

en **Instructions for use**
Spring-handle instruments

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 www.aesculapusa.com. 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 **Gebrauchsanweisung**
Instrumente mit Federgriff

fr **Modèle d'emploi**
Instruments médicaux à poignée avec ressort

es **Instrucciones de manejo**
Instrumentos con mango de resorte

it **Istruzioni per l'uso**
Strumenti con impugnatura a molla

pt **Instruções de utilização**
Instrumentos com pega de mola

nl **Gebruiksaanwijzing**
Instrumenten met veergreep

da **Brugsanvisning**
Instrumenter med fjederhåndtag

sv **Bruksanvisning**
Instrument med fjäderhandtag

fi **Käyttöohje**
Jousikahvalla varustetut instrumentit

lv **Lietošanas instrukcijas**
Instrumenti ar atspēres rokturi

lt **Naudojimo instrukcija**
Instrumentai su spruokline rankenėle

ru **Инструкция по применению**
Инструменты с пружинной рукояткой

cs **Návod k použití**
Nástroje s pružinovou rukojetí

pl **Instrukcja użtykowania**
Przyrządy z uchwytem sprężynowym

sk **Návod na použitie**
Nástroje s pružinovou rukoväťou

hu **Használati útmutató**
Rugós markolatú műszerek

sl **Navodila za uporabo**
Instrumenti z vzmetnim ročajem

hr **Upute za uporabu**
Instrumenti s opružnom drškom

ro **Manual de utilizare**
Instrumente cu mână cu arc

bg **Упътване за употреба**
Инструменти с пружинен захват

tr **Kullanım Kılavuzu**
Yaylı sapi olan aletler

el **Οδηγίες χρήσης**
Όργανα με ελαστηριωτή λαβή



B|BRAUN
SHARING EXPERTISE

Aesculap AG | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen | Germany
Phone +49 (0) 7461 95-0 | Fax +49 (0) 7461 95-26 00 | www.aesculap.com

Aesculap® – a B. Braun brand

TA014135 2020-10 V6 Change No. 61092



Legendă

- 1 Încuietore
- 2 Mâner cu arc

1. Despre acest document**Mențiune**

Riscurile generale ale unei intervenții chirurgicale nu sunt descrise în aceste instrucțiuni de utilizare.

1.1 Domeniu de aplicare

Instrumente cu mâner cu arc, cu și fără element de blocare.

Mențiune

Marcajul CE valabil pentru produsul respectiv este recunoscut pe eticheta sau ambalajul produsului.

- Pentru instrucțiuni de utilizare specifice articoulului, precum și pentru informații privind compatibilitatea materialelor și durata de viață, consultați instrucțiunile de utilizare în variantă electronică B. Braun elFU la eifu.bbraun.com

1.2 Indicații de avertizare

Indicațiile de avertizare avertizează cu privire la orice riscuri care pot apărea în timpul utilizării produsului, pentru pacienți, utilizatori și/sau produs. Indicațiile de avertizare sunt marcate după cum urmează:

△ AVERTIZARE

Indică un posibil pericol iminent. Dacă nu se evită, pot rezulta răniri minore sau moderate.

△ ATENȚIE

Indică posibile daune materiale iminente. Dacă nu se evită, produsul poate fi deteriorat.

2. Utilizarea clinică**2.1 Domenii de utilizare și restricționarea utilizării****2.1.1 Destinația prevăzută**

Instrumentele sunt utilizate în aplicații chirurgicale universale în toate specializările.

2.1.2 Indicații**Mențiune**

Utilizarea produsului contrar indicațiilor de mai sus și/sau a utilizărilor descrise nu reprezintă responsabilitatea producătorului.

Pentru indicații, vezi Destinația prevăzută.

2.1.3 Contraindicații absolute

Nu se cunosc contraindicații absolute.

2.1.4 Contraindicații relative

Următoarele condiții, individual sau combinate, pot duce la vindecare întârziată sau la pericolarea succesului chirurgical:

- Afectiuni medicale sau chirurgicale (de ex. comorbidități) care ar putea preveni succesul operației.

În cazul contraindicațiilor relative actuale, utilizatorul decide individual cu privire la utilizarea produsului.

2.2 Indicații de siguranță**2.2.1 Utilizatorul clinic****Indicații generale de siguranță**

Pentru a evita daunele cauzate de pregătirea și utilizarea necorespunzătoare și pentru a nu periclista garanția și răspunderea:

- Utilizați produsul numai în conformitate cu aceste instrucțiuni de utilizare.
- Respectați informații privind siguranța și indicațiile de întreținere.
- Produsul și accesoriole vor fi operate și utilizate numai de către persoane care dispun de pregătirea, cunoștințele și experiența necesare.
- Depozitați orice produs nou livrat sau neutilizat într-un loc uscat, curat și protejat.
- Verificați funcționalitatea și starea corespunzătoare înainte de a utiliza produsul.
- Păstrați instrucțiunile de utilizare într-un loc accesibil utilizatorului.

Mențiune

Utilizatorul este obligat să raporteze producătorului și autorităților competente ale statului în care este înregistrat orice incidente grave care au avut loc în legătură cu produsul.

Indicații privind procedurile chirurgicale

Utilizatorul este responsabil pentru executarea corectă a procedurii chirurgicale.

Aplicarea cu succes a produsului necesită o pregătire clinică adecvată și stăpânirea teoretică și practică a tuturor tehnicilor chirurgicale necesare, inclusiv utilizarea acestui produs.

Utilizatorul este obligat să obțină informații de la producător în condițiile în care există o situație preoperatorie neclară în ceea ce privește utilizarea produsului.

2.2.2 Sterilitate

Produsul este livrat nesteril.

- Curățați produsul nou livrat după îndepărtarea ambalajului de transport și înainte de prima sterilizare.

2.3 Utilizare**△ AVERTIZARE**

Pericol de rănire și/sau defecțiune!

- Înainte de fiecare utilizare, verificați produsul cu privire la existența pieselor desfăcute, îndoite, distruse, fisurate, uzate sau rupte.

- Efectuați testarea funcțională înainte de fiecare utilizare.

3. Procedura de procesare validată**3.1 Indicații generale de siguranță****Mențiune**

Respectați reglementările legale naționale, standardele și liniile directoare naționale și internaționale, precum și programele reglementare privind igiena pentru procesare.

Mențiune

La pacienții cu boala Creutzfeldt-Jakob (BCJ), suspiciune de BCJ sau posibile variante, respectați reglementările naționale aferente valabile cu privire la procesare.

Mențiune

Procesarea automatizată este preferabilă curățării manuale, datorită unui rezultat al curățării mai bun și mai sigur.

Mențiune

Trebue remarcat faptul că reprocesarea cu succes a acestui dispozitiv medical poate fi asigurată numai după validarea prealabilă a procesului de procesare. Responsabilitatea pentru aceasta îl revine operatorului/procesatorului.

Mențiune

Dacă nu are loc sterilizarea finală, trebuie utilizat un dezinfector cu efect virucid.

Mențiune

Informații actualizate privind reprocesarea și compatibilitatea materialelor pot fi găsite și în instrucțiunile de utilizare în variantă electronică B. Braun elFU la eifu.bbraun.com

Procedura de sterilizare cu obură validată a fost efectuată în sistemul de containere sterile Aesculap.

3.2 Indicații generale

Reziduurile chirurgicale uscate sau fixate pot face curățarea dificilă sau neficientă și pot duce la coroziune. Prin urmare, între utilizare și procesare nu trebuie depășită perioada de 6 ore, nu trebuie aplicate temperaturi de pre-curățare >45 °C, care favorizează fixarea, și nu trebuie utilizati dezinfectori care favorizează fixarea (baza ingrediente active: aldehidă, alcool).

Supradozarea agenților de neutralizare sau de curățare de bază poate duce la un atac chimic și/sau decolorare și incapacitatea de citire liberă sau automatizată a marcajelor cu laser în țelul inoxidabil.

În cazul țelului inoxidabil, reziduurile care conțin clor sau cloruri (de ex. reziduri chirurgicale, produse farmaceutice, soluții saline, în apă pentru curățare, dezinfecție și sterilizare) conduc la daune legate de coroziune (coroziunea găurii, coroziunea de stres) și, prin urmare, la distrugerea produselor. Pentru îndepărtare, trebuie efectuată o scădere suficientă cu apă complet desalinizată, urmată de uscare.

Reușești, dacă este necesar.

Se vor utiliza numai substanțe chimice de proces care au fost testate și aprobată (de ex. aprobarea VAH sau FDA sau marcajul CE) și care au fost recomandate de producătorul chimic în ceea ce privește compatibilitatea materialelor. Toate specificațiile de utilizare ale producătorului de produse chimice trebuie respectate cu strictețe. Pe de altă parte, acest lucru poate duce la următoarele probleme:

- Modificări optice ale materialelor, de ex. decolorarea sau modificările de culoare în titan sau aluminiu. În cazul aluminiului, modificările vizibile ale suprafeței pot apărea deja de la un pH > 8 în soluția de aplicare/utilizare.
- Daune materiale, ar fi coroziune, fisuri, rupturi, îmbătrâneare prematură sau umflarea.
- Nu folosiți peri metalice sau alte materiale abrazive de curățare care afectează suprafața; în caz contrar, există riscul de coroziune.
- Pentru informații mai detaliate privind reprocesarea sigură din punct de vedere igienic și care protejează materialele/păstrează valoarea, consultați www.a-k-i.org rubrica „AKI-Brochures”, „Red brochure”.

3.3 Produse reutilizabile

Nu sunt cunoscute influențe ale reprocesării care să ducă la deteriorarea produsului.

O verificare vizuală și funcțională atentă înainte de următoarea utilizare este cea mai bună modalitate de a detecta un produs care nu mai este funcțional, vezi Înspectie.

3.4 Pregătirea la locul de utilizare

- Dacă este cazul, clătiți suprafețele nevizibile, de preferință cu apă demineralizată, de ex. cu o seringă de unică folosință.
- Îndepărtați reziduurile chirurgicale vizibile cât mai complet posibil cu o cărpă umedă care nu lasă scame.
- În decurs de 6 ore, transportați produsul uscat, introdus într-un recipient de eliminare închis, pentru curățare și dezinfecție.

3.5 Curățare/dezinfecțare**3.5.1 Indicații de siguranță specifice produsului pentru procedura de procesare**

Deteriorarea sau distrugerea produsului din cauza detergentilor/dezinfectanților inadecvați și/sau a temperaturilor prea ridicate!

- Utilizați detergent și dezinfectori conform instrucțiunilor producătorului.
- Respectați informațiile privind concentrația, temperatură și timpul de acțiune.
- Nu depășiți temperatură de dezinfecție de 95 °C.

► Dacă produsele microchirurgicale pot să fie fixate în condiții de siguranță și adaptat curățării în mașini sau pe accesorii de depozitare, produsele microchirurgicale pot fi curățate și dezinfecțiate automatizat.

3.5.2 Procedura de curățare și dezinfecțare validată

Procedura validată	Particularități	Referință
Curățare manuală cu dezinfecțare prin imersiune	<ul style="list-style-type: none"> ■ Perii de curățare adecvate ■ Seringă de unică folosință de 20 ml ■ Pentru curățare, mențineți capetele de lucru deschise. ■ Curățați produsul cu articulațiile mobile în poziție deschisă sau sub mișcarea articulațiilor. ■ Faza de uscare: Utilizați o cărpă care nu lasă scame sau aer comprimat de calitate medicală 	Capitol Curățare/dezinfecțare manuală și subcapitolul: ■ Capitol Curățare manuală cu dezinfecțare prin imersiune
Curățare alcalină și dezinfecțare termică automatizate	<ul style="list-style-type: none"> ■ Așezați produsul pe un cos tip grilă curat (evitați să rămână locuri nespălate). ■ Pentru curățare, mențineți capetele de lucru deschise. ■ Depozitați produsul cu articulațiile deschise pe coșul tip grilă. 	Capitol Curățare/dezinfecțare automatizată și subcapitolul: ■ Capitol Curățare alcalină și dezinfecțare termică automatizată

3.6 Curățare/dezinfectare manuală

- ▶ Înainte de dezinfecțarea manuală, surgeți suficient apă de spălare din produs, pentru a preveni diluarea soluției dezinfecțante.
- ▶ După curățarea/dezinfectarea manuală, verificați vizual suprafețele vizibile cu privire la existența reziduurilor.
- ▶ Dacă este necesar, repetați procesul de curățare/dezinfectare.

3.6.1 Curățare manuală cu dezinfecțare prin imersiune

Fază	Pas	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Calitatea apei	Substanțe chimice
I	Curățare dezinfecțantă	TC (rece)	>15	2	AP	Concentrat fără aldehidă, fenol și compuși de amoniu cuaternar, pH ~ 9*
II	Clătire intermediară	TC (rece)	1	-	AP	-
III	Dezinfectare	TC (rece)	5	2	AP	Concentrat fără aldehidă, fenol și compuși de amoniu cuaternar, pH ~ 9*
IV	Clătire finală	TC (rece)	1	-	AD	-
V	Uscare	TC	-	-	-	-

AP: Apă potabilă

AD: Apă complet desalinizată (demineralizată, microbiologic cel puțin calitatea apei potabile)

TC: Temperatura camerei

*Recomandat: BBraun Stabimed fresh

► Respectați informațiile privind perile de curățare și seringile de unică folosință adecvate, vezi Procedura de curățare și dezinfecțare validată.

Faza I

- ▶ Imersați complet produsul minimum 15 minute în soluția de dezinfecțare cu curățare activă. Asigurați-vă că toate suprafețele accesibile sunt udate.
- ▶ Curățați produsul în soluție cu o perie de curățare adecvată, până când nu mai sunt detectate reziduri pe suprafață.
- ▶ Dacă este cazul, periați prin suprafețele nevizibile timp de cel puțin 1 minut, cu o perie de curățare adecvată.
- ▶ La curățare, mișcați componente care nu sunt rigide, de ex. șuruburi de reglare, articulații etc.
- ▶ Apoi clătiți bine de cel puțin 5 ori aceste zone cu soluția de dezinfecțare cu curățare activă și cu o seringă de unică folosință adecvată.

Faza II

- ▶ Clătiți complet produsul (toate suprafețele accesibile) sub apă curentă.
- ▶ La spălare, mișcați componente care nu sunt rigide, de ex. șuruburi de reglare, articulații etc.
- ▶ Scurgeți suficient apă rămasă.

Faza III

- ▶ Imersați complet produsul în soluția de dezinfecțare.
- ▶ La dezinfecțare, mișcați componente care nu sunt rigide, de ex. șuruburi de reglare, articulații etc.
- ▶ Clătiți lumenele de cel puțin 5 ori la începutul timpului de acționare, cu o seringă adecvată de unică folosință.

Faza IV

- ▶ Clătiți complet produsul (toate suprafețele accesibile).
- ▶ La clătirea finală, mișcați componente care nu sunt rigide, de ex. șuruburi de reglare, articulații etc.
- ▶ Clătiți lumenele de cel puțin 5 ori, cu o seringă adecvată de unică folosință.
- ▶ Scurgeți suficient apă rămasă.

Faza V

- ▶ Uscați produsul în fază de uscare cu accesoriul corespunzător (de ex. șervețele, aer comprimat), vezi Procedura de curățare și dezinfecțare validată.

3.7 Curățare/dezinfectare automatizată

Mențiune

În principiu, dispozitivul de curățare și dezinfecțare trebuie să fi testat cu privire la eficacitate (de ex. aprobat FDA sau marcat CE în conformitate cu DIN EN ISO 15883).

Mențiune

Dispozitivul de curățare și dezinfecțare utilizat trebuie să fie întreținut și verificat periodic.

3.7.1 Curățare alcalină și dezinfecțare termică automatizată

Tipul dispozitivului: Dispozitiv de curățare/dezinfectare cu o singură cameră, fără ultrasunete

Fază	Pas	T [°C/°F]	t [min]	Calitatea apei	Substanțe chimice/Remarcă
I	Pre-clătire	<25/77	3	AP	-
II	Curățare	55/131	10	AD	<ul style="list-style-type: none"> ■ Concentrat, alcalin: <ul style="list-style-type: none"> - pH ~ 13 - <5% agenți tensioactivi anionici ■ Soluție de utilizare 0,5 % <ul style="list-style-type: none"> - pH ~ 11*
III	Clătire intermedieră	>10/50	1	AD	-
IV	Termodezinfectare	90/194	5	AD	-
V	Uscare	-	-	-	Conform programului pentru dispozitive de curățare și dezinfecțare

AP: Apă potabilă

AD: Apă complet desalinizată (demineralizată, microbiologic cel puțin calitatea apei potabile)

*Recomandat: BBraun Helimatic Cleaner alcalin

► După curățarea/dezinfectarea automatizată, verificați suprafețele vizibile cu privire la existența reziduurilor.

3.8 Inspectie

► Lăsați produsul să se răcească la temperatura camerei.

► Uscați produsul ud sau umed.

3.8.1 Verificare vizuală

- ▶ Asigurați-vă că toți contaminanții au fost eliminate. Acordați o atenție deosebită suprafețelor de trecere, balamalelor, tijelor, adânciturilor, canelurilor orificeilor și părților laterale ale zimților de pe răzuitoroare.
- ▶ Pentru produse contaminate: Repetați procedura de curățare și dezinfecțare.
- ▶ Verificați produsul cu privire la existența deteriorărilor, de ex. izolație, componente corodate, desfăcute, indoite, distruse, crăpate, uzate, puternic zgâriate și rupte.
- ▶ Verificați produsul cu privire la etichete lipsă sau ilizibile.
- ▶ Verificați suprafețele cu privire la existența modificărilor grosiere.
- ▶ Verificați produsul cu privire la existența bavurilor care pot deteriora țesutul sau mănușile chirurgicale.
- ▶ Verificați produsul cu privire la piese defăcute sau lipsă.
- ▶ Scoateți imediat din uz produsul deteriorat și trimiteți-l la Serviciul Tehnic Aesculap, vezi Serviciul Tehnic.

3.8.2 Testarea funcțională

⚠ ATENȚIE

Deteriorare a produsului (freză metalică/coroziune prin frictiune) din cauza ungerii insuficiente cu ulei!

- ▶ Înainte de testarea funcțională, uneți piesele mobile (de ex. articulații, piese glisante și tije filetate) cu ulei de îngrijire adecvat pentru procedura de sterilizare (de ex. la sterilizarea cu abur Spray cu ulei STERILIT® I JG600 sau Picurător de ulei STERILIT® I JG598).

► Verificați funcționarea produsului.

- ▶ Verificați toate piesele mobile (de ex. balamale, încuietori/blocaje, piese glisante etc.) cu privire la funcționarea completă.
- ▶ Verificați produsele rotative (de ex. burghie și freze reutilizabile) cu privire la îndoare și deformare. Pentru aceasta, rulați produsul de ex. pe o suprafață plană.
- ▶ Verificați compatibilitatea cu produsele asociate.
- ▶ Scoateți imediat din uz produsul nefuncțional și trimiteți-l la Serviciul Tehnic Aesculap, vezi Serviciul Tehnic.

3.9 Ambalaj

► Deschideți produsul cu încuietoare sau fixați-l cel mult în primul element de inclinare.

► Sortați produsul în sistemul de depozitare corespunzător sau așezați-l pe un coș tip grilă adecvat. Asigurați-vă că tăările existente sunt protejate.

► Ambalați coșurile tip grilă în mod corespunzător pentru procedura de sterilizare (de ex. în recipiente sterile Aesculap).

► Asigurați-vă că ambalajul previne recontaminarea produsului în timpul depozitării.

3.10 Sterilizare cu abur

Mențiune

Pentru a evita rupturile cauzate de coroziunea care duce la ruperea fixării, sterilizați instrumentele cu încuietoarea deschisă sau fixată maximum în primul dinte de blocare.

- ▶ Asigurați-vă că agentul de sterilizare are acces la toate suprafețele exterioare și interioare (de ex. prin deschidere supapelor și robinetelor).
- ▶ Procedura de sterilizare validată
 - Sterilizare cu abur în procedura cu vid fracționat
 - Sterilizator cu abur conform DIN EN 285 și validat conform DIN EN ISO 17665
 - Sterilizare în procedura cu vid fracționat la 134 °C, timp de menținere 5 min
- ▶ Sterilizarea concomitentă a mai multor produse într-un singur sterilizator cu abur: Asigurați-vă că nu este depășită sarcina maximă admisă a sterilizatorului cu abur în conformitate cu specificațiile producătorului.

3.11 Depozitare

- ▶ Depozitați produsele sterile în ambalaje rezistente la germeni, protejați împotriva pătrunderii prafului, într-o cameră uscată, întunecată și cu temperatură constantă.

4. Serviciul Tehnic

⚠ ATENȚIE

Modificările aduse echipamentului medical pot duce la pierderea dreptului de garanție/garanției, precum și a dreptului la posibile aprobații.

► Nu modificați produsul.

► Pentru service și reparări, contactați reprezentantul național B. Braun/Aesculap.

Adrese de service

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1601

Fax: +49 7461 16-2887

E-Mail: ats@aesculap.de

Alte adrese de service pot fi găsite la adresa de mai sus.

5. Eliminarea

⚠ AVERTIZARE

Pericol de infecțare din cauza produselor contaminate!

- ▶ La eliminarea sau reciclarea produsului, componentelor și ambalajelor acestuia, respectați reglementările naționale.

Mențiune

Produsul trebuie procesat de către operator înainte de eliminare, vezi Procedura de procesare validată.

TA014135 2020-10 V6 Change No. 61092