

Aesculap Sterile Technology

GB Instructions for use/Technical description

Sterile Container System

USA Instructions for use/Technical description

Sterile Container System

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 and clicking the "Products" menu. 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.

D Gebrauchsanweisung/Technische Beschreibung

Sterilcontainer-System

F Mode d'emploi/Description technique

Système de containers stériles

E Instrucciones de manejo/Descripción técnica

Sistema de contenedores estériles

I Istruzioni per l'uso/Descrizione tecnica

Sistema Sterilcontainer

P Instruções de utilização/Descrição técnica

Sistema de contentor de esterilização

NL Gebruiksaanwijzing/Technische beschrijving

Steriele containersysteem

DK Brugsanvisning/Teknisk beskrivelse

Sterilcontainersystem

S Bruksanvisning/Teknisk beskrivning

Sterilcontainer-system

RUS Инструкция по применению/Техническое описание

Система контейнеров для стерилизации

CZ Návod k použití/Technický popis

Systém sterilizačního kontejneru

PL Instrukcja użytkowania/Opis techniczny

System pojemników sterylnych

SK Návod na použitie/Technický opis

Systém sterilných kontajnerov

TR Kullanım Kilavuzu/Teknik açıklama

Steril konteyner sistemi

CN 使用说明 / 技术说明

蛇牌灭菌盒系统

KR 사용 설명서 / 기술 설명

멸균 컨테이너 시스템


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 company

TA-Nr. 013139 2017-09 V6 Änd.-Nr. 57583

CE - DIR 93/42/EEC

Aesculap®**Sterile Container System****Note**

This quick reference guide applies to Standard, Mini, Dental and Optics containers.

Note

Instructions for use TA015110-EN (Edition 2017-03) must be observed for the safe use of standard, mini, dental and optics containers.

If the most recent edition of the instructions for use is not available to you, please contact Aesculap.

You can also find the latest version of the instructions for use online at www.extranet.bbraun.com

Intended use

The Aesculap sterile container system is a reusable sterile barrier system that preserves the sterility of medical products until they are used or reach their use-by date.

Medical products can be sterilized, stored and transported in the Aesculap sterile container system. The container can also be used for transporting medical devices back to the decontamination centre after use.

The Aesculap sterile container system is suitable for steam sterilization. The optics container is also suitable for sterilization in ethylene oxide.

Separately labeled containers (Sterilcontainer S) are also suitable for sterilization in Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 and V-Pro® 1 Plus.

Note

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX and Sterrad® 100 NX are registered trademarks of ASP.

V-Pro® 1 and V-Pro® 1 Plus are registered trademarks of Steris.



WARNING

Risk of contamination due to possible leaks in the container in the event of the Aesculap being combined with components from other manufacturers!
The function of the Aesculap sterile containers as a germ barrier during transport and storage of the sterile goods can no longer be guaranteed by Aesculap.

- Only combine Aesculap sterile container products with each other.

Function checks

- Visually inspect all components of the sterile container for damage and correct functioning.
- Check both sides of the PrimeLine plastic lid for cracks.
- See section 4.2. Function check information can be found in our instructions for use TA015110-EN and function check poster C63302.

Cleaning and disinfection

WARNING

Danger of corrosion and stress cracks due to improper cleaning and disinfecting!

- When cleaning and disinfecting, observe the statements made by the manufacturer of cleaning and disinfecting agent being used.
- Only perform pH-neutral or mildly alkaline cleaning.



WARNING

Also, for PrimeLine:

- Do not use solvents such as acetone or benzene.
- Carry out the final rinse using only distilled or demineralized water.
- Ensure that no residues from the cleaning process remain on the lid.
- Do not use rinsing agents.

Aesculap®

Sterilcontainer-System

Hinweis

Diese Kurzgebrauchsanweisung gilt für Standard-, Mini-, Dental- und Optik-Container.

Hinweis

Für den sicheren Einsatz von Standard-, Mini-, Dental- und Optik-Container ist die Beachtung der Gebrauchsanweisung TA015110-DE (Edition 2017-03) zwingend notwendig.

Falls Ihnen die neueste Ausgabe der Gebrauchsanweisung nicht vorliegt, wenden Sie sich bitte an Aesculap.

Sie finden die neueste Ausgabe der Gebrauchsanweisung auch im Internet unter www.extranet.bbraun.com

Verwendungszweck

Das Aesculap-Sterilcontainer-System ist ein mehrfach verwendbares Sterilbarrieresystem, das die Sterilität der Medizinprodukte bis zu deren Verwendung bzw. dem Verfallsdatum erhält.

Im Aesculap-Sterilcontainer-System können Medizinprodukte sterilisiert, gelagert und transportiert werden. Außerdem ist der Rücktransport von Medizinprodukten nach deren Gebrauch möglich.

Das Aesculap-Sterilcontainer-System ist für die Sterilisation in Dampf geeignet. Der Optik-Container ist zusätzlich für die Sterilisation in Ethylenoxid geeignet.

Gesondert gekennzeichnete Container (Sterilcontainer S) eignen sich auch zur Sterilisation in Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 und V-Pro® 1 Plus.

Hinweis

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX und Sterrad® 100 NX sind eingetragene Warenzeichen von ASP.

V-Pro® 1 und V-Pro® 1 Plus sind eingetragene Warenzeichen von Steris.



WARNUNG

Kontaminationsgefahr durch mögliche Undichtigkeiten am Container bei Kombination der Aesculap-Sterilcontainer mit Bauteilen anderer Hersteller!

Die Funktion der Aesculap-Sterilcontainer als Keimbarriere während Transport und Lagerung des Sterilguts kann nicht mehr von Aesculap gewährleistet werden.

- Nur Aesculap-Sterilcontainer-Produkte miteinander kombinieren.

Funktionsprüfung

- Alle Bestandteile des Sterilcontainers visuell auf Beschädigungen und korrekte Funktion prüfen.
- PrimeLine Kunststoffdeckel beidseitig auf Risse prüfen.
- Vergleiche Kapitel 4.2. Funktionsprüfung in Gebrauchsanweisung TA015110-DE und Poster Funktionsprüfung C63301.

Reinigung und Desinfektion



WARNUNG

Gefahr von Korrosion und SpannungsrisSEN durch unsachgemäße Reinigung und Desinfektion!

- Bei der Reinigung und Desinfektion die Angaben der Reinigungs- und Desinfektionsmittelhersteller einhalten.
- Nur pH-neutral oder mildalkalisch reinigen.



WARNUNG

Zusätzlich bei PrimeLine:

- Keine Lösungsmittel wie Aceton oder Waschbenzin benutzen.
- Schlussspülung nur mit vollentsalztem Wasser durchführen.
- Sicherstellen, dass keine Rückstände aus dem Reinigungsprozess auf dem Deckel bleiben.
- Keine Nachspülmittel verwenden.

Aesculap®

Système de containers stériles

Remarque

Ce mode d'emploi abrégé s'applique aux containers Standard, Mini, Dentaire et Optique.

Remarque

Il est impératif de respecter le mode d'emploi TA015110-FR (édition 2017-03) pour une utilisation sûre des containers Standard, Mini, Dentaire et Optique.

Si vous n'êtes pas en possession de l'édition la plus récente du mode d'emploi, veuillez vous adresser à Aesculap.

Vous trouverez également l'édition la plus récente du mode d'emploi sur Internet à l'adresse suivante:
www.extranet.bbraun.com

Champ d'application

Le système de containers stériles Aesculap est un système de barrière stérile utilisable à plusieurs reprises, qui conserve la stérilité des produits médicaux jusqu'au point d'usage ou jusqu'à leur date de péremption.

Le système de containers stériles Aesculap permet de stériliser, de stocker et de transporter les produits médicaux.

Il rend également possible le réacheminement de produits médicaux après leur utilisation.

Le système de containers stériles Aesculap convient à la stérilisation à la vapeur. Le container Optique est en outre prévu pour la stérilisation à l'oxyde d'éthylène.

Les containers portant une mention spéciale (container stérile S) conviennent également à la stérilisation dans les systèmes Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX et Sterrad® 100 NX.

V-Pro® 1 et V-Pro® 1 Plus sont des marques déposées de la société Steris.



AVERTISSEMENT

Risque de contamination par de possibles défauts d'étanchéité du container en cas de combinaison du container stérile Aesculap avec des composants d'autres fabricants!

La fonction de barrière anti-germes du container stérile Aesculap pendant le transport et le stockage de matériel stérile ne peut plus être garantie par Aesculap.

- Ne combiner entre eux que des produits pour containers stériles Aesculap.

Contrôle de fonctionnement

- Procéder à un examen visuel de toutes les pièces du container stérile pour en vérifier l'absence de détériorations et le bon fonctionnement.
- Vérifier l'absence de fissures des deux côtés du couvercle en plastique PrimeLine.
- Se reporter au chapitre 4.2. Contrôle de fonctionnement dans le mode d'emploi TA015110-FR et à l'affiche Contrôle de fonctionnement C63303.

Nettoyage et décontamination



AVERTISSEMENT

Risque de corrosion et de fissures par contrainte par suite d'un nettoyage et d'une décontamination impropre!

- Pour le nettoyage et la décontamination, respecter les indications du fabricant des produits de nettoyage et de décontamination.
- Nettoyer uniquement à pH neutre ou alcalin doux.



AVERTISSEMENT

En outre pour PrimeLine:

- Ne pas employer de solvants tels que de l'acétone ou de l'essence de lavage.
- Effectuer le rinçage final uniquement avec de l'eau déminéralisée.
- S'assurer qu'il ne reste aucun résidu sur le couvercle à l'issue du processus de nettoyage.
- Ne pas utiliser de produits de rinçage.

Aesculap®

Sistema de contenedores estériles

Nota
Estas instrucciones breves de manejo se refieren a los sistemas de contenedores estándar, minicontenedores y contenedores dentales y para ópticas.

Nota
Para garantizar una utilización segura de los contenedores estándar, los contenedores para ópticas, minicontenedores y contenedores dentales es imprescindible seguir las instrucciones de uso TA015110-ES (edición 2017-03).
En caso de que no disponga de la última versión de dichas instrucciones de manejo solicítela a Aesculap.
Puede consultar la versión más reciente de las instrucciones de uso en internet, en www.extranet.bbraun.com

Finalidad de uso

El sistema de contenedores estériles Aesculap es un sistema con barrera estéril reutilizable que mantiene la esterilidad de los productos sanitarios hasta el momento de su utilización o de su fecha de caducidad.

En el sistema de contenedores estériles de Aesculap los productos sanitarios se pueden esterilizar, almacenar y transportar. También permiten la retirada de los productos sanitarios después de haber sido utilizados.

El sistema de contenedores estériles de Aesculap es adecuado para la esterilización con vapor. El contenedor para ópticas también es apto para la esterilización con óxido de etileno.

Los contenedores que están marcados por separado (los contenedores estériles S) también son aptos para la esterilización en Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 y V-Pro® 1 Plus.

Nota
Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX y Sterrad® 100 NX son marcas registradas de ASP.
V-Pro® 1 y V-Pro® 1 Plus son marcas registradas de Steris.



ADVERTENCIA

Riesgo de contaminación debido a posibles fugas en el contenedor si se combinan los contenedores estériles de Aesculap con componentes de otros fabricantes.
En dicho caso, Aesculap no puede garantizar que los contenedores estériles de Aesculap sigan cumpliendo con su función de actuar como barrera contra los gérmenes durante el transporte y almacenamiento del bien estéril.
► Combinar entre sí únicamente productos de la gama de contenedores estériles Aesculap.

Comprobación del funcionamiento

- Comprobar con un examen visual que los componentes del contenedor estéril no presenten daños y comprobar su funcionamiento.
- PrimeLine Comprobar que la tapa de plástico no presenta grietas en ninguna de las caras.
- Ver capítulo 4.2. Prueba de funcionamiento en las instrucciones de uso TA015110-ES y en el póster Prueba de funcionamiento C63304.

Limpieza y desinfección



ADVERTENCIA

Riesgo de producirse corrosión y grietas por tensión si se realizan una limpieza y desinfección inadecuadas.
► Durante la limpieza y desinfección, seguir las indicaciones del fabricante del desinfectante y el limpiador.
► Lavar exclusivamente con productos con pH neutro o ligeramente alcalino.



ADVERTENCIA

En el caso de PrimeLine, además:
► No utilizar disolventes como acetona o bencina.
► Utilizar exclusivamente agua desmineralizada para el aclarado final.
► Asegurarse de que no queden residuos procedentes del proceso de limpieza en la tapa.
► No utilice un agente de aclarado.

Aesculap®**Sistema Sterilcontainer****Nota**

Le presenti istruzioni per l'uso sintetiche valgono per i container Standard, Mini, Dental e Optik.

Nota

Per l'impiego sicuro dei container Standard, Mini, Dental e Optik è assolutamente necessario rispettare le istruzioni per l'uso TA015110-IT (Edizione 2017-03).

Nel caso non disponiate dell'ultima edizione di tali istruzioni per l'uso, siete pregati di rivolgervi ad Aesculap.

L'ultima edizione delle istruzioni per l'uso è reperibile anche su Internet al sito www.extranet.bbraun.com

Destinazione d'uso

Il sistema Sterilcontainer Aesculap è un sistema barriera sterile riutilizzabile in grado di preservare la sterilità dei presidi medico-chirurgici fino al loro impiego o alla data di scadenza.

Nel sistema Sterilcontainer Aesculap è possibile sterilizzare, immagazzinare e trasportare i presidi medico-chirurgici.

Inoltre in esso è possibile eseguire il trasporto di ritorno dei presidi medico-chirurgici dopo il loro utilizzo.

Il sistema Sterilcontainer Aesculap è idoneo per la sterilizzazione a vapore. Il container Optics è inoltre idoneo per la sterilizzazione ad ossido di etilene.

I container con contrassegno speciale (Sterilcontainer S) sono adatti anche per la sterilizzazione in Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 e V-Pro® 1 Plus.

Nota

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX e Sterrad® 100 NX sono marchi commerciali registrati di ASP.

V-Pro® 1 e V-Pro® 1 Plus sono marchi commerciali registrati di Steris.



AVVERTENZA

Rischio di contaminazioni a causa di possibili anermeticità nel container combinando lo Sterilcontainer Aesculap con componenti di altri produttori!

La funzione dello Sterilcontainer Aesculap come barriera antibatterica durante il trasporto e il magazzinaggio dei materiali sterili non può più essere garantita da Aesculap.

- Combinare solo prodotti dello Sterilcontainer Aesculap.

Controllo del funzionamento

- Sottoporre tutti i componenti del sistema Sterilcontainer ad un controllo visivo mirante ad escludere la presenza di danni e ad accertarne il corretto funzionamento.
- Verificare l'eventuale presenza di crepe su entrambi i lati del coperchio in plastica PrimeLine.
- Vedi capitolo 4.2. test funzionale nelle istruzioni per l'uso TA015110-IT e poster controllo del funzionamento C63305.

Pulizia e disinfezione

AVVERTENZA

Pericolo di corrosione e tensocorrosione a causa di scorretta pulizia e disinfezione!

- Per la pulizia e disinfezione rispettare le indicazioni dei produttori di detergenti e disinfettanti.
- Per la pulizia utilizzare solo detergenti neutri o moderatamente alcalini.



AVVERTENZA

Inoltre per PrimeLine:

- Non usare solventi come acetone o benzina solvente.
- Eseguire il risciacquo finale con acqua completamente desalinizzata.
- Assicurarsi che non rimangano residui sul coperchio generati dal processo di pulizia.
- Non utilizzare prodotti di risciacquo finale.

Aesculap®

Sistema de contentor de esterilização

Nota

Estas breves instruções de utilização aplicam-se ao contentor Standard, Mini, Dental e Óptico.

Nota

Para uma utilização segura de contentores standard, mini-contentores, contentores para equipamento dentário e contentores para equipamento oftalmológico, é imprescindível cumprir o descrito no Manual de Instruções TA015110-PT (Edição 2017-03).

No caso de não dispor da versão mais recente do manual de instruções, peça-o à Aesculap.

Também encontra a versão mais recente do Manual de Instruções na Internet em www.extranet.bbraun.com

Aplicação

O sistema de contentor esterilizado da Aesculap é um sistema de barreira de esterilização reutilizável que mantém a esterilidade dos produtos médicos até à sua utilização ou à expiração da data de validade.

No sistema de contentor esterilizado da Aesculap podem ser esterilizados, armazenados e transportados os dispositivos médicos. Além disso, é possível a retirada dos dispositivos médicos após a sua utilização.

O sistema de contentor esterilizado da Aesculap é apropriado para a esterilização a vapor. O Contentor Óptico é também apropriado para a esterilização em óxido de etileno.

Os contentores especialmente reconhecidos (contentores de esterilização S) são apropriados também para a esterilização em Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 und V-Pro® 1 Plus.

Nota

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX e Sterrad® 100 NX são marcas comerciais registadas da ASP.

V-Pro® 1 e V-Pro® 1 Plus são marcas comerciais registadas da Steris.



ATENÇÃO

Perigo de contaminação devido a eventuais fugas no contentor pela combinação do contentor de esterilização da Aesculap com componentes de outros fabricantes!

O funcionamento do contentor de esterilização da Aesculap como barreira contra contaminação durante o transporte e armazenamento do material esterilizado deixa de poder ser garantido pela Aesculap.

- Combinar exclusivamente contentores de esterilização da Aesculap entre si.

Teste de funcionamento

- Verificar visualmente todos os componentes do contentor de esterilização quanto a danos e ao seu correto funcionamento.
- PrimeLine Verificar a tampa de plástico em ambos os lados no que diz respeito à existência de fendas.
- Consultar o capítulo 4.2. Teste de funcionamento descrito no Manual de Instruções TA015110-PT e poster de teste de funcionamento C63302.

Limpeza e desinfecção



ATENÇÃO

Perigo de corrosão e fendas devido a limpeza e desinfecção incorrectas!

- Durante a limpeza e desinfecção, respeitar as indicações do fabricante de limpeza e desinfecção.
- Limpar apenas com detergentes com pH neutro ou suavemente alcalino.



ATENÇÃO

Além disso, no PrimeLine:

- Não utilizar dissolventes, como acetona ou benzina.
- Realizar a lavagem final apenas com água completamente desmineralizada.
- Assegurar que não ficam quaisquer resíduos na tampa devido ao processo de limpeza.
- Não utilizar detergentes.

Aesculap®**Steriele containersysteem*****Opmerking***

Deze korte gebruiksaanwijzing is bedoeld voor standaard-, mini-, dentale en optische containers.

Opmerking

Voor het veilig gebruik van standaard-, mini-, dental- en optiekcontainers is het naleven van de gebruiksaanwijzing TA015110-NL (editie 2017-03) absoluut verplicht.

Indien u de nieuwste uitgave van de gebruiksaanwijzing niet ter beschikking hebt, neem dan contact op met Aesculap.

U vindt de nieuwste uitgave van de gebruiksaanwijzing ook op het internet onder www.extranet.bbraun.com

Gebruiksdoel

Het Aesculap steriele containersysteem is een herbruikbaar steriel barrièresysteem, dat de steriliteit van medische producten tot aan het gebruik ervan of tot aan de vervaldatum bewaart.

In het Aesculap steriele containersysteem kunnen medische producten worden gesteriliseerd, bewaard en getransporteerd. Bovendien is het bruikbaar voor het retourtransport van medische producten na hun gebruik.

Het steriele containersysteem van Aesculap is geschikt voor stoomsterilisatie. De optische container is bovendien geschikt voor sterilisatie in ethyleenoxide.

Afzonderlijk gekenmerkte containers (steriele containers S) zijn ook geschikt voor sterilisatie in Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 en V-Pro® 1 Plus.

Opmerking

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX en Sterrad® 100 NX zijn gedeponeerde handelsmerken van ASP.

V-Pro® 1 en V-Pro® 1 Plus zijn gedeponeerde handelsmerken van Steris.



WAARSCHUWING

Gevaar voor contaminatie door mogelijke lekken op de container bij combinatie van de Aesculap steriele container met componenten van andere fabrikanten. De functie van de Aesculap steriele container als kiembARRIERE tijdens transport en opslag van het steriele materiaal kan niet meer door Aesculap worden gegarandeerd.

- Combineer alleen steriele containerproducten van Aesculap met elkaar.

Functionele test

- Alle bestanddelen van de steriele container visueel controleren op beschadigingen en correcte werking.
- PrimeLine Kunststof deksel aan beide zijden op barsten controleren.

► Vergelijk hoofdstuk 4.2. Informatie over de functiecontrole kan teruggevonden worden in gebruiksaanwijzing TA015110-NL en in de poster functiecontrole C63302.

Reiniging en desinfectie

WAARSCHUWING

Gevaar voor corrosie en spanningsscheuren door verkeerde reiniging en desinfectie.

- Houdt u zich bij de reiniging en desinfectie aan de aanwijzingen van de fabrikanten van de reinigings- en desinfectiemiddelen.
- Reinig alleen pH-neutraal of licht-alkalisch.



WAARSCHUWING

Extra bij PrimeLine:

- Gebruik geen oplosmiddelen, zoals aceton of wasbenzine.
- Voer de laatste spoeling alleen met gedemineraliseerd water uit.
- Zorg ervoor dat geen resten van het reinigingsproces op het deksel achterblijven.
- Geen naspoelmiddel gebruiken.

Aesculap®**Sterilcontainersystem****Henvisning**

Denne korte brugsanvisning er gældende for Standard-, Mini-, Dental- og Optik-containere.

Henvisning

For sikker brug af Standard-, Mini-, Dental- og Optik-containere er det tvingende nødvendigt at observere brugsanvisningen TA015110-DA (Udgave 2017-03).

Hvis du ikke har den nyeste udgave af brugsanvisningen, bedes du kontakte Aesculap.

Den nyeste udgave af brugsanvisningen kan også findes på internet på www.extranet.bbraun.com

Anvendelsesformål

Aesculap Sterilcontainersystem er et steril barrieresystem med flere anvendelsesmuligheder, som opretholder de medicinske produkters sterilitet, indtil deres anvendelse hhv. indtil forfalddato.

Aesculap Sterilcontainersystem kan bruges til sterilisation, lagring og transport af medicinske produkter. Desuden er der mulighed for tilbagetransport af medicinske produkter efter brug.

Aesculap Sterilcontainersystem er egnet til sterilisation i damp. Aesculap Sterilcontainersystem er yderligere egnet til sterilisation i ethylenoxid.

Særligt markerede containere (Sterilcontainer S) er også egnet til sterilisering i Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 og V-Pro® 1 Plus.

Henvisning

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX og Sterrad® 100 NX er registrerede varemærker tilhørende ASP.

V-Pro® 1 og V-Pro® 1 Plus er registrerede varemærker tilhørende Steris.



ADVARSEL

Kontaminationsfare med mulige utætheders på container ved kombination af Aesculap Sterilcontainer med komponenter af andre fabrikater!
Funktionen af Aesculap Sterilcontainer som kimbarriere under transport og opbevaring kan ikke længere sikres af Aesculap.
► Kombiner kun Aesculap Sterilcontainer-produkter med hinanden.

Funktionstest

- Alle bestanddele af den sterile container underkastes en visuel kontrol for beskadigelser og korrekt funktion.
- PrimeLine kunststofdæksel kontrolleres for revner på begge sider.

► Se kapitel 4.2. Funktionsprøvning i brugsanvisning TA015110-DA og poster funktionsprøvning C63302.

Rengøring og desinfektion

ADVARSEL

Fare for korrosion og spændingsrevner som følge af uhensigtsmæssig rengøring og desinfektion!
► Ved rengøring og desinfektion skal angivelser fra fabrikanten af det enkelte rengørings- og desinfektionsmiddel observeres.
► Må kun rengøres pH-neutralt eller mildt alkalisk.



ADVARSEL

Supplerende ved PrimeLine:
► Der må ikke anvendes oplosningsmidler som acetone eller rensebenzin.
► Afsluttende skyllning må kun foretages med helt afsaltet vand.
► Det skal sikres, at der ikke forbliver restprodukter fra rengøringsprocessen på dækslet.
► Anvend ingen skyllemiddel.

Aesculap®**Sterilcontainer-system****Tips**

Denna kortfattade bruksanvisning gäller standard-, mini-, dental- och optik-container.

Tips

För säker användning av standard- mini- dental- och optik behållare är det absolut nödvändigt att beakta bruksanvisningen TA015110-SV (Edition 2017-03).

Om du inte har den senaste utgåvan av bruksanvisningen vänder du dig till Aesculap.

Du hittar även den senaste utgåvan av bruksanvisningen på Internet, på www.extranet.bbraun.com

Användningsändamål

Aesculap-sterilcontainersystem är ett återanvändningsbart sterilbarriärsystem som håller de medicinska produkterna sterila tills de används eller till utgångsdatum.

Aesculap-sterilcontainer-systemet kan användas för sterilisering, förvaring och transport av medicinska produkter. Dessutom kan medicinska produkter transporteras tillbaka efter användning.

Aesculap sterilcontainersystem är lämpligt för sterilisering i ånga. Optik-containern är därutöver lämplig för sterilisering i etylenoxid.

Speciell märkta containrar (Sterilcontainer S) lämpar sig också för sterilisering i Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 och V-Pro® 1 Plus.

Tips

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX och Sterrad® 100 NX är inregistrerade varumärken av ASP.

V-Pro® 1 och V-Pro® 1 Plus är registrerade varumärken, som tillhör Steris.



Kontamineringsrisk på grund av möjliga otätheter i containrar vid kombinering av Aesculap-sterilcontainer med delar från andra tillverkare!
Funktionen hos Aesculap-sterilcontainer som bakteriebarriär under transport och lagring av sterilgodset kan inte längre garanteras av Aesculap.

- Kombinera endast Aesculap sterilcontainer-produkter med varandra.

Funktionskontroll

- Kontrollera att alla delar hos sterilcontainern är fria från skador och att de fungerar korrekt.
- PrimeLine Kontrollera plastlocket på båda sidor för sprickor.
- Jämför kapitel 4.2 Funktionskontroll i bruksanvisning TA015110-SV och affish funktionskontroll C63302.

Rengöring och desinfektion

Risk för korrosion och spänningssprickor på grund av felaktig rengöring och desinficering!
► Vid rengöring och desinficering skall uppgifterna från tillverkarna av rengöringsmedlen och desinficeringsmedlen beaktas.
► Får endast rengöra pH-neutralt eller milt alkaliskt.



Därutöver vid PrimeLine:
► Använd inte lösningsmedel som aceton eller tvättbensin.
► Utför den avslutande sköljningen endast med helt avsaltat vatten.
► Kontrollera att det inte blir kvar några rester från rengöringsprocessen i locket.
► Använd inga eftersköljningsmedel.

Система контейнеров для стерилизации**Указание**

Данная краткая инструкция по применению действительна для стандартных контейнеров, миниконтейнеров, контейнеров, используемых в стоматологии и для эндоскопов.

Указание

Для безопасного использования стандартных, стоматологических и контейнеров для эндоскопов, а также мини-контейнеров необходимо строгое соблюдение инструкции по применению TA015110-RU (издание 2017-03).

Если у Вас нет последнего издания инструкции по применению, пожалуйста, обратитесь в компанию Aesculap.

Последнее издание инструкции по применению вы можете найти в Интернете по адресу www.extranet.bbraun.com

Назначение

Система контейнеров для стерилизации Aesculap – стерильная барьерная система многократного пользования, которая сохраняет стерильность медицинских изделий вплоть до их использования либо до окончания срока годности.

В системе контейнеров Aesculap медицинские изделия могут стерилизоваться, храниться и транспортироваться. Кроме того, возможна обратная доставка медицинских изделий после их использования.

Система контейнеров Aesculap подходит для стерилизации паром. Контейнер для эндоскопов подходит для стерилизации в этиленоксиде.

Отдельно отмеченные контейнеры (стерильные контейнеры S) подходят также для стерилизации в Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 и V-Pro® 1 Plus.

Указание

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX и Sterrad® 100 NX являются зарегистрированными торговыми марками фирмы ASP.

V-Pro® 1 и V-Pro® 1 Plus являются зарегистрированными торговыми марками фирмы Steris.



ВНИМАНИЕ

Опасность загрязнения вследствие возможной негерметичности контейнера при комбинировании контейнеров Aesculap с компонентами других производителей!

Функция контейнера Aesculap в качестве барьера для микроорганизмов во время транспортировки и хранения стерильных изделий больше не может быть гарантирована компанией Aesculap.

- Для комплектации использовать только стерильные контейнеры Aesculap.

Проверка функционирования

- Все детали контейнеров для стерилизации следует осматривать на предмет повреждений и пригодности к использованию.
- PrimeLine Проверить пластиковую крышку с обеих сторон на отсутствие трещин.
- См. главу 4.2. Проверка работоспособности в инструкции по применению TA015110-RU и постер Проверка работоспособности C63302.

Очистка и дезинфекция

ВНИМАНИЕ

Опасность коррозии и растрескивания вследствие ненадлежащей очистки и дезинфекции!

- При очистке и дезинфекции придерживаться данных производителя чистящих и дезинфицирующих средств.
- Использовать только pH-нейтральные или слабощелочные чистящие средства.



ВНИМАНИЕ

Дополнительно при использовании PrimeLine:

- Не использовать такие растворители, как ацетон или промывочный бензин.
- Окончательную промывку проводить только полностью обессоленной водой.
- Убедиться, чтобы на крышке не было остатков чистящих средств.
- Не применять средства для сполоскания.

Aesculap®**Systém sterilizačního kontejneru*****Upozornění***

Tento stručný návod k použití platí pro kontejnery Standard, Mini, Dental a Optik.

Upozornění

Pro bezpečné použití kontejneru standard, mini, dental a optik je bezpodmínečně nutné dodržovat návod k použití TA015110-CS (vydání 2017-03).

Neměte-li k dispozici nejnovější vydání, obratě se laskavě na Aesculap.

Nejnovější vydání návodu k použití naleznete na internetu na adrese www.extranet.bbraun.com

Účel použití

Systém sterilizačního kontejneru Aesculap je sterilní bariérový systém k opakovanému použití, uchovávající sterilitu zdravotnických prostředků až do jejich použití, resp. data použitelnosti.

V systému sterilizačního kontejneru Aesculap lze zdravotnické prostředky sterilizovat, skladovat a přepravovat. Kromě toho je možná zpětná přeprava zdravotnických prostředků po jejich použití.

Systém sterilizačního kontejneru Aesculap je určen pro sterilizaci parou. Kontejner Optik lze navíc použít ke sterilizaci etylenoxidem.

Zvlášť označené kontejnery (sterilní kontejner S) se navíc hodí ke sterilizaci v přístroji Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 a V-Pro® 1 Plus.

Upozornění

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX a Sterrad® 100 NX jsou registrované ochranné známky společnosti ASP.

V-Pro® 1 a V-Pro® 1 Plus jsou registrované ochranné známky společnosti Steris.



VAROVÁNÍ

Nebezpečí kontaminace v důsledku možných netěsností na kontejneru při kombinaci sterilního kontejneru Aesculap se součástmi od jiného výrobce!

Funkce sterilizačního kontejneru Aesculap jako bariéry proti zárodkům v průběhu přepravy a skladování sterilních prostředků pak již nemůže Aesculap zaručit.

- Vzájemně kombinujte pouze výrobky sterilizačního kontejneru Aesculap.

Funkční zkouška

► Všechny součásti sterilizačního kontejneru prohlédněte, zda nejeví známky viditelného poškození a zda správně fungují:

► PrimeLine Zkontrolujte plastové víko po obou stranách na přítomnost trhlin.

► Srovн. kapitolu 4.2. Funkční zkouška v návodu k použití TA015110-CS a funkční zkouška na posteru C63302.

Čištění a dezinfekce

VAROVÁNÍ

Nebezpečí koroze a napěťových trhlin v důsledku neodborného čištění a desinfekce!

- Při čištění a desinfikování dodržujte pokyny výrobce čisticích a desinfekčních prostředků.
- Čistěte pouze pH neutrálními nebo mírně alkalickými prostředky.



VAROVÁNÍ

Navíc pro PrimeLine:

- Nepoužívejte žádná rozpouštědla, jako aceton nebo technický benzin.
- Na závěr proveďte opláchnutí pouze demineralizovanou vodou.
- Zkontrolujte, zda na víku nezůstaly žádné zbytky z čisticího procesu.
- Nepoužívejte oplachovací prostředek.

Distributor

B. BRAUN Medical s.r.o.

V Parku 2335/20

148 00 Praha 4

Tel.: 271 091 111

Fax: 271 091 112

E-mail: servis.cz@bbraun.com

TA-Nr. 013139 2017-09 V6 Änd.-Nr. 57583

Aesculap®**System pojemników sterylnych****Notyfikacja**

Niniejsza skrócona instrukcja obsługi obowiązuje dla pojemników standardowych, mini, dentystycznych i optycznych.

Notyfikacja

Bezpieczne użycie pojemnika standardowego, mini, do zastosowań stomatologicznych i optycznych wymaga bezwzględnego przestrzegania instrukcji użytkowania TA015110-PL (wydanie 2017-03).

Jeżeli nie posiada Państwo aktualnej wersji instrukcji obsługi, należy zwrócić się do firmy Aesculap.

Najnowsze wydanie instrukcji obsługi jest dostępne również w internecie na stronie www.extranet.bbraun.com

Przeznaczenie

System pojemników sterylnych Aesculapto system barier sterylnych wielokrotnego użytku, który pozwala zachować sterilityność produktów medycznych do chwili ich użycia lub do upływu daty przydatności do stosowania.

Za pomocą systemu pojemników sterylnych Aesculap produkty medyczne mogą być sterylizowane, przechowywane i transportowane. Ponadto możliwy jest w nich transport zwrotny produktów medycznych po ich użyciu.

System pojemników sterylnych Aesculap nadaje się do sterylizacji parowej. Pojemnik optyczny nadaje się również do sterylizacji przy użyciu tlenku etylenowego.

Pojemniki o specjalnym oznakowaniu (pojemniki steryline S) nadają się również do sterylizacji w Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 i V-Pro® 1 Plus.

Notyfikacja

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX i Sterrad® 100 NX są zastrzeżonymi znakami handlowymi firmy ASP.

V-Pro® 1 i V-Pro® 1 Plus są zastrzeżonymi znakami handlowymi firmy Steris.



OSTRZEŻENIE

Ryzyko zakażenia w wyniku ewentualnych nieszczelności pojemnika w przypadku połączenia pojemników sterylnych firmy Aesculap z komponentami innych producentów!

Działanie pojemników sterylnych Aesculap jako bariery dla zarodników podczas transportu i przechowywania materiałów sterylnych nie podlega gwarancji firmy Aesculap.

- Należy łączyć ze sobą tylko produkty wchodzące w skład pojemników sterylnych firmy Aesculap.

Kontrola działania

► Wszystkie części składowe kontenera sterylizacyjnego sprawdzić pod kątem uszkodzeń i prawidłowego działania.

► PrimeLine Sprawdzić z obu stron czy plastikowa pokrywa nie jest pęknięta.

► Porównaj rozdział 4.2. Kontrola działania w instrukcji użytkowania TA015110-PL i kontrola działania na plakacie C63302.

Czyszczenie i dezynfekcja

OSTRZEŻENIE

Ryzyko powstania korozji i rys naprężeniowych w wyniku nieprawidłowego czyszczenia i dezynfekcji!

- Podczas czyszczenia i dezynfekcji należy przestrzegać instrukcji producenta środków czyszczących i dezynfekujących.
- Czyszczenie wyłącznie za pomocą środków o neutralnym pH lub łagodnymi środkami alkalicznymi.



OSTRZEŻENIE

Dodatkowo w przypadku PrimeLine:

- Nie należy stosować rozpuszczalników, takich jak aceton lub benzyna.
- Końcowe płukanie wykonywać wyłącznie przy użyciu wody zdemineralizowanej (całkowicie odosolonej).
- Należy się upewnić, że na pokrywie nie zostały żadne pozostałości z procesu czyszczenia.
- Nie stosować środków do płukania.

Dystrybutor

Aesculap Chifa Sp. z o. o.

ul Tysiąclecia 14

64-300 Nowy Tomyśl

Tel.: +48 61 44 20 100

Faks: +48 61 44 23 936

E-mail: info.acp@bbraun.com

TA-Nr. 013139 2017-09 V6 Änd.-Nr. 57583

Aesculap®**Systém sterilných kontajnerov****Oznámenie**

Tento krátky návod na použitie platí pre štandardné kontajnery, minikontajnery, dentálne a optické kontajnery.

Oznámenie

Pre bezpečné použitie štandardného, dentálneho, optického a minikontajnera je dôležité dodržiavanie návodu na použitie TA015110-SK (vydanie 2017-03).

Pokiaľ nemáte k dispozícii najnovšie vydanie návodu na použitie, obráťte sa na spoločnosť Aesculap.

Aktuálne vydanie návodu na použitie nájdete aj na internete na stránke www.extranet.bbraun.com

Účel použitia

Systém sterilných kontajnerov spoločnosti Aesculap je viackrát použiteľný systém so sterilnou bariérou, ktorý udrží sterilitu lekárskych výrobkov až do ich použitia, resp. do dátumu expirácie.

V systéme sterilných kontajnerov Aesculap sa môžu lekárske výrobky sterilizovať, skladovať a prepravovať. Okrem toho je možná spetná preprava lekárskych výrobkov po ich použití.

Systém sterilných kontajnerov Aesculap je vhodný na sterilizáciu parou. Optické kontajnery sú vhodné ešte k tomu aj na sterilizáciu etylénoxidom.

Osobitne označené kontajnery (sterilný kontajner S) sa hodia aj na sterilizáciu v Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 a V-Pro® 1 Plus.

Oznámenie

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX a Sterrad® 100 NX sú registrované ochranné známky ASP.

V-Pro® 1 a V-Pro® 1 Plus sú registrované ochranné známky Steris.



VAROVANIE

Nebezpečenstvo kontaminácie možnými netesnosťami na kontajneri pri kombinácii sterilných kontajnerov Aesculap s konštrukčnými prvkami iných výrobcov!

Funkciu sterilných kontajnerov Aesculap ako bariéra pre zárodky počas prepravy a skladovania sterilného materiálu už spoločnosť Aesculap nedokáže zaručiť.

- Navzájom kombinujte iba sterilné kontajnery spoločnosti Aesculap.

Skúška funkčnosti

- Všetky súčasti sterilného kontajnera skontrolujte, či nie sú poškodené a či správne fungujú.
- Skontrolujte na oboch stranách plastový kryt PrimeLine, či nemá trhliny.
- Porovnajte aj kapitolu 4.2 Skúška funkčnosti v Návode na používanie TA015110-SK a poster Skúška funkčnosti C63302.

Čistenie a dezinfekcia

VAROVANIE

Nebezpečenstvo korózie a prasklín v dôsledku napäťia pri neodbornom čistení a dezinfikovaní!

- Pri čistení a dezinfekcii dodržte údaje výrobcov čistiacich a dezinfekčných prostriedkov.
- Čistite len s pH neutrálnym alebo slaboalkalickým.



VAROVANIE

Dodatočne pri PrimeLine:

- Nepoužívajte rozpúšťadlá, ako je acetón alebo čistiaci benzín.
- Záverečné preplachovanie vykonajte len úplne odolenou vodou.
- Zabezpečte, aby na vrchnáku neostali žiadne zvyšky z procesu čistenia.
- Nepoužívajte žiadne dodatočné oplachovacie prostriedky.

Distribútor

B. Braun Medical s.r.o.
Hlúčinska 3
SK – 831 03 Bratislava
Tel.: +421 263 838 920
info@bbraun.sk

Not

Bu kısa kullanım talimatı standart, mini, dental ve optik konteyner için geçerlidir.

Not

Standart, mini, dental ve optik konteynerlerin güvenli kullanımı için TA015110-TR kullanım kılavuzunun (sürüm 2017-03) mutlaka dikkate alınması gereklidir.

Eğer kullanım talimatının en yeni baskısına sahip değilseniz lütfen Aesculap ile iletişime geçin.

Kullanım kılavuzlarının en güncel sürümünü www.extranet.bbraun.com adresinde Internet'te de bulabilirsiniz.

Kullanım amacı

Aesculap steril konteyner sistemi, tıbbi ürünlerin sterilliğini bunların kullanımına ya da son kullanım tarihine kadar koruyan bir defadan fazla kullanılabilir bir steril bariyeri sistemidir.

Aesculap steril konteyner sisteminde tıbbi ürünler sterilize edilebilir, depolanabilir ya da taşınabilir. Ayrıca tıbbi ürünlerin geri taşınması bunların kullanımından sonra mümkünündür.

Aesculap steril konteyner sistemi buharla sterilizasyon için uyundur. Optik konteyner ilave olarak etilende sterilizasyon için uyundur.

Özel olarak işaretlenmiş konteynerler (steril konteynır S, Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 ve V-Pro® 1 Plus içinde sterilizasyon için uyundur.

Not

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX ve Sterrad® 100 NX, ASP'nin tescilli markalarıdır.

V-Pro® 1 ve V-Pro® 1 Plus, Steris'in tescilli markalarıdır.



Aesculap steril konteynerlerin, diğer üreticilerin yapı parçaları ile kombinasyonunda konteynerdaki olası sızıntılar nedeniyle kontaminasyon tehlikesi!
Steril ürünün naklyesi ve depolanması esnasında Aesculap steril konteynerin mikrop bariyeri olarak işlevi artık Aesculap tarafından sağlanamaz.
► Sadece Aesculap steril konteyner ürünlerini birbirleri ile kombine edin.

İşlev kontrolü

- Steril konteynerinin tüm bileşenleri hasar ve düzgün çalışma açısından gözle kontrol edilmelidir.
- PrimeLine Plastik kapığı iki taraftan da çatılkı açısından kontrol edin.
- Karşılaştır bölüm 4.2. Fonksiyon kontrolü TA015110-TR kullanım kılavuzunda ve C63302 fonksiyon kontrolü positerinde.

Temizlik ve dezenfeksiyon

Tekniğine uygun olmayan temizlik ve dezenfeksiyon nedeniyle korozyon ve gerilim çatıtlakları tehlikesi!
► Temizlik ve dezenfeksiyon esnasında temizlik ve dezenfeksiyon maddesi üreticisinin talimatlarına uyın.
► Sadece pH nötr ya da hafif alkalen temizleyin.



PrimeLine'da ilave olarak:
► Aseton ya da yıkama benzini gibi çözelti maddeleri kullanmayın.
► Son durulamayı sadece tamamen minerali alınmış su ile gerçekleştirin.
► Temizlik işleminde kapak üzerinde kalıntıların kalmamasını sağlayın.
► İlave deterjan kullanmayın.

Aesculap®

蛇牌灭菌盒系统

注意

该简要使用说明书适用于 Basis 灭菌盒、Primeline Pro 灭菌盒、mini 灭菌盒、牙科灭菌盒以及腔镜灭菌盒。

注意

为了安全使用 Basis 灭菌盒、Primeline Pro 灭菌盒、mini 灭菌盒、牙科灭菌盒以及腔镜灭菌盒，务必注意使用说明书 TA015110-CN（2017-03 版）。

如果没有最新版的使用说明书，请联系 Aesculap。

您也可以登录以下网址获取最新版使用说明书 www.extranet.bbraun.com

用途

Aesculap 灭菌盒系统是可以多次使用的无菌包装系统，该系统在医疗产品使用前及其有效期前都能保持医疗产品的无菌性。

在 Aesculap 灭菌盒系统中可以灭菌、存放和运输医疗产品。此外，使用医疗产品后可以用于回运医疗产品。

Aesculap 灭菌容器系统适用于蒸汽灭菌。腔镜灭菌盒另外还适用于环氧乙烷灭菌。

特别标记的灭菌盒（S 系列灭菌盒）也适用于在 Sterrad® 100 S、Sterrad® 200、Sterrad® NX、Sterrad® 100 NX、V-Pro® 1 和 V-Pro® 1 Plus 中灭菌。

注意

Sterrad® 100 S、Sterrad® 200、Sterrad® NX 和 Sterrad® 100 NX 是 ASP 的注册商标。

V-Pro® 1 和 V-Pro® 1 Plus 是 Steris 的注册商标。



将其他制造商生产的灭菌盒组件应用到蛇牌灭菌盒上时，可能出现的不密封情况会造成污染危险！
运输和存放无菌产品期间，Aesculap 无法再保证蛇牌灭菌盒作为无菌屏障的功能。
▶ 只允许将 Aesculap 蛇牌灭菌盒产品相互组合。

功能检验

- ▶ 目检灭菌盒的所有组件是否损坏以及功能是否正确。
- ▶ PrimeLine 检查塑料盖正反面是否有裂纹。
- ▶ 比较章节 4.2。使用说明书 TA015110-CN 和功能检查 C63301 说明中的功能检查。

清洗和消毒



不正确的清洗和消毒会造成出现锈蚀和应力裂纹危险！
▶ 清洗和消毒时遵守清洁剂和消毒剂制造商的说明。
▶ 只能使用 pH 值为中性或弱碱产品。



针对 PrimeLine 的额外说明：
▶ 不得使用溶剂，如丙酮或轻质汽油。
▶ 只能使用纯水进行最后冲洗。
▶ 确保不会有清洗残留物留在盖板上。
▶ 不能使用助干剂。

알아두기

이 빠른 사용 설명서는 표준, 소형, 치과용 및 광학용 컨테이너에 적용됩니다.

알아두기

표준, 소형, 치과용 및 광학용 컨테이너의 안전한 사용을 위해 사용 설명서 TA015110-KO(버전 2017-03)를 반드시 준수해야 합니다.

해당 사용 설명서가 최신판이 아닌 경우, Aesculap에 문의하십시오.

최신 사용 설명서는 인터넷을 통해 www.extranet.bbraun.com에서 찾을 수 있습니다.

사용 목적

Aesculap 멸균 컨테이너 시스템은 여러 번 사용할 수 있는 멸균 배리어 시스템으로 의료 기기의 멸균을 각 유효 기간까지 유지하여 사용할 수 있습니다.

Aesculap 멸균 컨테이너 시스템으로 의료 기기를 멸균하고, 보관하며 운송할 수 있습니다. 그 밖에도 사용을 마친 의료 기기의 회수에 사용할 수 있습니다.

Aesculap 멸균 컨테이너 시스템은 증기 멸균에 적합합니다. 광학용 컨테이너는 또한 산화에틸렌을 이용한 멸균용으로도 적합합니다.

별도 표시된 컨테이너 (멸균 컨테이너 S)는 또한 Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX, Sterrad® 100 NX, V-Pro® 1 및 V-Pro® 1 Plus 멸균에도 적합합니다.

알아두기

Sterrad® 100 S, Sterrad® 200, Sterrad® NX 및 Sterrad® 100 NX는 ASP의 등록 상표입니다.

V-Pro® 1 및 V-Pro® 1 Plus는 Steris의 등록 상표입니다.



경고

다른 제조업체의 구성품과 함께 Aesculap 소독 컨테이너를 조합해 사용하면
누출로 인한 오염 위험이 있습니다!
Aesculap은 멸균된 제품의 운송 및 보관 중에 세균 배리어로서 Aesculap 멸균
컨테이너의 기능을 더 이상 보장하지 않습니다.
▶ Aesculap 멸균 컨테이너 제품만을 조합해 사용하십시오.

기능 검사

▶ 멸균 컨테이너의 모든 요소에 손상이 없는지 육안으로 확인하고 올바르게 작동하는지 검사합니다.

▶ PrimeLine 플라스틱 뚜껑 양쪽이 순상되었는지 점검하십시오.

▶ 사용 설명서 TA015110-KO의 4.2 항 기능 점검 정보 그리고 기능 점검 포스터 C63302을 참조하십시오.

세척 및 소독



경고

잘못된 세척 및 소독으로 인한 부식 및 용력 균열의 위험!
▶ 세척 및 소독할 때, 제조업체의 세척 및 소독제 정보를 준수하십시오.
▶ pH 중성 또는 약알칼리성으로만 세척하십시오.



경고

또한 PrimeLine의 경우:
▶ 아세톤 또는 벤진과 같은 솔벤트를 사용하지 마십시오.
▶ 최종 행궁은 종류수 또는 탈염수만 사용하십시오.
▶ 세척 과정에서 뚜껑에 잔여물이 남아 있지 않게 하십시오.
▶ 행궁체를 사용하지 마십시오.