for å utelukke skade på enhetene under rengjøringsprosessen. Antallet og typen last i produktbrettene valgt for rengjøring må gjennomføres på en slik måte at ingen svekkelse av rengjøringsresultatet er å forvente.</p> <p>For produkter med lumen:</p> <p>Enheten skal plasseres slik at vannet kan strømme inn og ut av lumenene.</p>
180		<p>(vaskemaskin, WD i henhold til EN ISO 15883):</p> <p>Hvis en skylleforbindelse er tilgjengelig, må enheten kobles til det angitte beslaget.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Forskyl i 5 minutter med kaldt tappevann (drikkevannkvalitet) < 40 °C. • Vanddrenering • 10 minutters rengjøring med avionisert vann av 55 °C med mildt alkalisk rengjøringsmiddel • Vanddrenering • 1 minutt skylning med avionisert vann • Vanddrenering • 1 minutt skylning med avionisert vann • Vanddrenering <p>De spesielle instruksjonene til produsenten av rengjøringsmaskinen og rengjøringsmidlene må følges. Bruk et rengjøringsmiddel som er egnet for en vaske-desinfektor.</p>
190		<p>Automatisk varmedesinfeksjon i vasker-desinfektorer, med hensyn til de nasjonale kravene for A0 verdi; f.eks. verdi A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minutters desinfeksjon med avionisert vann 90 °C • Vanddrenering
200		<p>Automatisk tørking i henhold til den automatiske tørkeprosessen til vasker-desinfektoren i minst 15 minutter (ved 90 °C i skyllerommet).</p> <p>Om nødvendig kan påfølgende manuell tørking med en lofri klut oppdages på enheten ved våthet.</p>



Avsnitt	Tittel	Beskrivelse									
210	Inspeksjoner	<p>Enhetene må være makroskopisk rene etter hver rengjøring, dvs. fri for synlig skitt.</p> <ul style="list-style-type: none"> En flekkete enhet (korrosjon, misfarging) må sorteres ut umiddelbart og utsettes for spesialbehandling. En kontaminert enhet må reposseseres. Ved feil eller skade må enheten sorteres ut umiddelbart. <p>Følgende komponenter må kontrolleres spesielt nøye:</p> <ul style="list-style-type: none"> Hakk Blader Punkter Ledd Håndtaksfjær <ul style="list-style-type: none"> Hvis UDI-bæreren er ulæselig, må produktene kastes. 									
220	Pleie av enhetene	<p>La enheten kjøle seg ned til romtemperatur. Hvis enheten har blitt demontert, må den monteres igjen før vedlikehold.</p> <p>Vedlikehold betyr påføring av instrumentolje. Produkter med et ledd eller ende (sakser, klemmer, osv.) eller med metalliske skyveoverflater (båndsakser, hull, osv.) må behandles med dampsteriliserbare pleieprodukter basert på parafinolje / hvit olje. Oljen må være egnet for bruk med biomedisinske produkter og være fysiologisk trygge. Pleieproduktene forhindrer metall på metall-friksjon og holder produktene i god stand. Lasermerkerte produkter kan falme når de behandles med enkle rengjøringsmidler med fosfor- og hydrofluorsyrer. Som et resultat kan kodingsfunksjonen svekkes eller forsvinne. Generelt må kirurgiske produkter utsettes for permanent pleie før funksjonell testing. Pleieprodukter må virke på en slik måte at selv med deres permanente bruk, utelukkes klebring av leddelene grunnet en additiv effekt.</p>									
230	Emballasje	<p>Hvis det ikke er gjort ennå, må det demonterte enheten monteres igjen.</p> <p>Enheten er plassert i en egnet, standardsamsvarende emballasje for den respektive enheten eller i steriliseringsbrett for sterilisering i samsvar med DIN EN ISO 11607 eller DIN EN 868 og forseget.</p> <p>Emballasjen må oppfylle følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> Egnet for dampsterilisering (temperaturmotstand opptil minst 138 °C (280 °F) tilstrekkelig dampgjennomtrengelighet). Tilstrekkelig beskyttelse av enheter eller steriliseringsemballasje mot mekanisk skade. Regelmessig vedlikehold i henhold til produsentens spesifikasjoner (steriliseringsbeholdere). En maksimal vekt på 10 kg per pakke/innhold i steriliseringsbeholderen må ikke overskrides. 									
240	Sterilisering	<p>Sterilisering av enhetene med den fraksjonerte forvakuu-metoden (i henhold til DIN EN ISO 17665-1) med hensyn til de respektive nasjonale kravene. Enhetene må steriliseres i egnet steriliseringsemballasje.</p> <p>Sterilisering må utføres med en fraksjonert forvakuu-prosedyre med tre forvakuu-sykluser og tørking i et vakuu i minst 20 minutter. Følgende parametre må tas hensyn til:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatur</th> <th>Tid</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Europa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Autoklavprodusentens instruksjoner for bruk og de anbefalte retningslinjene for maksimal last på steriliseringsmaterialet må følges. Autoklaven må installeres, vedlikeholdes, valideres og kalibreres i henhold til forskrifter.</p>		Temperatur	Tid	Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatur	Tid									
Europa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Tilleggsinformasjon	<p>Ombehandleren er ansvarlig for å sikre at reposseseringen utført med utstyret, materialer og personell brukt i reposseseringsfasiliteten arkiverer de ønskede resultatene. Dette krever vanligvis validering og rutinemessig overvåking av prosessen og utstyret som brukes.</p>									
260	Service, reparasjon og returtransport	<p> Service og reparasjon</p> <p>Ikke utfør noen reparasjoner eller modifikasjoner på enhetene selv. Dette er eneansvaret til produsentens autoriserte personell. Kontakt oss hvis du har noen klager, krav eller informasjon om enhetene våre.</p>									
	 Returtransport	<p>Defekte eller avvikende enheter må ha gått gjennom hele reposseseringsprosessen før de returneres for reparasjon/service.</p>									



Avsnitt	Tittel	Beskrivelse
270	Oppbevaring og transport	<ul style="list-style-type: none">• Beskytt mot mekanisk skade• Oppbevar tørt og støvfritt• Oppbevar og transporter i sikre beholdere/emballasje• Håndter med stor forsiktighet, ikke kast eller mist <p>Passende godkjent steriliseringsemballasje (f.eks. i henhold til DIN EN 868, ISO 11607) må brukes for sterilisering, påfølgende transport og oppbevaring.</p>
280	Inspeksjonsinstruksjon	<p>Før hver bruk av enheten må den kontrolleres for brudd, sprekker, deformeringer, skade og funksjonalitet. Slitte, korroderte, deformerte, porøse eller på annen måte skadde enheter må sorteres ut.</p> <p>Følgende komponenter må kontrolleres spesielt nøye:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Hakk○ Blader○ Punkter○ Ledd○ Håndtaksfjær <p>Den rustfrie stålen som brukes for tilvirkning av enhetene danner spesifikke passive lag som beskyttelseslag grunnet legeringen deres. Denne stålen viser bare begrenset motstand mot angrep fra klorioner og aggressive midler og væsker! I tillegg til innsatsen fra produsenten i valg av riktige materialer og i deres grundige behandling, må enheter utsettes for profesjonell og kontinuerlig pleie og korrekt klargjøring av brukeren.</p>
290	Materialmotstand	<p>Når du velger rengjøringsmidler og desinfeksjonsmidler, må du sørge for at de ikke inneholder følgende ingredienser:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organiske, mineralske og oksiderende syrer (minimum tillatt pH-verdi 5,5)• Alkaliske stoffer/sterke alkaliske stoffer (nøytral/enzymatisk (maks. tillatt pH-verdi 8,5, obligatorisk for enheter laget av andre materialer som er sensitive for alkaliske stoffer) eller alkaliske rengjøringsmidler (maks. tillatt pH-verdi 11, obligatorisk for enheter tiltenkt for bruk i prionkritiske områder, f.eks. i samsvar med vedlegg 7 av KRINKO RKI BfArM-anbefalingen for repossessering))• Organiske løsemidler (f.eks. alkohol, etere, ketoner, bensiner)• Oksiderende midler (f.eks. hydrogenperoksider)• Halogener (klor, jod, bromin)• Aromatiske/halogenerte hydrokarboner



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Türkçe

İşleme talimatları B

Önemli notlar



Her kullanımdan önce bu yeniden işleme talimatlarını dikkatle okuyun ve onları ilgili teknik personelin ya da kullanıcının kolayca erişebileceği şekilde saklayın.



Bu sembolün işaret ettiği uyarıları dikkatle okuyun. Ürünlerin uygunsuz kullanımı hastanın, kullanıcıların veya üçüncü kişilerin ciddi şekilde yaralanmasına neden olabilir.



Bu yeniden işleme talimatı Annex I'deki tüm madde numaraları için geçerlidir.

Bölüm	Başlık	Tanım	
10	Amaçlanan kullanım ve uygulama alanı	Cihazlar, yalnızca tıbbi uzmanlık alanlarında, uygun şekilde eğitilmiş ve kalifiye personel tarafından amaçlanan kullanımları için kullanılabilir. Cihazlar, merkezi dolaşım veya sinir sisteminde kullanılmak üzere tasarlanmamıştır. Belirli uygulamalar veya operatif kullanım için cihazların seçimi, uygun eğitim ve bilgilendirme ve cihazların kullanımı için yeterli deneyimden ilgili doktor veya kullanıcı sorumludur.	
20	İhtiyatlar ve uyarılar	Dikkat!	Tıbbi cihazlar sadece insan kullanımı için tasarlanmıştır ve başka bir amaç için kullanılmamalıdır. Uygunsuz kullanım ve bakımın yanı sıra yanlış kullanım, cihazların erken yıpranmasına neden olabilir.
		Yeni cihazlara yapılacak muamele	Fabrikadan yeni çıkmış cihazlar, kullanılmadan önce bir kez tam yeniden işleme sürecinden geçmiş olmalıdır. Keskin kenarlı cihazların koruyucu kapakları ve koruyucu ağları önceden tamamen çıkarılmalıdır.
		Yük	Cihazların aşırı yüklenmesinden kaçınılmalıdır. Aşırı yükleme, bükülmeye veya kırılmaya ve dolayısıyla cihazlarda işlev kaybına yol açabilir.
		İşlevsel bozukluk	Yıpratıcı maddelerle temas ettiklerinde cihazlar paslanır ve işlevleri bozulur. Bu yüzden yeniden işleme ve sterilizasyon talimatlarına uyulması önemlidir.
		Çalıştırma koşulları	Bahsedilen cihazların güvenli çalışmasını sağlamak için cihazların doğru bakımı ve özen gösterme esastır. Ayrıca her kullanımdan önce işlevsel veya görsel bir kontrol yapılmalıdır. Bu nedenle, bu yeniden işleme talimatlarındaki ilgili bölümlere başvuruyoruz.
		Yeniden işlenebilirlik	TSE/CJD kontaminasyonundan endişe edilmesi gereken cihazların yeniden işlenmesi için, Dünya Sağlık Örgütü (DSÖ) yönergelerinin yanı sıra hastane hijyeni için ulusal gerekliliklere uyulmalıdır. Kontamine ürünlerden ve diğer materyallerden kalan bulaşıcılık riskinin olmamasını sağlamanın en güvenli ve net yolu, bunları yakarak imha etmektir. Halk sağlığını ilgilendiren bazı durumlarda, ulusal gerekliliklere uygun olarak daha az etkili bir yöntem tercih edilebilir. WHO tarafından prion inaktivasyonu için önerilen, ancak sınırlı etkililik ile buhar sterilizasyon parametreleri şunlardır: 18 dakika süreyle 134°C/273°F derecede.
Depolama	Cihazların sterilizasyondan önce saklanması için özel bir gereklilik yoktur. Yine de tıbbi cihazların temiz ve kuru bir ortamda saklanması tavsiye ediyoruz.		



Bölüm	Başlık	Tanım																
		<p>Yeniden işleme için kullanılan cihazlar kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır. Doğrulamanın bir parçası olarak aşağıdaki cihazlar ve temizleyiciler kullanılmıştır.</p> <table border="1"><tr><td>Temizlik maddeleri</td><td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td></tr><tr><td>Dezenfektan</td><td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td></tr><tr><td>Fırçalar</td><td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td></tr><tr><td>Ultrasonik banyo</td><td>Elma Elmasonic S 300H</td></tr><tr><td>Su basınç tabancası</td><td>Karl Storz 27660P</td></tr><tr><td>Buhar otoklavı</td><td>Lautenschläger ZentraCert</td></tr><tr><td>Temizleme ve dezenfeksiyon cihazı</td><td>Miele PG 8535</td></tr><tr><td>Steril paketleme</td><td>ISO 11607-1 ve DIN EN 868-2'ye uygun kağıt/film ambalaj *</td></tr></table> <p>Eşdeğer temizlik maddeleri ve dezenfektanların yanı sıra diğer üreticilerin cihazları da kullanılabilir. *Bundan farklı paketleme sistemleri kullanıcı tarafından onaylanmalıdır.</p>	Temizlik maddeleri	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezenfektan	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Fırçalar	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrasonik banyo	Elma Elmasonic S 300H	Su basınç tabancası	Karl Storz 27660P	Buhar otoklavı	Lautenschläger ZentraCert	Temizleme ve dezenfeksiyon cihazı	Miele PG 8535	Steril paketleme	ISO 11607-1 ve DIN EN 868-2'ye uygun kağıt/film ambalaj *
Temizlik maddeleri	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezenfektan	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Fırçalar	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrasonik banyo	Elma Elmasonic S 300H																	
Su basınç tabancası	Karl Storz 27660P																	
Buhar otoklavı	Lautenschläger ZentraCert																	
Temizleme ve dezenfeksiyon cihazı	Miele PG 8535																	
Steril paketleme	ISO 11607-1 ve DIN EN 868-2'ye uygun kağıt/film ambalaj *																	
30	Sorumluluk ve garanti	Cihazlar, sadece tıbbi alanlarda uygun şekilde eğitilmiş ve kalifiye personel tarafından amacına uygun olarak kullanılabilir. Belirli uygulamalar veya operatif kullanım için cihaz seçiminden, uygun eğitim ve bilgidenden ve cihazların kullanımında yeterli deneyimden ilgili doktor veya kullanıcı sorumludur. Üretici, yetkisiz kişilerce yapılan onarım veya bakımdan kaynaklanan hasarlardan sorumlu tutulamaz.																
40	Bildirme yükümlülüğü	Cihazlarla ilgili tüm ciddi olaylar, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın yerleşik olduğu üye ülkenin yetkili makamına bildirilmelidir.																
50	 Steril olma: Teslimat durumu	Tıbbi cihazlar steril olmayan bir durumda teslim edilir ve ilk ve sonraki her kullanımdan önce kullanıcı tarafından aşağıdaki talimatlara göre işlenmeli ve sterilize edilmelidir.																
60	Yeniden işleme, bertaraf sınırlaması	<p>Sık yeniden işlemenin cihazlar üzerinde çok az etkisi vardır. Ürün ömrü, kullanım amacına bağlı olarak aşınma ve cihazın hasar görmesi ile sınırlıdır.</p> <p>Yeniden işleme, ürünlerin yeniden işlenebileceğini ve ürünlerin biyoyoumluluğunu etkileyebilecek kimyasal veya diğer kirleticilerin birikmediğini doğrulamak için 50 kez temsilci ürünlerle yapılmıştır.</p> <p>Cihaz, diğerlerinin yanı sıra aşağıdaki hususlar kapsamında artık kullanılamaz: Korozyon, hasar, kırıklar, çatlaklar, deformasyon, gözeneklilik, fonksiyonel sınırlamalar, tanınmayan veya eksik etiketlemeye sahip cihazlar (UDI taşıyıcı). Bu nedenle, yeniden işleyen işlevsel test için ilgili talimatları uygulamalıdır. Lütfen, ürün ömrünün sonunda cihazları uygun şekilde veya bir geri dönüşüm sistemine atın. Ulusal yönetmeliklere ve imha yönergelerine uyulmalıdır!</p>																
70	İşleme	Aşağıdaki noktalara bakın																
75	Su kalitesi	Aletler demineralize/deiyonize su (DI su) ile ayrı adımlarda durulanmalıdır. Kullanılacak suyun mikrobiyal kalitesi için ≤ 100 CFU/ml sınır değeri kabul edilebilir olarak kabul edilir.																
80	 Uyarı bildirimleri	Kullanılacak musluk suyu içme suyu kalitesinde olmalıdır. Cihaz tek parça bir cihaz değilse, mümkün olduğunca sökülmelidir.																



Bölüm	Başlık	Tanım	
90	 Kullanım yeri	<p>Kaba kirlilik, örn. hemostatik ajanlar, cilt dezenfektanları ve yağlayıcılar ile aşındırıcı ilaçlar mümkünse cihaz atılmadan önce çıkarılmalıdır. Tüm bulaşanlar kullanımdan hemen sonra durulanmalı veya silinmelidir. Cihaz kuru atılmadan önce tuzlu su çözümü ile temizlenmemeli veya saklanmamalıdır. Islak imha sırasında tıbbi cihazların çözeltilere uzun süre maruz kalması maddi hasara (örn. korozyon) yol açabileceğinden, mümkün olan her yerde kuru imha tercih edilmelidir.</p> <p>Yeniden işlemeye önce uzun bekleme sürelerinden, örn. gece boyunca veya hafta sonları, kaçınılmalıdır (kontaminasyondan sonra < 1 saat kuruma süresi).</p>	
100	 Taşıma	<p>Cihaz, dezenfektan veya diğer ek sıvılar olmadan kullanıldıktan sonra atılır veya tıbbi cihazlar için yeniden işleme ünitesine taşınır. Cihaz kullanımdan hemen sonra kuru olarak imha edilmelidir. Bu, cihazın kullanım yerinden yeniden işlemeye kadar kapalı bir kaptaki, dezenfektan çözümü veya diğer sıvılara yerleştirilmeden taşınması gerektiği anlamına gelir, böylece cihazda kuruma olmaz.</p>	
110	Ön işlem	<p>Cihaz tek parça bir cihaz değilse mümkün olduğunca sökülmelidir.</p> <ul style="list-style-type: none">• Cihaz, yüzeyinde kabarcık oluşumu önlenerek 10 dakika süreyle (içme suyu yönetmeliğine uygun) musluk suyuna batırılmalıdır.• Cihazı, tüm görünür kirler temizlene kadar içme suyu kalitesinde (< 40° C) soğuk musluk suyu altında durulayın.• İnatçı kirler yumuşak bir fırça ile temizlenmelidir.• Varsa, valfleri açın.• Varsa, contaları çıkarın. <p>• Cihaz üzerindeki hareketli parçalar en az on kez ileri geri hareket ettirilmelidir.</p> <ul style="list-style-type: none">• Basıncılı su tabancasıyla,<ul style="list-style-type: none">o çatlako deliko zorlamasoğuk suyla 60 sn den fazla yoğun bir şekilde durulanmalıdır. (içme suyu kalitesinde, < 40° C). <p>Lümenli ürünler için:</p> <ul style="list-style-type: none">• Ek olarak, tek kullanımlık bir şırınga (50 ml) kullanarak lümeni musluk suyuyla (içme suyu kalitesinde, < 40°C) doldurun. Islatma süresi 10 dakikadır.• Lümenleri, çapı ve uzunluğu lümenlerin çapından ve uzunluğundan biraz daha büyük olan bir fırça ile temizleyin. Lümenleri fırçayla en az üç kez fırçalayın.• Küçük lümen çapları nedeniyle fırça ile temizlik mümkün değilse, lümenler 50 ml'lik tek kullanımlık şırınga ile üç kez yıkanmalıdır. Musluk suyu kullanın (içme suyu kalitesinde, < 40° C).	
120	a) El ile	Not:	Ultrasonik temizlemeden önce bir ön işlem (bkz. bölüm 110) gerçekleştirilmelidir.
	Temizleme/Dezenfekteleme/Kurutma	Ultrasonik temizleme	<ul style="list-style-type: none">• Cihazları, hafif alkali deterjanlı ve yaklaşık 35 kHz frekansta olan (<40° C) bir ultrasonik banyoya daldırın. Sonikasyon süresi, deterjan üreticisinin belirttiği şartlara uygun olmalıdır.• Ultrasonik temizlemeye uygun deterjan kullanılmalıdır. Deterjan üreticisinin talimatlarına uyulmalıdır.• Cihazlar tüm yüzeyleri kaplanmış olacak şekilde yerleştirilmelidir.• Cihazlar birbirlerine değmemelidir.• Cihazları üç kez soğuk su altında (içme suyu kalitesinde, < 40°C) iyice durulayın (en az 1 dakika).



Bölüm	Başlık	Tanım
130	Elde temizleme	<ul style="list-style-type: none">Cihaz üzerindeki hareketli parçalar en az on kez ileri geri hareket ettirilmelidir. Ürün, sonraki işlem adımlarına açık durumda iletilecektir. <p>Lümenli ürünler için:</p> <ul style="list-style-type: none">Lümenleri, çapı ve uzunluğu lümenlerin çapından ve uzunluğundan biraz daha büyük olan bir fırça ile temizleyin. Lümenleri fırçayla en az üç kez fırçalayın.Küçük lümen çapları nedeniyle fırça ile temizlik mümkün değilse, lümenler 50 ml'lik tek kullanımlık şırınga ile üç kez yıkanmalıdır. Musluk suyu kullanın (içme suyu kalitesinde, < 40° C). <p>Hafif alkali bir deterjan kullanın ve temizleme solüsyonunu üreticinin talimatlarına göre hazırlayın.</p> <ul style="list-style-type: none">Cihazları temizleme solüsyonuna tamamen daldırın.Kirlenmiş sıvının sıçramasını önlemek için tüm diğer temizlik adımlarını sıvı seviyesinin altında gerçekleştirin. <p>Temizleme solüsyonunda toplam maruz kalma süresi, kullanılan temizlik maddesi üreticisinin talimatlarına uygun olmalıdır.</p> <ul style="list-style-type: none">Cihazları solüsyon içinde yumuşak bir fırça ile en az 1 dakika tamamen fırçalayın.Cihazları temizleme solüsyonundan çıkarın ve temizleme solüsyonunu tamamen çıkarmak için en az 1 dakika su ile durulayın.Durulamak için basınçlı su tabancası (veya benzeri) (>30 sn.) kullanarak:<ul style="list-style-type: none">çatlakdelikzorlamasoğuk musluk suyu kullanarak (< 40° C, içme suyu kalitesinde).
140	Elde dezenfekte etme	<p>Dezenfektan üreticisinin konsantrasyon, sıcaklık ve temas süresi ile ilgili özel talimatlarına uyulmalıdır. Yalnızca tıbbi cihazların dezenfeksiyonuna uygun dezenfektanlar kullanılabilir.</p> <ul style="list-style-type: none">Lümen, maruz kalma süresinden önce ve sonra en az üç kez tek kullanımlık bir şırınga aracılığıyla dezenfektan ile durulanmalıdır.Cihazlar, tamamen tüm yüzeyleri kaplayacak şekilde dezenfektanlara daldırılmalıdır. Dezenfektan üreticisinin belirttiği maruz kalma süresine uyulmalıdır.Cihazlar birbirlerine değmemelidir.Cihaz üzerindeki hareketli parçalar en az on kez ileri geri hareket ettirilmelidir.Cihazların deiyonize suda durulanması > 15 sn.Deiyonize su ile durulanırken cihaz üzerindeki hareketli parçalar en az on kez ileri geri hareket ettirilmelidir.Lümenler ayrıca tek kullanımlık bir şırınga (50 ml) kullanılarak en az üç kez deiyonize su ile yıkanmalıdır.
150	Elde kurulum	<p>Tüm yüzeyler kuruyana kadar tüy bırakmayan tek kullanımlık bir bez vasıtasıyla elle kurulayın. Lümenler steril ve yağsız basınçlı hava kullanılarak havalandırılmalıdır.</p>
160	b) Mekanik Temizleme/Dezenfekte etme/Kurutma	Not: Mekanik temizlemeden önce ön işlem (bkz. Bölüm 110) yapılmalıdır.
		<ul style="list-style-type: none">Cihazları, hafif alkali deterjanlı ve yaklaşık 35 kHz frekansta olan (<40° C) bir ultrasonik banyoya daldırın. Sonikasyon süresi, deterjan üreticisinin belirttiği şartlara uygun olmalıdır.Ultrasonik temizlemeye uygun deterjan kullanılmalıdır. Deterjan üreticisinin talimatlarına uyulmalıdır.Cihazlar tüm yüzeyleri kaplanmış olacak şekilde yerleştirilmelidir.Cihazlar birbirlerine değmemelidir.Cihazları üç kez soğuk su altında (içme suyu kalitesinde, < 40°C) iyice durulayın (en az 1 dakika). <p>Ultrason temizlikten sonraki prosedür:</p> <p>Basınçlı su tabancası (> 30 sn.) kullanarak soğuk su (< 40° C) ile tekrar durulayın:</p> <ul style="list-style-type: none">çatlakdelikzorlama <ul style="list-style-type: none">Lümenleri, çapı ve uzunluğu lümenlerin çapından ve uzunluğundan biraz daha büyük olan bir fırça ile temizleyin. Lümenleri fırçayla en az üç kez fırçalayın.Küçük lümen çapları nedeniyle fırça ile temizlik mümkün değilse, lümenler 50 ml'lik tek kullanımlık şırınga ile üç kez yıkanmalıdır. Musluk suyu kullanın (içme suyu kalitesinde, < 40° C). <p>Basınçlı su tabancası uygulanırken cihaz üzerindeki hareketli parçalar en az on kez ileri geri hareket ettirilmelidir.</p>



Bölüm	Başlık	Tanım
170	Dekontaminasyon için hazırlık	<p>Ürün gerekirse bir aparat yardımıyla açık durumda sonraki işlem adımlarına iletilir. Varsa, sap yayı açılmalıdır.</p> <p>Durulama gölgelerinden kaçınılmalıdır. Cihazlar uygun süzgeç sepetlerinde veya durulama tepsilerinde hazırlanmalıdır (cihazlara uygun ebat seçiniz). Cihazlar, temizleme sepetine diğer cihazlara en az mesafede yerleştirilmelidir. Temizleme işlemi sırasında cihazların zarar görmemesi için üst üste binmelerden kaçınılmalıdır. Temizlik için seçilen ürün tepsilerindeki yük miktarı ve türü, temizlik sonucunda herhangi bir bozulma beklenmeyecek şekilde yapılmalıdır.</p> <p>Lümenli ürünler için: Cihaz, suyun lümenlere girip çıkabileceği şekilde yerleştirilmelidir.</p>
180	Otomatik temizleme işlemi	<p>(yıkama makinesi, EN ISO 15883'e göre WD): Bir durulama bağlantısı mevcutsa, cihaz belirtilen parçaya bağlanmalıdır.</p> <ul style="list-style-type: none">Soğuk musluk suyu (içme suyu kalitesi) < 40°C ile 5 dakika ön durulama yapın.Suyu boşaltma55°C'lik deiyonize su ve hafif alkali deterjan ile 10 dakika temizlemeSuyu boşaltmaDeiyonize su ile 1 dakika durulamaSuyu boşaltmaDeiyonize su ile 1 dakika durulamaSuyu boşaltma <p>Temizleme makinesi ve temizlik maddelerinin üreticisinin özel talimatlarına uyulmalıdır. Yıkayıcı-dezenfektör için uygun bir temizlik maddesi kullanın.</p>
190	Otomatik dezenfekte	<p>A0 değeri için ulusal gereklilikler dikkate alınarak yıkayıcı dezenfektörlerde otomatik termal dezenfeksiyon; Örneğin. değer A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none">90°C deiyonize su ile 5 dakika dezenfeksiyonSuyu boşaltma
200	Otomatik kurutma	<p>Yıkayıcı-dezenfektörün otomatik kurutma işlemine göre en az 15 dakika (durulama odasında 90°C'de) otomatik kurutma.</p> <p>Gerekirse, cihazda ıslaklık algılanabiliyorsa, daha sonra tüy bırakmayan bir bezle manuel olarak kurulayın.</p>
210	İncelemeler	<p>Cihazlar, her temizlikten sonra makroskopik olarak temiz olmalıdır, yani görünür kirden arındırılmalıdır.</p> <ul style="list-style-type: none">Lekeli bir cihaz (korozyon, renk bozulması) derhal ayrılmalı ve özel işleme tabi tutulmalıdır.Kirlenmiş bir cihaz yeniden işlenmelidir.Hata veya hasar durumunda cihaz sorunu derhal çözülmelidir. <p>Aşağıdaki bileşenler özel bir dikkatle kontrol edilmelidir:</p> <ul style="list-style-type: none">ÇentiklerBıçaklarNoktalarEklemlerSap yayı <ul style="list-style-type: none">UDI taşıyıcı okunaksızsa, ürünler atılmalıdır.
220	Cihazların bakımı	<p>Cihazın oda sıcaklığına soğumasını bekleyin. Cihaz demonte edilmişse, bakımdan önce tekrar monte edilmelidir.</p> <p>Bakım, alet yağı veya ürün uygulanması anlamına gelir. Mafsallı veya uçlu (makas, kelepçe vb.) veya metalik kayma yüzeyli (oluklu makas, zımba vb.) ürünler, parafin yağı / beyaz yağ bazlı buharla sterilize edilebilir bakım ürünleri ile işleminden geçirilmelidir. Yağı biyomedikal ürünlerle kullanıma uygun ve fizyolojik olarak güvenli olmalıdır. Bakım ürünleri metal-metal sürtünmesini önler ve ürünleri iyi durumda tutar. Lazerle işaretlenmiş ürünler, fosforik ve hidroflorik asitler içeren temel temizleyicilerle işlendiğinde solabilir. Sonuç olarak, kodlama işlevi bozulabilir veya kaybolabilir. Genel olarak cerrahi ürünler, fonksiyonel testlerden önce kalıcı bakıma tabi tutulmalıdır. Bakım ürünleri, kalıcı kullanımlarında bile ek bir etki nedeniyle mafsallı kısımlarının yapışmasını önleyecek şekilde hareket etmelidir.</p>



Bölüm	Başlık	Tanım									
230	Paketleme	<p>Henüz yapılmadıysa, sökülmüş olün cihaz tekrar monte edilmelidir.</p> <p>Cihaz, sterilizasyon için ilgili DIN EN ISO 11607 veya DIN EN 868 standartlarına uygun bir ambalaja veya sterilizasyon tepsilerine yerleştirilir ve kapatılır.</p> <p>Ambalaj aşağıdaki gereksinimleri karşılamalıdır:</p> <ul style="list-style-type: none">• Buhar sterilizasyonu için uygundur (en az 138°C'ye (280°F) kadar sıcaklık dayanımı yeterli buhar geçirgenliği).• Cihazların veya sterilizasyon ambalajlarının mekanik hasara karşı yeterli düzeyde korunması.• Üreticinin şartlarına göre düzenli bakım (sterilizasyon kapları).• Sterilizasyon kabının ambalaj/içeriği başına maksimum 10 kg ağırlık aşılmamalıdır.									
240	Sterilizasyon	<p>Cihazların, ilgili ulusal gereklilikler dikkate alınarak fraksiyonlu ön vakum yöntemi (DIN EN ISO 17665-1'e göre) kullanılarak sterilizasyonu. Cihazlar uygun sterilizasyon ambalajında sterilize edilmelidir.</p> <p>Sterilizasyon, üç ön-vakum döngüsü ile parçalı bir ön-vakum işlemi kullanılarak ve en az 20 dakika boyunca bir vakumda kurutularak gerçekleştirilmelidir. Aşağıdaki değişkenler dikkate alınmalıdır:</p> <table border="1"><thead><tr><th></th><th>Sıcaklık</th><th>Zaman</th></tr></thead><tbody><tr><td>Avrupa</td><td>134° C (273° F)</td><td>≥ 3 Min.</td></tr><tr><td>ABD</td><td>132° C (270° F)</td><td>≥ 4 Min.</td></tr></tbody></table> <p>Otoklav üreticisinin kullanım talimatlarına ve maksimum sterilizasyon malzemesi yükü için önerilen yönergelere uyulmalıdır. Otoklav, yönetmeliklere göre kurulmalı, bakımı yapılmalı, doğrulanmalı ve kalibre edilmelidir.</p>		Sıcaklık	Zaman	Avrupa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	ABD	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Sıcaklık	Zaman									
Avrupa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
ABD	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 İlave bilgiler	<p>Yeniden işleme tesisinde kullanılan ekipman, malzeme ve personel ile gerçekleştirilen yeniden işlemenin istenen sonuçları elde etmesini sağlamak için işleyici sorumludur. Bu genellikle işlemin ve kullanılan ekipmanın doğrulanmasını ve rutin olarak izlenmesini gerektirir.</p>									
260	Bakım, onarım ve iade taşıması	<p> Bakım ve onarım</p> <p>Cihazlarda kendi başınıza herhangi bir onarım veya değişiklik yapmayın. Bu, tamamen üreticinin yetkili personelinin sorumluluğundadır. Cihazlarımızla ilgili herhangi bir şikayet, talep veya bilgi isteğiniz varsa lütfen bizimle iletişime geçin.</p>									
	 İade taşıması	<p>Arızalı veya uygun olmayan cihazlar, onarım/servis için iade edilmeden önce tüm yeniden işleme sürecinden geçmiş olmalıdır.</p>									
270	Depolama ve nakil	<ul style="list-style-type: none">• Mekanik hasara karşı koruyun• Kuru ve tozsuz ortamda saklayın• Güvenli kaplarda/ambalajlarda saklayın ve taşıyın• Çok dikkatli bir şekilde tutun, atmayın veya düşürmeyin <p>Sterilizasyon, sonraki nakliye ve saklama için uygun onaylı sterilizasyon ambalajı (örn. DIN EN 868, ISO 11607'ye göre) kullanılmalıdır.</p>									
280	Muayene talimatı	<p>Cihaz her kullanımdan önce kırık, çatlak, deformasyon, hasar ve işlevsellik açısından kontrol edilmelidir. Aşınmış, yıpranmış, deforme olmuş, gözenekli veya başka şekilde hasar görmüş cihazlar ayrılmalıdır.</p> <p>Aşağıdaki bileşenler özel bir dikkatle kontrol edilmelidir:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Çentikler○ Bıçaklar○ Noktalar○ Mafsallar○ Sap yayı <p>Cihazların imalatında kullanılan paslanmaz çelikler, alaşımları nedeniyle koruyucu katmanlar olarak belirli pasif katmanlar oluşturur. Bu çelikler, klorür iyonlarının ve agresif ortam ve sıvıların saldırılarına karşı yalnızca sınırlı direnç gösterir! Üreticinin doğru malzemelerin seçiminde ve dikkatli işlenmesinde gösterdiği çabalara ek olarak, cihazlar profesyonel ve sürekli bakıma ve kullanıcı tarafından doğru hazırlanmalıdır.</p>									



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



Bölüm	Başlık	Tanım
290	Malzeme direnci	<p>Temizlik maddelerini ve dezenfektanları seçerken aşağıdaki bileşenleri içermediklerinden emin olun:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organik, mineral ve oksitleyici asitler (izin verilen minimum pH değeri 5.5)• Alkaliler/güçlü alkaliler (nötr/enzimatik (maksimum izin verilen pH değeri 8.5, alüminyumdan veya diğer alkaliye duyarlı malzemelerden yapılmış cihazlar için zorunludur) veya alkalin temizlik maddeleri (maksimum izin verilen pH değeri 11, prion'da kullanılması amaçlanan cihazlar için zorunludur) -kritik alanlar, örneğin yeniden işleme için KRINKO RKI BfArM tavsiyesinin Ek 7'sine göre)• Organik çözücüler (örn. alkoller, eterler, ketonlar, benzinler)• Oksitleyici maddeler (örn. hidrojen peroksitler)• Halojenler (klor, iyot, brom)• Aromatik/halojenize hidrokarbonlar



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



slovenčina

Pokyny na spracovanie B

Dôležité poznámky



Pred každým použitím si pozorne prečítajte tieto pokyny na renovovanie a ľahko ich sprístupnite pre používateľa alebo príslušný technický personál.



Pozorne si prečítajte výstrahy označené týmto symbolom. Nesprávne používanie výrobkov môže mať za následok vážne zranenie pacienta, používateľa alebo tretích strán.




Tento pokyn na opätovné spracovanie platí pre všetky čísla výrobkov v Annex I.

Časť	Názov	Popis
10	Zamýšľané použitie a oblasť použitia	Pomôcky môžu byť používané len na zamýšľané použitie v lekárskech odboroch, a to primerane vyškoleným a kvalifikovaným personálom. Pomôcky nie sú určené na použitie na centrálny obehový alebo nervový systém. Za výber pomôcok pre špecifické aplikácie alebo operatívne použitie, primerané zaškolenie, poskytnuté informácie a dostatočné skúsenosti s manipuláciou s pomôckami zodpovedá ošetrojúci lekár alebo používateľ.
20	Preventívne opatrenia a výstrahy	Pozor! Zdravotnícke pomôcky boli navrhnuté iba na humánne použitie a nesmú sa používať na žiadny iný účel. Nesprávna manipulácia a starostlivosť, ako aj nesprávne používanie môžu viesť k predčasnému opotrebeniu pomôcok.
		Ošetrovanie úplne nových pomôcok Nové pomôcky musia pred používaním prejsť kompletným procesom renovovania. Ochranné kryty a ochranné sieťky pre pomôcky s ostrými hranami musia byť predtým úplne odstránené.
		Zaťaženie Je potrebné zabrániť preťaženiu pomôcok. Preťaženie môže viesť k ohnutiu alebo zlomeniu pomôcok a tým k strate ich funkčnosti.
		Zhoršenie funkčnosti Pomôcky korodujú a ich funkčnosť sa zhoršuje, pokiaľ prídu do kontaktu s agresívnymi látkami. Z tohto dôvodu je nevyhnutné dodržiavať pokyny na renovovanie a sterilizáciu.
		Prevádzkové podmienky Na zabezpečenie bezpečnej prevádzky vyššie uvedených pomôcok je nevyhnutná správna údržba a starostlivosť o pomôcky. Okrem toho by sa pred každým použitím mala vykonať funkčná alebo vizuálna kontrola. Z tohto dôvodu odkazujeme na príslušné časti týchto pokynov na renovovanie.
		Renovovanie Pri renovovaní pomôcok, kde sa možno obávať kontaminácie TSE/CJD, sa musia dodržiavať usmernenia Svetovej zdravotníckej organizácie (WHO), ako aj národné požiadavky na nemocničnú hygienu. Najbezpečnejším a najúčinnnejším spôsobom, ako zabezpečiť, aby neexistovalo žiadne riziko zvyškovej infekčnosti z kontaminovaných výrobkov a iných materiálov, je ich likvidácia spálením. V určitých situáciách v oblasti verejného zdravia sa môže uprednostniť menej účinná metóda v súlade s národnými požiadavkami. Parametre sterilizácie parou odporúčané WHO na inaktiváciu prionov, ale s obmedzenou účinnosťou, sú: 134 °C/273 °F počas 18 minút.
Skladovanie Neexistujú žiadne špecifické požiadavky na skladovanie pomôcok pred sterilizáciou. Napriek tomu odporúčame zdravotnícke pomôcky skladovať v čistom a suchom prostredí.		



Časť	Názov	Popis																
	 Validácia	<p>Používateľ musí validovať pomôcky používané na opätovné spracovanie. V rámci validácie boli použité tieto pomôcky a čistiace prostriedky.</p> <table border="1"> <tr> <td>Čistiace prostriedky</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfekčný prostriedok</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Štetce</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrazvukový kúpeľ</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Tlaková pištoľ na vodu</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Parný autokláv</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Zariadenie na čistenie a dezinfekciu</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterilné balenie</td> <td>Obaly z papiera/fólie v súlade s normami ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Môžu sa používať rovnocenné čistiace a dezinfekčné prostriedky, ako aj zariadenia od iných výrobcov. *Obalové systémy, ktoré sa od toho odchyľujú, musí overiť používateľ.</p>	Čistiace prostriedky	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfekčný prostriedok	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Štetce	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrazvukový kúpeľ	Elma Elmasonic S 300H	Tlaková pištoľ na vodu	Karl Storz 27660P	Parný autokláv	Lautenschläger ZentraCert	Zariadenie na čistenie a dezinfekciu	Miele PG 8535	Sterilné balenie	Obaly z papiera/fólie v súlade s normami ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *
Čistiace prostriedky	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfekčný prostriedok	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Štetce	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrazvukový kúpeľ	Elma Elmasonic S 300H																	
Tlaková pištoľ na vodu	Karl Storz 27660P																	
Parný autokláv	Lautenschläger ZentraCert																	
Zariadenie na čistenie a dezinfekciu	Miele PG 8535																	
Sterilné balenie	Obaly z papiera/fólie v súlade s normami ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *																	
30	Zodpovednosť a záruka	Pomôcky smie používať na zamýšľané účely v medicínskych oblastiach iba primerane vyškolený a kvalifikovaný personál. Za výber pomôcok pre špecifické aplikácie alebo operatívne použitie, primerané zaškolenie, poskytnuté informácie a dostatočné skúsenosti s manipuláciou s pomôckami zodpovedá ošetrojúci lekár alebo používateľ. Výrobca nezodpovedá za škody spôsobené opravou alebo údržbou neoprávnenými osobami.																
40	Oznamovacia povinnosť	Všetky vážne incidenty spojené s pomôckami sa musia nahlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom má používateľ a/alebo pacient trvalé bydlisko.																
50	 Sterilita: Dodacia podmienka	Zdravotnícke pomôcky sú dodávané v nesterilnom stave a pred prvým a každým ďalším použitím ich musí používateľ renovovať a sterilizovať v súlade s nasledujúcimi pokynmi.																
60	Obmedzenie renovovania, likvidácia	<p>Časté renovovanie má na pomôcky malý vplyv. Životnosť výrobku je obmedzená opotrebením v dôsledku zamýšľaného použitia a poškodenia pomôcky.</p> <p>Opätovné spracovanie bolo vykonané 50-krát s reprezentatívnymi produktmi, aby sa potvrdilo, že produkty môžu byť opätovne spracované a že sa nezhromaždili chemikálie ani iné znečisťujúce látky, ktoré by mohli ovplyvniť biokompatibilitu produktov.</p> <p>Pomôcka sa už nesmie používať okrem iného z nasledujúcich dôvodov: Korózia, poškodenie, lámavosť, praskliny, deformácie, pórovitosť, funkčné obmedzenia, pomôcky s nerozoznateľným alebo chýbajúcim označením (nosičom UDI). Z toho dôvodu musia byť implementované príslušné pokyny na funkčné testovanie zo strany renovátora. Na konci životnosti pomôcok ich zlikvidujte správnym spôsobom alebo ich odovzdajte do recyklačného systému. Musia sa dodržiavať národné právne predpisy a smernice o likvidácii!</p>																
70	Renovovanie	Pozri nasledujúce body																
75	Kvalita vody	Prístroje by sa mali oplachovať v jednotlivých krokoch demineralizovanou/deionizovanou vodou (DI voda). Hraničná hodnota ≤ 100 CFU/ml sa považuje za prijateľnú pre mikrobiálnu kvalitu používanej vody.																
80	 Výstražné nápisy	Voda z vodovodu, ktorá sa má použiť, musí mať kvalitu pitnej vody. Pokiaľ nie je pomôcka jednodielna, musí sa čo najviac rozobrať.																



Časť	Názov	Popis	
90	 Miesto používania	Hrubé znečistenie, zvyšky napr. hemostatické látky, dezinfekčné prostriedky na kožu a lubrikanty, ako aj žieravé látky, by sa mali podľa možnosti pred likvidáciou pomôcky odstrániť. Akékoľvek znečistenie sa musí ihneď po použití opláchnuť alebo utrieť. Pomôcka by sa nemala pred likvidáciou za sucha čistiť fyziologickým soľným roztokom ani skladovať. Vždy, keď je to možné, by sa mala uprednostňovať likvidácia za sucha, pretože dlhodobé vystavenie zdravotníckych pomôcok roztokom počas likvidácie za mokra môže viesť k poškodeniu materiálu (napr. korózia). Je potrebné sa vyhnúť dlhej čakacej dobe pred renovovaním napr. cez noc alebo víkend (< 1 hodín schnutia po kontaminácii).	
100	 Preprava	Pomôcka sa po použití vyradí bez dezinfekčného prostriedku alebo iných prídavných tekutín a prepraví do renovačnej jednotky pre zdravotnícke pomôcky. Pomôcka sa musí ihneď po použití vyradiť v suchom stave. To znamená, že pomôcka musí byť prepravovaná v uzavretej nádobe z miesta použitia na renovovanie bez toho, aby bola vložená do dezinfekčného roztoku alebo iných tekutín, aby nedošlo k vysušeniu pomôcky.	
110	Predúprava	<p>Pokiaľ nie je pomôcka jednodielna, musí sa čo najviac rozobrať.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pomôcka musí byť namočená vo vode z vodovodu (v súlade s predpismi pre pitnú vodu) na 10 minút, pričom sa musí na povrchu pomôcky zabrániť tvorbe bublín. • Opláchnite pomôcku pod studenou vodou z vodovodu s kvalitou pitnej vody (< 40 °C), kým sa neodstránia všetky viditeľné nečistoty. • Odolné nečistoty je potrebné odstrániť mäkkou kefou. • Ak sú prítomné, otvorte ventily. • Ak sú prítomné, odstráňte tesnenia. <ul style="list-style-type: none"> • Pohyblivé časti pomôcky sa musia pohybovať tam a späť najmenej desaťkrát. <ul style="list-style-type: none"> • Pomocou vodnej tlakovej pištole je potrebné <ul style="list-style-type: none"> ○ praskliny, ○ otvory, ○ hrany intenzívne oplachovať > 60 sekúnd studenou vodou (kvalita pitnej vody, < 40 °C). <p>Pre výrobky s lumenom:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Okrem toho naplňte lúmen vodou z vodovodu (kvalita pitnej vody, < 40 °C) pomocou jednorazovej injekčnej striekačky (50 ml). Čas namočenia je 10 minút. • Lúmeny čistíte kefou, ktorej priemer a dĺžka sú o niečo väčšie ako priemer a dĺžka lúmenov. Prečistite lúmeny kefou aspoň trikrát. • Pokiaľ nie je možné čistenie kefou z dôvodu malého priemeru lúmenu, lúmen sa musí trikrát prepláchnuť 50 ml jednorazovou injekčnou striekačkou. Používajte vodu z vodovodu (kvalita pitnej vody, < 40 °C). 	
120	a) Návod Čistenie e/dezi nfekci a/suše nie	Poznámka:	Pred čistením ultrazvukom sa musí vykonať predúprava (pozri časť 110).
		Čistenie ultrazvukom	<ul style="list-style-type: none"> • Ponorte pomôcky do ultrazvukového kúpeľa (< 40 °C) s mierne alkalickým čistiacim prostriedkom a frekvenciou cca 35 kHz. Doba pôsobenia ultrazvuku musí zodpovedať špecifikáciám výrobcu čistiaceho prostriedku. • Musí sa použiť čistiaci prostriedok vhodný na čistenie ultrazvukom. Je potrebné dodržiavať pokyny výrobcu čistiaceho prostriedku. • Pomôcky musia byť umiestnené tak, aby boli ponorené všetky povrchy. • Pomôcky sa nesmú navzájom dotýkať. • Pomôcky dôkladne opláchnite (aspoň 1 minútu) trikrát pod studenou vodou (kvalita pitnej vody, < 40 °C).






Časť	Názov	Popis
130	Manuálne čistenie	<ul style="list-style-type: none">Pohyblivé časti pomôcky sa musia pohybovať tam a späť najmenej desaťkrát. Výrobok sa má v otvorenom stave presunúť do ďalších krokov renovovania. <p>Pre výrobky s lumenom:</p> <ul style="list-style-type: none">Lúmeny čistíte kefou, ktorej priemer a dĺžka sú o niečo väčšie ako priemer a dĺžka lúmenov. Prečistíte lúmeny kefou aspoň trikrát.Pokiaľ nie je možné čistenie kefou z dôvodu malého priemeru lúmenu, lúmen sa musí trikrát prepláchnuť 50 ml jednorazovou injekčnou striekačkou. Používajte vodu z vodovodu (kvalita pitnej vody, < 40 °C). <p>Použite mierne alkalický čistiaci prostriedok a pripravte čistiaci roztok podľa pokynov výrobcu.</p> <ul style="list-style-type: none">Pomôcky ponorte úplne do čistiaceho roztoku.Všetky ďalšie kroky čistenia vykonávajte pod hladinou kvapaliny, aby ste predišli striekaniu kontaminovanej kvapaliny. <p>Celková doba expozície v čistiacom roztoku musí byť v súlade s pokynmi výrobcu pre použitý čistiaci prostriedok.</p> <ul style="list-style-type: none">Pomôcky kompletne čistíte v roztoku mäkkou kefkou aspoň 1 minútu.Vyberte pomôcky z čistiaceho roztoku a oplachujte ich vodou aspoň 1 minútu, aby sa čistiaci roztok úplne odstránil.Pomocou vodnej tlakovej pištole (alebo podobnej) (>30 sekúnd) opláchnite:<ul style="list-style-type: none">praskliny,otvory,hranystudenou vodou z vodovodu (< 40 °C, kvalita pitnej vody).
140	Manuálna dezinfekcia	<p>Je potrebné dodržiavať osobitné pokyny výrobcu dezinfekčného prostriedku týkajúce sa koncentrácie, teploty a času kontaktu. Môžu sa používať iba dezinfekčné prostriedky vhodné na dezinfekciu zdravotníckych pomôcok.</p> <ul style="list-style-type: none">Lúmeny sa musia prepláchnuť dezinfekčným prostriedkom z jednorazovej injekčnej striekačky najmenej trikrát pred a po dobe expozície.Pomôcky musia byť úplne ponorené do dezinfekčných prostriedkov, aby boli ponorené všetky povrchy. Musí sa dodržať doba expozície, ktorú uvádza výrobca dezinfekčného prostriedku.Pomôcky sa nesmú navzájom dotýkať.Pohyblivé časti pomôcky sa musia pohybovať tam a späť najmenej desaťkrát.Oplachovanie pomôcok v deionizovanej vode > 15 sekúnd.Pohyblivé časti pomôcky sa musia počas oplachovania deionizovanou vodou pohybovať tam a späť najmenej desaťkrát.Lúmeny sa musia dodatočne prepláchnuť deionizovanou vodou pomocou jednorazovej injekčnej striekačky (50 ml) najmenej trikrát.
150	Manuálne sušenie	<p>Sušte manuálne pomôcku jednorazovou handričkou bez chlupov, kým všetky povrchy neuschnú. Lúmeny sa musia vetrať pomocou sterilného stlačeného vzduchu bez obsahu oleja.</p>
160	Poznámka:	<p>Pred mechanickým čistením sa musí vykonať predúprava (pozri časť 110).</p>



Časť	Názov	Popis
		<ul style="list-style-type: none"> • Ponorte pomôcky do ultrazvukového kúpeľa (< 40 °C) s mierne alkalickým čistiacim prostriedkom a frekvenciou cca 35 kHz. Doba pôsobenia ultrazvuku musí zodpovedať špecifikáciám výrobcu čistiaceho prostriedku. • Musí sa použiť čistiaci prostriedok vhodný na čistenie ultrazvukom. Je potrebné dodržiavať pokyny výrobcu čistiaceho prostriedku. • Pomôcky musia byť umiestnené tak, aby boli ponorené všetky povrchy. • Pomôcky sa nesmú navzájom dotýkať. • Pomôcky dôkladne opláchnite (aspoň 1 minútu) trikrát pod studenou vodou (kvalita pitnej vody, < 40 °C). <p>Postup po ošetrení ultrazvukom:</p> <p>Opláchnite znova pomocou vodnej tlakovej pištole (> 30 sekúnd) studenou vodou (< 40 °C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ praskliny, ○ otvory, ○ hrany <ul style="list-style-type: none"> • Lúmeny čistite kefou, ktorej priemer a dĺžka sú o niečo väčšie ako priemer a dĺžka lúmenov. Prečistite lúmeny kefou aspoň trikrát. • Pokiaľ nie je možné čistenie kefou z dôvodu malého priemeru lúmenu, lúmen sa musí trikrát prepláchnuť 50 ml jednorazovou injekčnou striekačkou. Používajte vodu z vodovodu (kvalita pitnej vody, < 40 °C). <p>Pohyblivé časti pomôcky sa musia pri používaní vodnej tlakovej pištole pohybovať tam a späť najmenej desaťkrát.</p>
170	b) Mechanické čistenie/dezinfekcia/sušenie	<p>Výrobok sa má v otvorenom stave presunúť do ďalších krokov spracovania, v prípade potreby pomocou zariadenia.</p> <p>Pokiaľ je k dispozícii pružina rukoväte, musí sa uvoľniť.</p> <p>Treba sa vyhnúť fľakom po oplachovaní. Pomôcky sa musia pripraviť vo vhodných košoch so sitkom alebo oplachovacích miskách (veľkosť zvolte podľa pomôcok). Pomôcky by mali byť umiestnené v minimálnej vzdialenosti od iných pomôcok v čistiacom koši. Je potrebné zabrániť presahovaniu pomôcok, aby sa vylúčila možnosť poškodenia pomôcok počas procesu čistenia. Výber množstva a typu pomôcok v miskách na výrobok určených na čistenie sa musí vykonávať tak, aby sa neočakával horší výsledok čistenia.</p> <p>Pre výrobky s lúmenom:</p> <p>Pomôcka musí byť umiestnená tak, aby mohla voda prúdiť do a z lúmenov.</p>
180	Automatizovaný proces čistenia	<p>(práčka, WD podľa normy EN ISO 15883):</p> <p>Pokiaľ je k dispozícii preplachovacia spojka, pomôcka musí byť pripojená k určenej armatúre.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Vopred preplachujte 5 minút studenou vodou z vodovodu (kvalita pitnej vody) < 40 °C. • Odtok vody • Čistite 10 minút deionizovanou vodou s teplotou 55 °C s mierne alkalickým čistiacim prostriedkom • Odtok vody • Preplachujte 1 minútu deionizovanou vodou • Odtok vody • Preplachujte 1 minútu deionizovanou vodou • Odtok vody <p>Je potrebné dodržiavať špeciálne pokyny výrobcu čistiaceho stroja a pokyny na čistiacich prostriedkoch. Používajte čistiaci prostriedok, ktorý je vhodný pre dezinfekčnú umývačku.</p>
190	Automatizovaná dezinfekcia	<p>Automatizovaná tepelná dezinfekcia v dezinfekčných umývačkách, berúc do úvahy národné požiadavky pre hodnotu A0; napr. hodnota A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minútová dezinfekcia deionizovanou vodou s teplotou 90 °C • Odtok vody
200	Automatizované sušenie	<p>Automatizované sušenie podľa procesu automatického sušenia dezinfekčnej umývačky po dobu minimálne 15 minút (pri teplote 90 °C v oplachovacej miestnosti).</p> <p>V prípade potreby, ak zistíte, že pomôcka nie je úplne vysušená, musíte ju následne vysušiť handričkou bez chlpu.</p>



Časť	Názov	Popis									
210	Kontroly	<p>Pomôcky musia byť po každom čistení makroskopicky čisté, t.j. bez viditeľných nečistôt.</p> <ul style="list-style-type: none"> Zafarbená pomôcka (korózia, zmena farby) sa musí ihneď vyradiť a podrobiť špeciálnemu ošetrovaniu. Kontaminovaná pomôcka sa musí renovovať. V prípade chýb alebo poškodenia je potrebné pomôcku okamžite vyradiť. <p>Následujúce komponenty je potrebné skontrolovať s osobitou pozornosťou:</p> <ul style="list-style-type: none"> Drážky Čepele Hroty Spoje Pružina rukoväte <ul style="list-style-type: none"> Ak je nosič UDI nečitateľný, výrobky sa musia zlikvidovať. 									
220	Starostlivosť o pomôcky	<p>Nechajte pomôcku vychladnúť na izbovú teplotu. Pokiaľ bola pomôcka rozložená, musí byť pred údržbou opäť zložená.</p> <p>Údržba znamená nanášanie prístrojového oleja alebo emulzie na pomôcku. Výrobky so spojom alebo koncom (nožnice, svorky atď.) prípadne s kovovými klznými plochami (chirurgické nožnice, dierovače atď.) musia byť ošetrené parou sterilizovateľnými ošetrovacími prípravkami na báze parafínového / biely oleja. Olej musí byť vhodný na použitie s biomedicínskymi výrobkami a fyziologicky bezpečný. Ošetrojúce prípravky zabraňujú treniu kovu o kov a udržiavajú výrobky v dobrom stave. Výrobky označené laserom môžu pri ošetrovaní základnými čistiacimi prostriedkami s obsahom kyseliny fosforečnej a kyseliny fluorovodíkovej vyblednúť. Následkom toho môže byť funkcia kódovania narušená alebo stratená. Vo všeobecnosti musia byť chirurgické výrobky pred funkčným testovaním podrobené trvalej starostlivosti. Ošetrojúce prípravky musia pôsobiť tak, aby aj pri ich trvalom používaní bolo vylúčené zlepenie častí spoja v dôsledku aditívneho účinku.</p>									
230	Obal	<p>Pokiaľ sa tak ešte nestalo, rozložená pomôcka sa musí znova zložiť.</p> <p>Pomôcka sa vloží do vhodného, normám vyhovujúceho obalu pre príslušnú pomôcku alebo do sterilizačných podnosov na sterilizáciu podľa noriem DIN EN ISO 11607 alebo DIN EN 868 a zapečatí sa.</p> <p>Obal musí spĺňať nasledujúce požiadavky:</p> <ul style="list-style-type: none"> Musí byť vhodný na sterilizáciu parou (tepelná odolnosť do minimálne 138 °C (280 °F), dostatočná paropriepustnosť). Musí poskytovať dostatočnú ochranu pomôckam alebo sterilizačným obalom pred mechanickým poškodením. Musí podstupovať pravidelnú údržbu podľa špecifikácií výrobcu (sterilizačné nádoby). Nesmie sa prekročiť maximálna hmotnosť 10 kg na obal/obsah sterilizačnej nádoby. 									
240	Sterilizácia	<p>Sterilizácia pomôcok pomocou frakcionovanej predvákuovej metódy (podľa normy DIN EN ISO 17665-1) s prihliadnutím na príslušné národné požiadavky. Pomôcky sa musia sterilizovať vo vhodnom sterilizačnom obale.</p> <p>Sterilizácia sa musí vykonať pomocou frakcionovaného predvákuového procesu s tromi predvákuovými cyklami a sušením vo vákuu najmenej 20 minút. Je potrebné vziať do úvahy nasledujúce parametre:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Teplota</th> <th>Čas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Európa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Je potrebné dodržiavať návod na používanie výrobcu autoklávu a odporúčané smernice pre maximálnu nosnosť sterilizačného materiálu. Autokláv musí byť namontovaný, udržiavaný, validovaný a kalibrovaný podľa predpisov.</p>		Teplota	Čas	Európa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Teplota	Čas									
Európa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Ďalšie informácie	<p>Renovátor je zodpovedný za zabezpečenie toho, aby renovovanie vykonané na pomôckach a materiáloch používaných v renovačnom zariadení a personál dosiahol požadované výsledky. To si zvyčajne vyžaduje validáciu a rutinné sledovanie procesu a použitých pomôcok.</p>									
260	Servis, opravy a spätná preprava	<p> Servis a opravy</p> <p>Nevykonávajte sami žiadne opravy alebo úpravy pomôcok. Je to výhradnou zodpovednosťou oprávneného personálu výrobcu. V prípade akýchkoľvek sťažností, reklamácií alebo informácií týkajúcich sa našich pomôcok nás kontaktujte.</p>									
		<p> Spätná preprava</p> <p>Defektné alebo nevyhovujúce pomôcky musia pred vrátením na opravu/servis prejsť celým procesom renovovania.</p>									



Časť	Názov	Popis
270	Skladovanie a preprava	<ul style="list-style-type: none">• Chráňte pred mechanickým poškodením• Skladujte v suchu a podmienkach bez prachu• Skladujte a prepravujte v bezpečných nádobách/obaloch• Manipulujte s pomôckou veľmi opatrne, nehádzte ju ani nepúšťajte <p>Na sterilizáciu, následnú prepravu a skladovanie je potrebné použiť vhodné, schválené sterilizačné obaly (napr. podľa normy DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Pokynu ku kontrole	<p>Pred každým použitím pomôcky je potrebné ju skontrolovať na lámavosť, praskliny, deformácie, poškodenia a funkčnosť. Opotrebené, skorodované, zdeformované, porézne alebo inak poškodené pomôcky je potrebné vyradiť.</p> <p>Následujúce komponenty je potrebné skontrolovať s osobitou pozornosťou:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Drážky○ Čepele○ Hroty○ Spoje○ Pružina rukoväte <p>Nerezová oceľ používaná na výrobu pomôcok tvorí vďaka svojej zliatine špecifické pasívne vrstvy ako ochranné vrstvy. Táto oceľ vykazuje len obmedzenú odolnosť voči pôsobeniu chloridových iónov, agresívnych médií a kvapalín! Popri snahe výrobcu pri výbere správnych materiálov a ich starostlivom spracovaní musia byť pomôcky podrobené odbornej a nepretržitej starostlivosti a správnej príprave na strane používateľa.</p>
290	Odolnosť materiálu	<p>Pri výbere čistiacich a dezinfekčných prostriedkov sa uistite, že neobsahujú nasledujúce zložky:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organické, minerálne a oxidačné kyseliny (minimálna prípustná hodnota pH 5,5)• Zásady/silné zásady (neutrálne/enzymatické (max. prípustná hodnota pH 8,5, povinné pre pomôcky vyrobené z hliníka alebo iných materiálov citlivých na zásady) alebo alkalické čistiace prostriedky (max. prípustná hodnota pH 11, povinné pre pomôcky určené na použitie v kritických oblastiach s výskytom priónov, napr. v súlade s Prílohou 7 odporúčania KRINKO RKI BfArM na renovovanie))• Organické rozpúšťadlá (napríklad alkohol, étery, ketóny, benzény)• Oxidačné činidlá (napr. peroxid vodíka)• Halogény (chlór, jód, bróm)• Aromatické/halogénované uhľovodíky



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



slovenščina

Navodila za obdelavo B

Pomembne opombe



Pred vsako uporabo natančno preberite ta navodila za ponovno obdelavo in jih hranite zlahka dostopna uporabniku ali ustreznemu tehničnemu osebju.



Pozorno preberite opozorila, označena s tem simbolom. Nepravilna uporaba izdelkov lahko povzroči resne poškodbe pacienta, uporabnikov ali tretjih oseb.




To navodilo za ponovno obdelavo velja za vse številke izdelkov iz Annex I.

Oddelek	Naslov	Opis
10	Namen uporabe in področje uporabe	Pripomočke sme uporabljati za predvideno uporabo v medicinskih specialitetah le ustrezno usposobljeno in usposobljeno osebje. Pripomočki niso namenjene za uporabo na centralnem krvnem obtoku ali živčnem sistemu. Zdravnik oziroma uporabnik je odgovoren za izbiro pripomočkov za specifično uporabo ali operativno uporabo, ustrezno usposabljanje in informiranost ter zadostne izkušnje z ravnanjem s pripomočki.
20	Previdnostni ukrepi in opozorila	Pozor! Medicinski pripomočki so zasnovani samo za uporabo na človeku in se ne smejo uporabljati za druge namene. Nepravilno ravnanje in nega ter nepravilna uporaba lahko povzročita prezgodnjo obrabo pripomočkov.
		Obdelava popolnoma novih pripomočkov Tovarniško novi pripomočki morajo pred uporabo enkrat opraviti popoln postopek predelave. Zaščitne kapice in zaščitne mreže za pripomočke z ostrimi robovi je treba pred tem popolnoma odstraniti.
		Obremenitev Izogibati se je treba preobremenitvi pripomočkov. Preobremenitev lahko privede do upogibanja ali zloma in s tem do izgube funkcionalnosti pripomočkov.
		Funkcionalna okvara Če pridejo v stik z agresivnimi snovmi pripomočki korodirajo in njihovo delovanje se poslabša. Zato je nujno, da upoštevate navodila za ponovno obdelavo in sterilizacijo.
		Pogoji delovanja Za varno delovanje omenjenih pripomočkov je nujno potrebno pravilno vzdrževanje in nego pripomočkov. Poleg tega je treba pred vsako uporabo opraviti funkcionalni ali vizualni pregled. Zaradi tega se sklicujemo na ustrezne razdelke v teh navodilih za ponovno obdelavo.
		Možnost ponovne obdelave Za ponovno obdelavo pripomočkov, pri katerih se je treba bati kontaminacije s TSE/CJD, je treba upoštevati smernice Svetovne zdravstvene organizacije (SZO) in nacionalne zahteve glede bolnišnične higiene. Najvarnejši in najjasnejši način za zagotovitev, da ni nevarnosti preostale infektivnosti zaradi kontaminiranih izdelkov in drugih materialov, je, da jih odstranite s sežigom. V določenih situacijah javnega zdravja se lahko da prednost manj učinkoviti metodi v skladu z nacionalnimi zahtevami. Parametri parne sterilizacije, ki jih priporoča SZO za inaktivacijo prionov, vendar z omejeno učinkovitostjo, so: 134 °C / 273 °F 18 minut.
Skladiščenje Za shranjevanje pripomočkov pred sterilizacijo ni posebnih zahtev. Kljub temu priporočamo shranjevanje medicinskih pripomočkov v čistem in suhem okolju.		



Oddelek	Naslov	Opis																
	 Potrjevanje	<p>Naprave, ki se uporabljajo za ponovno obdelavo, mora potrditi uporabnik. Pri validaciji so bili uporabljeni naslednji pripomočki in čistila.</p> <table border="1"> <tr> <td>Sredstva za čiščenje</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfekcijsko sredstvo</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Čopiči</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrazvočna kopel</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Vodna tlačna pištola</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Parni avtoklav</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Naprava za čiščenje in razkuževanje</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterilna embalaža</td> <td>Embalaža iz papirja/folije v skladu z ISO 11607-1 in DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Uporabljajo se lahko enakovredna čistila in razkužila ter naprave drugih proizvajalcev. *Sisteme pakiranja, ki odstopajo od tega, mora potrditi uporabnik.</p>	Sredstva za čiščenje	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfekcijsko sredstvo	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Čopiči	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrazvočna kopel	Elma Elmasonic S 300H	Vodna tlačna pištola	Karl Storz 27660P	Parni avtoklav	Lautenschläger ZentraCert	Naprava za čiščenje in razkuževanje	Miele PG 8535	Sterilna embalaža	Embalaža iz papirja/folije v skladu z ISO 11607-1 in DIN EN 868-2 *
Sredstva za čiščenje	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfekcijsko sredstvo	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Čopiči	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrazvočna kopel	Elma Elmasonic S 300H																	
Vodna tlačna pištola	Karl Storz 27660P																	
Parni avtoklav	Lautenschläger ZentraCert																	
Naprava za čiščenje in razkuževanje	Miele PG 8535																	
Sterilna embalaža	Embalaža iz papirja/folije v skladu z ISO 11607-1 in DIN EN 868-2 *																	
30	Odgovornost in garancija	Pripomočke lahko uporablja za predvideni namen na medicinskih področjih le ustrezno usposobljeno in usposobljeno osebje. Lečeči zdravnik oziroma uporabnik je odgovoren za izbiro pripomočkov za posebne namene ali operativno uporabo, za ustrezno usposabljanje in informiranje ter za zadostne izkušnje z ravnanjem s pripomočki. Proizvajalec ne prevzema odgovornosti za škodo, ki nastane zaradi popravil ali vzdrževanja s strani nepooblaščenih oseb.																
40	Obveznost poročanja	Vse resne incidente v zvezi s pripomočki je treba prijaviti proizvajalcu in pristojnemu organu države članice, v kateri ima uporabnik in/ali pacient sedež.																
50	 Sterilnost: Stanje dostave	Medicinski pripomočki so dostavljeni v nesterilnem stanju in jih mora uporabnik obdelati in sterilizirati v skladu z naslednjimi navodili pred prvo in vsako nadaljnjo uporabo.																
60	Omejitev predelave, odstranjevanja	<p>Pogosta ponovna obdelava malo vpliva na pripomočke. Življenjska doba izdelka je omejena zaradi obrabe zaradi predvidene uporabe in poškodbe pripomočka.</p> <p>Ponovna obdelava je bila izvedena 50-krat z reprezentativnimi izdelki, da se potrdi, da se izdelki lahko ponovno obdelajo in da se niso nabrali kemikalij ali drugih onesnaževal, ki bi lahko vplivala na biokompatibilnost izdelkov.</p> <p>Pripomočka med drugim ni več mogoče uporabljati v naslednjih primerih: Korozija, poškodbe, zlomi, razpoke, deformacije, poroznost, funkcionalne omejitve, pripomočka z neprepoznavnimi ali manjkajočimi oznakami (zapis UDI). Zato je treba izvesti ustrezna navodila za funkcionalno testiranje s strani reprocesorja. Prosimo, da pripomoček po koncu življenjske dobe odstranite pravilno ali v sistem za recikliranje. Upoštevajte nacionalne predpise in navodila za odstranjevanje!</p>																
70	Obdelava	Glejte naslednje točke																
75	Kakovost vode	Instrumente je treba v posameznih korakih sprati z demineralizirano/deionizirano vodo (voda DI). Mejna vrednost ≤ 100 CFU/ml velja za sprejemljivo za mikrobno kakovost vode, ki jo je treba uporabiti.																
80	 Opozorilna obvestila	Voda, ki se uporablja, mora biti kakovostna za pitno vodo. Če pripomoček ni iz enega kosa, ga je treba čim bolj razstaviti.																
90	 Mesto uporabe	<p>Grobo umazanijo, ostanke npr. hemostatična sredstva, sredstva za razkuževanje kože in maziva ter jedka zdravila je treba, če je mogoče, odstraniti, preden pripomoček zavrzete. Vsako kontaminacijo je treba takoj po uporabi sprati ali obrisati. Pripomoček ne smete čistiti s fiziološko raztopino soli ali hraniti pred suhim odlaganjem. Kjer je le mogoče, je treba dati prednost suhemu odlaganju, saj lahko dolgotrajna izpostavljenost medicinskih pripomočkov raztopinam med mokrim odlaganjem povzroči materialno škodo (npr. korozijo).</p> <p>Dolge čakalne dobe pred ponovno obdelavo, npr. čez noč ali čez vikend, se je treba izogibati (< 1 ur sušenja po kontaminaciji).</p>																



Oddelek	Naslov	Opis
100	 Prevoz	Pripomoček se po uporabi zavrže brez razkužila ali drugih dodatnih tekočin in odpelje v enoto za predelavo medicinskih pripomočkov. Pripomoček je treba takoj po uporabi odstraniti na suho. To pomeni, da je treba pripomoček prevažati v zaprti posodi od mesta uporabe do predelave, ne da bi ga dali v dezinfekcijsko raztopino ali druge tekočine, da se pripomoček ne izsuši.
110	Predobdelava	<p>Če pripomoček ni iz enega kosa, ga je treba čim bolj razstaviti.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pripomoček ga treba namočiti v vodi iz pipe (v skladu s predpisi o pitni vodi) 10 minut, pri tem pa preprečiti nastanek mehurčkov na površini pripomočka. • Pripomoček spirajte pod hladno vodo kakovostne pitne vode (< 40° C), dokler ne odstranite vse vidne umazanije. • Trdovratno umazanijo je treba odstraniti z mehko krtačo. • Če so prisotni, odprite ventile. • Če so, odstranite tesnila. <p>• Gibljive dele pripomočka je treba vsaj desetkrat premakniti naprej in nazaj.</p> <ul style="list-style-type: none"> • S pomočjo vodne tlačne pištole, <ul style="list-style-type: none"> ○ razpoke ○ luknje ○ robove <p>je treba intenzivno izpirati > 60 sek. s hladno vodo (kakovost pitne vode, < 40 °C).</p> <p>Za izdelke z lumnom:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Poleg tega z brizgo za enkratno uporabo (50 ml) napolnite lumen z vodo (kakovost pitne vode < 40 °C). Čas namakanja je 10 minut. • Lumne obdelajte s čopičem, katerega premer in dolžina sta nekoliko večja od premera in dolžine lumnov. S čopičem vsaj trikrat prečistite lumne. • Če čiščenje s čopičem zaradi majhnega premera lumna ni izvedljivo, je treba lumne trikrat sprati s 50 ml brizgo za enkratno uporabo. Uporabljajte vodo iz pipe (kakovost pitne vode, < 40 °C).
120	a) Ročno čiščenje / dezinfekcija / sušenje	<p>Opomba: Pred ultrazvočnim čiščenjem je treba opraviti predobdelavo (glejte poglavje 110).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Naprave potopite v ultrazvočno kopel (< 40 °C) z blago alkalnim detergentom s frekvenco pribl. 35 kHz. Čas ultrazvočne obdelave mora ustrezati specifikacijam proizvajalca detergenta. • Uporabiti je treba detergent, primeren za ultrazvočno čiščenje. Upoštevati je treba navodila proizvajalca detergenta. • Pripomočki morajo biti nameščeni tako, da so pokrite vse površine. • Pripomočki se med seboj ne smejo dotikati. <p>Pripomoček temeljito sperite (vsaj 1 min.) trikrat pod hladno vodo (kakovost pitne vode, < 40 °C).</p>
	Ultrazvočno čiščenje	





Oddelek	Naslov	Opis
130	Ročno čiščenje	<ul style="list-style-type: none">Gibljive dele pripomočka je treba vsaj desetkrat premakniti naprej in nazaj. Pripomoček je treba v odprtem stanju posredovati na nadaljnje korake obdelave. <p>Za izdelke z lumnom:</p> <ul style="list-style-type: none">Lumne obdelajte s čopičem, katerega premer in dolžina sta nekoliko večja od premera in dolžine lumnov. S čopičem vsaj trikrat prečistite lumne.Če čiščenje s čopičem zaradi majhnega premera lumna ni izvedljivo, je treba lumne trikrat sprati s 50 ml brizgo za enkratno uporabo. Uporabljajte vodo iz pipe (kakovost pitne vode, < 40 °C). <p>Uporabite blago alkalno detergent in čistilno raztopino pripravite v skladu z navodili proizvajalca.</p> <ul style="list-style-type: none">Pripomoček popolnoma potopite v čistilno raztopino.Izvedite vse nadaljnje korake čiščenja pod nivojem tekočine, da preprečite brizganje kontaminirane tekočine. <p>Celoten čas izpostavljenosti čistilni raztopini mora biti v skladu z navodili proizvajalca za uporabljeno čistilno sredstvo.</p> <ul style="list-style-type: none">Pripomoček v celoti sčetakajte v raztopini z mehko krtačo vsaj 1 minuto.Odstranite pripomočke iz čistilne raztopine in jih spirajte z vodo vsaj 1 minuto, da popolnoma odstranite čistilno raztopino.Za izpiranje uporabite vodno tlačno pištolo (ali podobno) (>30 sek.):<ul style="list-style-type: none">razpokeluknjerobove <p>z uporabo hladne vode iz pipe (< 40 °C, kakovost pitne vode).</p>
140	Ročna dezinfekcija	<p>Upoštevati je treba posebna navodila proizvajalca razkužila glede koncentracije, temperature in kontaktnega časa. Uporabljajo se lahko samo razkužila, primerna za razkuževanje medicinskih pripomočkov.</p> <ul style="list-style-type: none">Lumene je treba vsaj trikrat pred in po izpostavljenosti sprati z razkužilom brizge za enkratno uporabo.Naprave morajo biti popolnoma potopljene v razkužila, tako da so pokrite vse površine. Upoštevati je treba čas izpostavljenosti, kot ga je navedel proizvajalec razkužila.Pripomočki se med seboj ne smejo dotikati.Gibljive dele pripomočka je treba vsaj desetkrat premakniti naprej in nazaj.Izpiranje naprav v deionizirani vodi > 15 sek.Gibljive dele pripomočka je treba med izpiranjem z deionizirano vodo vsaj desetkrat premakniti naprej in nazaj. <p>Lumene je treba vsaj trikrat dodatno sprati z deionizirano vodo z brizgo za enkratno uporabo (50 ml).</p>
150	Ročno sušenje	<p>Posušite ročno s krpo za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken, dokler niso vse površine suhe. Lumne je treba prezračevati s sterilnim stisnjenim zrakom brez olja.</p>
160	Opomba:	<p>Pred mehanskim čiščenjem je treba izvesti predobdelavo (glejte poglavje 110).</p>



Oddelek	Naslov	Opis
		<ul style="list-style-type: none"> Naprave potopite v ultrazvočno kopel (< 40 °C) z blago alkalnim detergentom s frekvenco pribl. 35 kHz. Čas ultrazvočne obdelave mora ustrezati specifikacijam proizvajalca detergenta. Uporabiti je treba detergent, primeren za ultrazvočno čiščenje. Upoštevati je treba navodila proizvajalca detergenta. Pripomočki morajo biti nameščeni tako, da so pokrite vse površine. Pripomočki se med seboj ne smejo dotikati. Pripomoček temeljito sperite (vsaj 1 min.) trikrat pod hladno vodo (kakovost pitne vode, < 40 °C). <p>Postopek po ultrazvočni obdelavi:</p> <p>Ponovno sperite z vodno tlačno pištolo (> 30 sek.) s hladno vodo (< 40 °C):</p> <ul style="list-style-type: none"> razpoke luknje robove <ul style="list-style-type: none"> Lumne obdelajte s čopičem, katerega premer in dolžina sta nekoliko večja od premera in dolžine lumnov. S čopičem vsaj trikrat prečistite lumne. Če čiščenje s čopičem zaradi majhnega premera lumna ni izvedljivo, je treba lumne trikrat sprati s 50 ml brizgo za enkratno uporabo. Uporabljajte vodo iz pipe (kakovost pitne vode, < 40 °C). <p>Gibljive dele pripomočka je treba med uporabo vodne tlačne pištrole premakniti naprej in nazaj vsaj desetkrat.</p>
170	b) Mehansko čiščenje / dezinfekcija / sušenje	<p>Izdelek je treba v odprtem stanju, po potrebi s pomočjo aparata, posredovati v nadaljnje predelave.</p> <p>Če obstaja, je treba vzmet ročaja odklopiti.</p> <p>Izogibati se je treba sencam pri izpiranju. Naprave je treba pripraviti v ustreznih cedilnih košarah ali pladnjih za izpiranje (izberite velikost, ki ustreza napravam). Naprave naj bodo nameščene na najmanjši razdalji od drugih naprav v čistilni košari. Izogibati se je treba prekrivanju, da bi izključili poškodbe pripomočka med postopkom čiščenja. Količina in vrsta obremenitve v pladnjih za izdelke, izbranih za čiščenje, morata biti izvedena tako, da ni pričakovati poslabšanja rezultata čiščenja.</p> <p>Za izdelke z lumnom:</p> <p>Pripomoček mora biti nameščen tako, da lahko voda teče v lumne in iz njih.</p>
180		<p>(pralni stroj, WD po EN ISO 15883):</p> <p>Če je na voljo priključek za izpiranje, mora biti pripomoček priključen na predvideni priključek.</p> <ul style="list-style-type: none"> Predhodno 5 minut spirajte s hladno vodo iz pipe (kakovost pitne vode) < 40 °C. Odvodnjavanje vode 10 minutno čiščenje z deionizirano vodo 55°C z blagim alkalnim detergentom Odvodnjavanje vode 1 minuto sperite z deionizirano vodo Odvodnjavanje vode 1 minuto sperite z deionizirano vodo Odvodnjavanje vode <p>Upoštevati je treba posebna navodila proizvajalca čistilnega stroja in čistilnih sredstev. Uporabite čistilno sredstvo, ki je primerno za pralno-dezinfekcijsko sredstvo.</p>
190		<p>Samodejna toplotna dezinfekcija v pralno-dezinfekcijskih napravah, ob upoštevanju nacionalnih zahtev za vrednost A0; npr. vrednost A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 minutna dezinfekcija z deionizirano vodo 90 °C Odvodnjavanje vode
200		<p>Samodejno sušenje po avtomatskem procesu sušenja pralno-dezinfekcijskega stroja najmanj 15 minut (pri 90°C v prostoru za izpiranje).</p> <p>Po potrebi naknadno ročno sušenje s krpo, ki ne pušča vlaken, če je mogoče na napravi zaznati mokroto.</p>



Oddelek	Naslov	Opis									
210	Inšpekcije	<p>Naprave morajo biti po vsakem čiščenju makroskopsko čiste, torej brez vidne umazanije.</p> <ul style="list-style-type: none"> Umazani pripomoček (korozija, razbarvanje) je treba nemudoma odstraniti in podvrgnuti posebni obdelavi. Kontaminirani pripomoček je treba ponovno obdelati. V primeru napak ali poškodb je treba pripomoček takoj odpraviti. <p>Posebno pozornost je treba preveriti naslednje komponente:</p> <ul style="list-style-type: none"> Zareze Rezila Točke Sklepi Vzmeti ročaja Ob pomanjkljivi berljivosti nosilca UDI je treba izdelke zavreči. 									
220	Skrb za pripomočke	<p>Pustite, da se pripomoček ohladi na sobno temperaturo. Če je pripomoček bil razstavljen, ga je treba pred vzdrževanjem ponovno sestaviti.</p> <p>Vzdrževanje pomeni nanašanje olja za instrumente ali. Izdelke s spojem ali koncem (škarje, sponke itd.) ali s kovinskimi drsnimi površinami (rebraste škarje, udarci itd.) je treba obdelati z negovalnimi sredstvi na osnovi parafinskega / belo olja, ki jih je mogoče sterilizirati s paro. Olje mora biti primerno za uporabo z biomedicinskimi izdelki in fiziološko varno. Sredstva za nego preprečujejo trenje kovine ob kovino in ohranjajo izdelke v dobrem stanju. Lasersko označeni izdelki lahko zbledijo, če jih obdelamo z osnovnimi čistili, ki vsebujejo fosforno in fluorovodikovo kislino. Posledično se lahko funkcija kodiranja poslabša ali izgubi. Na splošno morajo biti kirurški izdelki podvrženi stalni negi pred funkcionalnim testiranjem. Sredstva za nego morajo delovati tako, da je tudi ob njihovi trajni uporabi izključeno sprijemanje spojnih delov zaradi aditivnega učinka.</p>									
230	Embalaža	<p>Če še ni opravljeno, je treba razstavljeni pripomoček ponovno sestaviti.</p> <p>Pripomoček je nameščen v primerno, standardno skladno embalažo za posamezno napravo ali v sterilizacijske pladnje za sterilizacijo v skladu z DIN EN ISO 11607 ali DIN EN 868 in zapečaten. Embalaža mora izpolnjevati naslednje zahteve:</p> <ul style="list-style-type: none"> Primerna za parno sterilizacijo (temperaturna odpornost do vsaj 138°C (280°F), zadostna paroprepustnost). Zadostna zaščita pripomočkov ali sterilizacijske embalaže pred mehanskimi poškodbami. Redno vzdrževanje po proizvajalčevih specifikacijah (posode za sterilizacijo). Največja teža 10 kg na paket/vsebino sterilizacijske posode ne sme biti presežena. 									
240	Sterilizacija	<p>Sterilizacija naprav z uporabo frakcionirane predvakuumske metode (po DIN EN ISO 17665-1) ob upoštevanju ustreznih nacionalnih zahtev. Pripomočke je treba sterilizirati v primerni sterilizacijski embalaži.</p> <p>Sterilizacijo je treba izvesti s frakcioniranim predvakuumskim postopkom s tremi predvakuumskimi cikli in sušenjem v vakuumu najmanj 20 minut. Upoštevati je treba naslednje parametre:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Temperatura</th> <th>Čas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Evropa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>ZDA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Upoštevati je treba navodila za uporabo proizvajalca avtoklava in priporočene smernice za največjo obremenitev sterilizacijskega materiala. Avtoklav mora biti nameščen, vzdrževan, validiran in kalibriran v skladu s predpisi.</p>		Temperatura	Čas	Evropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	ZDA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Temperatura	Čas									
Evropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
ZDA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Dodatne informacije	<p>Predelovalec je odgovoren za zagotovitev, da ponovna obdelava, ki se izvaja z opremo, materiali in osebjem, ki se uporablja v obratu za predelavo, doseže želene rezultate. To običajno zahteva validacijo in rutinsko spremljanje uporabljenega procesa in opreme.</p>									
260	Servis, popravilo in povratni prevoz	<p>Ne izvajajte nobenih popravil ali modifikacij pripomočka sami. Za to je odgovorno izključno pooblaščen osebje proizvajalca. Če imate kakršne koli pritožbe, zahtevke ali informacije v zvezi z našimi napravami, nas kontaktirajte.</p>									
	 Povratni prevoz		<p>Okvarjeni ali neskladni pripomočki morajo iti skozi celoten postopek ponovne obdelave, preden jih se vrne v popravilo/servis.</p>								



Oddelek	Naslov	Opis
270	Skladiščenje in transport	<ul style="list-style-type: none">• Zaščitite pred mehanskimi poškodbami• Shranjujte suho in brez prahu• Shranjujte in prevažajte v varnih posodah/embalaži• Zelo previdno ravnejte, ne mečite ali spuščajte <p>Za sterilizacijo, kasnejši transport in skladiščenje je treba uporabiti ustrezno odobreno sterilizacijsko embalažo (npr. v skladu z DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Navodilo za pregled	<p>Pred vsako uporabo pripomoček treba preveriti glede zlomov, razpok, deformacij, poškodb in funkcionalnosti. Obrabljene, korodirane, deformirane, porozne ali kako drugače poškodovane pripomočke je treba razvrstiti.</p> <p>Posebno pozornost je treba preveriti naslednje komponente:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Zareze○ Rezila○ Točke○ Sklepi○ Vzmeti ročaja <p>Nerjavna jekla, ki se uporabljajo za izdelavo naprav, zaradi svoje zlitine tvorijo posebne pasivne plasti kot zaščitne plasti. Ta jekla kažejo le omejeno odpornost proti napadom kloridnih ionov ter agresivnih medijev in tekočin! Poleg truda proizvajalca pri izbiri pravih materialov in pri njihovi skrbni obdelavi je treba naprave strokovno in neprekinjeno skrbeti ter pravilno pripraviti na strani uporabnika.</p>
290	Materialna odpornost	<p>Pri izbiri čistil in dezinfekcijskih sredstev se prepričajte, da ne vsebujejo naslednjih sestavin:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organske, mineralne in oksidacijske kisline (najmanjša dovoljena pH vrednost 5,5)• Alkalije/močne alkalije (nevtralne/encimske (največja dovoljena pH vrednost 8,5, obvezna za pripomočke iz aluminija ali drugih alkalno občutljivih materialov) ali alkalna čistila (največja dovoljena pH vrednost 11, obvezno za pripomočke, namenjene uporabi v kritična območja, npr. v skladu z Dodatkom 7 priporočila KRINKO RKI BfArM za ponovno obdelavo))• Organska topila (npr. alkoholi, etri, ketoni, bencin)• Oksidirajoča sredstva (npr. vodikov peroksid)• Halogeni (klor, jod, brom)• Aromatični/halogenirani ogljikovodiki



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



čeština

Pokyny pro zpracování B

Důležité poznámky



Před každým použitím si pečlivě přečtěte tyto pokyny k obnově a uschovejte je snadno dostupné pro uživatele nebo příslušný technický personál.




Pozorně si přečtěte varování označená tímto symbolem. Nesprávné použití produktů může vést k vážnému zranění pacienta, uživatelů nebo třetích stran.




Tento pokyn k přepracování platí pro všechna čísla výrobků v Annex I.

Část	Název	Popis	
10	Zamýšlené použití a oblast použití	Prostředky mohou být používány pouze pro zamýšlené použití v lékařských oborech, a to náležitě vyškoleným a kvalifikovaným personálem. Prostředky nejsou určeny pro použití na centrální oběhový nebo nervový systém. Za výběr prostředků pro konkrétní aplikace nebo operativní použití, odpovídající školení a informace a dostatečné zkušenosti s manipulací s prostředky zodpovídá ošetřující lékař nebo uživatel.	
20	Preventivní opatření a varování	Pozor!	Zdravotnické prostředky byly navrženy pouze pro lidské použití a nesmějí být používány k žádnému jinému účelu. Nesprávná manipulace a péče, jakož i nesprávné používání mohou vést k předčasnému opotřebení prostředků.
		Úprava zcela nových prostředků	Nové prostředky z výroby musí před použitím jednou projít kompletním procesem obnovy. Ochranné krytky a ochranné sítě pro prostředky s ostrými hranami musí být předem zcela odstraněny.
		Zatížení	Je třeba zabránit přetížení prostředků. Přetížení může vést k ohnutí nebo zlomení a tím ke ztrátě funkčnosti prostředků.
		Funkční porucha	Prostředky korodují a jejich funkce se zhoršuje, pokud se dostanou do kontaktu s agresivními látkami. Z tohoto důvodu je nezbytné dodržovat pokyny pro obnovu a sterilizaci.
		Provozní podmínky	Pro zajištění bezpečného provozu výše uvedených prostředků je nezbytná správná údržba a péče o prostředky. Kromě toho by měla být před každým použitím provedena funkční nebo vizuální kontrola. Z tohoto důvodu odkazujeme na příslušné části těchto pokynů k obnově.
		Obnovitelnost použitých prostředků	Pro obnovu použitých prostředků, kde je třeba se obávat kontaminace TSE/CJD, je třeba dodržovat směrnice Světové zdravotnické organizace (WHO) a rovněž národní hygienické požadavky na provoz zdravotnických prostředků. Nejbezpečnějším a nejjasnějším způsobem, jak zajistit, že neexistuje žádné riziko zbytkové infekčnosti z kontaminovaných produktů a jiných materiálů, je jejich likvidace spálením. V určitých situacích veřejného zdraví může být v souladu s národními požadavky upřednostněna méně účinná metoda. Parametry parní sterilizace doporučené WHO pro inaktivaci prionů, ale s omezenou účinností, jsou: 134 °C/273 °F po dobu 18 minut.
Skladování	Neexistují žádné zvláštní požadavky na skladování prostředků před sterilizací. Přesto doporučujeme zdravotnické prostředky skladovat v čistém a suchém prostředí.		



Část	Název	Popis																
		<p>Přístroje používané k opakovanému zpracování musí být validovány uživatelem. V rámci validace byly použity následující přístroje a čisticí prostředky.</p> <table border="1"> <tr> <td>Čisticí prostředky</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Dezinfekční prostředek</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Štětce</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrazvuková lázeň</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Tlaková pistole na vodu</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Parní autokláv</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Čisticí a dezinfekční zařízení</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Sterilní balení</td> <td>Obaly z papíru/fólie podle ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *</td> </tr> </table> <p>Mohou být použity ekvivalentní čisticí a dezinfekční prostředky i přístroje jiných výrobců. *Opakovací systémy, které se od tohoto postupu odchylují, musí být ověřeny uživatelem.</p>	Čisticí prostředky	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Dezinfekční prostředek	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Štětce	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrazvuková lázeň	Elma Elmasonic S 300H	Tlaková pistole na vodu	Karl Storz 27660P	Parní autokláv	Lautenschläger ZentraCert	Čisticí a dezinfekční zařízení	Miele PG 8535	Sterilní balení	Obaly z papíru/fólie podle ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *
Čisticí prostředky	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Dezinfekční prostředek	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Štětce	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrazvuková lázeň	Elma Elmasonic S 300H																	
Tlaková pistole na vodu	Karl Storz 27660P																	
Parní autokláv	Lautenschläger ZentraCert																	
Čisticí a dezinfekční zařízení	Miele PG 8535																	
Sterilní balení	Obaly z papíru/fólie podle ISO 11607-1 a DIN EN 868-2 *																	
30	Odpovědnost a záruka	Prostředky mohou být používány k účelu, ke kterému jsou v lékařských oborech určeny, pouze náležitě vyškoleným a kvalifikovaným personálem. Za výběr prostředků pro konkrétní aplikace nebo operativní použití, odpovídající školení a informace a dostatečné zkušenosti s manipulací s prostředky zodpovídá ošetřující lékař nebo uživatel. Výrobce nenese odpovědnost za škody způsobené opravou nebo údržbou neoprávněnými osobami.																
40	Oznamovací povinnost	Všechny závažné incidenty související s prostředky musí být hlášeny výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, kde uživatel a/nebo pacient sídlí.																
50	 Sterilita: Dodací podmínky	Zdravotnické prostředky jsou dodávány v nesterilním stavu a před prvním a každým dalším použitím musí být uživatelem obnoveny a sterilizovány v souladu s následujícími pokyny.																
60	Omezení obnovy, likvidace	<p>Častá obnova má malý vliv na prostředky. Životnost produktu je omezena opotřebením v důsledku zamýšleného použití a poškození prostředku.</p> <p>Opětovné zpracování bylo provedeno 50krát s reprezentativními produkty, aby se potvrdilo, že produkty mohou být znovu zpracovány a že se nezaměřily chemikálie nebo jiné nečistoty, které by mohly ovlivnit biokompatibilitu produktů.</p> <p>Prostředek již nelze používat mimo jiné za následujících podmínek: Koroze, poškození, lomy, praskliny, deformace, pórovitost, funkční omezení, prostředky s nerozpoznatelným nebo chybějícím označením (nosičem UDI). Proto musí být implementovány odpovídající pokyny pro funkční testování osobou odpovědnou za obnovu. Na konci životnosti prostředků je správně zlikvidujte nebo odevzdejte do recyklačního systému. Je třeba dodržovat národní předpisy a směrnice o likvidaci!</p>																
70	Zpracování	Viz následující body																
75	Kvalita vody	Přístroje by se měly oplachovat v jednotlivých krocích demineralizovanou/deionizovanou vodou (DI voda). Mezní hodnota ≤ 100 CFU/ml se považuje za přijatelnou pro mikrobiální kvalitu používané vody.																
80	 Výstražná upozornění	Používaná voda z kohoutku musí mít kvalitu pitné vody. Pokud prostředek není jednodílný, musí být co nejvíce rozebrán.																
90	 Místo použití	<p>Hrubé znečištění, zbytky např. hemostatických prostředků, kožních dezinfekčních prostředků a lubrikantů, jakož i žíravé léky by měly být pokud možno před likvidací prostředku odstraněny. Jakékoli znečištění je nutné ihned po použití opláchnout nebo setřít. Prostředek by se neměl před likvidací za sucha čistit fyziologickým roztokem nebo skladovat. Kdykoli je to možné, měla by se upřednostňovat likvidace za sucha, protože dlouhodobé vystavení zdravotnických prostředků roztokům během likvidace za mokra může vést k poškození materiálu (např. koroze).</p> <p>Je třeba se vyhnout dlouhé čekací době před obnovou, např. přes noc nebo víkend (< 1 hodin doby schnutí po kontaminaci).</p>																



Část	Název	Popis	
100	 Přeprava	Prostředky jsou po použití bez dezinfekčního prostředku nebo jiných přídatných tekutin zlikvidovány a přepraveny do jednotky pro obnovu zdravotnických prostředků. Prostředek musí být ihned po použití zlikvidován v suchu. To znamená, že prostředek musí být přepravován v uzavřené nádobě z místa použití k místu obnovy, aniž by byl umístěn do dezinfekčního roztoku nebo jiných kapalin, aby nedošlo k vysychání prostředku.	
110	Před obnovou	<p>Pokud prostředek není jednoduchý, musí být co nejvíce rozebrán.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prostředek musí být namočen ve vodě z kohoutku (podle předpisů pro pitnou vodu) po dobu 10 minut, aby se zabránilo tvorbě bublin na povrchu prostředku. • Opláchněte prostředek pod studenou vodou z kohoutku v kvalitě pitné vody (< 40° C), dokud nebudou odstraněny všechny viditelné nečistoty. • Odolné nečistoty je nutné odstranit měkkým kartáčkem. • Pokud jsou přítomny, otevřete ventily. • Pokud jsou přítomny, odstraňte těsnění. <ul style="list-style-type: none"> • Pohyblivé části prostředku musí být posunuty tam a zpět alespoň desetkrát. <ul style="list-style-type: none"> • Pomocí vodní tlakové pistole je nutné <ul style="list-style-type: none"> ○ praskliny, ○ otvory, ○ hrany intenzivně oplachovat > 60 sekund studenou vodou (kvalita pitné vody, < 40° C). <p>Pro výrobky s lumenem:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kromě toho naplňte lumen vodou z kohoutku (kvalita pitné vody, < 40° C) pomocí jednorázové injekční stříkačky (50 ml). Doba namáčení je 10 minut. • Lumeny ošetřete kartáčkem, jehož průměr a délka jsou o něco větší než průměr a délka lumenů. Kartáčkem pročistěte lumeny alespoň třikrát. • Pokud čištění kartáčkem není možné kvůli malému průměru lumenů, je nutné lumen třikrát propláchnout 50 ml jednorázovou injekční stříkačkou. Používejte vodu z kohoutku (kvalita pitné vody, < 40° C). 	
120	a) Manuální Čištění /dezinfekce/ sušení	Poznámka:	Před čištěním ultrazvukem je nutné provést předúpravu (viz část 110).
		Čištění ultrazvukem	<ul style="list-style-type: none"> • Ponořte prostředky do ultrazvukové lázně (< 40° C) s mírně alkalickým čistícím prostředkem a frekvenci cca 35 kHz. Doba sonikace musí odpovídat specifikacím výrobce čistícího prostředku. • Je nutné použít čistící prostředek vhodný pro čištění ultrazvukem. Je třeba dodržovat pokyny výrobce čistícího prostředku. • Prostředky musí být umístěny tak, aby byly zakryty všechny povrchy. • Prostředky se nesmí vzájemně dotýkat. • Prostředky důkladně opláchněte (alespoň 1 min.) třikrát pod studenou vodou (kvalita pitné vody < 40° C).




Část	Název	Popis
130	Ruční čištění	<ul style="list-style-type: none"> Pohyblivé části prostředku musí být posunuty tam a zpět alespoň desetkrát. Produkt má být předán do dalších kroků zpracování v otevřeném stavu. <p>Pro výrobky s lumenem:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lumeny ošetřete kartáčkem, jehož průměr a délka jsou o něco větší než průměr a délka lumenů. Kartáčkem pročistěte lumeny alespoň třikrát. Pokud čištění kartáčkem není možné kvůli malému průměru lumenů, je nutné lumen třikrát propláchnout 50 ml jednorázovou injekční stříkačkou. Používejte vodu z kohoutku (kvalita pitné vody, < 40° C). <p>Používejte mírně alkalický čisticí prostředek a připravte čisticí roztok podle pokynů výrobce.</p> <ul style="list-style-type: none"> Prostředky zcela ponořte do čisticího roztoku. Všechny další kroky čištění provádějte pod hladinou kapaliny, aby nedošlo k vystříknutí kontaminované kapaliny. <p>Celková doba působení v čisticím roztoku musí být v souladu s pokyny výrobce pro použití čisticího prostředku.</p> <ul style="list-style-type: none"> Prostředky zcela čistěte v roztoku měkkým kartáčkem po dobu alespoň 1 minuty. Vyjměte prostředky z čisticího roztoku a proplachujte je vodou po dobu alespoň 1 minuty, aby se čisticí roztok zcela odstranil. Použijte vodní tlakovou pistoli (nebo podobný nástroj) (>30 sekund) k opláchnutí: <ul style="list-style-type: none"> prasklin, otvorů, hran <p>pomocí studené vody z kohoutku (< 40° C, kvalita pitné vody).</p>
140	Ruční dezinfekce	<p>Je třeba dodržovat zvláštní pokyny výrobce dezinfekčního prostředku týkající se koncentrace, teploty a doby kontaktu. Lze používat pouze dezinfekční prostředky vhodné k dezinfekci zdravotnických prostředků.</p> <ul style="list-style-type: none"> Před a po době expozice je nutné alespoň třikrát propláchnout lumeny dezinfekčním prostředkem z jednorázové injekční stříkačky. Prostředky musí být zcela ponořeny do dezinfekčních prostředků tak, aby byly pokryty všechny povrchy. Doba expozice musí být dodržena, jak uvádí výrobce dezinfekčního prostředku. Prostředky se nesmí vzájemně dotýkat. Pohyblivé části prostředku musí být posunuty tam a zpět alespoň desetkrát. Oplachování prostředků v deionizované vodě > 15 sec. Pohyblivé části prostředku musí být při oplachování deionizovanou vodou posunuty tam a zpět alespoň desetkrát. Lumeny musí být navíc nejméně třikrát propláchnuty deionizovanou vodou pomocí jednorázové injekční stříkačky (50 ml).
150	Ruční sušení	<p>Sušte prostředek ručně jednorázovým hadříkem nepouštějícím vlákna, dokud nebudou všechny povrchy suché.</p> <p>Lumeny musí být ventilovány sterilním stlačeným vzduchem bez oleje.</p>
160	Poznámka:	<p>Před mechanickým čištěním je nutné provést předběžné ošetření (viz oddíl 110).</p>



Část	Název	Popis
		<ul style="list-style-type: none"> • Ponořte prostředky do ultrazvukové lázně (< 40° C) s mírně alkalickým čistícím prostředkem a frekvencí cca 35 kHz. Doba sonikace musí odpovídat specifikacím výrobce čistícího prostředku. • Je nutné použít čistící prostředek vhodný pro čištění ultrazvukem. Je třeba dodržovat pokyny výrobce čistícího prostředku. • Prostředky musí být umístěny tak, aby byly zakryty všechny povrchy. • Prostředky se nesmí vzájemně dotýkat. • Prostředky důkladně opláchněte (alespoň 1 min.) třikrát pod studenou vodou (kvalita pitné vody < 40° C). <p>Postup po ošetření ultrazvukem: Opláchněte znovu pomocí vodní tlakové pistole (> 30 sekund) studenou vodou z kohoutku (< 40° C):</p> <ul style="list-style-type: none"> ○ praskliny, ○ otvory, ○ o hrany <ul style="list-style-type: none"> • Lumeny ošetřete kartáčkem, jehož průměr a délka jsou o něco větší než průměr a délka lumenů. Kartáčkem pročistěte lumeny alespoň třikrát. • Pokud čištění kartáčkem není možné kvůli malému průměru lumenů, je nutné lumen třikrát propláchnout 50 ml jednorázovou injekční stříkačkou. Používejte vodu z kohoutku (kvalita pitné vody, < 40° C). <p>Pohyblivé části prostředku musí být při použití vodní tlakové pistole posunuty tam a zpět alespoň desetkrát.</p>
170	b) Mechanické čištění /dezinfekce/sušení	<p>Produkt se do dalších kroků zpracování předá v otevřeném stavu, v případě potřeby pomocí přístroje.</p> <p>Pokud je přítomna, pružina rukojeti musí být vyvěšena.</p> <p>Je třeba se vyhnout stopě po oplachování. Prostředky musí být připraveny ve vhodných síťových koších nebo proplachovacích miskách (volte velikost podle prostředků). Prostředky by měly být umístěny v minimální vzdálenosti od jiných prostředků v čistícím koši. Je třeba se vyvarovat překrývání, aby se vyloučilo poškození prostředků během procesu čištění. Výběr množství a typu prostředků v miskách pro produkt určených na čištění musí být proveden tak, aby se neočekávalo žádné zhoršení výsledku čištění.</p> <p>Pro výrobky s lumenem: Prostředek musí být umístěn tak, aby voda mohla vytékat dovnitř a ven z lumenů.</p>
180		<p>(pračka, WD podle EN ISO 15883): Pokud je k dispozici proplachovací přípojka, musí být prostředek připojen k určené armatuře.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Předplachujte po dobu 5 minut studenou vodou z kohoutku (kvalita pitné vody) < 40° C. • Odvod vody • 10 minut čištění deionizovanou vodou s teplotou 55 °C s mírně alkalickým čistícím prostředkem • Odvod vody • 1 minutu oplachujte deionizovanou vodou • Odvod vody • 1 minutu oplachujte deionizovanou vodou • Odvod vody <p>Je třeba dodržovat speciální pokyny výrobce čistícího stroje a pokyny na čistících prostředcích. Použijte čistící prostředek, který je vhodný pro mycí a dezinfekční zařízení.</p>
190		<p>Automatická tepelná dezinfekce v mycích a dezinfekčních zařízeních, s přihlédnutím k národním požadavkům na hodnotu A0; např. hodnota A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5 minut dezinfikujte deionizovanou vodou s teplotou 90 °C • Odvod vody
200		<p>Automatické sušení podle procesu automatického sušení mycího a dezinfekčního zařízení po dobu minimálně 15 minut (při teplotě 90 °C v oplachovací místnosti).</p> <p>V případě potřeby následně ruční sušení hadříkem bez chlupů, pokud lze na prostředku detekovat vlhkost.</p>



Část	Název	Popis									
210	Kontroly	<p>Prostředky musí být po každém čištění makroskopicky čisté, tedy zbavené viditelných nečistot.</p> <ul style="list-style-type: none"> Zabarvený prostředek (koroze, změna barvy) musí být okamžitě vytříděn a podroben speciálnímu ošetření. Kontaminovaný prostředek musí být obnoven. V případě chyb nebo poškození musí být prostředek okamžitě odstraněn. <p>Následující součásti je třeba zkontrolovat se zvláštní pozorností:</p> <ul style="list-style-type: none"> Zářezy Čepele Hroty Klouby Pružina rukojeti <ul style="list-style-type: none"> Pokud je nosič UDI nečitelný, produkty musí být zlikvidovány. 									
220	Péče o prostředky	<p>Nechte prostředek vychladnout na pokojovou teplotu. Pokud byl prostředek rozebrán, musí být před údržbou znovu složen.</p> <p>Údržba znamená použití oleje na prostředky nebo emulze. Produkty s kloubem nebo zakončením (nůžky, svorky a pod.) nebo s kovovými kluznými plochami (chirurgické nůžky, děrovačky atd.) je nutné ošetřovat parou sterilizovatelnými ošetřujícími přípravky na bázi parafinového / bílý oleje. Olej musí být vhodný pro použití s biomedicínskými produkty a musí být fyziologicky bezpečný. Ošetřující přípravky zabraňují tření kov na kov a udržují výrobky v dobrém stavu. Produkty označené laserem mohou při ošetření základními čistícími prostředky obsahujícími kyselinu fosforečnou a fluorovodíkovou vyblednout. V důsledku toho může být funkce kódování narušena nebo ztracena. Obecně platí, že chirurgické produkty musí být před funkčním testováním podrobeny trvalému ošetření. Ošetřující přípravky musí působit tak, aby i při jejich trvalém používání bylo vyloučeno slepení kloubních částí v důsledku aditivního účinku.</p>									
230	Obal	<p>Pokud se tak ještě nestalo, je třeba rozebráný prostředek znovu složit.</p> <p>Prostředek je umístěn ve vhodném, normě vyhovujícím obalu pro příslušný prostředek nebo ve sterilizačních miskách pro sterilizaci podle DIN EN ISO 11607 nebo DIN EN 868 a zapečetěn.</p> <p>Obal musí splňovat následující požadavky:</p> <ul style="list-style-type: none"> Vhodný pro sterilizaci párou (tepelná odolnost do minimálně 138 °C (280 °F) dostatečná paropropustnost). Dostatečná ochrana prostředků nebo sterilizačních obalů před mechanickým poškozením. Pravidelná údržba dle specifikací výrobce (sterilizační nádoby). Nesmí být překročena maximální hmotnost 10 kg na obal/obsah sterilizační nádoby. 									
240	Sterilizace	<p>Sterilizace prostředků pomocí frakcionované před-vakuové metody (podle DIN EN ISO 17665-1) s přihlédnutím k příslušným národním požadavkům. Prostředky musí být sterilizovány ve vhodných sterilizačních obalech.</p> <p>Sterilizace musí být provedena pomocí frakcionovaného před-vakuového procesu se třemi před-vakuovými cykly a sušením ve vakuu po dobu alespoň 20 minut. Je třeba vzít v úvahu následující parametry:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Teplota</th> <th>Čas</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Evropa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Je třeba dodržovat návod k použití výrobce autoklávu a doporučené pokyny pro maximální zatížení sterilizačního materiálu. Autokláv musí být instalován, udržován, validován a kalibrován podle předpisů.</p>		Teplota	Čas	Evropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Teplota	Čas									
Evropa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 Dodatečné informace	<p>Osoba odpovědná za obnovu je odpovědná za zajištění toho, že obnova prováděná pomocí vybavení a materiálů používaných v zařízení pro obnovu a personál dosáhnou požadovaných výsledků. To obvykle vyžaduje validaci a rutinní monitorování použitého procesu a vybavení.</p>									
260	Servis, opravy a zpětná přeprava										
	Servis a opravy	<p>Sami neprovádějte žádné opravy nebo úpravy prostředků. Toto je výhradní odpovědností oprávněného personálu výrobce. Pokud máte nějaké stížnosti, nároky nebo informace týkající se našich prostředků, kontaktujte nás.</p>									
	Zpětná přeprava										
		<p>Vadné nebo nevyhovující prostředky musí před vrácením k opravě/servisu projít celým procesem obnovy.</p>									



Část	Název	Popis
270	Skladování a přeprava	<ul style="list-style-type: none">• Chraňte před mechanickým poškozením• Skladujte v suchu a prostředí bez prachu• Skladujte a přepravujte v bezpečných nádobách/obalech• Zacházejte s prostředkem opatrně, neházejte jej ani nepouštějte na zem <p>Pro sterilizaci, následnou přepravu a skladování je nutné použít vhodné schválené sterilizační obaly (např. Podle DIN EN 868, ISO 11607).</p>
280	Návod k prohlídce	<p>Před každým použitím prostředku je nutné zkontrolovat, zda nevykazuje lomy, praskliny, deformace, poškození a je funkční. Opatřené, zkorodované, zdeformované, porézní nebo jinak poškozené prostředky musí být vytříděny.</p> <p>Následující součásti je třeba zkontrolovat se zvláštní pozorností:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Zářezy○ Čepele○ Hroty○ Klouby○ Pružina rukojeti <p>Nerezové oceli používané k výrobě prostředků tvoří díky své slitině specifické pasivní vrstvy jako ochranné vrstvy. Tyto oceli vykazují pouze omezenou odolnost proti napadení chloridovými ionty, agresivním médiím a kapalinám! Kromě úsilí výrobce při výběru správných materiálů a jejich pečlivém zpracování musí být prostředky podrobeny odborné a nepřetržité péči a správné přípravě na straně uživatele.</p>
290	Odolnost materiálu	<p>Při výběru čisticích a dezinfekčních prostředků dbejte na to, aby neobsahovaly následující složky:</p> <ul style="list-style-type: none">• Organické, minerální a oxidační kyseliny (minimální přípustná hodnota pH 5,5)• Alkálie/silné alkálie (neutrální/enzymatické (max. přípustná hodnota pH 8,5, povinné pro prostředky vyrobené z hliníku nebo jiných materiálů citlivých na alkálie) nebo alkalické čisticí prostředky (max. přípustná hodnota pH 11, povinné pro prostředky určené pro použití v kritických oblastech s prionem, např. V souladu s Přílohou 7 doporučení pro obnovu KRINKO RKI BfArM))• Organická rozpouštědla (např. Alkoholy, ethery, ketony, benziny)• Oxidační činidla (např. Peroxidy vodíku)• Halogeny (chlór, jód, brom)• Aromatické/halogenované uhlovodíky



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



magyar

Feldolgozási utasítások B

Fontos megjegyzések



Minden használat előtt olvassa el figyelmesen a jelen újrafeldolgozási utasításokat, és tartsa őket a felhasználó vagy az illetékes műszaki személyzet számára könnyen hozzáférhető helyen.



Figyelmesen olvassa el az ezzel a szimbólummal jelzett figyelmeztetéseket. A termékek nem megfelelő használata a páciens, a felhasználók vagy harmadik felek súlyos sérüléséhez vezethet.





za z újrafeldolgozási utasítás az Annex I szereplő valamennyi cikkszámra érvényes.

Szakasz	Cím	Leírás	
10	Rendeltetésszerű használat és alkalmazási terület	Az eszközöket csak rendeltetésszerűen, orvosi szakterületeken, megfelelő szaktudású és szakképzett személyzet használhatja. A készülékeket nem a központi keringési vagy idegrendszeren való használatra szánják. A kezelőorvos vagy a felhasználó felelős az eszközök kiválasztásáért a konkrét alkalmazásokhoz vagy a műtéti használatához, a megfelelő képzésért és tájékoztatásért, valamint az eszközök kezeléséhez szükséges megfelelő jártasságért.	
20	Óvintézkedések és figyelmeztető jelzések	Figyelem!	Az orvostechnikai eszközöket kizárólag emberi használatra tervezték, és nem használhatók más célra. A nem megfelelő kezelés és karbantartás, valamint a nem megfelelő használat az eszközök idő előtti elhasználódásához vezethet.
		A vadonatúj eszközök kezelése	A gyárilag új eszközöknek használatba vételük előtt egyszer át kell esniük a teljes újrafeldolgozási folyamaton. A borotvaéles eszközök védősapkait és védőhálóit előzetesen teljesen el kell távolítani.
		Terhelés	El kell kerülni az eszközök túlterhelését. A túlterhelés elhajláshoz vagy töréshez, ezáltal az eszközök funkciójának elvesztéséhez vezethet.
		Működésbeli károsodások	Az eszközök korrodálódhatnak és működéssük károsodhat, ha agresszív anyagokkal érintkeznek. Emiatt elengedhetetlen az újrafeldolgozási és sterilizálási utasítások betartása.
		Működési feltételek	A fent említett eszközök biztonságos működéséhez elengedhetetlen az eszközök megfelelő karbantartása és gondozása. Ezenkívül minden használat előtt működésbeli vagy vizuális ellenőrzést kell végezni. Ezért hivatkozunk a jelen újrafeldolgozási utasítás vonatkozó szakaszaira.
		Újrafeldolgozhatóság	Az olyan eszközök újrafeldolgozásánál, ahol TSE/CJD fertőzéstől kell tartani, az Egészségügyi Világszervezet (WHO) iránymutatásait, valamint a kórházi higiéniaira vonatkozó nemzeti követelményeket kell követni. A legbiztonságosabb és legegyszerűbb módja annak, hogy a fertőzött termékek és egyéb anyagok maradványfertőzésének kockázata megszűnjön, az égetéssel történő ártalmatlanítás. Bizonyos közegészségügyi helyzetekben a nemzeti követelményeknek megfelelően kevésbé hatékony módszer is előnyben részesíthető. A WHO által a prionok inaktiválására ajánlott, de korlátozott hatékonyságú gőzsterilizálási paraméterek a következők: 134 °C/273 °F 18 percig.
Tárolás	Az eszközök sterilizálás előtti tárolására vonatkozóan nincsenek konkrét követelmények. Mindazonáltal javasoljuk, hogy az orvostechnikai eszközöket tiszta és száraz környezetben tárolja.		



Szakasz	Cím	Leírás																
	 Validálás	<p>Az újrafeldolgozáshoz használt eszközöket a felhasználónak validálnia kell. A validálás során a következő eszközöket és tisztítószereket használták.</p> <table border="1"> <tr> <td>Tisztítószerek</td> <td>Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Fertőtlenítőszer</td> <td>Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)</td> </tr> <tr> <td>Ecsetek</td> <td>Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green</td> </tr> <tr> <td>Ultrahangos fürdő</td> <td>Elma Elmasonic S 300H</td> </tr> <tr> <td>Víznyomásos pisztoly</td> <td>Karl Storz 27660P</td> </tr> <tr> <td>Gőz autokláv</td> <td>Lautenschläger ZentraCert</td> </tr> <tr> <td>Tisztító és fertőtlenítő készülék</td> <td>Miele PG 8535</td> </tr> <tr> <td>Steril csomagolás</td> <td>Papír/fólia csomagolás az ISO 11607-1 és a DIN EN 868-2 szabványnak megfelelően *</td> </tr> </table> <p>Ezzel egyenértékű tisztító- és fertőtlenítőszer, valamint más gyártók eszközei is használhatók. *Az ettől eltérő csomagolási rendszereket a felhasználónak kell hitelesítenie.</p>	Tisztítószerek	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)	Fertőtlenítőszer	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)	Ecsetek	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green	Ultrahangos fürdő	Elma Elmasonic S 300H	Víznyomásos pisztoly	Karl Storz 27660P	Gőz autokláv	Lautenschläger ZentraCert	Tisztító és fertőtlenítő készülék	Miele PG 8535	Steril csomagolás	Papír/fólia csomagolás az ISO 11607-1 és a DIN EN 868-2 szabványnak megfelelően *
Tisztítószerek	Neodisher MediClean forte 0,5 % (v/v)																	
Fertőtlenítőszer	Bomix® plus, BODE Chemie 1 % (v/v)																	
Ecsetek	Interlock cleaning brush – double sided REF 09098 green																	
Ultrahangos fürdő	Elma Elmasonic S 300H																	
Víznyomásos pisztoly	Karl Storz 27660P																	
Gőz autokláv	Lautenschläger ZentraCert																	
Tisztító és fertőtlenítő készülék	Miele PG 8535																	
Steril csomagolás	Papír/fólia csomagolás az ISO 11607-1 és a DIN EN 868-2 szabványnak megfelelően *																	
30	Felelősség és garancia	Az eszközöket csak megfelelő szaktudású és képzett személyzet használhatja rendeltetésüknek megfelelően az orvosi területeken. A kezelőorvos vagy a felhasználó felelős az eszközök kiválasztásáért a konkrét alkalmazásokhoz vagy a műtéti használathoz, a megfelelő képzésért és tájékoztatásért, valamint az eszközök kezelésében szerzett megfelelő jártasságért. A gyártó nem vállal felelősséget az illetéktelenek által végzett javításból vagy karbantartásból eredő károkért.																
40	Jelentési kötelezettség	Az eszközökkel kapcsolatos minden súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak, valamint a felhasználó és/vagy a beteg székhelye szerinti tagállam illetékes hatóságának.																
50	 Sterilitás: Szállítási körülmény	Az orvostechnikai eszközöket nem steril állapotban szállítják, és azokat a felhasználónak az első és minden további használat előtt az alábbi utasításoknak megfelelően fel kell dolgoznia és sterilizálnia.																
60	Az újrafeldolgozás, ártalmatlanítás korlátozása	<p>A gyakori újrafeldolgozás kis hatással van az eszközökre. A termék élettartamát a rendeltetészerű használatból eredő kopás és a készülék sérülése korlátozza.</p> <p>A feldolgozást 50 alkalommal végezték el reprezentatív termékekkel, hogy megerősítsék, hogy a termékek újra feldolgozhatók, és hogy nem halmozódtak fel olyan vegyi anyagok vagy egyéb szennyeződések, amelyek befolyásolhatnák a termékek biokompatibilitását.</p> <p>Az eszköz többek között a következő esetek fennállása esetén nem használható tovább: Korrózió, sérülés, törés, repedés, deformáció, porozítás, működésbeli korlátozások, felismerhetetlen vagy hiányzó címkével ellátott eszközök (UDI hordozóját). Ezért az újrafeldolgozó által végzett működési tesztesre vonatkozó megfelelő utasításokat végre kell hajtani. Kérjük, hogy a készülékeket a termék élettartamának végén megfelelően vagy újrahasznosító rendszerben ártalmatlanítsa. A nemzeti előírásokat és ártalmatlanítási irányelveket be kell tartani!</p>																
70	Feldolgozás	Lásd a következő pontokat																
75	Vízminőség	A műszereket egyes lépésekben demineralizált/deionizált vízzel (DI-víz) kell öblíteni. A használandó víz mikrobiális minősége tekintetében a ≤ 100 CFU/ml határérték elfogadhatónak tekinthető.																
80	 Figyelmeztető üzenetek	A használandó csapvíznek ivóvíz minőségűnek kell lennie. Ha a készülék nem egy darabból készült, a készüléket a lehető legnagyobb mértékben szét kell szerelni.																



Szakasz	Cím	Leírás	
90	 Felhasználási hely	<p>A durva szennyeződések, pl. a vérzéscsillapító szerek, bőrfertőtlenítő és kenőanyagok maradványait, valamint a maró hatású gyógyszereket lehetőség szerint el kell távolítani, mielőtt az eszközt kidobják. A szennyeződések használat után azonnal le kell öblíteni vagy le kell törölni. Az eszközt nem szabad fiziológiás sóoldattal tisztítani, és nem szabad száraz ártalmatlanítás előtt tárolni. Ahol csak lehetséges, a száraz ártalmatlanítást kell előnyben részesíteni, mivel a nedves ártalmatlanítás során az orvostechnikai eszközök tartósan ki vannak téve az oldatoknak, ami anyagkárosodáshoz (pl. korrózióhoz) vezethet.</p> <p>Kerülni kell a hosszú várakozási időt az újrafeldolgozás előtt, pl. egy éjszakán át vagy a hétvégén (< 1 óra száradási idő a szennyeződést követően).</p>	
100	 Szállítás	<p>Az eszközt használat után fertőtlenítőszer vagy egyéb kiegészítő folyadékok nélkül kidobják, és az orvostechnikai eszközök újrafeldolgozó egységébe szállítják. Az eszközt használat után azonnal szárazon ártalmatlanítani kell. Ez azt jelenti, hogy az eszközt zárt tartályban kell szállítani a felhasználási helyről az újrafeldolgozásra anélkül, hogy fertőtlenítő oldatba vagy más folyadékba helyeznék, hogy az eszközön ne történjen száradás.</p>	
110	Előkezelés	<p>Ha az eszköz nem egy darabból készült, akkor a lehető legnagyobb mértékben szét kell szerelni.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Az eszközt 10 percig kell áztatni (az ivóvíz-előírásoknak megfelelő) csapvízben, miközben el kell kerülni a buborékképződést az eszköz felületén. • Öblítse az eszközt hideg, ivóvíz minőségű (< 40 °C) víz alatt, amíg minden látható szennyeződést el nem távolít. • A makacs szennyeződések puha kefével kell eltávolítani. • Ha van, nyissa ki a szelepeket. • Ha vannak, távolítsa el a tömítéseket <ul style="list-style-type: none"> • Az eszköz mozgó alkatrészeit legalább tízszer kell előre-hátra mozgatni. <ul style="list-style-type: none"> • Víznyomásos pisztollyal a <ul style="list-style-type: none"> ○ repedéseket ○ lyukakat ○ éleket intenzíven > 60 másodpercig hideg vízzel (ivóvízminőség, < 40 °C) kell öblíteni. <p>Lumenes termékekhez:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ezenkívül egy eldobható fecskendővel (50 ml) töltsse fel a lumenét csapvízzel (ivóvízminőség, < 40 °C). Az áztatási idő 10 perc. • Kezelje a lumeneket olyan kefével, amelynek átmérője és hossza valamivel nagyobb, mint a lumenek átmérője és hossza. Legalább háromszor kefélje át a lumeneket a kefével. • Ha a lumen kis átmérője miatt a kefével történő tisztítás nem lehetséges, a lumeneket háromszor kell átöblíteni egy 50 ml-es eldobható fecskendővel. Használjon ivóvizet (ivóvízminőség, < 40 °C). 	
120	a) Kézikönyv Tisztítás/ Fertőtlenítés/ Szárítás	Megjegyzés:	Az ultrahangos tisztítás előtt előkezelést kell végezni (lásd 110. szakasz).
		Ultrahangos tisztítás	<ul style="list-style-type: none"> • Merítse az eszközöket ultrahangos fürdőbe (< 40 °C) enyhén lúgos tisztítószerrel és kb. 35 kHz-es frekvenciával. A szónikus időnek meg kell felelnie a mosószer gyártója által előírtaknak. • Ultrahangos tisztításra alkalmas tisztítószerrel kell használni. Be kell tartani a mosószer gyártójának utasításait. • Az eszközöket úgy kell elhelyezni, hogy minden felületük fedve legyen. • Az eszközök nem érhetnek egymáshoz. • Öblítse le az eszközöket alaposan (legalább 1 percig) háromszor hideg víz alatt (ivóvízminőség, < 40 °C).






Szakasz	Cím	Leírás
130	Kézi tisztítás	<ul style="list-style-type: none">Az eszköz mozgó alkatrészeit legalább tízszer kell előre-hátra mozgatni. <p>A terméket nyitott állapotban kell továbbítani a további feldolgozási lépésekhez.</p> <p>Lumenes termékekhez:</p> <ul style="list-style-type: none">Kezelje a lumeneket olyan kefével, amelynek átmérője és hossza valamivel nagyobb, mint a lumenek átmérője és hossza. Legalább háromszor kefélje át a lumeneket a kefével.Ha a lumen kis átmérője miatt a kefével történő tisztítás nem lehetséges, a lumeneket háromszor kell átöblíteni egy 50 ml-es eldobható fecskendővel. Használjon ivóvizet (ivóvízminőség, < 40 °C). <p>Használjon enyhén lúgos tisztítószert, és készítse el a tisztítóoldatot a gyártó utasításai szerint.</p> <ul style="list-style-type: none">Merítse az eszközöket teljesen a tisztítóoldatba.Minden további tisztítási lépést a folyadékszint alatt végezzen el, hogy elkerülje a szennyezett folyadék kifröccsenését. <p>A tisztítóoldatban való teljes expozíciós időnek meg kell felelnie a gyártó által használt tisztítószere vonatkozó utasításoknak.</p> <ul style="list-style-type: none">Az eszközöket puha kefével legalább 1 percig teljesen kefélje át az oldatban.Vegye ki az eszközöket a tisztítóoldatból, és öblítse le vízzel legalább 1 percig, hogy a rajta lévő tisztítóoldatot teljesen eltávolítsa.Víznyomásos pisztollyal (vagy hasonlóval) (> 30 mp) öblítse a következőket:<ul style="list-style-type: none">repedéseketlyukakatélekethideg vízzel (< 40 °C, ivóvízminőség).
140	Kézi fertőtlenítés	<p>A fertőtlenítőszer gyártójának a koncentrációra, a hőmérsékletre és az érintkezési időre vonatkozó különleges utasításait be kell tartani. Csak az orvostechikai eszközök fertőtlenítésére alkalmas fertőtlenítőszer használható.</p> <ul style="list-style-type: none">A lumeneket az expozíciós idő előtt és után legalább háromszor fertőtlenítőszerezrel kell átöblíteni egy eldobható fecskendővel.Az eszközöket teljesen bele kell meríteni a fertőtlenítőszerezbe, hogy minden felület beborítson a szer. A fertőtlenítőszer gyártója által megadott expozíciós időt be kell tartani.Az eszközök nem érhetnek egymáshoz.Az eszköz mozgó alkatrészeit legalább tízszer kell előre-hátra mozgatni.Az eszközök öblítése ionmentesített vízben > 15 mp.Az eszköz mozgó részeit legalább tízszer előre-hátra kell mozgatni, miközben ionmentes vízzel öblítik.A lumeneket emellett legalább háromszor át kell öblíteni ionmentes vízzel egy eldobható fecskendővel (50 ml).
150	Kézi szárítás	<p>Szárítsa meg kézzel, szöszmentes, eldobható törülközővel, amíg minden felület megszárad. A lumeneket steril és olajmentes sűrített levegővel kell szellőztetni.</p>
160	Megjegyzés:	<p>A mechanikai tisztítás előtt előkezelést kell végezni (lásd 110. szakasz).</p>



Szakasz	Cím	Leírás
		<ul style="list-style-type: none"> Merítse az eszközöket ultrahangos fürdőbe (< 40 °C) enyhén lúgos tisztítószerrel és kb. 35 kHz-es frekvenciával. A szónikus időnek meg kell felelnie a mosószer gyártója által előírtaknak. Ultrahangos tisztításra alkalmas tisztítószerrel kell használni. Be kell tartani a mosószer gyártójának utasításait. Az eszközöket úgy kell elhelyezni, hogy minden felületük fedve legyen. Az eszközök nem érhetnek egymáshoz. Öblítse le az eszközöket alaposan (legalább 1 percig) háromszor hideg vízzel (ivóvízminőség, < 40 °C). <p>Az ultrahangos kezelés utáni eljárás: Öblítse le újra víznyomásos pisztollyal (> 30 mp) hideg vízzel (< 40 °C) a:</p> <ul style="list-style-type: none"> repedéseket lyukakat éleket <ul style="list-style-type: none"> Kezelje a lumeneket olyan kefével, amelynek átmérője és hossza valamivel nagyobb, mint a lumenek átmérője és hossza. Legalább háromszor kefélje át a lumeneket a kefével. Ha a lumen kis átmérője miatt a kefével történő tisztítás nem lehetséges, a lumeneket háromszor kell átöblíteni egy 50 ml-es eldobható fecskendővel. Használjon ivóvizet (ivóvízminőség, < 40 °C). <p>A készülék mozgó alkatrészeit legalább tízszer előre-hátra kell mozgatni a víznyomásos pisztoly alkalmazása közben.</p>
170	b) Mechanikus tisztítás/Fertőtlenítés/Száritás	<p>A terméket nyitott állapotban kell továbbítani a további feldolgozási lépésekhez, szükség esetén egy eszköz segítségével.</p> <p>Ha van, a fogantyú rugóját ki kell akasztani.</p> <p>Az öblítéssel árnyékolásokat el kell kerülni. Az eszközöket megfelelő szűrőkosárban vagy öblítőtálcában kell előkészíteni (az eszközöknek megfelelő méretben). Az eszközöket a tisztítókosárban a többi készüléktől minimális távolságra kell elhelyezni. Az átfedéseket el kell kerülni, hogy a tisztítási folyamat során ne sérüljenek az eszközök. A tisztításhoz kiválasztott terméktálcák terhelésének mennyiségét és típusát úgy kell beállítani, hogy a tisztítási eredmény ne romoljon.</p> <p>Lumenes termékekhez: A készüléket úgy kell elhelyezni, hogy a víz be és ki tudjon áramlani a lumenekbe.</p>
180		<p>(mosógép, WD az EN ISO 15883 szabvány szerint):</p> <p>Ha van öblítőcsatlakozás, az eszközöket a kijelölt szerelvényhez kell csatlakoztatni.</p> <ul style="list-style-type: none"> Előöblítés 5 percig hideg vízzel (ivóvízminőség) < 40 °C. Vízleeresztés 10 perces tisztítás 55 °C-os ionmentes vízzel és enyhén lúgos tisztítószerrel Vízleeresztés 1 perces öblítés ionmentes vízzel Vízleeresztés 1 perces öblítés ionmentes vízzel Vízleeresztés <p>A tisztítógép és a tisztítószer gyártójának speciális utasításait be kell tartani. Használjon mosó- és fertőtlenítógépbe való tisztítószerrel.</p>
190		<p>Automatikus hőfertőtlenítés mosó- és fertőtlenítógépekben, figyelembe véve az A0 értékre vonatkozó nemzeti követelményeket; pl. érték A0 - 3000:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5 perc fertőtlenítés ionmentes vízzel 90 °C-on Vízleeresztés
200		<p>Automatikus szárítás a mosó- és fertőtlenítógép automatikus szárítási folyamatának megfelelően legalább 15 percig (90 °C-on az öblítőhelyiségben).</p> <p>Szükség esetén utólagos kézi szárítás szöszmentes törülközővel, ha az eszközön nedvesség észlelhető.</p>



Szakasz	Cím	Leírás									
210	Vizsgálatok	<p>Az eszközöknek minden tisztítás után makroszkóposan tisztának, azaz látható szennyeződésektől mentesnek kell lenniük.</p> <ul style="list-style-type: none"> A foltos készüléket (korrózió, elszíneződés) azonnal ki kell válogatni, és speciális kezelésnek kell alávetni. A szennyezett eszközt újra fel kell dolgozni. Hiba vagy sérülés esetén a készüléket azonnal ki kell szerelni. <p>A következő alkatrészeket különös figyelemmel kell ellenőrizni:</p> <ul style="list-style-type: none"> Bevágások Pengék Csúcsok Csatlakozások Karrugó <ul style="list-style-type: none"> Ha az UDI hordozója olvashatatlan, a termékeket el kell távolítani. 									
220	Az eszközök karbantartása	<p>Hagyja az eszközt szoba-hőmérsékletűre hűlni. Ha a készüléket szétszerelték, a karbantartás előtt újra össze kell szerelni.</p> <p>A karbantartás műszerolaj vagy alkalmazását jelenti. A csatlakozással, véggel (olló, szorító stb.) vagy fém csúszófelülettel rendelkező (bordázott olló, lyukasztó stb.) termékeket parafinolaj / fehér olaj -alapú, gőzzel sterilizálható ápolószerekkel kell kezelni. A Olajnak alkalmasnak kell lennie az orvosi biológiai termékekkel való felhasználásra, és fiziológiailag biztonságosnak kell lennie. Az ápolószerek megakadályozzák a fém-fém súrlódást, és jó állapotban tartják a termékeket. A lézerrel jelölt termékek elhalványulhatnak, ha foszforsavat és fluorvizet tartalmazó alaptisztítószerekkel kezelik őket. Ennek következtében a kódolási funkció károsodhat vagy elveszhet. Általában a sebészeti termékeket a működési tesztelés előtt állandó ápolásnak kell alávetni. Az ápolószereknek úgy kell hatniuk, hogy még állandó használatuk esetén is kizárják a csatlakozórészek adalékanyag-hatás miatti tapadását.</p>									
230	Csomagolás	<p>Ha még nem történt meg, a szétszerelt készüléket újra össze kell szerelni.</p> <p>Az eszközt az adott eszköznek megfelelő, szabvány által előírt csomagolásba vagy a DIN EN ISO 11607 vagy DIN EN 868 szabványnak megfelelő sterilizálási tálcákba helyezik és lezárják.</p> <p>A csomagolásnak a következő követelményeknek kell megfelelnie:</p> <ul style="list-style-type: none"> Alkalmas gőzsterilizálásra (hőmérséklet-állóság legalább 138 °C-ig (280 °F) elegendő gőzáteresztő képesség). Az eszközök vagy a sterilizálási csomagolás megfelelő védelme a mechanikai sérülések ellen. Rendszeres karbantartás a gyártó előírásainak megfelelően (sterilizáló tartályok). A sterilizáló tartály csomagonként/tartalmanként legfeljebb 10 kg-os súlyát nem szabad túllépni. 									
240	Sterilizálás	<p>Az eszközök sterilizálása a frakcionált elővákuum-módszerrel (DIN EN ISO 17665-1 szerinti), figyelembe véve a vonatkozó nemzeti követelményeket. Az eszközöket megfelelő sterilizációs csomagolásban kell sterilizálni.</p> <p>A sterilizálást frakcionált elővákuum-eljárással kell elvégezni, három elővákuum-ciklussal és legalább 20 perces vákuumban történő szárítással. A következő paramétereket kell számításba venni:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th></th> <th>Hőmérséklet</th> <th>Idő</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Európa</td> <td>134° C (273° F)</td> <td>≥ 3 Min.</td> </tr> <tr> <td>USA</td> <td>132° C (270° F)</td> <td>≥ 4 Min.</td> </tr> </tbody> </table> <p>Be kell tartani az autokláv gyártójának használati utasítását és a sterilizálóanyag maximális terhelésére vonatkozó ajánlott irányelveket. Az autoklávot az előírásoknak megfelelően kell telepíteni, karbantartani, hitelesíteni és kalibrálni.</p>		Hőmérséklet	Idő	Európa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.	USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.
	Hőmérséklet	Idő									
Európa	134° C (273° F)	≥ 3 Min.									
USA	132° C (270° F)	≥ 4 Min.									
250	 További információk	<p>Az újrafeldolgozó felelős azért, hogy az újrafeldolgozó létesítményben használt berendezésekkel, anyagokkal és személyzettel végzett újrafeldolgozás elérje a kívánt eredményeket. Ez általában megköveteli a folyamat és az alkalmazott berendezések validálását és rutinszerű ellenőrzését.</p>									
260	Szerelés, javítás és visszaállítás	<p> Szerviz és javítás</p> <p>Ne végezzen saját maga semmilyen javítást vagy módosítást a készülékeken. Erre kizárólag a gyártó által felhatalmazott személyeknek van felhatalmazásuk. Kérjük, lépjen kapcsolatba velünk, ha bármilyen panasz, igénye vagy információja van az eszközeinkkel kapcsolatban.</p>									
	Visszaszállítás	<p></p> <p>A hibás vagy nem megfelelő eszközöknek a teljes újrafeldolgozási folyamaton át kell esniük, mielőtt javításra/szervizelésre visszaküldik őket.</p>									



Szakasz	Cím	Leírás
270	Tárolás és szállítás	<ul style="list-style-type: none">• Védje a mechanikai sérülések ellen• Tárolja száraz, pormentes helyen• Biztonságos tárolókban/csomagolásban tárolja és szállítsa• Kezelje óvatosan, ne dobja vagy ejtse el <p>A sterilizáláshoz, az azt követő szállításhoz és tároláshoz megfelelő, jóváhagyott sterilizáló csomagolást kell használni (pl. a DIN EN 868, ISO 11607 szerint).</p>
280	Vizsgálati utasítások	<p>Az eszközt minden egyes használat előtt ellenőrizni kell törések, repedések, deformációk, sérülések és működőképesség szempontjából. A kopott, korrodált, deformálódott, lyukacsos vagy más módon sérült eszközöket ki kell válogatni.</p> <p>A következő alkatrészeket különös figyelemmel kell ellenőrizni:</p> <ul style="list-style-type: none">○ Bevágások○ Pengék○ Csúcsok○ Csatlakozók○ Karrugó <p>Az eszközök gyártásához használt rozsdamentes acélok ötvözetükből adódóan speciális passzív rétegeket képeznek védőréteggént. Ezek az acélok csak korlátozottan állnak ellen a kloridionok és az agresszív közegek és folyadékok támadásának! A gyártó által a megfelelő anyagok kiválasztására és gondos megmunkálására tett erőfeszítéseken túlmenően az eszközöket szakszerű és folyamatos gondozásnak, valamint a felhasználó részéről megfelelő előkészítésnek kell alávetni.</p>
290	Anyagellenállás	<p>A tisztító- és fertőtlenítőszer kiválasztásakor ügyeljen arra, hogy azok ne tartalmazzák a következő összetevőket:</p> <ul style="list-style-type: none">• Szerves, ásványi és oxidáló savak (a legkisebb megengedett pH-érték 5,5)• Lúgok/erős lúgok (semleges/enzimátikus (a legnagyobb megengedett pH-érték 8,5, kötelező alumíniumból vagy más lúgérzékeny anyagokból készült eszközök esetében) vagy lúgos tisztítószer (a legnagyobb megengedett pH-érték 11, kötelező prionkritikus területeken való használatra szánt eszközök esetében, pl. a KRINKO RKI BfArM újrafeldolgozásra vonatkozó ajánlásának 7. függeléke szerint))• Szerves oldószerek (pl. alkoholok, éterek, ketonok, benzinek)• Oxidálószer (pl. hidrogén-peroxidok)• Halogének (klór, jód, bróm)• Aromás/halogénezett szénhidrogének



Otto Leibinger GmbH
 Griesweg 27
 78570 Mühlheim
 Germany

Tel.: +49 7463 7232
 Fax: +49 7463 222
 www.leibinger-dental.de
 info@leibinger-dental.de



Annex I

100/1	107/2	113/1-ED	119/13	135/09	160/3-6	201/20
100/11	107/5	113/2	119/15	135/10	160/73	201/30
100/17	107/8-9	113/2-ED	119/16	135/11	160/74	215/1
100/2	107/9	113/3	119/17	135/12	160/78	215/6
100/23	110/0	113/3-ED	119/18	135/13	160/H12	215/7
100/3	110/0K	113/4	119/2	135/14	160/H3	215/8
100/6	110/1	114/0	119/3	135/15	160/H3S	280/1
100/8	110/10	114/0-ED	119/3A	135/16	160/J2	280/2
100/9	110/11	114/1	119/3B	135/17	160/W	280/3
101/1	110/13	114/1-ED	119/3C	135/18	160/W1	298/31
101/11	110/14	114/2	119/6	135/19	160/W2	298/32
101/16	110/1-ED	114/2-ED	122/11-ED	135/21	161/3	298/33
101/17	110/2	114/3	122/17-ED	135/31L	161/4	315/1
101/2	110/2-ED	114/4	122/23-ED	135/32L	161/H12	315/2
101/23	110/3	114/6	122/3A-ED	135/33L	161/H3	315/3
101/3	110/3-ED	114/P4	122/6-ED	135/729	161/H3S	315/4
101/35	110/4	114/P4-ED	122/8-ED	135/730	161/W	315/5
101/3A	110/5	114/P6	122/9-ED	135/731	162/0	316/00
101/6	110/6	114/P6-ED	123/11-ED	135/GL2	162/1	316/05
101/8	110/7	114/P8A	123/2-ED	135/PT55	162/3-6	316/06
101/9	110/8	114/P8AR	123/5-ED	135/S11	162/7A	316/07
102/1	110/9	114/PFI1	123/6-23-ED	135/S15	165/3	316/RDC0
102/11	110/A1	114/PFI109-ED	123/8-9-ED	135/S2	166/1	316/RDC00
102/17	110/A1L	114/PFI14	123/9-23-ED	140/1	166/2	316/RDC00-B
102/2	110/A6	114/PFI15	134/09	140/2	166/3	316/RDC0-B
102/23	110/A6A	114/PFI15-ED	134/10	140/3	166/4	316/RDC1
102/3	110/A7	114/PFI3	134/11	145/30	166/5	316/RDC10
102/35	110/A7A	115/1	134/12	145/45	173/2	316/RDC10A
102/8	110/A7B	115/2	134/13	145/85	200/06	316/RDC10A-B
102/9	110/CHP	116/0	134/14	150/1	200/08	316/RDC10-B
103/17	111/1	116/0-ED	134/15	150/2	200/12	316/RDC11
103/23	111/2	116/OR	134/16	150/28	200/13	316/RDC11-B
103/3	111/3	116/1	134/17	150/31	200/2	316/RDC12
103/35	111/4	116/1-ED	134/18	150/34-29	200/3	316/RDC12A
103/8	112/0	116/2	134/19	150/34-29R	200/4	316/RDC12A-B
103/9	112/1	116/2-ED	134/31L	150/B1	200/5	316/RDC12-B
105/11	112/1S	118/B1	134/32L	150/PI	200/51	316/RDC13A
105/2	112/2	118/B2	134/33L	150/PIR	200/51M	316/RDC13A-B
105/5	112/2S	118/GL1	134/GL2	152/1	200/6	316/RDC14
105/8-9	112/3	119/1	134/S11	152/2	200/8	316/RDC14A
105/9	112/3S	119/10	134/S15	152/3	200/9	316/RDC14A-B
107/11	113/1	119/11	134/S20	160/1	201/10	316/RDC14-B



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



316/RDC15	316/RDC7A-B	405/PGFW	630/3	630/82	720/BO3	C116/1
316/RDC15-B	316/RDC7-B	405/W	630/31	630/83	720/BO4	C116/1-ED
316/RDC1-B	316/RDC8	405/W-ED	630/32	630/84	720/BU0	C116/2
316/RDC2	316/RDC8A	405/WHO	630/33	630/SP1	720/BU1	C116/2-ED
316/RDC200	316/RDC8A-B	405/WHO-ED	630/34	630/SP12	720/BU2	C150/1
316/RDC200-B	316/RDC8-B	405/WHO-T-ED	630/35	630/SP34	720/BU3	C150/1-ED
316/RDC201	316/RDC9	500/1	630/36	631/3	720/BU4	C150/2
316/RDC201-B	316/RDC9-B	500/2	630/37	631/4	720/PO1	C150/2-ED
316/RDC203	316/RDCW8A	500/21	630/38	631/5	720/PO2	C162/0
316/RDC203-B	320/1	500/22	630/39	632/15TC	720/PO3	C162/0-ED
316/RDC204	320/2	500/23	630/4	632/16TC	720/PU1	C165/3
316/RDC204-B	320/3	500/3	630/41	632/17TC	720/PU2	C165/3-ED
316/RDC205	335/7A	500/5	630/43	632/18TC	720/PU3	ISCL00
316/RDC205-B	354/7	500/6	630/45	632/19 TC	720/UO1	ISCL1
316/RDC206	354/8	500/7	630/46	632/1TC	720/UO2	ISCL12A
316/RDC206-B	354/W1	500/8	630/47	632/20TC	720/UO3	ISCL13A
316/RDC209	354/W2	500/T	630/48	632/2TC	720/UU1	ISCL14
316/RDC212	370/18M	500/TK	630/4TC	632/3TC	720/UU2	ISCL14A
316/RDC212-B	370/18US	630/10	630/51	632/4TC	720/UU3	ISCL2
316/RDC22	370/22M	630/11	630/52	632/5TC	800/5	ISCL209
316/RDC22-B	370/22US	630/12	630/53	632/6	811/SL5F	ISCL212
316/RDC23	371/18M	630/13	630/56	632/6TC	811/SL5F-ED	ISCL26N
316/RDC23-B	371/18US	630/15	630/58	632/8TC	900/5	ISCL27N
316/RDC26N	371/22US	630/17	630/59	632/9TC	900/6	ISCL2A
316/RDC26N-B	405/23W	630/18	630/6	633/1	C110/2	ISCL7
316/RDC27N	405/23W-ED	630/18TC	630/60	633/4	C110/2-ED	ISCL8
316/RDC2A	405/23WHO-ED	630/19	630/61	633/5	C110/3	ISCL8A
316/RDC2A-B	405/2N	630/2	630/62	633/6	C110/3-ED	ISCL9
316/RDC2-B	405/2NC-V	630/20	630/64	634/018	C114/2	ISCLW8A
316/RDC3	405/3A-CP15-ED	630/20D-SPECIAL	630/6HS	634/022	C114/2-ED	ISFO
316/RDC3-B	405/CP10	630/21TC	630/70	700/2	C114/P4	ISFRM
316/RDC4	405/CP11	630/22	630/71	700/2K	C114/P4-ED	ISFRS
316/RDC4-B	405/CP12	630/23	630/71TC	700/6	C114/P6	ISPU
316/RDC5	405/CP12-ED	630/24	630/72TC	700/7	C114/P6-ED	
316/RDC56	405/CP15	630/25	630/73HS	700/7A	C114/PFI15	
316/RDC56-B	405/CP15-ED	630/26	630/74	700/8	C114/PFI15-ED	
316/RDC5-B	405/CPN22	630/29	630/75	720/BO0	C114/PFI3	
316/RDC7	405/CPN22-ED	630/29S	630/76	720/BO1	C116/0	
316/RDC7A	405/PGF	630/29SD	630/81	720/BO2	C116/0-ED	



Otto Leibinger GmbH
Griesweg 27
78570 Mühlheim
Germany

Tel.: +49 7463 7232
Fax: +49 7463 222
www.leibinger-dental.de
info@leibinger-dental.de



	DE / EN / ES / FR / IT / PT / NL / PL / RO / DK / SE / EE / FI / BG / GR / HR / LV / LT / NO / TR / SK / SI / CZ / HU
	Symbol für "Hersteller" / Symbol for "Manufacturer" / Símbolo para "Fabricante" / Symbole pour "Fabricant" / Simbolo per "Produttore" / Símbolo para «Fabricante» / Symbool voor "fabrikant" / Symbol „Producența” / Simbol pentru „Producător” / Symbol for "Producent" / Symbol för "Tillverkare" / Sümbol „Tootja” / “Valmistaja”-symboli / Символ за „Производител” / Σύμβολο για “Κατασκευαστής” / Símbol „Proizvođač” / Simbols “Ražotājs” / „Gamintojo” simbolis / Symbol for «Produsent» / “Üretici” sembolü / Symbol pre „Výrobca” / Simbol za "Proizvajalec" / Symbol pro „Výrobce” / A „Gyártó” szimbóluma
	Symbol für "Artikelnummer" / Symbol for "Article number" / Símbolo de "Número de artículo" / Symbole pour "Numéro de l'article" / Simbolo per "Codice articolo" / Símbolo para «Número do artigo» / Symbool voor "artikelnummer" / Symbol „Numeru wyrobu” / Simbol pentru „Numărul articol” / Symbol for "Artikelnummer" / Symbol för "Artikelnummer" / Sümbol „Tootekood” / “Tuotenumero”-symboli / Символ за „Номер на артикул” / Σύμβολο για “Αριθμός σειράς” / Simbol „Broj artikla” / Simbols “Izstrādājuma numurs” / „Gaminio numerio” simbolis / Symbol for «Artikelnummer» / “Madde numarası” sembolü / Symbol pre „Číslo článku” / Simbol za “Številka artikla” / Symbol pro „Číslo artiklu” / A „Cikkszám” szimbóluma
	Symbol für "Chargencode" / Symbol for "batch code" / Símbolo de "Código de lote" / Symbole pour le "code du paquet" / Simbolo per "Codice lotto" / Símbolo para «código de lote» / Symbool voor "batch code" / Symbol „kodu partii” / Simbol pentru „codul lotului” / Symbol for "Batchkode" / Symbol för "batchkod" / Sümbol „Partii kood” / “Eräkoodi”-symboli / Символ за „Код на партида” / Σύμβολο για “Κωδικός παρτίδας” / Simbol „Oznaka serije” / Simbols “Partijas kods” / „Gaminio serijos” simbolis / Symbol for «partikode» / “Parti kodu” sembolü / Symbol pre „kód šarže” / Simbol za “Šaržna koda” / Symbol pro „kód šarže” / A „tételkód” szimbóluma
	Symbol für "Gebrauchsanweisung beachten" / Symbol for "Follow instructions for use" / Símbolo de "Siga las instrucciones de uso" / Symbole pour "Suivre les instructions d'utilisation" / Simbolo per "Seguire le istruzioni d'uso" / Símbolo para «Siga as instruções de uso» / Symbool voor "gebruiksaanwijzing volgen" / Symbol „Postępuj zgodnie z instrukcją obsługi” / Simbol pentru „Urmați instrucțiunile de utilizare” / Symbol for "Følg brugsanvisning" / Symbol för "Följ bruksanvisningen" / Sümbol „Kasutusjuhendi järgimine” / “Noudata käyttöohjeita” -symboli / Символ за „Следвайте инструкциите за употреба” / Σύμβολο για την ένδειξη “Ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης” / Simbol „Postupite prema uputama za uporabu” / Simbols “Skatīt lietošanas instrukciju” / „Laikykitės naudojimo instrukcijų” simbolis / Symbol for «Følg instruksjoner for bruk» / “Kullanım talimatlarına uyun” sembolü / Symbol pre „Postupujte podľa návodu na používanie” / Simbol za “Upošteujte navodila za uporabo” / Symbol pro „Dodržujte pokyny k použití” / A „Használati utasítások betartása” szimbólum
	Symbol für "CE Kennzeichnung der Konformität" / Symbol for "CE Marking of Conformity" / Símbolo del "Marcado CE de Conformidad" / Symbole pour "Marquage CE de conformité" / Simbolo per "Marcatura CE" / Símbolo para «CE Marca de Conformidade» / Symbool voor "CE-markering van overeenstemming" / Symbol „Znak zgodności CE” / Simbol pentru „Marcajul CE de Conformitate” / Symbol for "CE-mærkning af overensstemmelse" / Symbol för "CE-märkning för överensstämmelse" / Sümbol „CE-vastavusmärgis” / “Vaatimustenmukaisuuden CE-merkintä” -symboli / Символ за „Маркировка за съответствие „CE” / Σύμβολο για “Σήμανση συμμόρφωσης CE” / Simbol „CE oznaka sukladnosti” / Simbols “CE atbilstības zīme” / „Atitiktības ženklas CE” simbolis / Symbol for «CE-samsvarsmerke» / “AT Uygunluk İşareti” sembolü / Symbol pre „Označenie zhody CE” / Simbol za "CE znak skladnosti" / Symbol pro „Značení shody CE” / A „CE-megfelelőségi jelölés” szimbólum
	Symbol für "Unsteril" / Symbol for "Unsterile" / Símbolo de "no estéril" / Symbole pour "Non stérile" / Simbolo per "Non sterile" / Símbolo para «Não estéril» / Symbool voor "onsteriel" / Symbol „niesterylné” / Simbol pentru „Nesteril” / Symbol for "Usteril" / Symbol för "Osteril" / Sümbol „Steriliseerimata” / “Erpästeriili”-symboli / Символ за „нестерилен” / Σύμβολο για “Μη αποστειρωμένο” / Simbol „Nesterilno” / Simbols “Nesterils” / „Nesterilumo” simbolis / Symbol for «Usteril» / “Steril olmayan” sembolü / Symbol pre „Nesterilné” / Simbol za "Nesterilno" / Symbol pro „Nesterilni” / A „nem steril” szimbólum
	Symbol für "Achtung" / Symbol for "Attention" / Símbolo de "Atención" / Symbole pour "Attention" / Simbolo per "Attenzione" / Símbolo para «Atenção» / Symbool voor "opgelet" / Symbol „Uwaga” / Simbol pentru „Atenție” / Symbol for "OBS" / Symbol för "Uppmärksamhet" / Sümbol „Tähelepanu” / “Huomio”-symboli / Символ за „Внимание” / Σύμβολο για “Προσοχή” / Simbol „Pozor” / Simbols “Uzmanību!” / „Dėmesio” simbolis / Symbol for «Merk» / “Dikkat” sembolü / Symbol pre „Pozor” / Simbol za "Pozor" / Symbol pro „Pozor” / A „Figyelem” szimbólum
	Symbol für "Medizinprodukt" / Symbol for "medical device" / Símbolo de "producto sanitario" / Symbole pour "appareil médical" / Simbolo per "Dispositivo medico" / Símbolo para «dispositivo médico» / Symbool voor "medische apparaten" / Symbol „przyrząd medyczny” / Simbol pentru „dispozitiv medical” / Symbol for "Medicinsk udstyr” / Symbol för "medicinsk utrustning" / Sümbol „Meditsiiniseade” / “Lääkinnällinen laite” -symboli / Символ за „медицинско устройство” / Σύμβολο για “ιατρική συσκευή” / Simbol „Medicinski uređaj” / Simbols “Medicīniska ierīce” / „Medicininio įrenginio” simbolis / Symbol for «Medicinsk utstyr» / “Tibbi cihaz” sembolü / Symbol pre „zdravotnicka pomůcka” / Simbol za "medicinski pripomoček" / Symbol pro „zdravotnický prostředek” / Az „orvosi eszköz” szimbólum
	Symbol für "Trocken halten" / Symbol for "Keep dry" / Símbolo para "Manténgase seco" / Symbole pour "Garder au sec" / Simbolo per "Mantenere l'asciutto" / Símbolo para «Manter seco» / Symbool voor "Droog houden" / Symbol „Przechowywać w suchym miejscu” / Simbol pentru „Păstrați uscat” / Symbol for "Hold tørt” / Symbol för "Håll dig torr” / Sümbol „Hoida kuivana” / “Pidä kuivana”-symboli / Символ за „Съхранявайте на сухо” / Σύμβολο για “Κρατήστε το στεγνό” / Simbol „Zadržati suho” / Simbols “Uzglabāt sausumā” / „Laikykite sausai” simbolis / Symbol for «Hold tørt” / “Kuru tut” sembolü / Symbol pre „Udržujte v suchu” / Simbol za "Hranite na suhem" / Symbol pro „Udržujte v suchu” / A „Tartsa szárazon” szimbóluma