

Návod na použitie

Diagnosticke 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

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 tretích osôb.

2 Rozsah pôsobnosti

Pri stroje sa musia používať v súlade s ich určením v lekárskych oblastiach a len vyškoleným a kvalifikovaným personálom. Ošetroujúci 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

Diagnosticke prístroje sú určené na invazívne a neinvazívne zádky v rôznych medicínskych specializáciách (krátšie ako 60 minút). Zodpovedajú rizikovej triede I.

Skupina výrobkov Kladivo	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Bicie kladivo 4049216119507N	Nástroj určený na to, aby ho vyšetroujúci lekár použil na jemné poklepanie v blízkosti kĺbov pacienta na testovanie reflexov.
Skupina produktov Sonda	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Zvuk maternice 404921663993AD	Pri stroj určený na meranie a/alebo skúmanie vnútornej hĺbky alebo dĺžky maternice
Maternicová sonda 4049216136447S	Nástroj určený na vyšetrenie maternice počas chirurgického zákroku.
Lakrimálna sonda 4049216131206K	Nástroj z ohybného kovu s tupým hrotom, ktorý sa používa na vyšetrenie slzného kanála.
Sonda ENT 4049216334337Z	Nástroj, zvyčajne s tupým baňatým alebo špicatým hrotom, ktorý sa používa na skúmanie fistúl, dutín
Sonda do fistúly 40492163525289	Pri stroj určený na použitie v abnormálnych telesných priechodoch alebo komunikáciach
Zubný lekár 4049216358128T	Nástroj určený na hmatové vyšetrenie (t. j. exploráciu) v ďalšej dütine
Skupina produktov Zrkadlo	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Zubné zrkadlo 4049216317768L	Nástroj určený na použitie zubným lekárom na intraorálnu kontrolu alebo kontrolu a retrakciu.
Laryngeálne zrkadlo 4049216334317V	Nástroj určený na vyšetrenie hrtana.
Produktová rada Tuningová vidlica	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Ladiaca vidlica 40492163252682	Pri stroj navrhnutý ako akustický rezonátor, ktorý

Skupina produktov Laryngoskop (Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Pevný intubačný laryngoskop 4049216150767P	Ručné zariadenie určené pre personál anestéziologickej/pohotovostnej služby na manipuláciu s jazykom
Skupina produktov Aestéziometer	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Kolieskový estetizér 40492164716392	Určené na určenie hmatovej citlivosti testovaním rozlišovania priemeru tyčiek namontovaných na disku.
Skupina produktov Ušné zrkadlo	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Ušné zrkadlo 4049216333958J	Nástroj vložený do zvukovodu na vytvorenie kanála na vyšetrenie
Skupina produktov Stetoskop	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Mechanickej stetoskop 40492161375584	Zariadenie určené na počúvanie zvukov zo srdca, plúc a/alebo tráviaceho traktu
Skupina produktov Pero na označovanie kože	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Kožný marker 4049216323137F	Marker prsníka je plastický chirurgický nástroj na označenie aerola pri rekonštrukcii prsníka.
Skupina produktov Nasofaryngolaryngoskop	
(Základné UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Flexibilný fibreoptický nazofaryngolaryngoskop 404279644715B6	Určené na vizuálne vyšetrenie a ošetroenie štruktúr vo vnútri nosových prieduchov

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 rádiofrekvenčných, 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

Maternicové sondy:

- Kontraindikácie sondáže maternice zahŕňajú: akútne a subakútne zápalové procesy reprodukčných orgánov, III-IV stupeň čistoty pošvy, podzorenie na tehotenstvo maternice.

Nasofaryngolaryngoskop:

- Akútne epiglotitída
- Pseudoskupina
- Koagulopatiea

5 Nežiaduce vedľajšie účinky / komplikácie / riziká

Všeobecné informácie:

Po kontakte s nástrojom sa u pacienta s neznášanlivosťou materiálu z nehrdzavejúcej ocele môžu vyvoláť reakcie precitlivosti. V prípade takéjto 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

Všeobecné informácie:

- Poškodenie životného prostredia (tkaniva)
- Zranenie používateľa
- Rozšírenie OP
- Zostávajúce kusy
- Krvácanie

Maternicová sonda:

- Pri sondovaní maternice je možné vytvoriť falošnú cestu alebo perforovať jej stenu. To sa môže stať, ak sa pred sondou nevykoná vaginálne vyšetrenie a neurčí sa poloha maternice, a tiež ak sa sonda zavádzá násilne.

Zrkadlo

- Prehltnutie zložiek
- Poškodenie okolitých zubov

⚠ Komplikácie / vedľajšie účinky / riziká súvisiace s výrobkom

V priebehu monitorovania trhu boli zistené ďalšie potenciálne komplikácie/nežiaduce účinky:

Maternicové sondy

- Roztrhnutie
- Predĺženie OP
- Poškodenie okolitého tkaniva

Ústne zrkadlo

- Uvoľnenie zrkadlových skiel
- Rez v oblasti úst
- Predĺženie liečby
- Prehltnutie zložiek

Laryngeálne zrkadlo

- Uvoľnenie zrkadiel
- Riziko rozbítia
- Prehltnutie zložiek

Laryngoskop

- Nie je kompatibilný s rukoväťami
- Rozšírenie OP
- Zlom
- Poškodenie zubov
- Poranenie mäkkých tkanív

6 Bezpečnostné opatrenia a upozornenia

⚠ Pozor!

Nástroje sú určené len na chirurgické použitie a nesmú sa používať na iné účely. Nesprávne 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 vizuálnu kontrolu. Z tohto dôvodu venujte pozornosť príslušným kapitolám tohto návodu na použitie.

Návod na použitie

Diagnosticke nástroje

Platí od:

09.02.2023

Verzia:

02



⚠ Kombinácia s inými produktmi

Ak sa výrobky po demontáži opäť montujú, jednotlivé diely sa nesmú nahradzať 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 pomôcok, 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 inaktiváciuči účinok na patogény TSE. Z dostupných sterilizačných metód sa preukázal obmedzený účinok len pri parnej sterilizácii (najmä 134 °C, 18 minút).

⚠ Špicaté/ostré nástroje

Pri manipulácii s nástrojmi s ostrými hrotmi alebo hranami je potrebné postupovať opatrné.

Osobitné upozornenia pre laryngoskopu

⚠ Zdroje energie

Pred začiatím klinického postupu je potrebné overiť stav vnútorného zdroja napájania zapnutím lampy.

⚠ Nabíjateľné články

Výkon niektorých nabíjateľných článkov môže počas používania rýchlo klesnúť, čo môže mať za následok rýchle zlyhanie osvetlenia.

⚠ MRI

Vhodnosť laryngoskopu na použitie v silných magnetických poliach, ako je napríklad magnetická rezonancia (MRI), nebola overená. Preto je používanie v prostredí MRI zakázané.

⚠ Expozícia

Ak by lampy zostali zapnuté v otvorennej polohe, mohli by vytvárať teplo dostačné na spálenie ľudského tkaniva.

⚠ Kompatibilite / interoperabilita

Môžu sa použiť len rukoväte, čepele a príslušenstvo od výrobcu. Kompatibilita s inými výrobkami nebola testovaná a je zakázaná.

7 Kombinované produkty a príslušenstvo

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

Laryngoskop

Pevné laryngoskopy sa môžu používať s rôznymi čepelami. Norma ISO 7376 poskytuje informácie o klasifikácii a označovaní lopatiek.

Označovanie	Použite
000	Malé predčasne narodené dieťa
00	Predčasne narodené dieťa
0	Novorodenec
1	Malé dieťa

2	Dieťa
3	Dospelí
4	Veľká dospelá osoba
5	Extra veľký dospelý

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 používať ich musí pred prvou aplikáciou a každou ďalšou aplikáciou pripraviť a sterilizovať podľa nasledujúcich pokynov.

10 Spracovanie

⚠ Upozornenia

- Časté opakované 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 spotrebú.
- V tomto návode na ošetrovanie sú uvedené čistiacie 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 zložiť.
- Spracovanie môže vykonávať len kvalifikovaný zdravotnícky personál. Opäťovné spracovanie strojom musí byť kvalifikované a overené používateľom. Umyvacie 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 opäťať 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 vyhnúť vysušovaniu akýchkoľvek zvyškov! Ak je to možné, treba uprednostniť suché odstraňovanie, pretože pri mokrom odstraňovaní môže dlhšie ležanie zdravotníckych pomôcok v 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 ihned (<60 min) po použití, 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 nasledujúcimi krokmi opäťovného spracovania rozobrať 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 sitových košoch alebo oplachovacích štítoch (velkosť vyberte podľa výrobku). Výrobky musia

byť v čistiacom koši umiestnené v minimálnej vzájomnej vzdialenosťi. Zabráňte prekrývaniu, aby sa vylúčilo poškodenie výrobkov počas čistiaceho procesu.

Prebežné čistenie

1. Výrobky vopred úplne vyčistite pod studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) pomocou mäkkej kefy.

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. Opláchnite 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

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

- Predbežné čistenie počas 1 minúty
- Odvodnenie vody
- Prebežné 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
- Čistenie 2 minúty vodou FD <40 °C.

Automatizovaná dezinfekcia

Automatizovaná tepelná dezinfekcia v čistiacom a dezinfekčnom zariadení s prihládzaním 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

(Autoklív typ B od spoločnosti Tuttmauer podľa normy DIN EN 13060)

Sterilizácia výrobkov metódou frakcionovaného predvákuovania (podľa normy DIN EN ISO 17665-1) s prihládzaním na príslušné vnútrostátne požiadavky. Sterilizácia výrobkov sa musí vykonávať vo vhodných sterilizačných obaloch podľa norem 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 prebežného vysávania
- Sušenie vo vákuu najmenej 20 minút

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

⚠ Ďalšie 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.

Návod na použitie

Diagnosticke nástroje

Platí od:

09.02.2023

Verzia:

02



12 Údržba - kontrola - inšpekcia

Ochladte 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 ľahko pristupných 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, bodové poškodenie)?
 - 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, osvetrite ručne vhodným, lekársky schváleným nástrojom v olejom (sterilizovačný prípravok na báze parafinu/bieleho oleja, biokompatibilný podľa normy EÚ). Norma EÚ)
- Olej rozmiestnite v kľbe tak, že ho niekolkoráz otvoríte a zatvorte, prebytočný prípravok odstráňte čistou handričkou, ktorá nepušta vlákna.

Nepoužívajte minerálny olej alebo silikónové mazivo! Neponárajte nástroje úplne do ošetrojujúceho 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 zatváranie čefústí
- Správna a bezpečná funkcia detentorov a zámkov
- Jednoduchý a rovnomenrny pohyb rukoväti, pokiaľ možno bez vólí
- Správna funkcia strihania nožnicami
- Re- a prítlač pružiny v poriadku (dierovače, drážkovacie kliešte atď.)
- Kontinuita lumen
- Žiadne iné známky opotrebovania, napr. na tesneniach, izolácii alebo náteroch

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

13 Životnosť výrobkov

Životnosť výrobkov vyplýva z ich funkcie, šetrného opäťovného spracovania v súlade s týmto pokynmi a opatrného zaobchádzania pri manipulácií s prístrojmi. 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 výrobca. V prípade, že chcete podať stážnosť alebo dotaz, alebo nám ponúknuť akúkoľvek radu týkajúcu sa našich výrobkov, neváhajte nás kontaktovať.

⚠️ Vracia

Chybne alebo nevhodujúce výrobky musia pred odoslaním 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 bezprašnom prostredí, zabezpečené proti poškodeniu, pri miernych teplotách.

Zdravotnícke výrobky výrobcom by sa malo skladovať a uchovávať v jednotlivých obaloch, škatuliach alebo ochranných nádobách. Počas prepravy, skladovania a opäťovného spracovania zaobchádzajte s prístrojmi opatrne. Používateľ a/alebo odborný personál na to určený je zodpovedný za to, aby sa po sterilizácii zachoval sterilný stav.

Likvidácia výrobkov, obalov a príslušenstva sa musí vykonávať v súlade s platnými predpismi a zákonom. 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 vášmu špecializovanému predajcovi.

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

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

Po prijatí vášho 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

18 Ďalšie príslušné dokumenty

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

www.cm-instrumente.de/ifu

- Pokyny na demontáž prístrojov

19 Opis použitých symbolov

	Pozor!
	Dodržiavajte návod na použitie
	Číslo položky
	Označenie pozemku
	Označenie CE, ak je to potrebné w. identifikačné číslo notifikovaného orgánu.