

# Návod na použitie

Pákové, zdvívacie nástroje

Platí od:

09.02.2023

Verzia:

02



**CM Instrumente GmbH**  
Gänsäcker 56  
78532 Tuttlingen  
Tel: +49 (0) 7462 / 20420-70  
Fax: +49 (0) 7462 / 20420-81  
<http://www.cm-instrumente.de>  
[info@cm-instrumente.de](mailto:info@cm-instrumente.de)

**SRN** DE-MF-000005588

## 1 Dôležité informácie



Pred každou aplikáciou si pozorne prečítajte tento návod na použitie a majte ho ľahko prístupný pre všetkých používateľov alebo príslušných odborných pracovníkov.



Pozorne si prečítajte upozornenia označené týmto symbolom. Nesprávne používanie výrobkov môže mať za následok vážne poranenia pacienta, používateľov alebo treťich osôb.

## 2 Rozsah pôsobnosti

Pri stroje sa musia používať v súlade s ich určením v lekárskych oblastach a len vyškoleným a kvalifikovaným personálom. Ošetrovujúci lekár a/alebo používateľ je zodpovedný za výber prístrojov pre konkrétné aplikácie a/alebo operačné použitie, za príslušné školenie a informácie a za dostatočné skúsenosti s manipuláciou s prístrojmi.

## 3 Produkty / Určenie použitia

Pákové, zdvívacie nástroje sú určené na chirurgickú invazívne zákyroky v rôznych špecializáciách medicíny (krátšie ako 60 minút). Zodpovedajú rizikovej triede II.

Skupina produktov Výťah	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
ENT výťah 40492163504786	Nástroj používaný na zdvihanie, polohovanie alebo vypichovanie anatomických štruktúr alebo chirurgického materiálu počas operácie ucha/nosa/kru (ORL)
Periostálny výťah 40492163816898	Nástroj určený na zdvihnutie/oddelenie (elevácia) alebo tunelovanie pod okosticou počas operácie
Zubný výťah, zub/korene 40492161648089	Nástroj určený na použitie ako páka pri extrakcii zuba alebo zachovaných koreňov
Maternicový výťah 404279615677AV	Nástroj používaný na nadvihnutie a manipuláciu so štruktúrou maternice s cieľom uláčiť vyšetrenie a operáciu tohto orgánu a/alebo okolitých orgánov/tkanív počas chirurgického zákyroku
Separátor čelustnej kosti 4049216643068Z	Nástroj určený na rozštiepenie kostí v tvári, ústach a/alebo čelustiach (napr. podnebie, spodný okraj dolnej čeluste) počas maxilofaciálnej chirurgie

## 4 Kontraindikácia

Pri stroje môže na určený účel používať len náležite vyškolený a kvalifikovaný personál. Výrobky nie sú určené na použitie na srdce a centrálny obehový a nervový systém.

Výrobky nie sú určené na pripojenie k aktívnym zdravotníckym pomôckam. Pri súčasnom používaní rádiových, rádiových alebo laserových zariadení hrozí riziko poranenia pacientov a používateľov.

Výrobky sú kontraindikované na všetky ostatné použitia okrem techník uvedených v účele použitia/indikáciach.

## Špecifické kontraindikácie výrobku

- Nie sú známe žiadne kontraindikácie

## 5 Komplikácie / vedľajší účinok

### ⚠️ Všeobecné informácie:

Po kontakte s nástrojom sa u pacienta s neznášanlivosťou materiálu z nehrdzavejúcej ocele môžu vysvetliť reakcie precitivenosti. V prípade takejto reakcie sa musí postup okamžite prerušiť a vykonať potrebné opatrenia.

- Zlomenie nástrojov
- Poranenie ciev, tkaniva, nervov infekcie
- Perforácia tkaniva, ciev a dutín
- Po krvácaní
- Nekrózy
- Trombózy

V priebehu monitorovania trhu by sa mohli identifikovať ďalšie potenciálne komplikácie/nežiaduce účinky:

### ⚠️ Komplikácie / vedľajšie účinky / riziká súvisiace s liečbou

- Prehlutnutie zložiek
- Poškodenie životného prostredia (tkaniva)
- Zranenie používateľa
- Predĺženie OP
- Poškodenie okolitých zubov
- Zostávajúce kusy
- Krvácanie

### ⚠️ Komplikácie / vedľajšie účinky / riziká súvisiace s výrobkom

V priebehu monitorovania trhu by sa mohli identifikovať ďalšie potenciálne komplikácie/nežiaduce účinky:

- Zlom
- Deformácia komponentov

## 6 Bezpečnostné opatrenia a upozornenia

### ⚠️ Pozor!

Nástroje sú určené len na chirurgické použitie a nesmú sa používať na iné účely. Nesprávna manipulácia a starostlivosť, ako aj nesprávne používanie môžu viesť k predčasnému opotrebovaniu nástrojov.

### ⚠️ Neznášanlivosť materiálu

Nástroje sa v žiadnom prípade nesmú používať, ak používateľ alebo odborný personál zistí, že pacient daný materiál neznáša.

### ⚠️ Funkčné poškodenie

Chirurgické nástroje korodujú a zhoršujú svoju funkčnosť, ak sa dostanú do kontaktu s agresívnymi látkami. Preto je potrebné dodržiavať pokyny na skladovanie a sterilizáciu.

### ⚠️ Prevádzkové podmienky

Uvedené výrobky si vyžadujú správnu údržbu a starostlivosť, aby sa zaručila ich bezpečná prevádzka. Okrem toho by sa pred každou aplikáciou malo vykonať testovanie funkčnosti a vizuálna kontrola. Z tohto dôvodu venujte pozornosť príslušným kapitolám tohto návodu na použitie.

### ⚠️ Kombinácia s inými produktmi

Ak sa výrobky po demontáži opäť montujú, jednotlivé diely sa nesmú nahrádzať dielmi od iných výrobcov! Ak účel určenia výrobku predpokladá výmenu niektorých dielov (napr. rôznych nadstavcov), nesmú sa použiť diely od rôznych výrobcov! Odporúčame zakúpiť si aj ďalšie príslušenstvo (napr. čistiace prostriedky) u spoločnosti CM Instrumente GmbH.

### ⚠️ Úložisko

Na výrobky sa nevzťahujú žiadne osobitné požiadavky na skladovanie. Napriek tomu odporúčame skladovať zdravotnícke výrobky v čistom a suchom prostredí.

### ⚠️ Creutzfeldt Jakobova choroba

Pokiaľ ide o opäťovné spracovanie zdravotníckych pomôckov, ktoré boli použité na pacientoch alebo podozrivých pacientoch trpiacich alebo podozrivých na Creutzfeldt-Jacobovu chorobu (CJD) alebo jej variant (vCJD), musia sa dodržiavať požiadavky uvedené v príslušnej prílohe smerníc pre nemocničnú hygienu a prevenciu infekcií a požiadavky uvedené v publikáciach vo Federálnom vestníku zdravotníctva. Zdravotnícke pomôcky, ktoré boli použité u tejto skupiny pacientov, sa musia bez rizika zlikvidovať spálením (Európsky katalóg odpadov EAK 18 01 03). Suché teplo, etanol, formaldehyd a glutaraldehyd majú fixačný, ale nie inaktiváčný účinok na patogény TSE. Z dostupných sterilizačných metód sa preukázal obmedzený účinok len pri sterilizácii parou (najmä 134 °C, 18 minút).

### ⚠️ Špicaté/ostré nástroje

Pri manipulácií s nástrojmi s ostrými hrotmi alebo hranami je potrebné postupovať opatne.

## 7 Kombinované produkty a príslušenstvo

Výrobky sa nepoužívajú s inými výrobkami a sú ponúkané bez príslušenstva.

## 8 Zodpovednosť a záruka

Spoločnosť CM Instrumente GmbH ako výrobca nezodpovedá za následné škody spôsobené nesprávnym používaním alebo manipuláciou. To platí najmä pre použitie, ktoré nie je v súlade s definovaným účelom použitia, alebo nedodržanie pokynov na prípravu a sterilizáciu. To platí aj pre opravy alebo zmeny na výrobku, ktoré neboli vykonané autorizovanými pracovníkmi výrobcu. Tieto výhrady sa vzťahujú aj na záručný servis.

## 9 Sterilita

### ⚠️ Stav pri dodaní

Zdravotnícke výrobky sa dodávajú v nesterilnom stave a používateľ ich musí pred prvou aplikáciou a každou ďalšou aplikáciou prípraviť a sterilizovať podľa nasledujúcich pokynov.

## 10 Spracovanie

### ⚠️ Upozornenia

- Časté opakovane spracovanie zhoršuje kvalitu výrobkov.
- Mestská voda, ktorá sa má používať, musí byť v súlade so SMERNICOU RADY 98/83/ES z 3. novembra 1998 o kvalite vody určenej na ľudskú spotrebu.
- V tomto návode na ošetrovanie sú uvedené čistiace a dezinfekčné prostriedky používané na validáciu. Ak sa použije alternatívny čistiaci a dezinfekčný prostriedok (uvedený v zozname RKI alebo VAH), zodpovednosť nesie spracovateľ.
- Rozložené výrobky pred sterilizáciou znova zložte.
- Spracovanie môže vykonať len kvalifikovaný zdravotnícky personál. Opäťovné spracovanie strojom musí byť kvalifikované a overené používateľom. Umývacie a dezinfekčné zariadenia musia plne splňať požiadavky normy DIN EN ISO 15883.

### ⚠️ Používanie stránky

Prvé kroky správnej repasácie sa uskutočňujú na operačnej sále. Hrubé nečistoty sa musia odstrániť pred uskladnením nástrojov, ak je to možné. Na tento účel by sa nástroje mali opláchnuť pod studenou vodou z vodovodu (<40 °C). Ak tento postup nepostačuje na odstránenie zjavných nečistôt, na odstránenie znečistenia možno použiť mäkkú plastovú kefkú.

Ak je to možné, malo by sa zvolať suché odstraňovanie (navlhčený, uzavretý systém). Treba sa vynímať vysušovať akýchkoľvek zvyškov! Vždy, keď je to možné, treba uprednostniť suché odstraňovanie, pretože pri mokrom odstraňovaní môže dlhšie ležanie zdravotníckych pomôckov v

# Návod na použitie

Pákové, zdvívacie nástroje



Platí od:

09.02.2023

Verzia:

02

roztokoch viesť k poškodeniu materiálu (napr. korózii). Pri oboch typoch odstraňovania sa treba vyhnúť dlhému čakaniu na opäťovné spracovanie, napríklad cez noc alebo cez víkend (< 60 minút).

## ⚠ Doprava

Výrobky sa musia zlikvidovať v suchom stave ihneď (<60 min) po použíti, ak je to možné. To znamená, že výrobky sa musia prepravovať v uzavretej nádobe z miesta použitia na čistenie, aby nedošlo k ich vyschnutiu.

## Príprava dekontaminácie

Výrobky sa musia pred nasledujúcim krokmi opäťovného spracovania rozoberať a/alebo sa musia vystaviť nasledujúcim krokom opäťovného spracovania v otvorenom stave, ak je to možné. Je potrebné zabrániť vzniku zvyškov po oplachovaní. Výrobky sa musia opäťovne spracovať vo vhodných sítových košoch alebo oplachovacích štítcoch (veľkosť vyberať podľa výrobku). Výrobky musia byť v čistiacom koši umiestnené v minimálnej vzájomnej vzdialnosti. Zabráňte prekrývaniu, aby sa vylúčilo poškodenie výrobkov počas čistiaceho procesu.

## Predbežné čistenie

1. Výrobky vopred úplne vyčistite pod studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) pomocou mäkkej kefky.
2. Prepláchnite dutiny a ľažko prístupné miesta, medzery a štrbiny na prístroji studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) počas 60 sekúnd pomocou tlakovej pištole.
3. Namočte výrobky do alkalického čistiaceho prostriedku (0,5 % Neodisher Mediclean forte) v ultrazvukovom kúpeli pri frekvencii 35 kHz na 5 minút.
4. Opláchnnite výrobky pod studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) počas 15 sekúnd.
5. Prepláchnite dutiny a ľažko prístupné miesta, medzery a štrbiny na prístroji studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) počas 30 sekúnd pomocou tlakovej pištole.

## Čistenie/dezinfekcia

### Automatizovaný proces čistenia a/alebo dezinfekcie

(Dezinfekčný prístroj Miele G7835 CD podľa normy ISO 15883):

- 1 Predbežné čistenie počas 1 minúty
- Odvodnenie vody
- Predbežné čistenie počas 4 minút
- Odvodnenie vody
- Čistenie 6 minút pri 58 °C +/- 1 °C s použitím 0,5 % alkalického čistiaceho prostriedku (0,5 % Neodisher Mediclean forte)
- Odvodnenie vody
- 3 minúty Neutralizácia (0,1 % NeodisherZ) studenou vodou
- Odvodnenie vody
- Čistite 2 minúty vodou FD <40 °C.

### Automatizovaná dezinfekcia

Automatizovaná tepelná dezinfekcia v čistiacom a dezinfekčnom zariadení s prihládnutím na národné požiadavky na hodnotu A0; napríklad hodnota A0 3000:

< 5 minút pri >95 C.°

### Automatizované sušenie

Automatizované sušenie v súlade s operáciou sušenia čistiaceho a dezinfekčného zariadenia počas najmenej 30 minút pri 92 °C +/- 2 °C.

## 11 Sterilizácia

(Typ B Autokláv od spoločnosti Tuttmauer podľa DIN EN 13060)

Sterilizácia výrobkov metódou frakcionovaného predvákuovania (podľa normy DIN EN ISO 17665-1) s prihládnutím na príslušné vnútroštáne požiadavky. Sterilizácia výrobkov sa musí vykonávať vo vhodných sterilizačných obaloch podľa noriem DIN EN ISO 11607-1 a EN 868.

Sterilizácia sa musí vykonať metódou frakcionovaného predvákuovania s nasledujúcimi parametrami:

- 134°C,
- Čas podržania 5 minút
- 3 cykly predbežného vysávania
- Sušenie vo vakuu najmenej 20 minút

Je potrebné dodržiavať návod na použitie od výrobcu autoklávu a odporúčané pokyny pre maximálne zaťaženie tovarom určeným na sterilizáciu. Autokláv musí byť nainštalovaný, udržiavaný, validovaný a kalibrovaný v súlade s požiadavkami.

## ⚠ Dalšie informácie

Spracovateľ je zodpovedný za to, aby sa pri samotnom spracovaní vrátane použitého vybavenia, materiálov a personálu zapojeného do zariadenia na spracovanie dosiahli požadované výsledky. To si zvyčajne vyžaduje validáciu a rutinné monitorovanie metódy a použitého zariadenia.

## 12 Údržba - kontrola - inšpekcia

Ochrádte prístroje na izbovú teplotu!

### Vizuálna kontrola (pred montážou):

Pred montážou skontrolujte povrch prístrojov alebo jednotlivých komponentov. Osobitnú pozornosť venujte kontrole spojov (konečnej časti), profilov, drážok a iných ľažko prístupných štruktúr:

- Zostávajú nejaké zvyšky nečistôt alebo zvyšky?

Ak áno, vykonajte ručné opäťovné čistenie a obnovte kompletné mechanické čistenie a dezinfekciu.

- Sú viditeľné stopy korózie (hrdza, bodová vrstva)?

- Je povrch poškodený prasklinami (vrátane vlasových prasklín) alebo inými známkami opotrebovania?

- Je označenie prístroja už nečitateľné?

Ak áno, príslušný prístroj sa musí označiť a okamžite vytriediť a vymeniť.

### Montáž a údržba

- Rozložené prístroje zostavte funkčne správne.
- Pohyblivé časti, ako sú spoje, závity a klzne plochy, ošetrte ručne vhodným, lekársky schváleným nástrojovým olejom (sterilizovateľný prípravok na báze parafínu/bieleho oleja, biokompatibilný podľa normy EÚ). Norma EÚ)
- Olej rozmiestrite v kľive tak, že ho niekoľkokrát otvoríte a zatvoríte, prebytočný prípravok odstráňte čistou handričkou, ktorá nepúšťa vlákna.

Nepoužívajte minerálny olej alebo silikónové mazivo! Neponárajte nástroje úplne do ošetrovacieho prostriedku!

### Test funkcie

Počas kontroly funkčnosti venujte osobitnú pozornosť nasledujúcim aspektom a možným poruchám:

- Žiadne poškodenia, ako sú zlomené hroty, ohnuté alebo uvoľnené časti (skrutky)
- Správne zatvorenie čelustí
- Správna a bezpečná funkcia detentorov a zámkov
- Jednoduchý a rovnomerný pohyb rukoväti, pokiaľ možno bez vôle
- Správna funkcia strihania nožnicami
- Re- a prítlak pružín v poriadku (dierovače, drážkovacie kliešte atď.)
- Kontinuita lumen
- Žiadne iné známky opotrebovania, napr. na tesneniach, izolácií alebo náteroch

Ak sa počas funkčnej skúšky zistia chyby, váhy sa musia označiť a bezpodmienečne využiť z ďalšieho používania.

## 13 Životnosť výrobkov

Životnosť výrobkov vyplýva z ich funkcie, šetrného opäťovného spracovania v súlade s týmito pokynmi a opatrného zaobchádzania pri manipulácii s

priestromi. Preto nie je možné plošne stanoviť limit počtu cyklov repasovania. Napriek tomu bolo simulovaných 100 cyklov opäťovného spracovania, ktoré neprekázali žiadne narušenie funkčnosti, biokompatibility a identifikácie výrobkov. Používateľ rozpozná koniec cyklu používania podľa možných chýb a obmedzujúcich vlastností výrobkov uvedených v rámci údržby, kontroly a testovania.

## 14 Servis a opravy

### ⚠ Servis a opravy

Na výrobku nevykonávajte žiadne opravy ani zmeny sami. Za takéto práce sú zodpovední výhradne autorizovaní pracovníci výrobcu. V prípade, že chcete podať stážnosť alebo dotaz, alebo nám ponúknut akúkoľvek radu týkajúcu sa našich výrobkov, neváhajte nás kontaktovať

### ⚠ Vracia sa

Chybne alebo nevhodujúce výrobky musia pred osolosaním späť na opravu/servis prejsť celým procesom opäťovného spracovania.

## 15 Balenie, skladovanie a likvidácia

Štandardné balenie výrobkov na sterilizáciu podľa ISO 11607 a EN 868.

Sterilné výrobky skladujte v suchom, čistom a bezprášnom prostredí, zabezpečené proti poškodeniu, pri miernych teplotách.

Zdravotnícke výrobky výrobcu by sa mali skladovať a uchovávať v jednotlivých obaloch, škatuliach alebo ochranných nádobach. Počas prepravy, skladovania a opäťovného spracovania zaobchádzajte s prístrojmi opatrnne. Používateľ a/alebo odborný personál na to určený je zodpovedný za to, aby sa po sterilizácii zachoval sterínky stav.

Likvidácia výrobkov, obalov a príslušenstva sa musí vykonávať v súlade s platnými predpismi a zákonomi. Výrobca neposkytuje žiadne osobitné pokyny týkajúce sa tejto záležitosti.

## 16 Oznamovacie povinnosti

Závady výrobku, ktoré sa vyskytli počas správneho používania našich výrobkov, je potrebné nahlásiť priamo nám ako výrobcovi alebo vásmu špecializovanému predajcovi.

Závady, pri ktorých boli pacienti, používateelia alebo tretie strany poškodení výrobkami (tzv. udalosti podliehajúce hláseniu), sa musia bezodkladne nahlásiť výrobcovi a v prípade potreby vásmu príslušnému zodpovednému orgánu. Toto hlásenie incidentov sa musí uskutočniť bezprostredne po ich vzniku, aby sa mohli dodržať dôležité termíny hlásenia.

Postihnuté výrobky sa musia zlikvidovať, opäťovne spracovať a poslať výrobcovi na preskúmanie. Vás servisný predajca vám s tým rád pomôže.

Po prijatí vásu oznamenia vás budeme v primeranej lehote informovať o ďalších potrebných opatreniach.

## 17 Ďalšie informácie

Ak tu opísané chemikálie a stroje nie sú k dispozícii a ak proces opäťovného spracovania nie je možné vykonať podľa opisu, používateľ je zodpovedný za príslušnú validáciu svojho procesu.

Ďalšie informácie o opäťovnom spracovaní zdravotníckych pomôcok:

- Internet: <http://www.rki.de>
- Internet: <http://www.a-k-i.org>
- Hygienické požiadavky na opäťovné spracovanie zdravotníckych pomôcok Odporúčanie Komisie pre nemocničnú hygienu a prevenciu infekcií pri Inštitúte Roberta Kocha (RKI) a Spolkového inštitútu pre lieky a zdravotnícke pomôcky (BfArM) k "Hygienickým požiadavkám na opäťovné spracovanie zdravotníckych pomôcok"
- DIN 96298-4 Funkčná kontrola v procese regenerácie

# Návod na použitie

Pákové, zdvívacie nástroje

Platí od:

09.02.2023

Verzia:

02



## 18 Ďalšie príslušné dokumenty

Pokyny na správnu demontáž uvedených výrobkov  
nájdete na našej domovskej stránke:

[www.cm-instrumente.de/ifu](http://www.cm-instrumente.de/ifu)

- Pokyny na demontáž prístrojov

## 19 Opis použitých symbolov

	Pozor!
	Dodržiavajte návod na použitie
	Číslo položky
	Označenie pozemku
	označenie CE, v prípade potreby m identifikačné číslo notifikovaného orgánu.
	Označenie nesterilného výrobku
	Názov a adresa výrobcu
	Dátum výroby
	Zdravotnícke zariadenie
	Jedinečná identifikácia zariadenia, kód na identifikáciu výrobku
SRN	Registračné číslo výrobcu v databáze EUDAMED