

Pakkauseloste



Voimassa ainoastaan liitettynä
tuoteselosteeseen tai tuotteeseen

TÄRKEÄÄ TIETOA

Kirurgisten instrumenttien uudelleen käsittely

00-507-944-02 Rev. B
Julkaisupäivä: 2025-04



surveillance@incipiodevices.ch
www.icipiodevices.ch/ifu



Incipio Devices SA
Av. des Pâquieres 16 • 2072 St-Blaise • CH



MDSS GmbH
Schiffgraben 41 • 30175 Hannover • DE



MDSS-UK RP Ltd.
6 Wilmslow Road, Rusholme • Manchester M14 5TP • UK



FI

SUOMI

Yleistä

Incipio Devices -instrumentit koostuvat uudelleenkäytettävistä kirurgisista instrumenteista ja niiden lisälaitteista, jotka on tarkoitettu käytettäväksi ortopedisiin kirurgisiin toimenpiteisiin. Uudelleenkäytettävät instrumentit ja lisävarusteet toimitetaan steriloimattomina, ja ne on puhdistettava ja steriloitava ennen jokaista käyttökertaa tässä asiakirjassa esitettyjen menettelyjen mukaisesti. Incipio Devices -instrumentit on tarkoitettu pätevän terveydenhuoltohenkilöstön käyttöön, joka on täysin koulutettu kirurgisten laitteiden käsittelyyn ja käyttöön sekä asianmukaisiin kirurgisiin toimenpiteisiin.

Implanttien valmistajat ostavat Incipio Devices -instrumentteja käytettäväksi kirurgisissa toimenpidesarjoissaan. Katso implanttivalmistajan kirurgisesta tekniikasta tietoja, jotka liittyvät kyseiselle implanttijärjestelmälle suositeltuun kirurgiseen lähestymistapaan ja tekniikkaan.

Tämä asiakirja on luettava huolellisesti ja ymmärrettävä ennen Incipio Devices -laitteiden käyttöä.

Käyttötarkoitus ja kliiniset hyödyt

Luun jyrshintäinstrumentit on tarkoitettu lonkkamaljan jyrshintään ja luun valmisteluun kuppi-implantin asettamista varten joko primaarisen tai revisiolonkaortoplasian aikana. Luun jyrshintävälineisiin kuuluvat:

- Lonkkamaljan jyrsimet ovat kokovälillä 36 mm – 80 mm 1 m:n välein, ja niitä käytetään jyrsimään puolipallon muotoinen ontelo lonkkamaljaimplanttia varten.
- Jyrsinkahvat ovat saatavissa suorina, offset- ja kulmakonfiguraatioissa tavanomaisia tai kudosta säästäviä kirurgisia lähestymistapoja varten. Jyrsinkahvat on varustettu yleisesti käytetyillä porakoneiden liitännöillä. Liitäntätyyppi on kuvattu etiketissä olevassa tuotekuvauksessa.

Impaktointi-instrumentit on tarkoitettu asentamaan ja asettamaan lonkkamalja kuppi-implantit valmisteltuun lonkkamaljaan lonkan tekoniivelleikkausten aikana. Niihin kuuluu:

- Kuppi-impaktorit, jotka kiinnittyvät lonkkamaljan kuppi-implanttiin vastakierteen avulla ja pitävät kupin turvallisena implantointiprosessin aikana. Kuppi-impaktorit on suunniteltu siten, että ne voidaan liittää kolmannen osapuolen kuppi-implanteihin niiden spesifikaatioiden mukaisesti. Kierteen yhteensopivuus on merkitty tuotteeseen laserilla ja merkitty etiketin tuotekuvaukseen.
- Suunnattavat kohdistusohjaimet ovat lisälaitteita, joiden tarkoituksena on auttaa kirurgia kohdistamaan ja suuntaamaan lonkkamalja ylöspäin ennen impaktointia. Niitä voidaan käyttää yhdessä Incipio Devices Offset -kuppi-impaktorien kanssa.

Instrumentitarjottimet ovat jäykkiä astioita säiliöitä, jotka on tarkoitettu sulkemaan, suojaamaan ja järjestämään kirurgisia Incipio Devices -instrumentteja ja niihin liittyviä komponentteja kuljetuksen, steriloinnin ja varastoinnin aikana.

Tarkoitettut käyttäjät ja potilaspopulaatio

Uudelleenkäytettävien kirurgisten instrumenttien käyttö on rajoitettava täysin koulutettuihin ja päteviin lääketieteen ammattilaisiin, joilla on pätevyys asianomaisiin ortopedisiin kirurgisiin toimenpiteisiin ja niihin liittyvien instrumenttien käyttöön. Päätös kirurgisen instrumentin käytöstä potilaan toimenpiteessä on kirurgin harkinnan ja ammatillisen harkinnan varassa.

Yleisiä turvallisuusohjeita

- Sähköiset kopiot näistä käyttöohjeista ovat saatavilla verkkosivustolla (www.icipiodevices.ch/ifu). Lisätietoja Incipio Devices -leikkausinstrumenttien käytöstä, kokoamisesta ja purkamisesta sekä näiden käyttöohjeiden muut kielivaihtoehdot ovat saatavilla verkkosivustolta (www.icipiodevices.ch/ifu).
- Incipio Devices on validoinut näissä ohjeissa esitetyt prosessit toimiviksi. Tämän asiakirjan soveltamisalan ulkopuoliset vaihtoehtoiset käsittelymenetelmät voivat soveltua uudelleen käsittelyyn; loppukäyttäjän on kuitenkin validoitava ne.
- Käyttäjän velvollisuutena on varmistaa, että uudelleen käsittelymenettelyjä noudatetaan, että resurssit ja materiaalit ovat koulutetun ja pätevän henkilökunnan käytettävissä ja että sairaalan protokollia ja käytäntöjä noudatetaan.
- Käyttäjien tulee aina käyttää asianmukaisia henkilökohtaisia suojavarusteita käsitellessään laitteita.
- Jos kirurginen Incipio Devices -instrumentti on tarkoitettu liitettäväksi kolmannen osapuolen laitteeseen (esim. sähköpora, kuppi-implantti), liitäntätyyppi (virtakytkentä, kierteitys) ilmoitetaan etiketissä olevassa tuotekuvauksessa. Kierukkamittayhteensopivuus on tarvittaessa kaiverrettu tuotteeseen.
- Incipio Devices -instrumenttitarjottimia ei ole tarkoitettu ylläpitämään sisältönsä steriiliyttä. Terveydenhuollon henkilöstön on käytettävä asianmukaista pakkausta tarjottimen ja sen sisällön steriiliyden varmistamiseksi.
- Jos Incipio Devices -kirurginen instrumentti on tarkoitettu liitettäväksi kolmannen osapuolen laitteeseen (esim. sähköpora, kuppi-implantti), liitäntätyyppi (virtakytkentä, kierteitys) ilmoitetaan etiketissä olevassa tuotekuvauksessa. Kierukkamittayhteensopivuus on tarvittaessa kaiverrettu tuotteeseen.
- Kaikista sellaisista Incipio Devices -leikkausinstrumentteihin liittyvistä vakavista tapahtumista tai toimintahäiriöistä, jotka johtavat tai saattavat johtaa vakaviin vammoihin potilaalle ja/tai käyttäjille, on ilmoitettava Incipio Devicesille ja sovellettavien määräysten mukaisesti sen maan kansalliselle sääntelyelimelle, missä käyttäjä sijaitsee.

- Incipio Devices -instrumentit on tarvittaessa suunniteltu ja testattu toimimaan tehokkaasti yhdessä. Incipio Devices -laitteiden käyttöä muiden valmistajien laitteiden, laitteiden ja lisävarusteiden kanssa ei suositella. Jos käytetään muiden valmistajien instrumentteja, uusi yhdistelmä on testattava asianmukaisesti sen varmistamiseksi, että laitteet voivat toimia turvallisesti ja tehokkaasti yhdessä.

Rajoitukset

Toistuva uudelleen käsittely, johon kuuluu dekontaminaatio, puhdistus ja sterilointi, vaikuttaa näihin instrumentteihin vain vähän. Tuotteen käyttöikä määräytyy käytön ja käsittelyn aiheuttaman kulumisen ja vaurioitumisen mukaan. Kirurgiset instrumentit on tarkastettava huolellisesti ennen jokaista käyttökertaa, jotta varmistetaan niiden toimivuus. Naarmut, kolhut, halkeamat ja muut vauriot voivat johtaa instrumenttien rikkoutumiseen tai kudosisvammoihin. Instrumentteja, joissa on merkkejä liiallisesta kulumisesta (reikiä, korroosiota, halkeamia, lukukelvottomia merkintöjä), ei saa käyttää. Usein käytetyt instrumentit on vaihdettava säännöllisesti.

Varoitukset

- Kaikkia teräväkärkisiä kirurgisia instrumentteja käsiteltäessä on aina varottava leikkaamasta kirurginkäsineiden läpi, ja viillon syntyessä on otettava huomioon infektioriski.
- Incipio Devices -instrumentit eivät ole toimitushetkellä steriilejä, ja ne on puhdistettava ja steriloitava ennen jokaista käyttöä. Laitteet, joissa on irrotettavia osia, on purettava ennen puhdistusta liitteissä 1–4 esitetyllä tavalla.
- Epäilyllyn prionikontaminaation tapauksessa hävitä instrumentti turvallisesti voimassa olevien lakien ja säännösten mukaisesti. Älä käytä uudelleen.
- Instrumentit toimitetaan yksittäispakattuina kuoreissa tai kuplapakkauksessa. Tuotteen tunnistetiedot löytyvät erillisestä tuoteselosteesta. Älä käytä, mikäli pakkaus on vahingoittunut.
- Poista kaikki instrumentit pakkauksistaan ennen puhdistusta ja sterilointia. Kaikki suojakannet ja -kalvot tulee myös poistaa.
- Instrumentit eivät saa joutua kosketuksiin fluoridi- tai kloridipohjaisten tuotteiden tai rasvapohjaisten puhdistusaineiden kanssa. Instrumentit, joissa on synteettisiä (muovisia) osia, eivät saa joutua kosketuksiin voimakkaiden happoliuosten (pH <4), alkalipohjaisten, orgaanisten tai ammoniakkipohjaisten liuotimien kanssa eivätkä myöskään hapettavien kemikaalien tai minkään sellaisten aineiden kanssa, jotka voisivat haitallisesti muuttaa materiaalia.
- Kaikkiin uudelleenkäytettäviin instrumentteihin kohdistuu toistuvia rasituksia, jotka liittyvät luukontaktiin, korkeaan vääntömomenttiin, impaktointiin tai uudelleen käsittelyjaksoihin. Instrumentit on tarkastettava huolellisesti ennen jokaista käyttökertaa sen varmistamiseksi, että ne ovat täysin toimintakuntoisia. Tylsät leikkuureunat, naarmut, kulumisen, kolhut, epänormaali leikkuu ja/tai korroosio voivat johtaa toiminnan menetykseen, instrumentin rikkoutumiseen ja potilaan/käyttäjän loukkaantumiseen. Jos instrumentit ovat näkyvästi vaurioituneet tai huonontuneet, lopeta käyttö ja hävitä ne sovellettavien säännösten mukaisesti.
- Varmista, että leikkausalueelle ei jää vahingossa instrumentteja, osia tai sirpaleita ennen sulkemista, koska siitä voi aiheutua potilasvahinkoja. Metallinstrumentit tai niiden sirpaleet voidaan paikallistaa ulkoisen kuvantamislaitteen avulla (esim. röntgenkuvaus, tietokonetomografia).
- Kun käytät Incipio Devices -laitteiden offset- tai kulmavääntökahvoja, älä kohdista aksiaalista kuormitusta jyrinkahvaan ennen poran koneen aktivoimista. Käynnistä pora mieluiten puolella normaalista porausnopeudesta ja lisää aksiaalista kuormitusta asteittain. Jyrinkahvoja ei saa käyttää yli 21 Nm:n vääntömomentilla tai yli 250 kierroksen kierrosnopeudella. Väärinkäyttö voi johtaa kardaaniivelten nopeampaan kulumiseen, vaurioitumiseen tai rikkoutumiseen.

Huoltotoimenpiteet käytön aikana

- Pyyhi verta ja jätteitä laitteesta koko kirurgisen toimenpiteen ajan estääksesi niitä kuivumasta laitteen pintaan. Huuho kanyloidut instrumentit yhden kerran steriilillä vedellä estääksesi likaa ja/tai jätteitä kuivumasta niiden sisään.
- Kirurgiset instrumentit on purettava tämän asiakirjan lisäyksissä 1–4 esitetyllä tavalla.
- Instrumentit tulee esipuhdistaa välittömästi käytön jälkeen (kahden tunnin kuluessa, kuivumisen estämiseksi).

Puhdistuksen ja desinfiointin perusteet

- Mikäli mahdollista, instrumenttien puhdistukseen tulisi käyttää automatisoitua puhdistus- ja desinfiointimenetelmää. Manuaalista menetelmää, myös ultraäänikylpyä käytettäessä, tulisi käyttää ainoastaan, mikäli automatisoitu menetelmä ei ole saatavilla.
- Kummassakin tapauksessa tulee suorittaa dekontaminaatio/esipuhdistus -toimenpiteet.

Dekontaminaatio/Esipuhdistus -valmistelut

- Pura ne instrumentit, joissa on irrotettavia osia, tai avaa instrumentit kokonaan ennen puhdistusta, desinfiointia ja sterilointia. Noudata tarvittaessa instrumenttikohaisia purkuohjeita, jotka on toimitettu instrumenttien mukana.
- Kaikki instrumentit tulee käsitellä manuaalisesti ennen puhdistusta ja desinfiointia, välittömästi käytön jälkeen (kahden tunnin kuluessa, kuivumisen estämiseksi). Kiinnitä erityistä huomiota instrumenttien onteloihin/kanyyleihin.
- Liota ja/tai huuhtelee instrumentit ennen puhdistusta poistaaksesi kaiken näkyvän lian ja jätteen. Käytä instrumenttien liottamiseen vasta valmistettua entsyymattista puhdistusainetta (pH ≤8.5). Noudata puhdistusaineen valmistajan käyttöohjeita liittyen aineen konsentraatioon, lämpötilaan ja liotusaikaan. Käytä pehmeää jousiharjaa apuna puhdistuksessa. Älä käytä teräsvillaa tai hankaavia puhdistusaineita.
- Huuhtelee instrumentteja vähintään 1 minuutin ajan kylmällä (<40°C/104°F) hanavedellä.

Automatisoitu Puhdistus ja Desinfiointi Pesu- ja desinfiointikoneessa

- Dekontaminaatio/esipuhdistus -toimenpiteet tulee suorittaa ennen alla kuvattua automatisoidun menetelmän käyttöä.
- Aseta purettu instrumentit pesu- ja desinfiointikoneeseen siten, etteivät ne kosketa toisiaan.
- Varmista, että laitteet tulevat kaikilta kohdilta puhdistetuiksi, kaikki nivelet ovat auki ja vesi virtaa kaikkien kanylointien ja reikien läpi.
- Käynnistä instrumenttien vakiosykli pesu- ja desinfiointikoneessa noudattaen seuraavia vähimmäisparametrejä.

Syklin tyyppi	Altistusaika	Lämpötila	Puhdistusaine
Esipesu	2 minuuttia	Kylmä hanavesi (<40°C/104°F)	Ei saatavilla
Pesu	5 minuuttia	>60°C (140°F)	pH-arvoltaan neutraali entsyymattinen puhdistusaine
Neutralointi	2 minuuttia	Kylmä hanavesi (<40°C/104°F)	Ei saatavilla

Huuhtelu	1 minuutti	Kylmä hanavesi (<40°C/104°F)	Ei saatavilla
Lämpödesinfointi	5 minuuttia	>90°C (194°F)	Ei saatavilla
Kuivaus	7-30 minuuttia	Kuuma ilma 100-120°C (212-248°F)	Ei saatavilla

- Tarkista, onko instrumenteissa näkyvää likaa. Toista puhdistus, mikäli lika on näkyvää.
- Noudata puhdistusaineen valmistajan käyttöohjeita liittyen aineen konsentraatioon, lämpötilaan ja liotusaikaan (hyväksytyt neodisher® MediZym kanssa).
- Pesu- ja desinfiointikoneen valmistajan käyttöohjeita ja suosituksia tulee noudattaa. Käytä ainoastaan ISO 15883 -hyväksytyjä pesu- ja desinfiointikoneita. Pesu- ja desinfiointikone tulee asentaa, huoltaa ja kalibroida asianmukaisesti.

Manuaalinen puhdistus

- Huuhto esipuhdistettuja instrumentteja juoksevan kylmän (<40°C/104°F) hanaveden alla intensiivisesti vähintään 2 minuutin ajan suihkupistoolia käyttäen.
- Upota instrumentit vasta valmistettuun entsyymaattiseen (pH ≤8.5) puhdistusaineliuokseen hanavedessä huoneenlämmössä (<40°C/104°F) vähintään 5 minuuttia. Noudata puhdistusaineen valmistajan käyttöohjeita liittyen aineen konsentraatioon, lämpötilaan ja liotusaikaan sekä jälkihuuhteluun (hyväksytyt Prolystica® kanssa 2X tiivistetty entsyymaattinen esiliotus- ja puhdistusaine 0,2 % STERISILTÄ). Huolehdi onteloiden täydellisestä liottamisesta heiluttelemalla. Käytä pehmeää jouhiharjaa apuna puhdistuksessa (kaikkien sisä- ja ulkopintojen täydellinen harjaus). Kanyloitujen instrumenttien kanylointien puhdistaminen tapahtuu liikuttamalla nailonharjaa pyörivällä liikkeellä kanyloinnin läpi vähintään 1 minuutti. Älä käytä teräsvillaa tai hankaavia puhdistusaineita. Liikuta niveliä, kahvoja ja muita laitteen liikkuvia osia altistaaksesi laitteen kaikki alueet puhdistusaineliuokselle vähintään 1 minuutti.
- Ota instrumentit ja upota ne ultraäänikylpyyn, jossa on juuri valmistettua entsyymaattista pesuaineliuosta (pH ≤8,5) (samat olosuhteet kuin edellä), vesijohtoveteen huoneenlämmössä (<40°C/104°F) vähintään 10 minuutiksi suositellulla 35 kHz:n taajuudella. Huuhtele puhdistusliuoksella kaikki luomenit ja nivelnivelet, kahvat ja muut laitteen liikkuvat osat, jotta ilmataskujen tai kuplien muodostuminen minimoidaan. Noudata ultraäänikylpylaitteen valmistajan ohjeita.
- Poista instrumentit puhdistusaineliuksesta ja huuhtele niitä huolellisesti deionisoidulla tai puhdistetulla vedellä ainakin kolme kertaa huoneenlämmössä (<40°C/104°F), vähintään 1 minuutin ajan joka kerta. Huolehdi onteloiden, kanylointien ja muiden hankalasti saavutettavien alueiden täydellisestä liottamisesta ja heiluttelusta. Liikuta niveliä, kahvoja ja muita laitteen liikkuvia osia perusteellisen huuhtelun varmistamiseksi.
- Tutki instrumenttien ulkonäkö ja tarpeen vaatiessa toista puhdistusprosessi, kunnes likaa ei ole enää näkyvillä. Syvennykset ja piilossa olevat alueet tulee tutkia huolellisesti sen varmistamiseksi, että niihin jumiutuneet tai muut jäljellä olevat aineet poistetaan täysin.
- Kuivaa instrumentit uudella, puhtaalla, pehmeällä ja nukattomalla kankaalla. Vältä ääriäisen veden jäämistä instrumenttien onkaloihin puhalla kuivaksi puhtaalla, öljyttömällä ja hiukkasvapaalla paineilmalla.
- Incipio Devices ei suosittele laitteiden kemiallista desinfiointia. Laitteet on suunniteltu kestäväksi lämpödesinfiointijaksoksi.

Kuntotarkastus

- Incipio Devices -instrumentit tulee tarkastaa käsittelyn jälkeen, ennen sterilointia.
- Tarkasta jokainen instrumentti huolellisesti varmistaaksesi, että kaikki näkyvä veri ja lika on poistettu.
- Tarkasta instrumenttien ulkonäkö vahingoittumisen, kulumisen ja/tai ruosteen varalta. Mikäli instrumentin toimintaan vaikuttavia vaurioita, kulumista ja /tai ruostetta on havaittavissa, älä käytä instrumenttia ja tee ilmoitus asianmukaiselle henkilölle.
- Tarkasta liikkuvien osien toiminta varmistaaksesi niiden sujuva liike koko liikkuma-alueella.
- Tarkasta instrumentit, joissa on pitkiä ja ohuita osia (erityisesti pyörivät instrumentit) vääntymisen varalta.
- Instrumentit, joissa on hitsatut liitokset ja jotka ovat käytön aikana alttiina mekaaniselle rasitukselle tai tärinälle, voivat heikentyä ajan myötä. Ennen käyttöä on varmistettava huolellisesti, etteivät hitsatut liitokset ole murtuneet.
- Leikkausvälineiden teho saattaa heikentyä toistuvan käytön myötä. Leikkausreunat on tarkistettava huolellisesti vaurioiden (lovet, murtumat, korroosio) tai näkyvien kulumisen merkkien varalta. Tylsät leikkausreunat vaativat suuremman määrän voimaa halutun leikkauksen saavuttamiseksi ja tämä voi aiheuttaa potilaalle vamman.
- Instrumentit ja laitteet, jotka sisältävät polymeerikomponentteja, on tarkistettava laajojen pintavaurioiden (esim. halkeamien, delaminoinnin, kovettumisen), vääristymisen tai vääntymisen varalta.
- Mikäli instrumentti on osa suurempaa kokonaisuutta, tarkasta että laitteet yhdistyvät vaivatta vastakappaleisiinsa.

Kunnossapito

- Dekontaminaation, puhdistuksen ja steriloinnin sisältävällä toistuvalla uudelleen käsittelyllä sisältäen on minimaaliset vaikutukset instrumentteihin. Tuotteen käyttöikä määrittyy kulumisen ja käytöstä johtuvan vahingon perusteella. Usein käytetyt instrumentit tulee korvata uusilla säännöllisin väliajoin.
- Ennen sterilointia on voideltava nivelet, kierteet ja muut liikkuvat osat yleisesti saatavilla olevalla, vesipohjaisella kirurgiseen käyttöön soveltuvalla voiteluaineella vähentääksesi hankausta ja kulumista. Noudata voiteluaineen valmistajan ohjeita. Instrumenttiöljyjä tai -rasvoja ei tule käyttää.

Pakkaaminen

- Puhdistetut ja desinfioidut instrumentit tulee pakata purettuina osiinsa.
- Käytä yksittäisten instrumenttien pakkaamisessa lääketieteelliseen käyttöön tarkoitettuja kertakäyttöisiä höyrysterilointipusseja, kooltaan yksittäisten instrumenttien kaksinkertaiseen pakkaamiseen riittäviä.
- Pakatessasi instrumentteja kannelliseen instrumenttitarjottimeen, käytä lääketieteelliseen käyttöön tarkoitettua höyrysterilointikärettä hyödyntäen kaksoiskääre menetelmää. Kannelliset instrumenttitarjottimet voidaan myös asettaa lääketieteellisesti hyväksytyyn tiivistekannelliseen sterilointiastiaan sterilointia varten.
- Pakkauksen ja kääreen tulee noudattaa EN ISO 11607 -normia sekä soveltua höyrysterilointiin (lämmönkestävyys vähintään 138°C (280°F), riittävä höyrynläpäisevyys).

Sterilointi

- Incipio Devices -instrumentit on tarkoitettu steriloitaviksi höyryautoklaavikäsittelyllä (esityhjiö – vähintään kolme tyhjiösykliä/fraktioitu tyhjiö -käsittely), joka on säännöllisessä käytössä sairaaloissa (EN 285/EN 13060 mukaan, laillistettu EN ISO 17665-1 mukaan).

Syklin tyyppi	Altistus aika	Lämpötila
Esityhjiö	4–18 minuuttia	132/134°C (270/273°F)

- ETO-sterilointi, kylmästerilointi ja flash-sterilointi-tekniikoita ei tule käyttää. Incipio Devices ei ole vastuussa mistään näiden sterilointitekniikoiden käytössä havaitusta a ongelmasta.
- Tämänhetkinen suositeltu Incipio Devices -koteloiden kuivausaika voi vaihdella 20 minuutin vakioajasta pidennettyyn 60 minuuttiin. Kuivausajat voivat vaihdella suuresti riippuen steriilin estojärjestelmän ja koko kuorman painon eroavuuksista. Käyttäjän tulee käyttää todennettavissa olevia menetelmiä (esim. Visuaalista tarkastusta) todetukseen asianmukaisen kuivaamisen.
- Varmista, että korin sisällä oleva sterilointi-indikaattori vahvistaa sisällön olevan steriloitu.
- Älä käytä vielä kuumia instrumentteja. Anna instrumenttien jäähtyä huoneenlämpöiseksi ennen kirurgisen toimenpiteen aloittamista.
- Autoklaavin valmistajan käyttöohjeita ja suosituksia steriloitavan kuorman enimmäiskoosta tulee noudattaa. Autoklaavi tulee asentaa, huoltaa ja kalibroida asianmukaisesti. Loppukäyttäjän tulee käyttää ainoastaan virallisesti hyväksytyjä sterilointilaitteita ja kääreitä/pusseja. On yksin käyttäjän vastuulla varmistaa instrumenttien käsittely ja säilytys puhtaissa ja steriileissä olosuhteissa. Lakisäätöisiä vaatimuksia ja hygieniamääräyksiä tulee ehdottomasti noudattaa.

Säilytys ja Käsittely

- Kirurgiset instrumentit vaurioituvat herkästi. Pienetkin pintanaarmut voivat lisätä kulumista ja korroosion riskiä. Instrumentteja tulee aina käsitellä varovasti.
- Kirurgisten instrumenttien säilytysalueiden tulee olla kaukana kosteista alueista kohtuuttoman korroosion välttämiseksi. Tämä suositus koskee myös kirurgisten instrumenttien kuljetusta ja pakkaamista.
- Säilytä steriloidut instrumentit kuivassa, puhtaassa ja pölyttömässä ympäristössä 5°C–40°C (41°F–104°F) lämpötilassa.















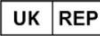



Hävittäminen

Kuluneet ja vaurioituneet instrumentit on puhdistettava ja desinfiotava huolellisesti ennen hävittämistä terveydenhoitolaitoksen toimintaohjeiden ja paikallisten määräysten mukaisesti.

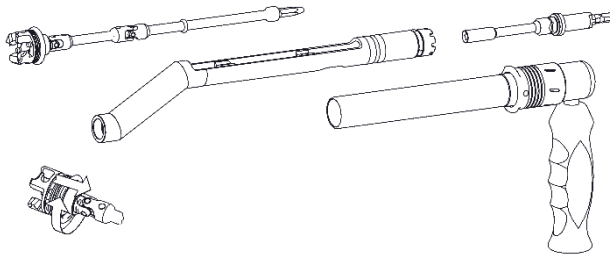
Tärkeä huomautus

On ankarasti kiellettyä tehdä minkäänlaisia muutoksia Incipio Devices -instrumenttiin. Ainoastaan Incipio Devices kykenee suorittamaan tällaisen tehtävän. Mikäli tätä suositusta ei noudateta, Incipio Devices ei ole minkäänlaisessa vastuussa seurauksista.

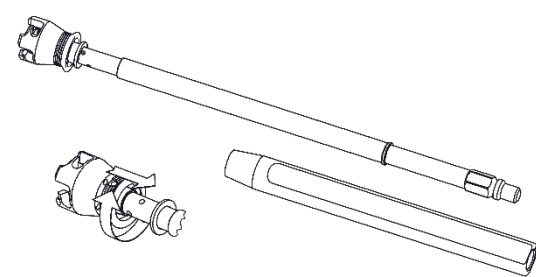
Symbolit

	Kataloginnumero		Ei steriili
	Erän numero		Valmistusmaa
	Pidä kuivana		Älä käytä, jos pakkaus on vahingoittunut
	Valmistaja		Katso painettua tai sähköisessä muodossa toimitettua käyttöohjetta
	Valmistuspäivä		Vain laillistetun lääkärin käyttöön
	Puhdistus käyttöohjeen mukaisesti		Sterilointi käyttöohjeen mukaisesti
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä		Lääkinnällinen laite
	Valtuutettu edustaja Yhdistyneessä kuningaskunnassa		Jakelija
	Maahantuoj (EU/UK)		Yksilöllinen laitetunniste

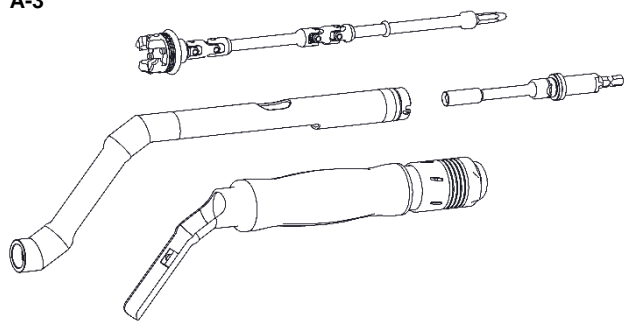
A-1



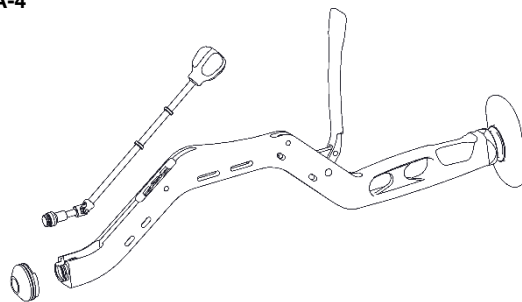
A-2



A-3



A-4



www.incipiodevices.ch/ifu