

en	<b>Instructions for use</b> Multi-piece instruments with fitted top
USA	Note for U.S. users This Instructions for Use is NOT intended for United States users. Please discard. The Instructions for Use for United States users can be obtained by visiting our website at <a href="http://www.aesculapusa.com">www.aesculapusa.com</a> . If you wish to obtain a paper copy of the Instructions for Use, you may request one by contacting your local Aesculap representative or Aesculap's customer service at 1-800-282-9000. A paper copy will be provided to you upon request at no additional cost.
de	<b>Gebrauchsanweisung</b> Mehrteilige Instrumente mit aufgelegtem Schluss
fr	<b>Mode d'emploi</b> Instruments en plusieurs parties avec fermeture sur le dessus
es	<b>Instrucciones de manejo</b> Instrumental de varias piezas con cierre
it	<b>Istruzioni per l'uso</b> Strumenti compositi con chiusura applicata
pt	<b>Instruções de utilização</b> Instrumentos de vários elementos com fecho aplicado
nl	<b>Gebruiksaanwijzing</b> Meerdelige instrumenten met aangehechte sluiting
da	<b>Brugsanvisning</b> Instrumenter i flere dele med påsat lukning
sv	<b>Bruksanvisning</b> Flerdelade instrument med upplagt slut
fi	<b>Käyttöohje</b> Moniosaisset instrumentit, joihin on asetettu päätte
lv	<b>Lietošanas instrukcijas</b> Daudzdaļīgi instrumenti ar uzlietamu galu
lt	<b>Naudojimo instrukcija</b> Sudėtiniai instrumentai su uždedamu galu
ru	<b>Инструкция по применению</b> Многокомпонентные инструменты с установленным запорным элементом
cs	<b>Návod k použití</b> Vícedílné nástroje s nasazeným uzávěrem
pl	<b>Instrukcja użytkowania</b> Instrumenty wieloczęściowe z nałożonym zamknięciem
sk	<b>Návod na použitie</b> Viacdielne nástroje s nasadzovacím koncom
hu	<b>Használati útmutató</b> Többrészes műszerek ráilleszhető felsőrészsel
sl	<b>Navodila za uporabo</b> Večdelni instrumenti s pritrjenim zapiralom
hr	<b>Upute za uporabu</b> Višedjeljni instrumenti s položenim završetkom
ro	<b>Manual de utilizare</b> Instrumente pluripartite cu închidere prin suprapunere
bg	<b>Упътване за употреба</b> Разглобяеми инструменти с поставено заключване
tr	<b>Kullanım Kılavuzu</b> Ucu kapanan çok parçalı aletler
el	<b>Οδηγίες χρήσης</b> Όργανα πολλαπλών μερών με ανοιχτό άκρο



## Aesculap®

### Többrészes műszerek ráilleszhető felsőrészsel

## 1. A dokumentumról

Felhívás

*A sebészeti beavatkozás általános kockázatait ez a használati utasítás nem tartalmazza.*

### 1.1 A dokumentum hatálya

Többrészes műszer, amely felülete a ráilleszhető felsőrész kivételével közvetlenül hozzáférhető és látható:

- ráilleszhető csavaros vagy szegecses felsőrészsel
- ipari rugóval és anélkül
- csavaros zárral és anélkül

Felhívás

*A termék érvényben lévő CE-jelölése a termék címkején vagy csomagolásán van feltüntetve.*

- A termékspecifikus használati utasítást, valamint az anyagkompatibilitásra és élettartamra vonatkozó információkat a B. Braun eIFU, az eifu.bbraun.com weboldalon találja.

### 1.2 Figyelmeztetések

A figyelmeztetések felhívják a figyelmet a betegeket, a felhasználókat és/vagy a terméket érintő olyan kockázatokra, amelyek a termék használata során esetlegesen felmerülhetnek. A figyelmeztetések a következőképpen vannak megjelölve:

#### ⚠ FIGYELMEZTETÉS

Potenciálisan fenyegető veszélyt jelöl. Ha nem kerülül el, könnyű vagy középsúlyos sérülésekhez vezethet.

#### ⚠ VIGYÁZAT

Potenciálisan fenyegető anyagi károkat jelöl. Ha nem kerülük el, a termék károsodásához vezethet.

## 2. Klinikai alkalmazás

### 2.1 Alkalmazási területek és az alkalmazás korlátozásai

#### 2.1.1 Rendeltetés

A műszerek univerzális sebészeti használatra szolgálnak az összes szakterületen.

#### 2.1.2 Javallatok

Felhívás

*A terméknek a fenti javallatokkal és/vagy a leirt alkalmazásokkal ellentétes használat a gyártó felelősségi körén kívül esik.*

A javallatokra vonatkozóan: lásd Rendeltetés.

#### 2.1.3 Abszolút ellenjavallatok

Nincsenek ismert abszolút ellenjavallatok.

#### 2.1.4 Relatív ellenjavallatok

A következő feltételek, önmagukban vagy együttesen, elhúzódo gyógyuláshoz vezethetnek, vagy a műtét sikerességének elmaradását okozhatják::

- Orvosi vagy sebészeti állapotok (pl. társbetegségek), amelyek megakadályozhatják a műtét sikerét.

A tényleges relatív ellenjavallatok esetében a felhasználó egyénileg dönt a termék használatáról.

### 2.2 Biztonsági előírások

#### 2.2.1 Klinikai felhasználó

##### Általános biztonsági előírások

A nem megfelelő előkészítés és használat által okozott károk elkerülése érdekében, továbbá hogy ne kockáztassa a garanciát és a felelősségvállalást:

- A terméket kizárólag a használati utasításnak megfelelően használja.
- Kövesse a biztonsági információkat és karbantartási utasításokat.
- A terméket és a tartozékokat csak olyan személyek üzemeltessék és használják, akik rendelkeznek a szükséges képesítéssel, tudással és tapasztalattal.
- A gyárilag új vagy fel nem használt terméket száraz, tiszta és védett helyen tárolja.
- A terméket használatba vétel előtt ellenőrizni kell, hogy megfelelően működik-e, és megfelelő állapotban van-e.
- A használati utasítást a felhasználó számára hozzáférhető helyen kell tartani.

Felhívás

*A felhasználó köteles a termékkel kapcsolatos súlyos eseményeket jelenteni a gyártónak és azon állam illetékes hatóságának, amelyben a felhasználó telephelye található.*

##### Figyelmeztetések a sebészeti beavatkozásokkal kapcsolatban

A felhasználó felelős a sebészeti beavatkozás szakszerű elvégzéséért.

A termék sikeres alkalmazásának feltétele a megfelelő klinikai képzés, valamint minden szükséges sebészeti technika elméleti és gyakorlati elsajátítása, beleértve ezen termék alkalmazását is.

A felhasználó köteles információt szerezni a gyártótól abban az esetben, ha a preoperatív szakaszban a termék használatával kapcsolatban tisztázandó kérdések merülnek fel.

#### 2.2.2 Sterilitás

A termék nem sterilien kerül kiszállításra.

- A szállítási csomagolás eltávolítása után és az első sterilizálás előtt tisztítsa meg a gyárilag új terméket.

### 2.3 Használat

#### ⚠ FIGYELMEZTETÉS

Sérülésveszély és/vagy a termék hibás működése!

- Minden egyes használat előtt ellenőrizze, hogy a terméken nem találhatók-e meglazult, ehajlott, törött, repedt, kopott vagy letört alkatrészek.
- Minden használat előtt ellenőrizze a működőképességet.

## 3. Validált regenerálási eljárás

### 3.1 Általános biztonsági előírások

Felhívás

*Tartsa be a nemzeti jogszabályi előírásokat, a nemzeti és nemzetközi szabványokat és iránymutatásokat, valamint a saját, a regenerálásra vonatkozó higiéniai előírásokat.*

Felhívás

*A Creutzfeldt–Jakob betegségben (CJD) szenvedő betegeknél, a Creutzfeldt–Jakob betegség és lehetséges változatainak gyanúja esetén a termékek regenerálására vonatkozóan be kell tartani a vonatkozó hatályos nemzeti jogszabályokat.*

Felhívás

*A gépi regenerálást a jobb és biztonságosabb tisztítási eredmény miatt előnyben kell részesíteni a kézi tisztítással szemben.*

Felhívás

*Meg kell jegyezni, hogy az orvostechnikai eszköz sikeres regenerálása csak a regenerálási eljárás előzetes validálása után biztosítható. Ezért az üzemeltető/regeneráló a felelős.*

Felhívás

*Ha nem kerül sor későbbi sterilizálásra, virucid fertőtlenítőszert kell használni.*

Felhívás

*A regenerálásra és az anyagok összeférhetőségére vonatkozó aktuális információkat lásd még a B. Braun eIFU az eifu.bbraun.com webcimen.*

*A validált gőzsterilizálási eljárást az Aesculap steril tartályrendszerben végezték.*

### 3.2 Általános megjegyzések

A rászáradt, illetve rögzült sebészeti maradványok megnehezíthetik vagy hatástalaníthatják a tisztítást, és korrózióhoz vezethetnek. Ennek eredményeképpen a használat és a regenerálás között 6 óránál több idő nem telhet el, tilos 45 °C-nál magasabb fixáló előtisztítási hőmérsékletet alkalmazni, valamint fixáló fertőtlenítőszereket (hatóanyag-bázis: aldehid, alkohol) használni.

A túladagolt semlegesítő anyag vagy alaptisztítószer kémiaiag reakciót és/vagy fakulást idézhet elő, továbbá a lézeres felirat szemmel és géppel való leolvashatatlanságát eredményezheti a rozsdamentes acél esetében.

Rozsdamentes acél esetében a klór– vagy kloridtartalmú maradványok (pl. sebészeti maradványok, gyógyszerek, sóoldatok, tisztításra, fertőtlenítésre és sterilizálásra szolgáló vízben) korrózió általi károsodáshoz (lyukkorrózió, tenziós korrózió) és ezáltal a termékek rongálódásához vezetnek. Az eltávolításhoz megfelelő öblítést kell végezni teljesen sótalánított vízzel, amit szárításnak kell követnie.

Amennyiben szükséges, utólagos szárítást kell végezni.

Csak olyan technológiai vegyszerek használhatók, amelyeket bevizsgáltak és engedélyeztek (pl. VAH vagy FDA engedély, illetve CE-jelölés), és amelyeket a vegyipari gyártó ajánlott az anyagok összeférhetőségét figyelembe véve. A vegyianyaggyártó valamennyi alkalmazási előírását szigorúan be kell tartani. Ellenkező esetben a következő problémák léphetnek fel:

- Az anyag optikai megváltozása, például fakulás vagy a szín megváltozása a titán és az alumínium esetében. Alumínium esetében 8-nál magasabb pH-értékű alkalmazott/munkaoldatnál már szemmel látható felületi elváltozások fordulhatnak elő.
- Az anyag károsodása, például korrózió, repedések, törések, korai öregedés vagy térfogat-növekedés.
- A tisztításhoz ne használjon olyan fémkeféket és más olyan súrolószereket, amelyek megsérítik a felületet, ellenkező esetben fennáll a korrózió veszélye.
- A higiéniai szempontból biztonságos és anyagkímélő/értékmegőrző újbóli regenerálásra vonatkozó részletes információkért lásd az www.a-k-i.org weboldalon az „AKI-Brochures” rovatban, a „Red brochure”.

### 3.3 Újrafelhasználható termékek

A regenerálás olyan hatásai, amelyek a termék károsodásához vezethetnek, nem ismertek.

A következő használat előtt a használon lévő szemrevételezés és működőképesség ellenőrzése a legjobb módja annak, hogy észlelje, ha a termék már nem működőképes, lásd Ellenőrzés.

### 3.4 Regenerálás a felhasználás helyén

- Adott esetben mossa át a nem látható felületeket lehetőleg ioncserélt vízzel, pl. eldobható fecskendővel.
- Lehetőség szerint teljesen távolítsa el a látható sebészeti maradványokat egy nedves, szálmentes törülköendővel.
- A termékét 6 órán belül szárazon és zárt hulladékgyűjtő tartályban szállítsa el tisztításra és fertőtlenítésre.

### 3.5 Tisztítás/fertőtlenítés

#### 3.5.1 Termékspecifikus biztonsági előírások a regenerálási eljáráshoz

A termék károsodása vagy megsemmisülése nem megfelelő tisztító-/fertőtlenítőszerek és/vagy a túl magas hőmérséklet miatt!

- A tisztító- és fertőtlenítőszereket a gyártó utasításai szerint használja.
- Vegye figyelembe a koncentrációra, a hőmérsékletre és a hatóidőre vonatkozó információkat.
- A fertőtlenítési hőmérséklet nem haladhatja meg a 95 °C-ot.
- A PVD bevonatú termékekhez ne használjon oxidáló vegyszereket (pl. H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), mivel ezek kifakuláshoz/rétegvesszeséghez vezethetnek.

#### 3.5.2 Validált tisztítási és fertőtlenítési eljárás

Validált eljárás	Speciális tulajdonságok	Hivatkozás
Kézi tisztítás fertőtlenítőfolyadékba merítéssel	<ul style="list-style-type: none"><li>Megfelelő tisztítókefe</li> <li>Egyszer használatos, 20 ml-es fecskendő</li> <li>A munkavégeket a tisztításhoz tartsa nyitva.</li> <li>A mozgatható csuklókkal rendelkező terméket nyitott helyzetben, vagy a csuklók mozgása közben tisztítsa.</li></ul>	Fejezet Kézi tisztítás/fertőtlenítés és alfejezet: <ul style="list-style-type: none"><li>Fejezet Kézi tisztítás fertőtlenítőfolyadékba merítéssel</li></ul>
Gépi lúgos tisztítás és magas hőmérsékleten végzett fertőtlenítés	<ul style="list-style-type: none"><li>Helyezze a terméket egy könnyen tisztítható szűrőkosárra (vigyázzon, hogy a termékek ne legyenek takarásban).</li> <li>A terméket nyitott csuklóval tárolja a szűrőkosárban.</li></ul>	Fejezet Gépi tisztítás/fertőtlenítés és alfejezet: <ul style="list-style-type: none"><li>Fejezet Gépi lúgos tisztítás és fertőtlenítés magas hőmérsékleten</li></ul>

### 3.6 Kézi tisztítás/fertőtlenítés

- A kézi fertőtlenítés előtt az öblítővizet megfelelően csöpögtesse le a termékről, hogy megakadályozza a fertőtlenítőoldat felhígulását.
- A kézi tisztítást/fertőtlenítést követően szemrevételezéssel ellenőrizze a látható felületeket, hogy nem maradtak-e rajtuk maradványok.
- Szükség esetén ismételje meg a tisztítási/fertőtlenítési eljárást.

#### 3.6.1 Kézi tisztítás fertőtlenítőfolyadékba merítéssel

Fázis	Lépés	T [°C/°F]	t [perc]	Konc. [%]	Vízminőség	Kémia
I.	Fertőtlenítő tisztítás	SZH (hideg)	>15	2	IV	Koncentrátum, aldehid-, fenol- és kvaterner ammóniumvegyületektől mentes, pH ~ 9*
II.	Köztés öblítés	SZH (hideg)	1	-	IV	-
III.	Fertőtlenítés	SZH (hideg)	5	2	IV	Koncentrátum, aldehid-, fenol- és kvaterner ammóniumvegyületektől mentes, pH ~ 9*
IV.	Befejező öblítés	SZH (hideg)	1	-	DV	-
V.	Szárítás	SZH	-	-	-	-

IV: Ivóvíz

DV: Teljesen sótalánított (ionmentes, mikrobiológiai szempontból legalább ivóvíz-minőségű) víz

SZH: Szobahőmérséklet

\*Ajánlott: B Braun Stabimed fresh

- ▶ Vegye figyelembe az alkalmas tisztítókefékre és eldobható fecskendőkre vonatkozó információkat, lásd Validált tisztítási és fertőtlenítési eljárás.

#### I. fázis

- ▶ A terméket legalább 15 percre merítse az aktív tisztító hatású fertőtlenítőoldatba. Győződjön meg róla, hogy minden hozzáférhető felület benedvesedett.
- ▶ Tisztítsa meg a terméket az oldatban egy megfelelő tisztítókefével, amíg a felületen már nem észlelhetők szemmel látható maradványok.
- ▶ Ha vannak, a nem látható felületeket legalább 1 percig kefélje át egy megfelelő tisztítókefével.
- ▶ Tisztítás közben ne mozgassa a mozgó alkatrészeket, például a beállítócsavarokat, csuklókat stb.
- ▶ Ezután alaposan öblítse le ezeket a területeket aktív tisztító hatású fertőtlenítőoldattal és egy megfelelő eldobható fecskendővel, legalább 5–5 alkalommal.

#### II. fázis

- ▶ Teljesen öblítse le/át a terméket (az összes hozzáférhető felületet) folyó víz alatt.
- ▶ Öblítés közben ne mozgassa a mozgó alkatrészeket, például a beállítócsavarokat, csuklókat stb.
- ▶ A terméken maradt vizet hagyja teljesen lecspegni.

#### III. fázis

- ▶ A terméket teljesen merítse bele a fertőtlenítő oldatba.
- ▶ Fertőtlenítés közben ne mozgassa a mozgó alkatrészeket, például a beállítócsavarokat, csuklókat stb.
- ▶ A hatóidő elején öblítse le a lumeneket legalább ötször egy megfelelő eldobható fecskendővel. Győződjön meg róla, hogy minden hozzáférhető felület benedvesedett.

#### IV. fázis

- ▶ Teljesen öblítse le/át a terméket (az összes hozzáférhető felületet).
- ▶ A befejező öblítés közben ne mozgassa a mozgó alkatrészeket, például a beállítócsavarokat, csuklókat stb.
- ▶ Öblítse le a lumeneket legalább ötször egy megfelelő eldobható fecskendővel.
- ▶ A terméken maradt vizet hagyja teljesen lecspegni.

#### V. fázis

- ▶ Szárítsa meg a terméket a szárítási fázisban a megfelelő segédesszközök használatával (pl. törölkendők, sűrített levegő), lásd Validált tisztítási és fertőtlenítési eljárás.

## 3.7 Gépi tisztítás/fertőtlenítés

#### Felhívás

*A tisztító- és fertőtlenítőkészülék teljesítményét alapvetően vizsgálati eredményekkel kell igazolni (pl. FDA jóváhagyás vagy a DIN EN ISO 15883 szerinti CE-jelölés).*

#### Felhívás

*A használt tisztító- és fertőtlenítőkészüléket rendszeresen karbantartani és ellenőrizni kell.*

### 3.7.1 Gépi lúgos tisztítás és fertőtlenítés magas hőmérsékleten

Készülék típus: Egykamrás tisztító/fertőtlenítőkészülék ultrahang nélkül

Fázis	Lépés	T [°C/°F]	t [perc]	Vízi-nőség	Kémia/Megjegyzés
I.	Előöblítés	<25/77	3	IV	-
II.	Tisztítás	55/131	10	DV	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Koncentrátum, lúgos: <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH-érték ~ 13</li> <li>- &lt;5<span> </span>% anionos felületaktív anyagok</li> </ul> </li> <li>■ 0,5<span> </span>%-os munkaoldat <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH-érték ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III.	Köztes öblítés	>10/50	1	DV	-
IV.	Hőfertőtlenítés	90/194	5	DV	-
V.	Szárítás	-	-	-	A tisztító- és fertőtlenítőkészülék programja szerint

IV: Ivóvíz

DV: Teljesen sótalantított (ionmentes, mikrobiológiai szempontból legalább ivóvíz-minőségű) víz

\*Ajánlott: BBraun Helimatic Cleaner alkaline

- ▶ A gépi tisztítást/fertőtlenítést követően ellenőrizze a látható felületeket, hogy nem maradtak-e rajtuk maradványok.

## 3.8 Ellenőrzés

- ▶ Hagyja a terméket szobahőmérsékletre hűlni.
- ▶ Szárítsa meg a vizes vagy nedves terméket.

### 3.8.1 Szemrevételezéses ellenőrzés

- ▶ Győződjön meg arról, hogy minden szennyeződést eltávolított. Fordítson különös figyelmet pl. az illesztési felületekre, zsanérokra, tengelyekre, sülyesztett felületekre, fűróhornyokra, valamint a ráspolyok fogainak oldalaira.
- ▶ Szennyezett termékek esetében: ismételje meg a tisztítási és fertőtlenítési eljárást.
- ▶ Ellenőrizze a terméket, hogy nem találhatók-e rajta károsodások, például a szigetelésen nincsenek-e korrodált, kilazult, elhajlott, törött, repedt, kopott, erősen karcos vagy letört alkatrészek.
- ▶ Ellenőrizze, hogy a terméken nem hiányoznak-e vagy nem halványodtak-e el a feliratok.
- ▶ Ellenőrizze a felületeket, hogy nem tapasztalható-e rajtuk durva elváltozás.
- ▶ Ellenőrizze a terméket, hogy nem sorjás-e, ami megsértheti a szövetet vagy a sebészeti kesztyűket.
- ▶ Ellenőrizze, hogy nincsenek-e a terméken meglazult vagy hiányzó alkatrészek.
- ▶ Azonnal selejtezze le a megsérült terméket, és továbbítsa az Aesculap Műszaki Szervizének, lásd Műszaki szerviz.

## 3.8.2 A működőképesség ellenőrzése

#### ⚠ VIGYÁZAT

**A termék károsodása (felmaródások a fémén/súrlódási korrózió) a nem elegendő mennyiségű olajozás miatt!**

- ▶ **A mozgó alkatrészeket (pl. csuklók, csuszóalkatrészek és menetes rudak) a működőképesség-ellenőrzése előtt az alkalmazott sterilizálási eljárásnak megfelelő ápolóolajjal olajozza be (pl. gőzsterilizálás esetén STERILIT® I-olaj spray JG600 vagy STERILIT® I-olajcsepegtető JG598).**

- ▶ Ellenőrizze, hogy a termék működik-e.
- ▶ Ellenőrizze az összes mozgó alkatrészt (pl. zsanérok, zárok/reteszek, csuszóalkatrészek stb.), hogy teljesen akadálymentesen mozognak-e.
- ▶ Ellenőrizze, hogy a termék kompatibilis-e a hozzá tartozó termékekkel.
- ▶ Azonnal selejtezze le a működésképtelen termékeket, és továbbítsa az Aesculap Műszaki Szervizének, lásd Műszaki szerviz.

## 3.9 Csomagolás

- ▶ A finom munkavégű terméket megfelelően védeni kell.
- ▶ A zárral rendelkező terméket kinyitva, vagy legfeljebb az első bemetszésben rögzítse.
- ▶ Rendezze el a terméket a megfelelő tárolóban, vagy helyezze megfelelő szűrőkosárra. Gondoskodjon róla, hogy a rendelkezésre álló vágóélek el legyenek látva védelemmel.
- ▶ A sterilizálási eljárásnak megfelelően csomagolja be a szűrőkosarakat (pl. Aesculap steril tartályokba).
- ▶ Győződjön meg róla, hogy a csomagolás megakadályozza a tárolás során a termék újraszennyeződését.

## 3.10 Gőzsterilizálás

#### Felhívás

*A feszültségkorróziós repedések által okozott törések elkerülése érdekében a zárral rendelkező műszereket nyitva vagy legfeljebb az első reteszelő fogban rögzítve sterilizálja.*

- ▶ Gondoskodjon róla, hogy a sterilizálószér minden külső és belső felületet elérjen (pl. a szelepek és csapok kinyitásával).
- ▶ Validált sterilizálási eljárás
  - Gőzsterilizálás frakcionált vákuumos eljárásban
  - A DIN EN 285 szabvány szerinti, a DIN EN ISO 17665 szabvány szerint validált gőzsterilizáló
  - Sterilizálás frakcionált vákuumos eljárásban 134 °C-on, 5 perces pihentetési idővel
- ▶ Több termék egy gőzsterilizálóban való egyidejű sterilizálása esetén: Ügyeljen rá, hogy a gőzsterilizálóban a gyártója által megadott legnagyobb megengedett terhelését ne lépje túl.

## 3.11 Tárolás

- ▶ A steril termékeket csiramentes csomagolásban, portól védve, száraz, sötét és állandó hőmérsékletű helyen tárolja.

## 4. Műszaki szerviz

### ⚠ VIGYÁZAT

**Az orvosi berendezéseken végzett módosítások a jótállási/garanciális igények, valamint az esetleges engedélyek elvesztését eredményezhetik.**

- ▶ **Ne végezzen módosításokat a terméken.**
- ▶ **A szervizeléshez és javításhoz forduljon a nemzeti B. Braun/Aesculap képviselőhez.**

#### A szervizek címei

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1601

Fax: +49 7461 16-2887

E-Mail: ats@aesculap.de

További szervizcímek a fenti címen tudakolhatók meg.

## 5. Ártalmatlanítás

### ⚠ FIGYELMEZTETÉS

**Fertőzésveszély a szennyezett termékek miatt!**

- ▶ **A termék, alkatrészei és csomagolása ártalmatlanításakor, valamint újrahasznosításakor be kell tartani az adott országban érvényes előírásokat.**

### ⚠ FIGYELMEZTETÉS

**Sérülésveszély éles és/vagy hegyes termékek miatt!**

- ▶ **A termék ártalmatlanításakor, valamint újrahasznosításakor ügyeljen arra, hogy a csomagolás megakadályozza, hogy a termék esetlegesen sérülést okozzon.**

#### Felhívás

*A terméket ártalmatlanítása előtt az üzemeltetőnek regenerálnia kell, lásd Validált regenerálási eljárás.*

TA013756    2020-09    V6    Change No. 63353