

Aesculap Spine

<b>GB</b>	Instructions for use/Technical description
<b>USA</b>	S <sup>4*</sup> percutaneous instruments
<b>D</b>	Gebrauchsanweisung/Technische Beschreibung
	S <sup>4*</sup> perkutan-Instrumente
<b>F</b>	Mode d'emploi/Description technique
	Instruments percutanés S <sup>4*</sup>
<b>E</b>	Instrucciones de manejo/Descripción técnica
	Instrumentos percutáneos S <sup>4*</sup>
<b>I</b>	Istruzioni per l'uso/Descrizione tecnica
	S <sup>4*</sup> strumenti percutanei
<b>P</b>	Instruções de utilização/Descrição técnica
	Instrumentos percutâneos S <sup>4*</sup>
<b>NL</b>	Gebruiksaanwijzing/Technische beschrijving
	S <sup>4*</sup> percutane instrumenten
<b>S</b>	Brukasanvisning/Teknisk beskrivning
	S <sup>4*</sup> perkutan-instrument
<b>RUS</b>	Инструкция по применению/Техническое описание
	Инструменты для чрескожных вмешательств S <sup>4*</sup>
<b>CZ</b>	Návod k použití/Technický popis
	Perkutánní nástroje S <sup>4*</sup>
<b>PL</b>	Instrukcja używania/Opis techniczny
	Instrumenty przeszkórnne S <sup>4*</sup>
<b>SK</b>	Návod na používanie/Technický opis
	Perkutáne nástroje S <sup>4*</sup>
<b>TR</b>	Kullanım Kılavuzu/Teknik açıklama
	S <sup>4*</sup> perkutan ekipmanları

**B|BRAUN**  
SHARING EXPERTISE

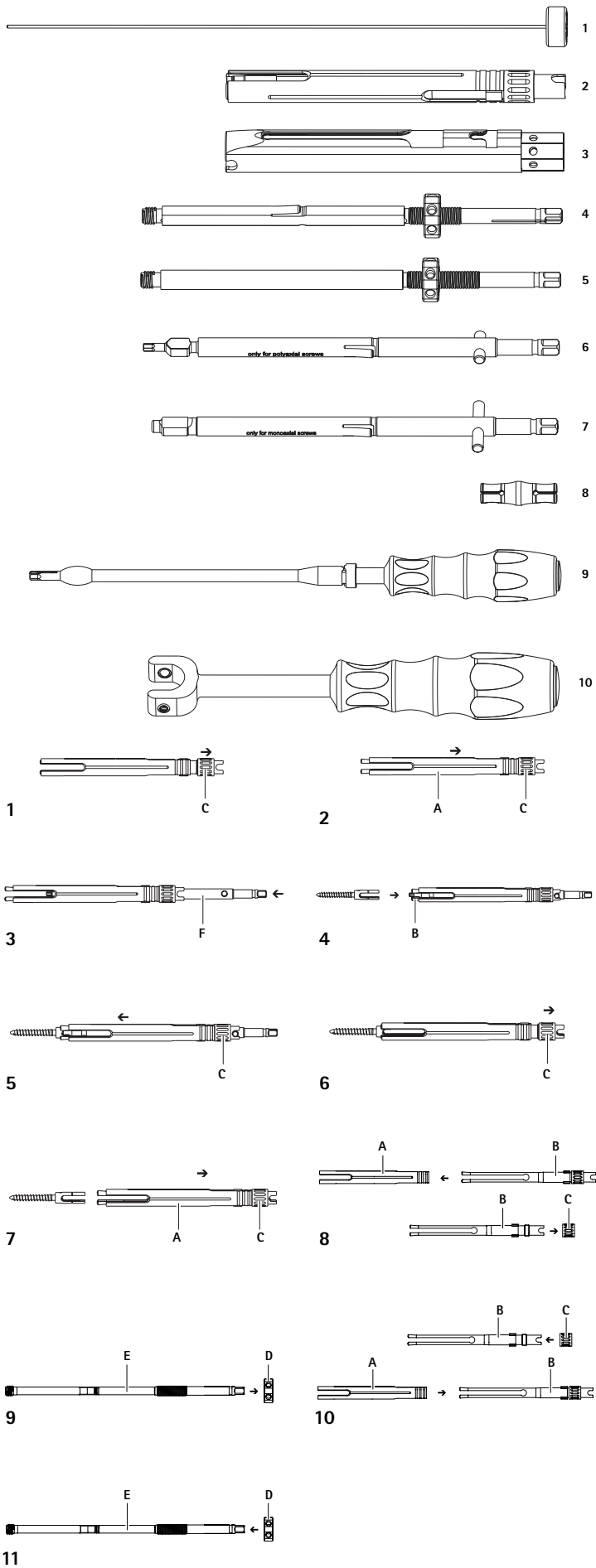
Aesculap AG | Am Aesculap-Platz | 78532 Tuttlingen | Germany  
Phone +49 (0) 7461 95-0 | Fax +49 (0) 7461 95-26 00 | [www.aesculap.com](http://www.aesculap.com)

Aesculap – a B. Braun company

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

**CE** 0123 – DIR 93/42/EEC

Technical alterations reserved



**Aesculap®****S<sup>4</sup>® percutaneous instruments****Legend**

- 1 FW692R cleaning instrument
- 2 FW693R clamping sleeve
- 3 FW735R percutaneous outer sleeve
- 4 FW694R inner sleeve
- 5 FW734R inner sleeve
- 6 FW695R screwdriver (for polyaxial S<sup>4</sup> screws)
- 7 FW696R screwdriver (for monoaxial S<sup>4</sup> screws)
- 8 Axial FW143P spacer
- 9 Insertion instrument for locking screws FW697R
- 10 Brake arm for percutaneous outer sleeve FW736R

**Symbols on product and packages**

Caution, general warning symbol  
Caution, see documentation supplied with the product



Date of manufacture

**Applicable to**

- For item-specific instructions for use and information on material compatibility, see also the Aesculap Extranet at [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

**Intended use**

S<sup>4</sup> percutaneous instruments are used for implanting cannulated S<sup>4</sup> implants of the S<sup>4</sup> spinal system in percutaneous surgical technique.

**Safe handling and preparation****CAUTION**

Federal law restricts this device to sale by, or on order of a physician!

- Ensure that the product and its accessories are operated and used only by persons with the requisite training, knowledge, or experience.
- Read, follow, and keep the instructions for use.
- Use the product only in accordance with its intended use, see Intended use.
- Remove the transport packaging and clean the new product, either manually or mechanically, prior to its initial sterilization.
- Store any new or unused products in a dry, clean, and safe place.
- Prior to each use, inspect the product for loose, bent, broken, cracked, worn, or fractured components.
- Do not use the product if it is damaged or defective. Set aside the product if it is damaged.
- Replace any damaged components immediately with original spare parts.
- Read, reserve and observe surgical manuals S<sup>4</sup> Spinal System instrumentation, S<sup>4</sup> FRI and, if applicable, S<sup>4</sup> SRI.

**Safe operation**

**Danger of death of the patient caused by pushing the guide wire into the aorta!**

- When inserting the S<sup>4</sup> implants or S<sup>4</sup> instruments with the guide wire, always observe the markings on the guide wire.
- Hold the guide wire with a forceps.
- Remove the guide wire at the right moment.



**Risk of injury and/or malfunction!**

- Always carry out a function check prior to using the product.



**Risk of injury if cannulated instruments are punctured with the cleaning instrument!**

- Remove the obstruction carefully with mild pressure.
- Always insert the cleaning instrument in the direction of the working end.
- Do not obstruct the outlet with your hand.



**Damage to cannulated instruments if the cleaning instrument is incorrectly applied!**

- Always insert the cleaning instrument in the direction of the working end.
- Check the cleaning instrument for bending, kinks and other damage before use.

- Disassemble the instrument as far as possible on a separate sterile table, if applicable see Disassembling.
- Carefully insert the cleaning instrument into the cannulation from the handle side in the direction of the working end.
- Remove the obstruction by applying mild pressure with the handle part. Ensure that the cannulation does not become occluded.
- Assemble the instrument, if applicable, see Intended use.

**Clamping sleeve FW693R and screwdriver FW695R/FW696R**

Screwdrivers ease the percutaneous insertion of pedicle screws from the S<sup>4</sup> Spinal System. Depending on the type of screw, the corresponding screwdriver for monoaxial or polyaxial screws must be chosen.

- Assemble the clamping sleeve, see Assembling.

**Insert the pedicle screws in the clamping sleeve**

- Turn fixing screw C in the direction of the arrow until the thread in the direction of the working end becomes visible, see Fig. 1.
- Pull back outer sleeve A as far as possible in the direction of fixing screw C, see Fig. 2.
- Insert screwdriver F into clamping sleeve 2 from the rear end. Ensure that the lateral lugs slide into the grooves right to the bottom, see Fig. 3.
- Insert the working ends of the pedicle screws into tension sleeve B, see Fig. 4. **For polyaxial pedicle screws:** Ensure that the hexagon of the screwdriver is fully inserted in the hexagon of the polyaxial pedicle screw. **When using monoaxial pedicle screws:** Ensure that the dihedral sits securely in the screw head.
- Slide outer sleeve A in the direction of the pedicle screw and with fixing screw C clamp pedicle screw in clamping sleeve 2, see Fig. 5.
- Check to ensure that the implant is properly seated in the clamping sleeve 2.
- For implanting the pedicle screw and inserting the rod, see surgical technique or surgical manual of the S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI and S<sup>4</sup> SRI.

**Remove the clamping sleeve from the applied pedicle screw.**

- Turn fixing screw C in the direction of the arrow until the thread in the direction of the working end becomes visible, see Fig. 6.
- Pull back outer sleeve A in the direction of fixing screw C.
- Completely remove clamping sleeve 2, see Fig. 7.

**Disassembling****FW693R clamping sleeve**

- Remove outer sleeve A over collet B in the direction of the working end.
- Unscrew fixing screw C from the rear end and remove from collet B, see Fig. 8.

**FW694R and FW734R inner sleeve**

- Unscrew nut D from inner sleeve E, see Fig. 9.

**Assembling****FW693R clamping sleeve**

- Screw fixing screw C onto collet B until the thread of the collet is no longer visible.
- Push on outer sleeve A from the front end over collet B, see Fig. 10. Ensure that the slots are aligned with the slot nuts. The grooved end of the clamping sleeve should point in the direction of fixing screw C for improved usability.

**FW694R and FW734R inner sleeve**

- Screw nut D onto inner sleeve E, see Fig. 11.

**Validated reprocessing procedure****General safety instructions****Note**

Adhere to national statutory regulations, national and international standards and directives, and local, clinical hygiene instructions for sterile processing.

**Note**

For patients with Creutzfeldt-Jakob disease (CJD), suspected CJD or possible variants of CJD, observe the relevant national regulations concerning the reprocessing of products.

**Note**

Mechanical reprocessing should be favored over manual cleaning as it gives better and more reliable results.

**Note**

Successful processing of this medical device can only be ensured if the processing method is first validated. The operator/sterile processing technician is responsible for this.

The recommended chemistry was used for validation.

**Note**

If there is no final sterilization, then a virucidal disinfectant must be used.

**Note**

For the latest information on reprocessing and material compatibility see also the Aesculap extranet at [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

The validated steam sterilization procedure was carried out in the Aesculap sterile container system.

**General information**

Dried or affixed surgical residues can make cleaning more difficult or ineffective and lead to corrosion. Therefore the time interval between application and processing should not exceed 6 h; also, neither fixating pre-cleaning temperatures >45 °C nor fixating disinfecting agents (active ingredient: aldehydes/alcohols) should be used.

Excessive measures of neutralizing agents or basic cleaners may result in a chemical attack and/or to fading and the laser marking becoming unreadable visually or by machine for stainless steel.

Residues containing chlorine or chlorides e.g. in surgical residues, medicines, saline solutions and in the service water used for cleaning, disinfection and sterilization will cause corrosion damage (pitting, stress corrosion) and result in the destruction of stainless steel products. These must be removed by rinsing thoroughly with demineralized water and then drying.

Additional drying, if necessary.

Only process chemicals that have been tested and approved (e.g. VAH or FDA approval or CE mark) and which are compatible with the product's materials according to the chemical manufacturers' recommendations may be used for processing the product. All the chemical manufacturer's application specifications must be strictly observed. Failure to do so can result in the following problems:

- Optical changes of materials, e.g. fading or discoloration of titanium or aluminum. For aluminum, the application/process solution only needs to be of pH >8 to cause visible surface changes.
- Material damage such as corrosion, cracks, fracturing, premature aging or swelling.
- Do not use metal cleaning brushes or other abrasives that would damage the product surfaces and could cause corrosion.
- Further detailed advice on hygienically safe and material-/value-preserving reprocessing can be found at [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org), link to Publications, Red Brochure – Proper maintenance of instruments.

**Disassembling the product before carrying out the reprocessing procedure**

- Disassemble the product immediately after use, as described in the respective instructions for use.

**Preparations at the place of use**

- If applicable, rinse non-visible surfaces preferably with deionized water, with a disposable syringe for example.
- Remove any visible surgical residues to the extent possible with a damp, lint-free cloth.
- Transport the dry product in a sealed waste container for cleaning and disinfection within 6 hours.

## Preparation before cleaning

- Dismantle the product prior to cleaning, see Disassembling.

## Cleaning/disinfection

### Product-specific safety notes on the reprocessing procedure



**Damage to the product due to inappropriate cleaning/disinfecting agents and/or excessive temperatures!**

- Use cleaning and disinfecting agents according to the manufacturer's instructions which
  - are approved for the material in question (e.g., aluminum, plastics, high-grade steel).
- Observe specifications regarding concentration, temperature and exposure time.

- Carry out ultrasound cleaning:
  - as an effective mechanical supplement to manual cleaning/disinfecting.
  - as a pre-cleaning procedure for products with encrusted residues, in preparation for mechanical cleaning/disinfecting.
  - as an integrated mechanical support measure for mechanical cleaning/disinfecting.
  - for additional cleaning of products with residues left after mechanical cleaning/disinfecting.

### Validated cleaning and disinfection procedure

Validated procedure	Specific requirements	Reference
Manual cleaning with immersion disinfection  ■ FW692R cleaning instrument ■ Insertion instrument for locking screws FW697R	<ul style="list-style-type: none"> <li>Cleaning brush: e.g. TA007747 or TE654202</li> <li>20 ml disposable syringe</li> <li>Keep working ends open for cleaning.</li> <li>When cleaning products with movable hinges, ensure that these are in an open position and, if applicable, move the joint while cleaning.</li> <li>Drying phase: Use a lint-free cloth or medical compressed air</li> </ul>	Chapter Manual cleaning/disinfection and sub-chapter: <ul style="list-style-type: none"> <li>Chapter Manual cleaning with immersion disinfection</li> </ul>
Mechanical alkaline cleaning and thermal disinfection  ■ FW693R clamping sleeve ■ FW694R und FW734R inner sleeve ■ Screwdriver FW695R and FW696R ■ Spacer FW143P ■ FW735R percutaneous outer sleeve ■ Brake arm for percutaneous outer sleeve FW736R	<ul style="list-style-type: none"> <li>Place the product in a tray that is suitable for cleaning (avoiding rinsing blind spots).</li> <li>Connect components with lumens and channels directly to the rinsing port of the injector carriage.</li> <li>Keep working ends open for cleaning.</li> <li>Place products in the tray with their hinges open.</li> </ul>	Chapter Mechanical cleaning/disinfecting and sub-chapter: <ul style="list-style-type: none"> <li>Chapter Mechanical alkaline cleaning and thermal disinfecting</li> </ul>
Manual pre-cleaning with brush and subsequent mechanical alkaline cleaning and thermal disinfection  ■ FW693R clamping sleeve ■ FW694R und FW734R inner sleeve ■ Screwdriver FW695R and FW696R ■ Spacer FW143P ■ FW735R percutaneous outer sleeve ■ Brake arm for percutaneous outer sleeve FW736R	<ul style="list-style-type: none"> <li>Cleaning brush: e.g. TA007747 or TE654202</li> <li>20 ml disposable syringe</li> <li>Place the product in a tray that is suitable for cleaning (avoiding rinsing blind spots).</li> <li>Connect components with lumens and channels directly to the rinsing port of the injector carriage.</li> <li>Keep working ends open for cleaning.</li> <li>Place products in the tray with their hinges open.</li> </ul>	Chapter Mechanical cleaning/disinfection with manual pre-cleaning and sub-chapter: <ul style="list-style-type: none"> <li>Chapter Manual pre-cleaning with a brush</li> <li>Chapter Mechanical alkaline cleaning and thermal disinfecting</li> </ul>

### Manual cleaning/disinfection



**Risk to patients!**

- The product must only be cleaned mechanically!

Phase	Step	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Water quality	Chemical
I	Disinfecting cleaning	RT (cold)	>15	2	D-W	Aldehyde-free, phenol-free, and QUAT-free concentrate, pH ~ 9*
II	Intermediate rinse	RT (cold)	1	-	D-W	-
III	Disinfection	RT (cold)	15	2	D-W	Aldehyde-free, phenol-free, and QUAT-free concentrate, pH ~ 9*
IV	Final rinse	RT (cold)	1	-	FD-W	-
V	Drying	RT	-	-	-	-

D-W: Drinking water

FD-W: Fully desalinated water (deminerlized, low microbiological contamination: drinking water quality at least)

RT: Room temperature

\*Recommended: BBraun Stabimed

- Note the information on appropriate cleaning brushes and disposable syringes, see Validated cleaning and disinfection procedure.

#### Phase I

- Fully immerse the product in the cleaning/disinfectant for at least 15 min. Ensure that all accessible surfaces are moistened.
- Clean the product with a suitable cleaning brush in the solution until all discernible residues have been removed from the surface.
- If applicable, brush through non-visible surfaces with an appropriate cleaning brush for at least 1 min.
- Mobilize non-rigid components, such as set screws, links, etc. during cleaning.
- Thoroughly rinse through these components with the cleaning disinfectant solution (at least five times), using a disposable syringe.

#### Phase II

- Rinse/flush the product thoroughly (all accessible surfaces) under running water.
- Mobilize non-rigid components, such as set screws, joints, etc. during rinsing.
- Drain any remaining water fully.

#### Phase III

- Fully immerse the product in the disinfectant solution.
- Mobilize non-rigid components, such as set screws, joints, etc. during rinsing.
- Rinse lumens at least 5 times at the beginning of the exposure time using an appropriate disposable syringe. Ensure that all accessible surfaces are moistened.

#### Phase IV

- Rinse/flush the product thoroughly (all accessible surfaces).
- Mobilize non-rigid components, such as set screws, joints, etc. during final rinse.
- Rinse lumens with an appropriate disposable syringe at least five times.
- Drain any remaining water fully.

#### Phase V

- Dry the product in the drying phase with suitable equipment (e.g. cloth, compressed air), see Validated cleaning and disinfection procedure.

### Mechanical cleaning/disinfecting

#### Note

The cleaning and disinfection device must be of tested and approved effectiveness (e.g. FDA approval or CE mark according to DIN EN ISO 15883).

#### Note

The cleaning and disinfection device used for processing must be serviced and checked at regular intervals.

### Mechanical alkaline cleaning and thermal disinfecting

Machine type: single-chamber cleaning/disinfection device without ultrasound

Phase	Step	T [°C/°F]	t [min]	Water quality	Chemical/Note
I	Prerinse	<25/77	3	D-W	-
II	Cleaning	55/131	10	FD-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>Concentrate, alkaline:           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH = 13</li> <li>&lt; 5 % anionic surfactant</li> </ul> </li> <li>0.5 % working solution           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH = 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Intermediate rinse	>10/50	1	FD-W	-
IV	Thermal disinfecting	90/194	5	FD-W	-
V	Drying	-	-	-	According to the program for cleaning and disinfection device

D-W: Drinking water

FD-W: Fully desalinated water (deminerlized, low microbiological contamination: drinking water quality at least)

\*Recommended: BBraun Helimatic Cleaner alkaline

- Check visible surfaces for residues after mechanical cleaning/disinfecting.

### Mechanical cleaning/disinfection with manual pre-cleaning

#### Note

The cleaning and disinfection device must be of tested and approved effectiveness (e.g. FDA approval or CE mark according to DIN EN ISO 15883).

#### Note

The cleaning and disinfection device used for processing must be serviced and checked at regular intervals.

### Manual pre-cleaning with a brush

Phase	Step	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Water quality	Chemical
I	Disinfectant cleaning	RT (cold)	>15	2	D-W	Aldehyde-free, phenol-free, and QUAT-free concentrate, pH ~ 9*
II	Rinsing	RT (cold)	1	-	D-W	-

D-W: Drinking water

RT: Room temperature

\*Recommended: BBraun Stabimed

- Note the information on appropriate cleaning brushes and disposable syringes, see Validated cleaning and disinfection procedure.

#### Phase I

- Fully immerse the product in the cleaning/disinfectant for at least 15 min. Ensure that all accessible surfaces are moistened.
- Clean the product with a suitable cleaning brush in the solution until all discernible residues have been removed from the surface.
- If applicable, brush through non-visible surfaces with an appropriate cleaning brush for at least 1 min.
- Mobilize non-rigid components, such as set screws, links, etc. during cleaning.
- Thoroughly rinse through these components with the cleaning disinfectant solution (at least five times), using a disposable syringe.

## Phase II

- ▶ Rinse/flush the product thoroughly (all accessible surfaces) under running water.
- ▶ Mobilize non-rigid components, such as set screws, joints, etc. during rinsing.

## Mechanical alkaline cleaning and thermal disinfecting

Machine type: single-chamber cleaning/disinfection device without ultrasound

Phase	Step	T [°C/°F]	t [min]	Water quality	Chemical
I	Prerinse	<25/77	3	D-W	-
II	Cleaning	55/131	10	FD-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrate, alkaline:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH = 13</li> <li>- &lt;5 % anionic surfactant</li> </ul> </li> <li>■ 0.5% working solution           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH = 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Intermediate rinse	>10/50	1	FD-W	-
IV	Thermal disinfecting	90/194	5	FD-W	-
V	Drying	-	-	-	According to the program for cleaning and disinfection device

D-W: Drinking water

FD-W: Fully desalinated water (demineralized, low microbiological contamination: drinking water quality at least)

\*Recommended: BBraun Helimatic Cleaner alkaline

- ▶ Check visible surfaces for residues after mechanical cleaning/disinfecting.

## Inspection, maintenance and checks



**Damage (metal seizure/friction corrosion) to the product caused by insufficient lubrication!**

- ▶ Prior to function checks, lubricate moving parts (e.g. joints, pusher components and threaded rods) with maintenance oil suitable for the respective sterilization process (e.g. for steam sterilization: Aesculap STERILIT® I oil spray JG600 or STERILIT® I drip lubricator JG598).

- ▶ Allow the product to cool down to room temperature.
- ▶ After each complete cleaning, disinfecting and drying cycle, check that the product is dry, clean, operational, and free of damage (e.g. broken insulation or corroded, loose, bent, broken, cracked, worn, or fractured components).
- ▶ Dry the product if it is wet or damp.
- ▶ Repeat cleaning and disinfection of products that still show impurities or contamination.
- ▶ Check that the product functions correctly.
- ▶ Immediately put aside damaged or inoperative products and send them to Aesculap Technical Service, see Technical Service.
- ▶ Assemble dismountable products, see Assembling.
- ▶ Check for compatibility with associated products.

## Packaging

- ▶ Place the product in its holder or on a suitable tray. Ensure that all cutting edges are protected.
- ▶ Pack trays appropriately for the intended sterilization process (e.g. in Aesculap sterile containers).
- ▶ Ensure that the packaging provides sufficient protection against recontamination of the product during storage.

## Steam sterilization

### Note

The product may only be sterilized when dismantled.

- ▶ Check to ensure that the sterilizing agent will come into contact with all external and internal surfaces (e.g. by opening any valves and faucets).
- ▶ Validated sterilization process
  - Disassemble the product
  - Steam sterilization through fractionated vacuum process
  - Steam sterilizer according to DIN EN 285 and validated according to DIN EN ISO 17665
  - Sterilization using fractionated vacuum process at 134 °C/holding time 5 min
- ▶ When sterilizing several products at the same time in a steam sterilizer, ensure that the maximum load capacity of the steam sterilizer specified by the manufacturer is not exceeded.

## Sterilization for the US market

- Aesculap advises against sterilizing the device by flash sterilization or chemical sterilization.
- Sterilization may be accomplished by a standard prevacuum cycle in a steam autoclave.

To achieve a sterility assurance level of 10<sup>-6</sup>, Aesculap recommends the following parameters:

### Aesculap Orga Tray/Sterile container (perforated bottom)

#### Minimum cycle parameters\*

Sterilization method	Temp.	Time	Minimum drying time
Prevacuum	270 °F/275 °F	4 min	20 min

\*Aesculap has validated the above sterilization cycle and has the data on file. The validation was accomplished in an Aesculap sterile container cleared by FDA for the sterilization and storage of these products. Other sterilization cycles may also be suitable, however individuals or hospitals not using the recommended method are advised to validate any alternative method using appropriate laboratory techniques. Use an FDA cleared accessory to maintain sterility after processing, such as a wrap, pouch, etc.

### WARNING for the US market

If this device is/was used in a patient with, or suspected of having Creutzfeldt-Jakob Disease (CJD), the device cannot be reused and must be destroyed due to the inability to reprocess or sterilize to eliminate the risk of crosscontamination.

## Storage

- ▶ Store sterile products in germ-proof packaging, protected from dust, in a dry, dark, temperature-controlled area.

## Technical Service



### Risk of injury and/or malfunction!

- ▶ Do not modify the product.

▶ For service and repairs, please contact your national B. Braun/Aesculap agency.  
Modifications carried out on medical technical equipment may result in loss of guarantee/warranty rights and forfeiture of applicable licenses.

### Service addresses

Aesculap Technischer Service  
Am Aesculap-Platz  
78532 Tuttlingen / Germany  
Phone: +49 (7461) 95-1602  
Fax: +49 (7461) 16-5621  
E-Mail: ats@aeculap.de

Or in the US:

Aesculap Implant Systems LLC  
Attn. Aesculap Technical Services  
615 Lambert Pointe Drive  
Hazelwood  
MO, 63042  
Aesculap Repair Hotline  
Phone: +1 (800) 214-3392  
Fax: +1 (314) 895-4420

Other service addresses can be obtained from the address indicated above.

## Disposal

- ▶ Adhere to national regulations when disposing of or recycling the product, its components and its packaging!

## Distributor in the US/Contact in Canada for product information and complaints

Aesculap Implant Systems LLC  
3773 Corporate Parkway  
Center Valley, PA, 18034,  
USA

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

## Aesculap® S<sup>4</sup>® perkutan-Instrumente

### Legende

- 1 Reinigungsinstrument FW692R
- 2 Klemmhülse FW693R
- 3 Perkutane Außenhülse FW735R
- 4 Innenhülse FW694R
- 5 Innenhülse FW734R
- 6 Schraubendreher FW695R (für polyaxiale S<sup>4</sup> Schrauben)
- 7 Schraubendreher FW696R (für monoaxiale S<sup>4</sup> Schrauben)
- 8 Abstandshalter axial FW143P
- 9 Einsetzinstrument für Verriegelungsschrauben FW697R
- 10 Gegenhalter für perkutane Außenhülse FW736R

### Symbole an Produkt und Verpackung

	Achtung, allgemeines Warnzeichen Achtung, Begleitdokumente beachten
	Herstell datum

### Geltungsbereich

- Für artikelspezifische Gebrauchsanweisungen und Informationen zur Materialverträglichkeit siehe auch Aesculap Extranet unter [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

### Verwendungszweck

S<sup>4</sup> perkutan-Instrumente werden zur Implantation von kanülierten S<sup>4</sup>-Implantaten des S<sup>4</sup> Spinal Systems in perkutaner Operationstechnik verwendet.

### Sichere Handhabung und Bereitstellung

- Produkt und Zubehör nur von Personen betreiben und anwenden lassen, die die erforderliche Ausbildung, Kenntnis oder Erfahrung haben.
- Gebrauchsanweisung lesen, einhalten und aufbewahren.
- Produkt nur bestimmungsgemäß verwenden, siehe Verwendungszweck.
- Fabrikneues Produkt nach Entfernung der Transportverpackung und vor der ersten Sterilisation reinigen (manuell oder maschinell).
- Fabrikneuer oder unbenutztes Produkt an einem trockenen, sauberen und geschützten Platz aufbewahren.
- Produkt vor jeder Verwendung visuell prüfen auf: lose, verbogene, zerbrochene, rissige, abgenutzte und abgebrochene Teile.
- Kein beschädigtes oder defektes Produkt verwenden. Beschädigtes Produkt sofort aussortieren.
- Beschädigte Einzelteile sofort durch Originalersatzteile ersetzen.
- OP-Manuals S<sup>4</sup> Spinal System-Instrumentierung, S<sup>4</sup> FRI und ggf. S<sup>4</sup> SRI lesen, einhalten und aufbewahren.

### Bedienung

	<b>Lebensgefahr für den Patienten durch Vorscheben des Führungsdräts in die Aorta!</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>► Beim Einbringen von S<sup>4</sup>-Implantaten bzw. S<sup>4</sup>-Instrumenten über den Führungsdraht Markierungen am Führungsdrat beachten.</li> <li>► Führungsdrat mit einer Zange festhalten.</li> <li>► Führungsdrat rechtzeitig entnehmen.</li> </ul>
	<b>Verletzungsgefahr und/oder Fehlfunktion!</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>► Vor jedem Gebrauch Funktionsprüfung durchführen.</li> </ul>

### Reinigungsinstrument FW692R

Das Reinigungsinstrument wird zum Reinigen/Freiräumen der Kanülierung verwendet, wenn ein kanüliertes Instrument intra-operativ mit Weichteilgewebe oder Knochenspänen verstopft ist.

	<b>Verletzungsgefahr beim Durchstossen von kanülierten Instrumenten mit dem Reinigungsinstrument!</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>► Verstopfung vorsichtig mit leichtem Druck lösen.</li> <li>► Reinigungsinstrument immer Richtung Arbeitsende einführen.</li> <li>► Austrittsöffnung nicht mit der Hand verschließen.</li> </ul>
	<b>Beschädigung von kanülierten Instrumenten durch fehlerhafte Anwendung des Reinigungsinstruments!</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>► Reinigungsinstrument immer Richtung Arbeitsende einführen.</li> <li>► Reinigungsinstrument vor der Anwendung auf Biegung, Knickung oder anderweitige Beschädigung untersuchen.</li> </ul>

- Instrument auf separatem Steriltisch so weit möglich demontieren, ggf. siehe Demontage.
- Reinigungsinstrument von Handgriffseite in Kanülierung vorsichtig in Richtung Arbeitsende einführen.
- Verstopfung durch leichten Druck mit dem Griffstück entfernen. Dabei darauf achten, dass die Kanülierung nicht verschlossen wird.
- Instrument montieren, ggf. siehe Verwendungszweck.

### Klemmhülse FW693R und Schraubendreher FW695R/FW696R

Schraubendreher erleichtern das perkutane Einbringen von Pedikelschrauben aus dem S<sup>4</sup> Spinal System. Je nach Schraubenart muss der entsprechende Schraubendreher für mono- oder polyaxiale Schrauben gewählt werden.

- Klemmhülse zusammensetzen, siehe Montage.

### Pedikelschrauben in Klemmhülse einsetzen

- Klemmschraube C so weit in Pfeilrichtung zurückdrehen, bis das Gewinde Richtung Arbeitsende sichtbar wird, siehe Abb. 1.
- Außenhülse A so weit wie möglich Richtung Klemmschraube C zurückziehen, siehe Abb. 2.
- Schraubendreher F von hinten in Klemmhülse 2 einführen. Dabei darauf achten, dass die seitlichen Zapfen in die Nuten bis zum Grund gleiten, siehe Abb. 3.
- Pedikelschrauben am Arbeitende in Spannhülse B einführen, siehe Abb. 4. Bei polyaxialen Pedikelschrauben: Sicherstellen, dass der Sechskant des Schraubendrehers vollständig im Sechskant der polyaxialen Pedikelschraube eingefügt ist. Bei monoaxialen Pedikelschrauben: Sicherstellen, dass der Zweiflach sicher im Schraubkopf sitzt.
- Außenhülse A Richtung Pedikelschraube schieben und mit Klemmschraube C Pedikelschraube in Klemmhülse 2 festklemmen, siehe Abb. 5.
- Sicherer Sitz des Implantats in der Klemmhülse 2 prüfen.
- Zum Implantieren der Pedikelschraube und Einsetzen des Stabs, siehe OP-Technik bzw. OP-Manual des S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI und S<sup>4</sup> SRI.

### Klemmhülse von gesetzter Pedikelschraube abnehmen

- Klemmschraube C so weit in Pfeilrichtung zurückdrehen, bis das Gewinde Richtung Arbeitsende sichtbar wird, siehe Abb. 6.
- Außenhülse A Richtung Klemmschraube C zurückziehen.
- Kpl. Klemmhülse 2 abnehmen, siehe Abb. 7.

### Demontage

#### Klemmhülse FW693R

- Außenhülse A über die Spannzange B in Richtung Arbeitsende abziehen.
- Klemmschraube C nach hinten abschrauben und von Spannzange B entfernen, siehe Abb. 8.

#### Innenhülse FW694R und FW734R

- Mutter D von Innenhülse E abschrauben, siehe Abb. 9.

### Montage

#### Klemmhülse FW693R

- Klemmschraube C auf Spannzange B so weit aufschrauben, bis Gewinde der Spannzange gerade verdeckt.
- Außenhülse A von vorne über die Spannzange B aufschieben, siehe Abb. 10. Dabei auf die Ausrichtung der Schlüsse zu den Nutenachten. Das geriffelte Ende der Klemmhülse sollte zur besseren Bedienbarkeit Richtung Klemmschraube C zeigen.

#### Innenhülse FW694R und FW734R

- Mutter D auf Innenhülse E aufschrauben, siehe Abb. 11.

### Validiertes Aufbereitungsverfahren

#### Allgemeine Sicherheitshinweise

##### Hinweis

Nationale gesetzliche Vorschriften, nationale und internationale Normen und Richtlinien und die eigenen Hygienevorschriften zur Aufbereitung einhalten.

##### Hinweis

Bei Patienten mit Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (CJK), CJK-Verdacht oder möglichen Varianten bezüglich der Aufbereitung der Produkte die jeweils gültigen nationalen Verordnungen einhalten.

##### Hinweis

Die maschinelle Aufbereitung ist aufgrund eines besseren und sichereren Reinigungsergebnisses gegenüber der manuellen Reinigung vorzuziehen.

##### Hinweis

Es ist zu beachten, dass die erfolgreiche Aufbereitung dieses Medizinprodukts nur nach vorheriger Validierung des Aufbereitungsprozesses sichergestellt werden kann. Die Verantwortung hierfür trägt der Betreiber/Aufbereiter. Zur Validierung wurde die empfohlene Chemie verwendet.

##### Hinweis

Wenn keine abschließende Sterilisation erfolgt, muss ein viruzides Desinfektionsmittel verwendet werden.

##### Hinweis

Aktuelle Informationen zur Aufbereitung und zur Materialverträglichkeit siehe auch Aesculap Extranet unter [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)  
Das validierte Dampfsterilisationsverfahren wurde im Aesculap-Sterilcontainer-System durchgeführt.

#### Allgemeine Hinweise

Angetrocknete bzw. fixierte OP-Rückstände können die Reinigung erschweren bzw. unwirksam machen und zu Korrosion führen. Demzufolge sollte ein Zeitraum zwischen Anwendung und Aufbereitung von 6 h nicht überschritten, sollten keine fixierenden Vorreinigungstemperaturen >45 °C angewendet und keine fixierenden Desinfektionsmittel (Wirkstoffbasis: Aldehyd, Alkohol) verwendet werden.

Überdosierte Neutralisationsmittel oder Grundreiniger können zu einem chemischen Angriff und/oder zur Verblasung und visuellen oder maschinellen Unlesbarkeit der Laserbeschriftung bei nicht rostendem Stahl führen.

Bei nicht rostendem Stahl führen Chlor- bzw. chloridhaltige Rückstände (z. B. OP-Rückstände, Arzneimittel, Kochsalzlösungen, im Wasser zur Reinigung, Desinfektion und Sterilisation) zu Korrosionsschäden (Lochkorrosion, Spannungskorrosion) und somit zur Zerstörung der Produkte. Zur Entfernung muss eine ausreichende Spülung mit vollentsalztem Wasser mit anschließender Trocknung erfolgen.

Nachtrocknen, wenn erforderlich.

Es dürfen nur Prozess-Chemikalien eingesetzt werden, die geprüft und freigegeben sind (z. B. VAH- oder FDA-Zulassung bzw. CE-Kennzeichnung) und vom Chemikalienhersteller hinsichtlich Materialverträglichkeit empfohlen wurden. Sämtliche Anwendungsvorgaben des Chemikalienherstellers sind strikt einzuhalten. Im anderen Fall kann dies zu nachfolgenden Problemen führen:

- Optische Materialveränderungen wie z. B. Verblasen oder Farbveränderungen bei Titan oder Aluminium. Bei Aluminium können sichtbare Oberflächenveränderungen bereits bei einem pH-Wert von >8 in der Anwendungs-/Gebrauchslösung auftreten.
- Materialschäden, wie z. B. Korrosion, Risse, Brüche, vorzeitige Alterung oder Quellung.
- Zur Reinigung keine Metallbürsen oder keine anderen die Oberfläche verletzenden Scheuermittel verwenden, da sonst Korrosionsgefahr besteht.
- Weitere detaillierte Hinweise zu einer hygienisch sicheren und materialschonenden/werterhaltenden Wiederaufbereitung, siehe [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) Rubrik Veröffentlichungen Rote Broschüre – Instrumentenaufbereitung richtig gemacht.

### Demontage vor der Durchführung des Aufbereitungsverfahrens

- Produkt unmittelbar nach dem Gebrauch nach Anleitung demontieren.

## Vorbereitung am Gebrauchsor

- Wenn zutreffend, nicht einsehbare Oberflächen vorzugsweise mit VE-Wasser, z. B. mit Einmalspritze, spülen.
- Sichtbare OP-Rückstände möglichst vollständig mit einem feuchten, flusenfreien Tuch entfernen.
- Produkt trocken in geschlossenem Entsorgungscontainer binnen 6 h zur Reinigung und Desinfektion transportieren.

## Vorbereitung vor der Reinigung

- Produkt vor der Reinigung zerlegen, siehe Demontage.

## Reinigung/Desinfektion

### Produktspezifische Sicherheitshinweise zum Aufbereitungsverfahren



- Schäden am Produkt durch ungeeignete Reinigungs-/Desinfektionsmittel und/oder zu hohe Temperaturen!**
- Reinigungs- und Desinfektionsmittel nach Anweisungen des Herstellers verwenden,
    - die für (z. B. Aluminium, Kunststoffe, Edelstahl) zugelassen sind.
  - Angaben zu Konzentration, Temperatur und Einwirkzeit beachten.

#### ► Ultraschallreinigung durchführen:

- als effektive mechanische Unterstützung zur manuellen Reinigung/Desinfektion.
- zur Vorreinigung von Produkten mit angetrockneten Rückständen vor der maschinellen Reinigung/Desinfektion.
- als integrierte mechanische Unterstützung bei der maschinellen Reinigung/Desinfektion.
- zur Nachreinigung von Produkten mit nicht entfernten Rückständen nach maschineller Reinigung/Desinfektion.

### Validiertes Reinigungs- und Desinfektionsverfahren

Validiertes Verfahren	Besonderheiten	Referenz
Manuelle Reinigung mit Tauchdesinfektion	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Reinigungsbürste: z. B. TA007747 bzw. TE654202</li> <li>■ Einmalspritze 20 ml</li> <li>■ Arbeitsenden zur Reinigung geöffnet halten.</li> <li>■ Produkt mit beweglichen Gelenken in geöffneter Stellung bzw. unter Bewegung der Gelenke reinigen.</li> <li>■ Trocknungsphase: Flusenfreies Tuch oder medizinische Druckluft verwenden</li> </ul>	Kapitel Manuelle Reinigung/Desinfektion und Unterkapitel:  ■ Kapitel Manuelle Reinigung mit Tauchdesinfektion
Maschinelle alkalische Reinigung und thermische Desinfektion	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Produkt auf reinigungsgerechten Siebkorb legen (Spülshatten vermeiden).</li> <li>■ Einzelteile mit Lumen und Kanälen direkt an den speziellen Spül-Anschluss des Injektorwagens anschließen.</li> <li>■ Arbeitsenden zur Reinigung geöffnet halten.</li> <li>■ Produkt mit geöffnetem Gelenk auf dem Siebkorb lagern.</li> </ul>	Kapitel Maschinelle Reinigung/Desinfektion und Unterkapitel:  ■ Kapitel Maschinelle alkalische Reinigung und thermische Desinfektion
Manuelle Vorreinigung mit Bürste und anschließender maschineller alkalischer Reinigung und thermischer Desinfektion	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Reinigungsbürste: z. B. TA007747 bzw. TE654202</li> <li>■ Einmalspritze 20 ml</li> <li>■ Produkt auf reinigungsgerechten Siebkorb legen (Spülshatten vermeiden).</li> <li>■ Einzelteile mit Lumen und Kanälen direkt an den speziellen Spül-Anschluss des Injektorwagens anschließen.</li> <li>■ Arbeitsenden zur Reinigung geöffnet halten.</li> <li>■ Produkt mit geöffnetem Gelenk auf dem Siebkorb lagern.</li> </ul>	Kapitel Maschinelle Reinigung/Desinfektion mit manueller Vorreinigung und Unterkapitel:  ■ Kapitel Manuelle Vorreinigung mit Bürste ■ Kapitel Maschinelle alkalische Reinigung und thermische Desinfektion
<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Klemmhülse FW693R</li> <li>■ Innenhülse FW694R und FW734R</li> <li>■ Schraubendreher FW695R und FW696R</li> <li>■ Abstandshalter FW143P</li> <li>■ Perkutane Außenhülse FW735R</li> <li>■ Gegenhalter für perkutane Außenhülse FW736R</li> </ul>		

### Manuelle Reinigung/Desinfektion



- Patientengefährdung!**
- Produkt ausschließlich maschinell reinigen!

- Vor der manuellen Desinfektion das Spülwasser ausreichend vom Produkt abtropfen lassen, um eine Verdünnung der Desinfektionsmittellösung zu verhindern.
- Nach der manuellen Reinigung/Desinfektion einsehbare Oberflächen visuell auf Rückstände prüfen.
- Falls nötig, den Reinigungs-/Desinfektionsprozess wiederholen.

### Manuelle Reinigung mit Tauchdesinfektion

Phase	Schritt	T [°C/°F]	t [min]	Konz. [%]	Wasser-Qualität	Chemie
I	Desinfizierende Reinigung	RT (kalt)	>15	2	T-W	Konzentrat aldehyd-, phenol- und QAV-frei, pH ~ 9*
II	Zwischenspülung	RT (kalt)	1	-	T-W	-
III	Desinfektion	RT (kalt)	15	2	T-W	Konzentrat aldehyd-, phenol- und QAV-frei, pH ~ 9*
IV	Schlusspülung	RT (kalt)	1	-	VE-W	-
V	Trocknung	RT	-	-	-	-

T-W: Trinkwasser

VE-W: Vollentsalztes Wasser (demineralisiert, mikrobiologisch mindestens Trinkwasserqualität)

RT: Raumtemperatur

\*Empfohlen: BBraun Stabimed

- Informationen zu geeigneten Reinigungsbürsten und Einmalspritzen beachten, siehe Validiertes Reinigungs- und Desinfektionsverfahren.

#### Phase I

- Produkt mindestens 15 min vollständig in die reinigungsaktive Desinfektionslösung eintauchen. Dabei darauf achten, dass alle zugänglichen Oberflächen benetzt sind.
- Produkt mit einer geeigneten Reinigungsbürste in der Lösung so lange reinigen, bis auf der Oberfläche keine Rückstände mehr zu erkennen sind.
- Wenn zutreffend, nicht einsehbare Oberflächen mindestens 1 min mit einer geeigneten Reinigungsbürste durchbürsten.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Reinigung bewegen.
- Anschließend diese Stellen mit der reinigungsaktiven Desinfektionslösung und einer geeigneten Einmalspritze gründlich durchspülen, jedoch mindestens 5-mal.

#### Phase II

- Produkt vollständig (alle zugänglichen Oberflächen) unter fließendem Wasser ab-/durchspülen.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Spülung bewegen.
- Restwasser ausreichend abtropfen lassen.

#### Phase III

- Produkt vollständig in die Desinfektionslösung eintauchen.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Desinfektion bewegen.
- Lumen zu Beginn der Einwirkzeit mit einer geeigneten Einmalspritze mindestens 5-mal spülen. Dabei darauf achten, dass alle zugänglichen Oberflächen benetzt sind.

#### Phase IV

- Produkt vollständig (alle zugänglichen Oberflächen) ab-/durchspülen.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Schlusssspülung bewegen.
- Lumen mit einer geeigneten Einmalspritze mindestens 5-mal spülen.
- Restwasser ausreichend abtropfen lassen.

#### Phase V

- Produkt in der Trocknungsphase mit den geeigneten Hilfsmitteln (z. B. Tücher, Druckluft) trocknen, siehe Validiertes Reinigungs- und Desinfektionsverfahren.

### Maschinelle Reinigung/Desinfektion

#### Hinweis

Das Reinigungs- und Desinfektionsgerät muss grundsätzlich eine geprüfte Wirksamkeit besitzen (z. B. FDA-Zulassung bzw. CE-Kennzeichnung entsprechend der DIN EN ISO 15883).

#### Hinweis

Das eingesetzte Reinigungs- und Desinfektionsgerät muss regelmäßig gewartet und überprüft werden.

### Maschinelle alkalische Reinigung und thermische Desinfektion

Gerätetyp: Einkammer-Reinigungs-/Desinfektionsgerät ohne Ultraschall

Phase	Schritt	T [°C/°F]	t [min]	Wasser-Qualität	Chemie/Bemerkung
I	Vorspülen	<25/77	3	T-W	-
II	Reinigung	55/131	10	VE-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Konzentrat, alkalisch:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt; 5 % anionische Tenside</li> </ul> </li> <li>■ Gebrauchslösung 0,5 %</li> <li>- pH ~ 11*</li> </ul>
III	Zwischenspülung	>10/50	1	VE-W	-
IV	Thermodesinfektion	90/194	5	VE-W	-
V	Trocknung	-	-	-	Gemäß Programm für Reinigungs- und Desinfektionsgerät

T-W: Trinkwasser

VE-W: Vollentsalztes Wasser (demineralisiert, mikrobiologisch mindestens Trinkwasserqualität)

\*Empfohlen: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Nach der maschinellen Reinigung/Desinfektion einsehbare Oberflächen auf Rückstände prüfen.

### Maschinelle Reinigung/Desinfektion mit manueller Vorreinigung

#### Hinweis

Das Reinigungs- und Desinfektionsgerät muss grundsätzlich eine geprüfte Wirksamkeit besitzen (z. B. FDA-Zulassung bzw. CE-Kennzeichnung entsprechend der DIN EN ISO 15883).

#### Hinweis

Das eingesetzte Reinigungs- und Desinfektionsgerät muss regelmäßig gewartet und überprüft werden.

### Manuelle Vorreinigung mit Bürste

Phase	Schritt	T [°C/°F]	t [min]	Konz. [%]	Wasser-Qualität	Chemie
I	Desinfizierende Reinigung	RT (kalt)	>15	2	T-W	Konzentrat aldehyd-, phenol- und QAV-frei, pH ~ 9*
II	Spülung	RT (kalt)	1	-	T-W	-

T-W: Trinkwasser

RT: Raumtemperatur

\*Empfohlen: BBraun Stabimed

- Informationen zu geeigneten Reinigungsbürsten und Einmalspritzen beachten, siehe Validiertes Reinigungs- und Desinfektionsverfahren.

#### Phase I

- Produkt mindestens 15 min vollständig in die reinigungsaktive Desinfektionslösung eintauchen. Dabei darauf achten, dass alle zugänglichen Oberflächen benetzt sind.
- Produkt mit einer geeigneten Reinigungsbürste in der Lösung so lange reinigen, bis auf der Oberfläche keine Rückstände mehr zu erkennen sind.

- Wenn zutreffend, nicht einsehbare Oberflächen mindestens 1 min mit einer geeigneten Reinigungsbürste durchbürsten.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Reinigung bewegen.
- Anschließend diese Stellen mit der reinigungsaktiven Desinfektionslösung und einer geeigneten Einmalspritze gründlich durchspülen, jedoch mindestens 5-mal.

#### Phase II

- Produkt vollständig (alle zugänglichen Oberflächen) unter fließendem Wasser ab-/durchspülen.
- Nicht starre Komponenten, wie z. B. Stellschrauben, Gelenke etc., bei der Spülung bewegen.

#### Maschinelle alkalische Reinigung und thermische Desinfektion

Gerätetyp: Einkammer-Reinigungs-/Desinfektionsgerät ohne Ultraschall

Phase	Schritt	T [°C/°F]	t [min]	Wasser-Qualität	Chemie
I	Vorspülen	<25/77	3	T-W	-
II	Reinigung	55/131	10	VE-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Konzentrat, alkalisch:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % anionische Tenside</li> </ul> </li> <li>■ Gebrauchslösung 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Zwischenspülung	>10/50	1	VE-W	-
IV	Thermodesinfektion	90/194	5	VE-W	-
V	Trocknung	-	-	-	Gemäß Programm für Reinigungs- und Desinfektionsgerät

T-W: Trinkwasser

VE-W: Vollentsalztes Wasser (demineralisiert, mikrobiologisch mindestens Trinkwasserqualität)

\*Empfohlen: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Nach der maschinellen Reinigung/Desinfektion einsehbare Oberflächen auf Rückstände prüfen.

#### Kontrolle, Wartung und Prüfung



Beschädigung (Metallfresser/Reibkorrosion) des Produkts durch unzureichendes Öl!  
 ► Bewegliche Teile (z. B. Gelenke, Schieberteile und Gewindestangen) vor der Funktionsprüfung mit für das angewandte Sterilisationsverfahren geeignetem Pflegeöl ölen (z. B. bei Dampfsterilisation STERILIT® I-Ölspray JG600 oder STERILIT® I-Tropföler JG598).

- Produkt auf Raumtemperatur abkühlen lassen.
- Produkt nach jeder Reinigung, Desinfektion und Trocknung prüfen auf: Trockenheit, Sauberkeit, Funktion und Beschädigung, z. B. Isolation, korrodierte, lose, verbogene, zerbrochene, rissige, abgenutzte und abgebrochene Teile.
- Nasses oder feuchtes Produkt trocknen.
- Unsauberes Produkt erneut reinigen und desinfizieren.
- Produkt auf Funktion prüfen.
- Beschädigtes oder funktionsunfähiges Produkt sofort aussortieren und an den Aesculap Technischen Service weiterleiten, siehe Technischer Service.
- Zerlegbares Produkt zusammenbauen, siehe Montage.
- Kompatibilität mit den zugehörigen Produkten prüfen.

#### Verpackung

- Produkt in zugehörige Lagerung einsortieren oder auf geeigneten Siebkorb legen. Sicherstellen, dass vorhandene Schneiden geschützt sind.
- Siebkörbe dem Sterilisationsverfahren angemessen verpacken (z. B. in Aesculap-Sterilcontainern).
- Sicherstellen, dass die Verpackung eine Rekontamination des Produkts während der Lagerung verhindert.

#### Dampfsterilisation

##### Hinweis

Das Produkt darf nur im zerlegten Zustand sterilisiert werden.

- Sicherstellen, dass das Sterilisiermittel Zugang zu allen äußeren und inneren Oberflächen hat (z. B. durch Öffnen von Ventilen und Hähnen).
- Validiertes Sterilisationsverfahren
  - Produkt zerlegen
  - Dampfsterilisation im fraktionierten Vakuumverfahren
  - Dampfsterilisator gemäß DIN EN 285 und validiert gemäß DIN EN ISO 17665
  - Sterilisation im fraktionierten Vakuumverfahren bei 134 °C, Haltezeit 5 min
- Bei gleichzeitiger Sterilisation von mehreren Produkten in einem Dampfsterilisator: Sicherstellen, dass die maximal zulässige Beladung des Dampfsterilisators gemäß Herstellerangaben nicht überschritten wird.

#### Lagerung

- Sterile Produkte in keimdichter Verpackung staubgeschützt in einem trockenen, dunklen und gleichmäßig temperierten Raum lagern.

#### Technischer Service



Verletzungsgefahr und/oder Fehlfunktion!  
 ► Produkt nicht modifizieren.

- Für Service und Instandsetzung wenden Sie sich an Ihre nationale B. Braun/Aesculap-Vertretung. Modifikationen an medizintechnischer Ausrüstung können zu einem Verlust der Garantie-/Gewährleistungsansprüche sowie eventueller Zulassungen führen.

#### Service-Adressen

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aeculap.de

Weitere Service-Adressen erfahren Sie über die oben genannte Adresse.

#### Entsorgung

- Bei Entsorgung oder Recycling des Produkts, dessen Komponenten und deren Verpackung die nationalen Vorschriften einhalten!

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

## Légende

- 1 Instrument de nettoyage FW692R
- 2 Douille de blocage FW693R
- 3 Douille extérieure percutanée FW735R
- 4 Douille intérieure FW694R
- 5 Douille intérieure FW734R
- 6 Tournevis FW695R (pour vis polyaxiales S<sup>4</sup>)
- 7 Tournevis FW696R (pour vis monoaxiales S<sup>4</sup>)
- 8 Espaceur axial FW143P
- 9 Instrument d'insertion pour vis de verrouillage FW697R
- 10 Stabilisateur pour douille extérieure percutanée FW736R

## Symboles sur le produit et emballage



Attention, symbole général de mise en garde  
Attention, tenir compte des documents d'accompagnement



Date de fabrication

## Domaine d'application

- ▶ Pour obtenir le mode d'emploi d'un article ou des informations sur la compatibilité des matériaux, voir aussi l'extranet d'Aesculap à l'adresse suivante: [www.extranet.bbbaun.com](http://www.extranet.bbbaun.com)

## Champ d'application

Les instruments percutanés S<sup>4</sup> s'utilisent pour l'implantation des implants canulés S<sup>4</sup> du système S<sup>4</sup> Spinal System en technique opératoire percutanée.

## Manipulation sûre et préparation

- ▶ Confier le fonctionnement et l'utilisation du produit et des accessoires uniquement à des personnes disposant de la formation, des connaissances ou de l'expérience requises.
- ▶ Lire, observer et conserver le mode d'emploi.
- ▶ Utiliser le produit uniquement pour les fins prévues, voir Champ d'application.
- ▶ Nettoyer (à la main ou en machine) le produit neuf sortant d'usine après le retrait du conditionnement de transport et avant la première stérilisation.
- ▶ Conserver le produit neuf ou non utilisé dans un endroit sec, propre et protégé.
- ▶ Avant chaque utilisation, procéder à un examen visuel du produit: absence de pièces lâches, tordues, brisées, fissurées, usées et rompues.
- ▶ Ne jamais utiliser un produit endommagé ou défectueux. Mettre immédiatement au rebut le produit endommagé.
- ▶ Remplacer immédiatement les pièces défectueuses par des pièces de recharge d'origine.
- ▶ Lire, respecter et conserver les manuels chirurgicaux de l'instrumentation S<sup>4</sup> Spinal System et des systèmes S<sup>4</sup> FRI et le cas échéant S<sup>4</sup> SRI.

## Manipulation



**Danger mortel pour le patient en cas de pénétration du fil de guidage dans l'aorte!**

- ▶ Lors de l'insertion d'implants S<sup>4</sup> ou d'instruments S<sup>4</sup> par le biais du fil de guidage, tenir compte des repères sur le fil de guidage.
- ▶ Tenir le fil de guidage avec une pince.
- ▶ Retirer le fil de guidage en temps voulu.



**Risque de blessure et/ou de dysfonctionnement!**

- ▶ Procéder à un contrôle du fonctionnement avant chaque utilisation.

## Instrument de nettoyage FW692R

L'instrument de nettoyage s'utilise pour nettoyer/dégager la canulation quand un instrument canulé est obstrué en cours d'opération par des tissus mous ou des esquilles osseuses.



**Danger de blessures en cas de traversée d'instruments canulés avec l'instrument de nettoyage!**

- ▶ Dégager prudemment l'obstruction en exerçant une légère pression.
- ▶ Toujours introduire l'instrument de nettoyage en direction de l'extrémité de travail.
- ▶ Ne pas fermer l'ouverture de sortie avec la main.



**Risque de détérioration des instruments canulés en cas d'utilisation incorrecte de l'instrument de nettoyage!**

- ▶ Toujours introduire l'instrument de nettoyage en direction de l'extrémité de travail.
- ▶ Avant d'utiliser l'instrument de nettoyage, vérifier qu'il n'est pas tordu, plié ou endommagé de toute autre manière.

- ▶ Démonter autant que possible l'instrument sur une table stérile distincte, le cas échéant voir Démontage.
- ▶ Introduire prudemment l'instrument de nettoyage dans la canulation en direction de l'extrémité de travail par la poignée.
- ▶ Eliminer l'obstruction en exerçant une légère pression avec le manche. Ce faisant, veiller à ce que la canulation ne soit pas fermée.
- ▶ Monter l'instrument, le cas échéant voir Champ d'application.

## Douille de blocage FW693R et tournevis FW695R/FW696R

Les tournevis facilitent l'insertion percutanée des vis pédricalaires du système S<sup>4</sup> Spinal System. Il convient de choisir le tournevis correspondant au type de vis, à savoir vis monoaxiales ou vis polyaxiales.

- ▶ Assembler la douille de blocage, voir Montage.

## Mise en place des vis pédricalaires dans la douille de blocage

- ▶ Dévisser la vis de blocage C dans le sens de la flèche jusqu'à ce que le filetage soit visible en direction de l'extrémité de travail, voir Fig. 1.
- ▶ Reculer la douille extérieure A le plus loin possible en direction de la vis de blocage C, voir Fig. 2.
- ▶ Introduire le tournevis F par l'arrière dans la douille de blocage 2. Ce faisant, veiller à ce que les tenons glissent à fond dans les rainures, voir Fig. 3.
- ▶ Introduire les vis pédricalaires à l'extrémité de travail de la douille de serrage B, voir Fig. 4. **Pour les vis pédricalaires polyaxiales:** s'assurer que l'embout hexagonal du tournevis est entièrement introduit dans l'emprise à six pans de la vis pédricalaire polyaxiale. **Pour les vis pédricalaires monoaxiales:** s'assurer que le cylindre à deux plateaux est solidement emboité dans la tête de la vis.
- ▶ Pousser la douille extérieure A en direction de la vis pédricalaire et bloquer la vis pédricalaire avec la vis de blocage C dans la douille de blocage 2, voir Fig. 5.
- ▶ Contrôler la bonne tenue de l'implant dans la douille de blocage 2.
- ▶ Pour l'implantation de la vis pédricalaire et l'insertion de la tige, voir la technique opératoire ou le manuel chirurgical des systèmes S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI et S<sup>4</sup> SRI.

## Retrait de la douille de blocage après mise en place de la vis pédricalaire

- ▶ Dévisser la vis de blocage C dans le sens de la flèche jusqu'à ce que le filetage soit visible en direction de l'extrémité de travail, voir Fig. 6.
- ▶ Reculer la douille extérieure A en direction de la vis de blocage C.
- ▶ Retirer l'ensemble douille de blocage 2, voir Fig. 7.

## Démontage

### Douille de blocage FW693R

- ▶ Retirer la douille extérieure A au-dessus de la pince de serrage B en direction de l'extrémité de travail.
- ▶ Dévisser la douille de blocage C vers l'arrière et la retirer de la pince de serrage B, voir Fig. 8.

### Douille intérieure FW694R et FW734R

- ▶ Dévisser l'écrou D de la douille intérieure E, voir Fig. 9.

## Montage

### Douille de blocage FW693R

- ▶ Visser la vis de blocage C sur la pince de serrage B jusqu'à ce qu'elle recouvre exactement le filetage de la pince de serrage.
- ▶ Pousser la douille extérieure A par l'avant sur la pince de serrage B, voir Fig. 10. Respecter l'orientation des fentes sur les languettes. L'extrémité cannelée de la douille de blocage doit être orientée en direction de la vis de blocage C pour une plus grande facilité d'utilisation.

### Douille intérieure FW694R et FW734R

- ▶ Visser l'écrou D sur la douille intérieure E, voir Fig. 11.

## Procédé de traitement stérile validé

### Consignes générales de sécurité

#### Remarque

*En matière de traitement stérile, respecter les prescriptions légales nationales, les normes et directives nationales et internationales ainsi que les propres dispositions relatives à l'hygiène.*

#### Remarque

*Pour les patients atteints de la maladie de Creutzfeldt-Jakob (CJ), soupçonnés d'être atteints de CJ ou d'éventuelles variantes, respecter les réglementations nationales en vigueur pour la préparation stérile des produits.*

#### Remarque

*Le traitement stérile en machine doit être préféré au nettoyage manuel du fait de résultats de nettoyage meilleurs et plus fiables.*

#### Remarque

*On notera que la réussite du traitement stérile de ce produit médical ne peut être garantie qu'après validation préalable du procédé de traitement stérile. La responsabilité en incombe à l'exploitant/au responsable du traitement stérile.*

*Pour la validation, les produits chimiques recommandés ont été utilisés.*

#### Remarque

*Si aucune stérilisation finale n'a lieu, des produits de décontamination virocidés doivent être utilisés.*

#### Remarque

*Pour des informations actuelles sur le traitement stérile et la compatibilité avec les matériaux, voir également l'Extranet Aesculap à l'adresse [www.extranet.bbbaun.com](http://www.extranet.bbbaun.com)*

*Le procédé validé de stérilisation à la vapeur a été réalisé dans le système de conteneurs stériles Aesculap.*

## Remarques générales

Les résidus opératoires incrustés ou fixés peuvent faire obstacle au nettoyage ou le rendre inefficace et entraîner une corrosion. Un intervalle de 6 h entre utilisation et traitement stérile ne devrait par conséquent pas être dépassé, de même qu'il ne faut pas appliquer de températures de prélavage fixantes >45 °C ni utiliser de produits désinfectants fixants (substance active: aldéhyde, alcool).

Un surdosage du produit de neutralisation ou du détergent de base peut entraîner une agression chimique et/ou le palissage et l'illibilité visuelle ou mécanique de l'inscription laser sur l'acier inoxydable.

Sur l'acier inoxydable, les résidus contenant du chlore ou des chlorures (p. ex. les résidus opératoires, médicaments, solutions salines, eau pour le nettoyage, la décontamination et la stérilisation) entraînent des dégâts dus à la corrosion (corrosion perforatrice, sous contrainte) et donc la dégradation des produits. Les résidus sont éliminés par rinçage suffisamment abondant à l'eau déminéralisée et séchage consécutif.

Sécher ensuite si nécessaire.

Seuls doivent être utilisés des produits chimiques de traitement contrôlés et validés (p. ex. agrément VAH ou FDA ou marquage CE) et recommandés par le fabricant des produits chimiques quant à la compatibilité avec les matériaux. Toutes les prescriptions d'application du fabricant des produits chimiques doivent être strictement respectées. Dans le cas contraire, les problèmes suivants peuvent survenir:

■ Modification d'aspect du matériau, p. ex. palissage ou altérations de couleur du titane ou de l'aluminium. Sur l'aluminium, des altérations de surface visibles peuvent se produire dès une valeur de pH de >8 dans la solution utilisée.

■ Déteriorations de matériau telles que corrosion, fissures, cassures, vieillissement prématûre ou dilatations.

■ Pour le nettoyage, ne pas utiliser de brosses métalliques, ni d'autres produits abrasifs pouvant abîmer la surface, faute de quoi il y a risque de corrosion.

■ Pour des informations plus détaillées sur un retraitement hygiéniquement sûr qui ménage les matériaux et conserve leur valeur aux produits, consulter [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) à la rubrique "Veröffentlichungen Rote Broschüre" - Le traitement correct des instruments de chirurgie.

## Démontage avant l'application du procédé de traitement

- ▶ Démonter le produit immédiatement après usage suivant les instructions.

## Préparation sur le lieu d'utilisation

- Le cas échéant, rincer les surfaces non visibles, de préférence avec de l'eau déminéralisée, par exemple à l'aide d'une seringue à usage unique.
- Retirer si possible complètement les résidus opératoires visibles avec un chiffon humide non pelucheux.
- Pour le nettoyage et la décontamination, transporter le produit sec dans un contenant d'élimination des déchets fermé dans un délai de 6 h.

## Préparation avant le nettoyage

- Démonter le produit avant le nettoyage, voir Démontage.

## Nettoyage/décontamination

### Consignes de sécurité spécifiques du produit pour le procédé de traitement



Risque de détérioration du produit avec un produit de nettoyage/décontamination inadéquat et/ou des températures trop élevées!

- Utiliser en respectant les instructions du fabricant des produits de nettoyage et de décontamination
  - agréés (p. ex. pour l'aluminium, les plastiques, l'acier inoxydable).
- Respecter les indications sur la concentration, la température et le temps d'action.

### Procédé au nettoyage aux ultrasons:

- comme traitement mécanique auxiliaire efficace pour compléter le nettoyage/la décontamination manuels.
- comme nettoyage préalable des produits portant des résidus incrustés avant le nettoyage/la décontamination en machine.
- comme traitement mécanique auxiliaire intégré lors du nettoyage/de la décontamination en machine.
- comme nettoyage consécutif de produits présentant des résidus non éliminés après le nettoyage/la décontamination en machine.

## Procédé de nettoyage et de décontamination validé

Procédé validé	Particularités	Réf. dorsale
Nettoyage manuel avec décontamination par immersion	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Brosse de nettoyage: p. ex. TA007747 ou TE654202</li> <li>■ Seringue à usage unique de 20 ml</li> <li>■ Laisser les extrémités de travail ouvertes pour le nettoyage.</li> <li>■ Nettoyer le produit en ouvrant les articulations mobiles ou en les actionnant.</li> <li>■ Phase de séchage : Utiliser un chiffon non pelucheux ou de l'air comprimé médical</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage/décontamination manuels et sous-chapitre:           <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage manuel avec décontamination par immersion</li> </ul> </li> </ul>
Nettoyage alcalin en machine et décontamination thermique	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Poser le produit dans un panier perforé convenant au nettoyage (éviter les zones sans contact avec la solution).</li> <li>■ Raccorder directement les pièces avec lumières et canaux au raccord d'irrigation spécial du chariot à injection.</li> <li>■ Laisser les extrémités de travail ouvertes pour le nettoyage.</li> <li>■ Poser le produit avec articulation ouverte dans le panier perforé.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage/décontamination en machine et sous-chapitre:           <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage alcalin en machine et décontamination thermique</li> </ul> </li> </ul>
Nettoyage préalable manuel à la brosse suivie du nettoyage alcalin en machine et de la désinfection thermique	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Brosse de nettoyage: p. ex. TA007747 ou TE654202</li> <li>■ Seringue à usage unique de 20 ml</li> <li>■ Poser le produit dans un panier perforé convenant au nettoyage (éviter les zones sans contact avec la solution).</li> <li>■ Raccorder directement les pièces avec lumières et canaux au raccord d'irrigation spécial du chariot à injection.</li> <li>■ Laisser les extrémités de travail ouvertes pour le nettoyage.</li> <li>■ Poser le produit avec articulation ouverte dans le panier perforé.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage/décontamination en machine avec nettoyage préalable manuel et sous-chapitre:           <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Chapitre Nettoyage préalable manuel à la brosse</li> <li>■ Chapitre Nettoyage alcalin en machine et décontamination thermique</li> </ul> </li> </ul>

## Nettoyage/décontamination manuels



Risque de mise en danger du patient!

- Nettoyer le produit uniquement en machine !

- Avant de procéder à la décontamination manuelle, laisser l'eau de rinçage s'égoutter suffisamment du produit afin d'éviter une dilution de la solution de décontamination.
- Après le nettoyage/la décontamination manuels, vérifier par contrôle visuel la présence éventuelle de résidus sur les surfaces visibles.
- Si nécessaire, répéter le processus de nettoyage/décontamination.

## Nettoyage manuel avec décontamination par immersion

Phase	Etape	T [°C/F]	t [min]	Conc. [%]	Qualité de l'eau	Chimie
I	Nettoyage décontaminant	TA (froid)	>15	2	EP	Concentré sans aldéhyde, phénol ni CAO, pH ~ 9*
II	Rincage intermédiaire	TA (froid)	1	-	EP	-
III	Décontamination	TA (froid)	15	2	EP	Concentré sans aldéhyde, phénol ni CAO, pH ~ 9*
IV	Rincage final	TA (froid)	1	-	EDém	-
V	Séchage	TA	-	-	-	-

EP: Eau potable

EDém: Eau déminéralisée (au moins de qualité eau potable du point de vue microbiologique)

TA: Température ambiante

\*Recommandé: BBraun Stabimed

- Observer les informations relatives aux brosses de nettoyage et aux seringues à usage unique, voir Procédé de nettoyage et de décontamination validé

### Phase I

- Plonger entièrement le produit dans la solution de décontamination nettoyante pendant au moins 15 min. Veiller à ce que toutes les surfaces accessibles soient humectées.
- Nettoyer le produit dans la solution avec une brosse de nettoyage appropriée jusqu'à ce qu'aucun résidu ne soit plus visible sur la surface.
- Le cas échéant, brosser les surfaces non visibles pendant au moins 1 min avec une brosse de nettoyage appropriée.
- Pendant le nettoyage, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.
- Ensuite, rincer intégralement ces emplacements avec la solution de décontamination nettoyante à l'aide d'une seringue à usage unique adaptée et au moins à 5 reprises.

### Phase II

- Laver/rincer le produit intégralement (toutes les surfaces accessibles) sous l'eau courante.
- Pendant le rinçage, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.
- Laisser s'égoutter suffisamment l'eau résiduelle.

### Phase III

- Plonger entièrement le produit dans la solution de décontamination.
- Pendant la décontamination, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.
- Rincer les lumières à au moins 5 reprises en début de traitement avec une seringue à usage unique adaptée. Veiller à ce que toutes les surfaces accessibles soient humectées.

### Phase IV

- Rincer le produit intégralement (de part en part, toutes surfaces accessibles).
- Pendant le rinçage final, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.
- Rincer les lumières à au moins 5 reprises avec une seringue à usage unique appropriée.
- Laisser s'égoutter suffisamment l'eau résiduelle.

### Phase V

- Sécher le produit dans la phase de séchage avec les moyens adaptés (p. ex. lingettes, air comprimé), voir Procédé de nettoyage et de décontamination validé.

## Nettoyage/décontamination en machine

### Remarque

L'appareil de nettoyage et de décontamination doit posséder en tout état de cause une efficacité contrôlée (p. ex. agrément FDA ou marquage CE conformément à la norme DIN EN ISO 15883).

### Remarque

L'appareil de nettoyage et de décontamination utilisé doit être régulièrement entretenu et contrôlé.

## Nettoyage alcalin en machine et décontamination thermique

Type d'appareil: appareil de nettoyage/décontamination à une chambre sans ultrasons

Phase	Etape	T [°C/F]	t [min]	Qualité de l'eau	Chimie/remarque
I	Rincage préalable	<25/77	3	EP	-
II	Nettoyage	55/131	10	EDém	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentré, alcalin:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % de dérivés tensioactifs anioniques</li> </ul> </li> <li>■ Solution d'usage 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Rincage intermédiaire	>10/50	1	EDém	-
IV	Thermodécontamination	90/194	5	EDém	-
V	Séchage	-	-	-	Selon le programme pour l'appareil de nettoyage et de décontamination

EP: Eau potable

EDém: Eau déminéralisée (au moins de qualité eau potable du point de vue microbiologique)

\*Recommandé: BBraun Helmatic Cleaner alcalin

- Après le nettoyage/la décontamination en machine, vérifier la présence éventuelle de résidus sur les surfaces visibles.

## Nettoyage/décontamination en machine avec nettoyage préalable manuel

### Remarque

L'appareil de nettoyage et de décontamination doit posséder en tout état de cause une efficacité contrôlée (p. ex. agrément FDA ou marquage CE conformément à la norme DIN EN ISO 15883).

### Remarque

L'appareil de nettoyage et de décontamination utilisé doit être régulièrement entretenu et contrôlé.

## Nettoyage préalable manuel à la brosse

Phase	Etape	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Qualité de l'eau	Chimie
I	Nettoyage décontaminant	TA (froid)	>15	2	EP	Concentré sans aldéhyde, phénol ni CAQ, pH ~ 9*
II	Rinçage	TA (froid)	1	-	EP	-

EP: Eau potable  
TA: Température ambiante  
\*Recommandé: BBraun Stabimed

- Observer les informations relatives aux brosses de nettoyage et aux seringues à usage unique, voir Procédé de nettoyage et de décontamination validé

### Phase I

- Plonger entièrement le produit dans la solution de décontamination nettoyante pendant au moins 15 min. Veiller à ce que toutes les surfaces accessibles soient humectées.
- Nettoyer le produit dans la solution avec une brosse de nettoyage appropriée jusqu'à ce qu'aucun résidu ne soit plus visible sur la surface.
- Le cas échéant, brosser les surfaces non visibles pendant au moins 1 min avec une brosse de nettoyage appropriée.
- Pendant le nettoyage, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.
- Ensuite, rincer intégralement ces emplacements avec la solution de décontamination nettoyante à l'aide d'une seringue à usage unique adaptée et au moins à 5 reprises.

### Phase II

- Laver/rincer le produit intégralement (toutes les surfaces accessibles) sous l'eau courante.
- Pendant le rinçage, faire bouger les composants non rigides tels que vis de réglage, articulations, etc.

## Nettoyage alcalin en machine et décontamination thermique

Type d'appareil: appareil de nettoyage/décontamination à une chambre sans ultrasons

Phase	Etape	T [°C/°F]	t [min]	Qualité de l'eau	Chimie
I	Rinçage pré-lavage	<25/77	3	EP	-
II	Nettoyage	55/131	10	EDém	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentré, alcalin:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % de dérivés tensioactifs anioniques</li> </ul> </li> <li>■ Solution d'usage 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Rinçage intermédiaire	>10/50	1	EDém	-
IV	Thermodécontamination	90/194	5	EDém	-
V	Séchage	-	-	-	Selon le programme pour l'appareil de nettoyage et de décontamination

EP: Eau potable  
EDém: Eau déminéralisée (au moins de qualité eau potable du point de vue microbiologique)  
\*Recommandé: BBraun Helimatic Cleaner alcalin

- Après le nettoyage/la décontamination en machine, vérifier la présence éventuelle de résidus sur les surfaces visibles.

## Vérification, entretien et contrôle



Risque de détérioration du produit (corrosion perforatrice/par friction) en cas de graissage insuffisant!

- Huiler les pièces mobiles (p.ex. articulations, pièces coulissantes et tiges filetées) avant le contrôle du fonctionnement avec une huile d'entretien convenant au procédé de stérilisation utilisé (p.ex., pour la stérilisation à la vapeur, spray d'huile STERILIT® I JG600 ou compte-gouttes d'huile STERILIT® I JG598).

- Laisser refroidir le produit à la température ambiante.
- Après chaque nettoyage, décontamination et séchage, vérifier sur le produit les éléments suivants: état sec, protégé, bon fonctionnement et absence de déteriorations, p. ex. détérioration de l'isolation ou pièces corrodées, lâches, tordues, brisées, fissurées, usées et rompues.
- Sécher le produit mouillé ou humide.
- Nettoyer à nouveau le produit non propre et le décontaminer.
- Contrôler le bon fonctionnement du produit.
- Mettre immédiatement au rebut le produit endommagé ou fonctionnant mal et le retourner au Service Technique Aesculap, voir Service Technique.
- Assembler les produits démontables, voir Montage.
- Contrôler la compatibilité avec les produits afférents.

## Emballage

- Ranger le produit dans le rangement correspondant ou le poser dans un panier perforé approprié. Veiller à ce que les éventuels tranchants soient protégés.
- Emballer les paniers perforés de manière adaptée au procédé de stérilisation (p. ex. dans des containers de stérilisation Aesculap).
- Veiller à ce que l'emballage empêche une recontamination du produit pendant le stockage.

## Stérilisation à la vapeur

### Remarque

Le produit ne peut être stérilisé qu'en état démonté.

- Veiller à ce que le produit de stérilisation ait accès à toutes les surfaces extérieures et intérieures (p. ex. en ouvrant les valves et les robinets).
- Procédé de stérilisation validé
  - Démonter le produit
  - Stérilisation à la vapeur avec procédé du vide fractionné
  - Stérilisateur à la vapeur selon DIN EN 285 et validé selon DIN EN ISO 17665
  - Stérilisation par procédé du vide fractionné à 134 °C, durée de maintien de 5 min
- En cas de stérilisation simultanée de plusieurs produits dans un stérilisateur à vapeur: veiller à ce que le chargement maximal autorisé du stérilisateur à vapeur indiqué par le fabricant ne soit pas dépassé.

## Stockage

- Stocker les produits stériles en emballage étanche aux germes, protégés contre la poussière, dans une pièce sèche, obscure et de température homogène.

## Service Technique



Risque de blessure et/ou de dysfonctionnement!

- Ne pas modifier le produit.

- Pour le service et la réparation, veuillez vous adresser à votre distributeur national B. Braun/Aesculap. Les modifications effectuées sur les équipements techniques médicaux peuvent entraîner une perte des droits à garantie de même que d'éventuelles autorisations.

### Adresses de service

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesclap.de

Pour obtenir d'autres adresses de service, contactez l'adresse ci-dessus.

## Elimination

- Lors de l'élimination ou du recyclage du produit, de ses composants et de leurs emballages, respecter les prescriptions nationales en vigueur!

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

**Aesculap®**

**Instrumentos percutáneos S<sup>4</sup>®**

## Leyenda

- 1 Instrumento de limpieza FW692R
- 2 Manguito de apriete FW693R
- 3 Casquillo exterior percutáneo FW735R
- 4 Casquillo interior FW694R
- 5 Casquillo interior FW734R
- 6 Destornillador FW695R (para tornillos poliaxiales S<sup>4</sup>)
- 7 Destornillador FW696R (para tornillos monoaxiales S<sup>4</sup>)
- 8 Distanciador axial FW143P
- 9 Instrumento de inserción para tornillos de bloqueo FW697R
- 10 Contrapieza para casquillo exterior percutáneo FW736R

## Símbolos en el producto y envase



Atención, señal de advertencia general  
Atención, observar la documentación adjunta



Fecha de fabricación

## Campo de aplicación

- Para consultar información actualizada sobre la compatibilidad con el material, visite también Aesculap nuestra extranet en la siguiente dirección [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

## Finalidad de uso

Los instrumentos percutáneos S<sup>4</sup> se utilizan para introducir implantes canulados S<sup>4</sup> pertenecientes al S<sup>4</sup> Spinal Systems durante la operación con técnica percutánea.

## Manipulación correcta y preparación

- Confiar la aplicación y el uso del producto y de los accesorios exclusivamente a personal con la formación requerida para ello o que disponga de los conocimientos o experiencia necesarios.
- Seguir las instrucciones del producto y conservarlas como referencia.
- Utilizar el producto sólo de acuerdo con su finalidad de uso, ver Finalidad de uso.
- Limpiar a mano o a máquina el producto nuevo de fábrica después de haberlo desembalado y antes de la primera esterilización.
- Conservar el producto nuevo de fábrica o no utilizado aún en un lugar seco, limpio y protegido.
- Antes de cada uso, comprobar visualmente que el producto no presente: piezas sueltas, deformadas, rotas, agrietadas, desgastadas ni fragmentadas.
- No utilizar ningún producto dañado o defectuoso. Retirar inmediatamente el producto si está dañado.
- Sustituir inmediatamente por una pieza de recambio original cualquier componente que esté dañado.
- Antes de utilizar el producto, leer, seguir y conservar como referencia los manuales quirúrgicos del instrumental S<sup>4</sup> Spinal System, de S<sup>4</sup> FRI y, si es necesario, de S<sup>4</sup> SRI.

## Manejo del producto



PELIGRO

Peligro de muerte para el paciente si la guía se introduce en la aorta.

- Al introducir los implantes S<sup>4</sup> y el instrumental S<sup>4</sup> a través de la guía, observar las marcas dispuestas en la misma.
- Sujetar la guía con una pinza.
- Retirar la guía a tiempo.



ADVERTENCIA

Peligro de lesiones y/o fallos de funcionamiento.

- Comprobar el funcionamiento antes de cada uso.

## Instrumento de limpieza FW692R

El instrumento de limpieza se utiliza para limpiar/despejar las acanaladuras, cuando el instrumental canulado se observa con tejido blando o partículas óseas durante la operación.



ADVERTENCIA

Peligro de lesiones si el instrumento de limpieza perfora los instrumentos canulados.

- Extraer con cuidado la obturación ejerciendo una ligera presión.
- Introducir siempre el instrumento de limpieza en el sentido del extremo de trabajo.
- No cerrar el orificio de salida con la mano.



ATENCIÓN

Peligro de daños en los instrumentos canulados por una utilización incorrecta del instrumento de limpieza.

- Introducir siempre el instrumento de limpieza en el sentido del extremo de trabajo.
- Antes de cada uso, comprobar que el instrumento de limpieza no presenta curvatura, dobleces o daños de otro tipo.

- Desmontar el instrumento en una mesa esterilizada separada tan lejos como sea posible. Si es necesario, ver Desmontaje.
- Para colocar el instrumento de limpieza dentro de la acanaladura, agarrarlo por el mango con cuidado e introducirlo en el sentido del extremo de trabajo.
- Retirar la obturación ejerciendo una ligera presión con la empuñadura. Asegurarse de que no se cierra la acanaladura.
- Montar el instrumento. Si es necesario, ver Finalidad de uso.

## Manguito de apriete FW693R y destornillador FW695R/FW696R

Los destornilladores facilitan la introducción percutánea de los tornillos pediculares del S<sup>4</sup> Spinal System. Con cada tipo de tornillo debe escogerse el destornillador correspondiente para tornillos monoaxiales o tornillos poliaxiales.

- Montaje del manguito de apriete, ver Montaje.

## Colocar los tornillos pediculares en el manguito de apriete.

- Desenroscar el tornillo aprisionador C en la dirección de la flecha hasta que aparezca la unión roscada en el sentido del extremo de trabajo, ver Fig. 1.
- Tirar del casquillo exterior A tanto como sea posible en dirección al tornillo aprisionador C, ver Fig. 2.
- Introducir el destornillador F desde atrás en el manguito de apriete 2. Asegurarse de que las espigas laterales se deslizan dentro de la ranura hasta la base, ver Fig. 3.
- Introducir los tornillos pediculares del extremo de trabajo en el manguito de sujeción B, ver Fig. 4. **En el caso de los tornillos pediculares poliaxiales:** Asegurarse de que el hexágono del destornillador se introduce completamente en el hexágono del tornillo pedicular poliaxial. **En el caso de los tornillos pediculares monoaxiales:** Asegurarse de que el diámetro se fija sobre la cabeza de tornillo.
- Introducir el casquillo exterior A en el sentido del tornillo pedicular y fijar el tornillo pedicular con el tornillo aprisionador C en el manguito de apriete 2, ver Fig. 5.
- Asegurarse de que el implante está fijado correctamente en el tornillo aprisionador 2.
- Para implantar el tornillo pedicular y colocar la barra, ver el manual quirúrgico y la técnica quirúrgica de S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI y S<sup>4</sup> SRI.

## Retirar el manguito de apriete del tornillo pedicular fijado.

- Desenroscar el tornillo aprisionador C en la dirección de la flecha hasta que aparezca la unión roscada en el sentido del extremo de trabajo, ver Fig. 6.
- Retirar el casquillo exterior A en el sentido del tornillo aprisionador C.
- Retirar completamente el manguito de apriete 2, ver Fig. 7.

## Desmontaje

### Manguito de apriete FW693R

- Extraer el manguito de apriete A hacia el extremo de trabajo con la ayuda de la pinza B.
- Desenroscar el tornillo aprisionador C hacia atrás y retirarlo de la pinza B, ver Fig. 8.

### Casquillo interior FW694R y FW734R

- Desenroscar la tuerca D del casquillo interior E, ver Fig. 9.

## Montaje

### Manguito de apriete FW693R

- Enroscar totalmente el tornillo aprisionador C en la pinza B hasta que se tape la rosca de la pinza.
- Empujar el casquillo exterior A hacia adelante sobre la pinza B, ver Fig. 10. Comprobar la orientación de las ranuras en la tuerca. Para poder manejarlo mejor, el extremo estriado del casquillo exterior deberá señalar en dirección al tornillo aprisionador C.

### Casquillo interior FW694R y FW734R

- Enroscar la tuerca D en el casquillo interior E, ver Fig. 11.

## Proceso homologado del tratamiento de instrumental quirúrgico

### Advertencias de seguridad generales

#### Nota

Cumplir las disposiciones legales y las normas y directrices nacionales e internacionales, además de las normas higiénicas del centro donde se va a llevar a cabo el tratamiento de los productos.

#### Nota

En el caso de pacientes que padezcan la enfermedad de Creutzfeldt-Jakob, o con sospecha de padecer dicha enfermedad o sus variantes, deberá cumplirse la normativa vigente del país en cada caso con respecto al tratamiento de los productos

#### Nota

Se dará preferencia al tratamiento automático frente a la limpieza manual, ya que se obtiene un resultado más seguro y eficaz.

#### Nota

Deberá tenerse en cuenta que la correcta limpieza de este producto sanitario sólo podrá ser garantizada mediante una validación previa del proceso de tratamiento. En este caso, la responsabilidad recaerá en el usuario/responsable de dicho proceso.

Para la validación se han utilizado las sustancias químicas recomendadas.

#### Nota

Deberá utilizarse un agente de limpieza virucida si no va a esterilizarse el producto a continuación.

#### Nota

Para consultar información actualizada sobre cómo tratar los productos y sobre la compatibilidad con el material, visite también Aesculap nuestra extranet en la siguiente dirección [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com). El método homologado de esterilización a vapor se ha realizado en el sistema de contenedores estériles Aesculap.

## Indicaciones generales

Los residuos resecos o incrustados de intervenciones quirúrgicas pueden dificultar la limpieza o hacerla ineficaz, provocando daños por corrosión. Por esa razón, no deberán transcurrir más de 6 horas entre el uso y la limpieza de los mismos, ni deberán emplearse temperaturas de prelavado superiores a >45 °C, ni usarse desinfectantes con fijador (con principios activos base de aldehído o alcohol) que puedan favorecer la incrustación.

Una dosis excesiva de agentes neutralizantes o disolventes puede provocar agresiones químicas y/o decoloración, así como la ilegibilidad visual o automática de las inscripciones de láser en el acero inoxidable.

En el caso de productos de acero inoxidable, los restos de cloro y sustancias cloradas (p. ej., los contenidos en residuos de intervenciones quirúrgicas, fármacos, soluciones salinas, agua para limpieza, desinfección y esterilización) pueden provocar daños irreversibles por corrosión (corrosión por picaduras, corrosión interna) en dichos productos y acabar destruyéndolos. Para eliminar cualquier resto, deberán aclararse a fondo los productos con agua completamente desmineralizada, secándolos a continuación.

Efectuar un secado final, si es necesario.

Se deben utilizar únicamente productos químicos de proceso comprobado y autorizado (p. ej., autorizados por VAH/DGHM o la FDA, o con marcado CE), y recomendados por el fabricante en cuanto a su compatibilidad con el material. Deberán cumplirse estrictamente todas las instrucciones del fabricante para el producto químico. De lo contrario, podrían surgir los siguientes problemas:

- Alteraciones ópticas del material, como decoloración o cambio de color en el caso del titanio o del aluminio. En las superficies de aluminio pueden aparecer alteraciones visibles a partir de valores pH superiores a 8 en la solución de trabajo.
- Daños en el material como corrosión, grietas, roturas, envejecimiento prematuro o hinchamiento.
- No limpiar nunca la superficie con cepillos metálicos u otros agentes abrasivos, ya que existe peligro de corrosión.
- Para más información sobre una esterilización y limpieza higiénica, segura y respetuosa con los materiales, consulte [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org), sección "Veröffentlichungen - Rote Broschüre - El método correcto para el tratamiento de instrumentos".

## Desmontaje del producto antes de comenzar el proceso de tratamiento

- Desmontar el producto inmediatamente después de su uso siguiendo las instrucciones.

## Preparación en el lugar de uso

- Cuando proceda, deberá irrigarse las superficies no visibles con agua corriente completamente desmineralizada, con una jeringa desecharable, p.ej.
- Eliminar por completo con un paño húmedo que no deje pelusa los restos visibles de intervenciones quirúrgicas.
- Introducir los productos secos en el contendedor de residuos, cerrarlo y proceder a la limpieza y desinfección en un plazo máximo de 6 horas tras su utilización.

## Preparación previa a la limpieza

- Desmontar el producto antes de la limpieza, ver Desmontaje.

## Limpieza/Desinfección

### Advertencias específicas de seguridad a la hora de realizar el proceso de tratamiento



Pueden producirse daños en el producto debido al uso de desinfectantes/agentes de limpieza no adecuados y/o a temperaturas demasiado elevadas.

- Utilizar únicamente desinfectantes/agentes de limpieza indicados por el fabricante
  - que estén autorizados (p. ej., para aluminio, plásticos, acero inoxidable).
- Respetar los valores de concentración, temperatura y tiempo de actuación.

### Realizar la limpieza por ultrasonidos:

- como refuerzo mecánico efectivo de la limpieza/desinfección manuales.
- para el prelavado de productos con restos resecos de suciedad antes de la limpieza/desinfección automáticas.
- como refuerzo mecánico integrado de la limpieza/desinfección automáticas.
- para la limpieza posterior de productos con restos de suciedad después de la limpieza/desinfección automáticas.

## Proceso homologado de limpieza y desinfección

Proceso homologado	Particularidades	Referencia dorsal
Limpieza manual con desinfección por inmersión	<ul style="list-style-type: none"> <li>Cepillo de limpieza: p. ej. TA007747 y TE654202</li> <li>Jeringa desecharable 20 ml</li> <li>Mantener los extremos de trabajo abiertos para la limpieza.</li> <li>Efectuar la limpieza de los instrumentos con articulaciones móviles en posición abierta, o bien moviendo las articulaciones.</li> <li>Fase de secado: utilizar un paño sin pelusa o aire comprimido de uso médico.</li> </ul>	Capítulo Limpieza/desinfección manuales y el apartado: ■ Capítulo Limpieza manual con desinfección por inmersión
Limpieza alcalina automática y desinfección térmica	<ul style="list-style-type: none"> <li>Colocar el producto en una cesta indicada para la limpieza (evitar que los productos se tapen unos con otros).</li> <li>Conectar los huecos y canales directamente a las conexiones de irrigación especiales del carro de inyección.</li> <li>Mantener los extremos de trabajo abiertos para la limpieza.</li> <li>Colocar el producto en la cesta con la articulación abierta.</li> </ul>	Capítulo Limpieza/Desinfección automáticas y el apartado: ■ Capítulo Limpieza alcalina automática y desinfección térmica
Prelavado manual con cepillo y a continuación limpieza alcalina automática y desinfección térmica .	<ul style="list-style-type: none"> <li>Cepillo de limpieza: p. ej. TA007747 y TE654202</li> <li>Jeringa desecharable 20 ml</li> <li>Colocar el producto en una cesta indicada para la limpieza (evitar que los productos se tapen unos con otros).</li> <li>Conectar los huecos y canales directamente a las conexiones de irrigación especiales del carro de inyección.</li> <li>Mantener los extremos de trabajo abiertos para la limpieza.</li> <li>Colocar el producto en la cesta con la articulación abierta.</li> </ul>	Capítulo Limpieza/desinfección automáticas con prelavado manual y el apartado: ■ Capítulo Prelavado manual con cepillo ■ Capítulo Limpieza alcalina automática y desinfección térmica
■ Instrumento de limpieza FW692R ■ Instrumento de inserción para tornillos de bloqueo FW697R		
■ Manguito de apriete FW693R ■ Casquillo interior FW694R und FW734R ■ Destornillador FW695R y FW696R ■ Distanciador FW143P ■ Casquillo exterior percutáneo FW735R ■ Contrapiéza para casquillo exterior percutáneo FW736R		

## Limpieza/desinfección manuales



Peligro para el paciente.

- Limpiar el producto sólo de forma automática.

- Antes de proceder a la desinfección manual, dejar escurrir primero los restos del agua de irrigación con el fin de evitar luego que el desinfectante se diluya.
- Después de la limpieza/desinfección manuales, comprobar visualmente que no han quedado restos en las superficies visibles.
- Si fuera necesario, repetir el proceso de limpieza/desinfección.

## Limpieza manual con desinfección por inmersión

Fase	Paso	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Calidad del agua	Sust. químicas
I	Limpieza desinfectante	TA (frio)	>15	2	AP	Concentrado sin aldehído, fenol ni compuestos de amonio cuaternario, pH ~ 9*
II	Aclarado intermedio	TA (frio)	1	-	AP	-
III	Desinfección	TA (frio)	15	2	AP	Concentrado sin aldehído, fenol ni compuestos de amonio cuaternario, pH ~ 9*
IV	Aclarado final	TA (frio)	1	-	ACD	-
V	Secado	TA	-	-	-	-

AP: Agua potable

ACD: Agua completamente desmineralizada y desde el punto de vista microbiológico, con calidad de agua potable, como mínimo

TA: Temperatura ambiente

\*Recomendación: BBraun Stabimed

- Seguir las indicaciones sobre jeringas desecharables y cepillos de limpieza más adecuados, ver Proceso homologado de limpieza y desinfección.

### Fase I

- Sumergir todo el producto en la solución desinfectante con acción limpiadora durante al menos 15 min. Comprobar que todas las superficies accesibles quedan humedecidas.
- Lavar el producto con un cepillo de limpieza adecuado hasta eliminar todos los restos de la superficie.
- Cuando proceda, deberá cepillarse las superficies no visibles con un cepillo adecuado durante al menos 1 min.
- Durante la limpieza, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.
- A continuación, lavar profusamente estos puntos con la solución desinfectante con acción limpiadora como mínimo 5 veces y utilizando una jeringa desecharable.

### Fase II

- Aclarar a fondo el producto con agua corriente (todas las superficies accesibles).
- Mientras se está lavando, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.
- Dejar escurrir suficientemente los restos de agua.

### Fase III

- Sumergir todo el producto en la solución desinfectante.
- Mientras se está desinfectando, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.
- Irrigar los huecos al inicio del tiempo de actuación, como mínimo 5 veces, con una jeringa desecharable adecuada. Comprobar que todas las superficies accesibles quedan humedecidas.

### Fase IV

- Aclarar a fondo el producto (todas las superficies accesibles).
- En el lavado final, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.
- Irrigar los huecos, como mínimo 5 veces, con una jeringa desecharable adecuada.
- Dejar escurrir suficientemente los restos de agua.

### Fase V

- Secar el producto durante la Fase de secado con toallitas o con aire comprimido de uso médico, ver Proceso homologado de limpieza y desinfección.

## Limpieza/Desinfección automáticas

### Nota

La eficacia del aparato de limpieza y desinfección deberá estar acreditada (p. ej. autorizada por la FDA y con marcado CE conforme a la norma DIN EN ISO 15883).

### Nota

Se realizarán una inspección y un mantenimiento periódicos del aparato de limpieza y desinfección.

## Limpieza alcalina automática y desinfección térmica

Tipo de aparato: Aparato de limpieza/desinfección de una cámara sin ultrasonido

Fase	Paso	T [°C/°F]	t [min]	Calidad del agua	Química/Observación
I	Prelavado	<25/77	3	AP	-
II	Limpieza	55/131	10	ACD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrado, alcalino:                     <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % agentes tensioactivos aniónicos</li> </ul> </li> <li>■ Solución al 0,5 %                     <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Aclarado intermedio	>10/50	1	ACD	-
IV	Termodesinfección	90/194	5	ACD	-
V	Secado	-	-	-	De acuerdo con el programa para el aparato de limpieza y desinfección

AP: Agua potable

ACD: Agua completamente desmineralizada y desde el punto de vista microbiológico, con calidad de agua potable, como mínimo

\*Recomendación: BBraun Helimatic Cleaner alcalino

- Despues de la limpieza/desinfección automáticas, comprobar que no han quedado restos en las superficies visibles.

## Limpieza/desinfección manuales con prelavado manual

### Nota

La eficacia del aparato de limpieza y desinfección deberá estar acreditada (p. ej. autorizada por la FDA y con marcado CE conforme a la norma DIN EN ISO 15883).

### Nota

Se realizarán una inspección y un mantenimiento periódicos del aparato de limpieza y desinfección.

## Prelavado manual con cepillo

Fase	Paso	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Calidad del agua	Sust. químicas
I	Limpieza desinfectante	TA (frio)	>15	2	AP	Concentrado sin aldehído, fenol ni compuestos de amonio cuaternario, pH ~ 9*
II	Aclarado	TA (frio)	1	-	AP	-

AP: Agua potable

TA: Temperatura ambiente

\*Recomendación: BBraun Stabimed

- Seguir las indicaciones sobre jeringas desechables y cepillos de limpieza más adecuados, ver Proceso homologado de limpieza y desinfección.

### Fase I

- Sumergir todo el producto en la solución desinfectante con acción limpiadora durante al menos 15 min. Comprobar que todas las superficies accesibles quedan humedecidas.
- Limpiar el producto con un cepillo de limpieza adecuado hasta eliminar todos los restos de la superficie.
- Cuando proceda, deberá cepillarse las superficies no visibles con un cepillo adecuado durante al menos 1 min.
- Durante la limpieza, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.
- A continuación, lavar profusamente estos puntos con la solución desinfectante con acción limpiadora como mínimo 5 veces y utilizando una jeringa desechable.

### Fase II

- Aclarar a fondo el producto con agua corriente (todas las superficies accesibles).
- Mientras se está lavando, mover los componentes móviles, como p. ej., tornillos de ajuste, articulaciones, etc.

## Limpieza alcalina automática y desinfección térmica

Tipo de aparato: Aparato de limpieza/desinfección de una cámara sin ultrasonido

Fase	Paso	T [°C/°F]	t [min]	Calidad del agua	Sust. químicas
I	Prelavado	<25/77	3	AP	-
II	Limpieza	55/131	10	ACD	<ul style="list-style-type: none"> <li>Concentrado, alcalino:           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~ 13</li> <li>&lt;5 % agentes tensioactivos aniónicos</li> </ul> </li> <li>Solución al 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Aclarado intermedio	>10/50	1	ACD	-
IV	Termodesinfección	90/194	5	ACD	-
V	Secado	-	-	-	De acuerdo con el programa para el aparato de limpieza y desinfección

AP: Agua potable

ACD: Agua completamente desmineralizada y desde el punto de vista microbiológico, con calidad de agua potable, como mínimo

\*Recomendación: BBraun Helimatic Cleaner alcalino

- Después de la limpieza/desinfección automáticas, comprobar que no han quedado restos en las superficies visibles.

## Control, mantenimiento e inspección



Existe peligro de dañar el producto (degradación del metal/corrosión por fricción) si no se lubrica lo suficiente.

- Lubricar las partes móviles (p. ej. articulaciones, piezas correderas y varillas roscadas) antes de realizar la prueba de funcionamiento con un aceite de conservación adecuado para el método de esterilización aplicado (p. ej. STERILIT® spray Aesculap STERILIT® I JG600 o lubricador por goteo STERILIT® I JG598).

- Dejar que el producto se enfrie a temperatura ambiente.
- Tras limpiar, secar y desinfectar el producto, comprobar siempre que: esté seco y limpio, funcione debidamente y no presente defectos como aislamiento defectuoso, piezas con corrosión, sueltas, deformadas, rotas, agrietadas, desgastadas o fragmentadas.
- Secar el producto si está húmedo o mojado.
- Si el producto está sucio, volver a limpiarlo y desinfectarlo.
- Comprobar el funcionamiento del producto.
- Retirar inmediatamente el producto si está dañado o no funciona correctamente y enviarlo al Servicio de Asistencia Técnica de Aesculap, ver Servicio de Asistencia Técnica.
- Montar el producto por piezas, ver Montaje.
- Comprobar la compatibilidad con los productos con los que se combina.

## Envase

- Colocar el producto en el soporte o en la cesta correspondientes. Asegurarse de que los filos cortantes existentes están protegidos.
- Envasar las cestas de acuerdo con el procedimiento de esterilización (p. ej. en contenedores estériles de Aesculap).
- Asegurarse de que el envase es fiable y que impedirá una recontaminación del producto durante su almacenamiento.

## Esterilización a vapor

### Nota

El producto sólo puede esterilizarse desmontado.

- Asegurarse de que el medio esterilizador tiene acceso a todas las superficies externas e internas (abriendo las válvulas y las llaves, por ejemplo).
- Método de esterilización autorizado
  - Desmontar el producto
  - Esterilización a vapor con el método de vacío fraccionado
  - Esterilizador a vapor según DIN EN 285 y validado según DIN EN ISO 17665
  - Esterilización en el método de vacío fraccionado a 134 °C durante 5 min
- Si se esterilizan varios productos al mismo tiempo en un esterilizador a vapor: Asegurarse de que no se sobrepasa la carga máxima del esterilizador a vapor permitida por el fabricante.

## Almacenamiento

- Almacenar los productos estériles en un envase con barrera antibacteriana y en un lugar seco y oscuro, protegido contra el polvo y a temperatura constante.

## Servicio de Asistencia Técnica



Peligro de lesiones y/o fallos de funcionamiento.

- No modificar el producto.

- Para asistencia técnica y reparaciones, dirigirse a su distribuidor nacional de B. Braun/Aesculap. Si se realizan modificaciones en el equipo médico técnico, se extinguirá la garantía y el derecho de garantía, así como las posibles homologaciones.

### Direcciones de la Asistencia Técnica

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aeculap.de

En la dirección especificada anteriormente se le facilitará información sobre otras direcciones de Asistencia Técnica.

## Eliminación de residuos

- Es obligatorio cumplir con las normas nacionales a la hora de eliminar o de reciclar el producto, sus componentes y los envases.

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

## Aesculap® S<sup>4</sup>® strumenti percutanei

### Legenda

- 1 Strumento per la pulizia FW692R
- 2 Camicia di arresto FW693R
- 3 Camicia esterna percutanea FW735R
- 4 Camicia interna FW694R
- 5 Camicia interna FW734R
- 6 Cacciavite FW695R (per viti poliassiali S<sup>4</sup>)
- 7 Cacciavite FW696R (per viti monoassiali S<sup>4</sup>)
- 8 Distanziatore assiale FW143P
- 9 Strumento inseritore per viti di bloccaggio FW697R
- 10 Elemento di supporto per camicia esterna percutanea FW736R

### Simboli del prodotto e imballo



Attenzione, simbolo di avvertimento generale  
Attenzione, rispettare i documenti allegati



Data di produzione

### Ambito di validità

- Per istruzioni specifiche sui prodotti e informazioni sulla compatibilità con i materiali si rimanda a Aesculap Extrinet all'indirizzo [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

### Destinazione d'uso

Gli strumenti percutanei S<sup>4</sup> vengono utilizzati per l'impianto di impianti cannulati S<sup>4</sup> del S<sup>4</sup> Spinal System nella tecnica operatoria percutanea.

### Manipolazione e preparazione sicure

- Far usare il prodotto e gli accessori solo a personale che disponga di adeguata formazione, conoscenze ed esperienze.
- Leggere, rispettare e conservare le istruzioni per l'uso.
- Usare il prodotto soltanto in conformità alla destinazione d'uso, vedere Destinazione d'uso.
- Prima della prima sterilizzazione sottoporre il prodotto nuovo di fabbrica, previa rimozione dell'imballo da trasporto, a un ciclo di pulizia (manuale o automatico).
- Conservare il prodotto nuovo di fabbrica o inutilizzato in un luogo asciutto, pulito e protetto.
- Prima di ogni utilizzo sottoporre il prodotto a un controllo visivo mirante ad accettare che non presenti alcun danno, quali ad es. componenti allentati, deformati, rotti, crepati, usurati o altrimenti alterati.
- Se il prodotto è guasto o danneggiato, non utilizzarlo. Se il prodotto è danneggiato, scartarlo immediatamente.
- Sostituire immediatamente i singoli componenti danneggiati con ricambi originali.
- Leggere, rispettare e conservare i manuali dell'intervento della strumentazione S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI ed eventualmente S<sup>4</sup> SRI.

### Operatività



**Pericolo di morte per il paziente da avanzamento del filo guida nell'aorta!**

- Nell'introdurre gli impianti S<sup>4</sup> ovvero gli strumenti S<sup>4</sup> tramite il filo guida rispettare le marcature del filo guida.
- Tenere fermo il filo guida con una pinza.
- Rimuovere tempestivamente il filo guida.



**Pericolo di lesioni e/o malfunzionamenti!**

- Prima di ogni utilizzo eseguire un controllo del funzionamento.

### Strumento per la pulizia FW692R

Lo strumento per la pulizia viene utilizzato per pulire la cannulazione, nel caso in cui uno strumento cannulato sia intasato con tessuto o tasselli ossei in sede intraoperatoria.



**Pericolo di lesioni in caso di urto di strumenti cannulati con lo strumento di pulizia!**

- Sbloccare con cautela l'intasamento tramite una leggera pressione.
- Inserire lo strumento per la pulizia sempre in direzione dell'estremità di lavoro.
- Non chiudere l'apertura di uscita con la mano.



**Danneggiamento degli strumenti cannulati a causa di utilizzo scorretto dello strumento per la pulizia!**

- Inserire lo strumento per la pulizia sempre in direzione dell'estremità di lavoro.
- Prima dell'utilizzo verificare l'eventuale presenza di piegature, flessioni o altri danneggiamenti sullo strumento per la pulizia.

- Eventualmente smontare per quanto possibile lo strumento su un piano sterile separato vedere Smontaggio.
- Inserire con cautela lo strumento per la pulizia dal lato dell'impugnatura nella cannulazione in direzione dell'estremità di lavoro.
- Eliminare con cautela l'intasamento tramite una leggera pressione con l'impugnatura. Verificare che la cannulazione non sia chiusa.
- Se necessario, montare lo strumento vedere Destinazione d'uso.

### Camicia di arresto FW693R e cacciavite FW695R/FW696R

I cacciaviti facilitano l'inserimento percutaneo delle viti transpeduncolari dal S<sup>4</sup> Spinal System. A seconda del tipo di vite deve essere scelto il cacciavite corrispondente per viti monoassiali e poliassiali.

► Assemblare la camicia di arresto, vedere Montaggio.

### Inserire le viti transpeduncolari nella camicia di arresto.

- Girare la vite di arresto C nella direzione della freccia finché non è visibile la filettatura in direzione dell'estremità di lavoro, vedere Fig. 1.
- Ruotare la camicia esterna A il più possibile in direzione della vite di arresto C, vedere Fig. 2.
- Inserire il cacciavite F da dietro nella camicia d'arresto 2. Assicurarsi che i perni laterali scorrono fino in fondo nelle scanalature, vedere Fig. 3.
- Inserire le viti transpeduncolari all'estremità di lavoro nella boccola di serraggio B, vedere Fig. 4. **Per le viti transpeduncolari poliassiali:** Assicurarsi che la punta del cacciavite sia inserita completamente nell'esagono della vite transpeduncolare poliassiale. **Per le viti transpeduncolari monoassiali:** Assicurarsi che le due lingue interne siano fissate correttamente sulla testa della vite.
- Inserire la camicia esterna A in direzione della vite transpeduncolare e con la vite di arresto C fissare la vite transpeduncolare nella camicia di arresto 2, vedere Fig. 5.
- Verificare che l'impianto sia posizionato nella camicia di arresto 2.
- Per l'impianto della vite transpeduncolare e l'inserimento della barra, vedi la tecnica chirurgica e/o il manuale dell'intervento di S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI e S<sup>4</sup> SRI.

### Rimuovere la camicia di arresto dalla vite transpeduncolare

- Girare la vite di arresto C nella direzione della freccia finché non è visibile la filettatura in direzione dell'estremità di lavoro, vedere Fig. 6.
- Fare arretrare la bussola esterna A in direzione della vite di arresto C.
- Rimuovere la camicia di arresto 2 completa, vedere Fig. 7.

### Smontaggio

#### Camicia di arresto FW693R

- Sfilare la camicia esterna A attraverso la pinza di serraggio B in direzione dell'estremità di lavoro.
- Allentare la vite di arresto C indietro e rimuoverla dalla pinza di serraggio B, vedere Fig. 8.

#### Camicia interna FW694R e FW734R

- Svitare il dado D dalla camicia interna E, vedere Fig. 9.

### Montaggio

#### Camicia di arresto FW693R

- Avvitare la vite di arresto C sulla pinza di serraggio B finché la filettatura della pinza non viene coperta.
- Inserire la boccola esterna A dal davanti attraverso la pinza di serraggio B, vedere Fig. 10. Fare attenzione all'allineamento degli intagli rispetto ai tasselli scorrevoli. Per un migliore impiego, l'estremità scanalata della camicia d'arresto deve essere rivolta verso la vite di arresto C.

#### Camicia interna FW694R e FW734R

- Avvitare il dado D sulla camicia interna E, vedere Fig. 11.

### Procedimento di preparazione sterile validato

#### Avvertenze generali di sicurezza

##### Nota

Osservare la legislazione nazionale, le norme e linee guida nazionali e internazionali nonché le norme igieniche interne vigenti in materia di preparazione sterile.

##### Nota

Per i pazienti con morbo di Creutzfeldt-Jakob (CJ), sospetto CJ o possibili varianti del medesimo rispettare le normative nazionali vigenti in relazione alla preparazione sterile dei prodotti.

##### Nota

A fronte dei risultati della pulizia migliori e più sicuri, va preferita la preparazione sterile automatica rispetto alla pulizia manuale.

##### Nota

È necessario tener presente che una preparazione riuscita di questo presidio medico-chirurgico può essere assicurata soltanto previa validazione nel processo di preparazione. La responsabilità di ciò ricade sul gestore/preparatore. Per la validazione è stata utilizzata la chimica raccomandata.

##### Nota

Se non vi è alcuna sterilizzazione successiva, occorre utilizzare un disinfectante viricida.

##### Nota

Per informazioni aggiornate sulla preparazione sterile si rimanda anche alla Aesculap Extrinet all'indirizzo [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Il procedimento di sterilizzazione a vapore validato è stato eseguito nel container per sterilizzazione Aesculap.

#### Avvertenze generali

Eventuali residui operatori essiccati o fissati possono rendere più difficile o inefficace la pulizia, causando corrosione. Pertanto tra l'uso e la preparazione non si deve superare un periodo di 6 ore, per la pulizia preliminare non si devono usare temperature fissanti >45 °C e non si devono impiegare disinfettanti fissanti (principi attivi di base: aldeidi, alcool).

Neutralizzatori o detergenti profondi sovradosati possono causare aggressioni chimiche e/o per l'acciaio inossidabile far sbiadire e rendere illeggibili visivamente o meccanicamente le incisioni al laser.

Per l'acciaio inossidabile i residui contenenti cloro e cloruri (come ad es. quelli operatori, di farmaci, soluzioni saline, dell'acqua usata per la pulizia, disinfezione e sterilizzazione) possono causare danni da corrosione (corrosione perforante, tensocorrosione), con conseguente distruzione dei prodotti. Per la rimozione è necessario eseguire un adeguato risciacquo con acqua completamente desalinizzata e successiva asciugatura.

Asciugare, se necessario.

Possono essere usate soltanto sostanze chimiche di processo testate e omologate (ad es. omologazione VAH o FDA oppure marchio CE) e raccomandate dal produttore in relazione alla compatibilità con i materiali. Devono essere scrupolosamente rispettate tutte le indicazioni per l'uso del produttore di sostanze chimiche. Altrimenti possono emergere i seguenti problemi:

■ Alterazioni ottiche dei materiali, come ad es. scoloriture o alterazioni cromatiche per il titanio o l'alluminio. Per l'alluminio alterazioni superficiali visibili possono verificarsi già a partire da un valore pH >8 della soluzione d'uso.

■ Danni materiali, come ad es. corrosione, crepe, rotture, invecchiamento precoce o rigonfiamenti.

■ Per la pulizia non usare spazzolini metallici o altri mezzi abrasivi che potrebbero danneggiare la superficie, in quanto altrimenti sussiste il pericolo di corrosione.

■ Per ulteriori indicazioni dettagliate su una preparazione sterile igienicamente sicura ed in grado di salvaguardare i materiali preservandone il valore d'uso, si rimanda alla [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) rubrica Pubblicazioni Libretto rosso – Corretta preparazione sterile degli strumenti chirurgici.

#### Smontaggio prima dell'esecuzione del procedimento di preparazione sterile

- Smontare il prodotto subito dopo l'uso in conformità alle istruzioni.

## Preparazione nel luogo d'utilizzo

- Se necessario, sciacquare le superfici non visibili preferibilmente con acqua demineralizzata, p.es. con una siringa monouso.
- Rimuovere i residui operatori visibili in maniera più completa possibile con un telo per pulizia non sfilacciato umido.
- Avviare il prodotto asciutto alla pulizia e disinfezione in un container da riporto chiuso entro 6 ore.

## Preparazione prima della pulizia

- Prima della pulizia disassemblare il prodotto, vedere Smontaggio.

## Pulizia/Disinfezione

### Avvertenze di sicurezza specifiche per il prodotto per il procedimento di preparazione



**Danni al prodotto causati da detergenti/disinfettanti non idonei e/o temperature troppo elevate!**

- Utilizzare soltanto detergenti e disinfettanti che secondo le istruzioni del produttore
  - siano ammessi ad es. per l'alluminio, le plastiche, le leghe d'acciaio,
- Rispettare le indicazioni relative a concentrazione, temperatura e tempo d'azione.

### Eseguire la pulizia ad ultrasuoni:

- quale efficace supporto meccanico alla pulizia/disinfezione manuali.
- quale pulizia preliminare dei prodotti con residui essiccati prima della pulizia/disinfezione automatiche.
- quale supporto meccanico integrato alla pulizia/disinfezione automatiche.
- quale post-pulizia dei prodotti con residui non rimossi dopo la pulizia/disinfezione automatiche.

## Procedimento di preparazione sterile e disinfezione validato

Procedimento valido	Particularità	Riferimento
Pulizia manuale con disinfezione per immersione	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Spazzolino per pulizia: ad es. TA007747 e/o TE654202</li> <li>■ Siringa monouso 20 ml</li> <li>■ Per la pulizia tenere aperte le estremità di lavoro.</li> <li>■ Pulire il prodotto con snodi mobili in posizione aperta oppure muovendone le parti articolate.</li> <li>■ Fase di asciugatura: Usare un panno privo di lanugine o aria compressa per uso medico</li> </ul>	Capitolo Pulizia/disinfezione manuale e sottocapitolo: ■ Capitolo Pulizia manuale con disinfezione per immersione
Pulizia automatica alcalina e disinfezione termica	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Appoggiare il prodotto su un cestello idoneo per la pulizia (evitando zone d'ombra).</li> <li>■ Collegare i singoli componenti con lumi e canali direttamente all'apposito attacco di irrigazione del carrello iniettore.</li> <li>■ Per la pulizia tenere aperte le estremità di lavoro.</li> <li>■ Appoggiare il prodotto sul cestello con lo snodo aperto.</li> </ul>	Capitolo Pulizia/disinfezione automatiche e sottocapitolo: ■ Capitolo Pulizia automatica alcalina e disinfezione termica
Pulizia preliminare manuale con spazzolino, successiva pulizia alcalina automatica e disinfezione termica	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Spazzolino per pulizia: ad es. TA007747 e/o TE654202</li> <li>■ Siringa monouso 20 ml</li> <li>■ Appoggiare il prodotto su un cestello idoneo per la pulizia (evitando zone d'ombra).</li> <li>■ Collegare i singoli componenti con lumi e canali direttamente all'apposito attacco di irrigazione del carrello iniettore.</li> <li>■ Per la pulizia tenere aperte le estremità di lavoro.</li> <li>■ Appoggiare il prodotto sul cestello con lo snodo aperto.</li> </ul>	Capitolo Pulizia/Disinfezione automatiche con pulizia preliminare manuale e sottocapitolo: ■ Capitolo Pulizia preliminare manuale con spazzolino ■ Capitolo Pulizia automatica alcalina e disinfezione termica

## Pulizia/disinfezione manuale



**Pericolo per il paziente!**

- Pulire il prodotto solo automaticamente!

- Prima della disinfezione far sgocciolare l'acqua di risciacquo del prodotto, per evitare che si diluisca con la soluzione disinfettante.
- Dopo la pulizia/disinfezione manuali sottoporre le superfici visibili a un controllo ottico finalizzato a escludere la presenza di residui.
- Se necessario, ripetere il processo di pulizia/disinfezione.

## Pulizia manuale con disinfezione per immersione

Fase	Punto	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Qualità dell'acqua	Chimica
I	Pulizia disinfectante	TA (fredda)	>15	2	A-P	Concentrato privo di aldeidi, fenoli e composti di ammonio quaternari, pH ~ 9*
II	Risciacquo intermedio	TA (fredda)	1	-	A-P	-
III	Disinfezione	TA (fredda)	15	2	A-P	Concentrato privo di aldeidi, fenoli e composti di ammonio quaternari, pH ~ 9*
IV	Risciacquo finale	TA (fredda)	1	-	A-CD	-
V	Asciugatura	TA	-	-	-	-

A-P: Acqua potabile

A-CD: Acqua completamente desalinizzata (demineralizzata, dal punto di vista microbiologico almeno di qualità dell'acqua potabile)

TA: Temperatura ambiente

\*Raccomandato: BBraun Stabimed

- Rispettare le informazioni relative agli spazzolini per pulizia idonei e alle siringhe monouso, vedere Procedimento di preparazione sterile e disinfezione validato.

### Fase I

- Immagazzinare completamente il prodotto nella soluzione disinfettante ad azione detergente attiva per almeno 15 min, accertandosi che tutte le superfici accessibili risultino inumidite.
- Pulire il prodotto con uno spazzolino per pulizia idoneo nella soluzione, finché sulla superficie non è più riconoscibile alcun residuo.
- Se necessario, spazzolare le superfici non visibili per almeno 1 min con uno spazzolino per pulizia idoneo.
- Durante la pulizia muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.
- Quindi sciacquare accuratamente questi punti con la soluzione disinfeettante ad azione detergente attiva e una siringa monouso idonea, comunque sempre per almeno per 5 volte.

### Fase II

- Sciacquare completamente il prodotto (tutte le superfici accessibili) sotto l'acqua corrente.
- Durante il risciacquo muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.
- Far sgocciolare sufficientemente l'acqua residua.

### Fase III

- Immagazzinare completamente il prodotto nella soluzione disinfeettante.
- Durante la disinfezione muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.
- Sciacquare almeno cinque volte l'unità all'inizio del tempo di azione con una siringa monouso adeguata. Accertarsi che tutte le superfici accessibili risultino inumidite.

### Fase IV

- Sciacquare completamente il prodotto (tutte le superfici accessibili).
- Durante il risciacquo finale muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.
- Sciacquare i punti per almeno 5 volte usando una siringa monouso idonea.
- Far sgocciolare sufficientemente l'acqua residua.

### Fase V

- Asciugare il prodotto in fase di asciugatura con i mezzi adeguati (per es. teli, aria compressa), vedere Procedimento di preparazione sterile e disinfezione validato.

## Pulizia/disinfezione automatiche

### Nota

In linea di principio la lavatrice/disinfettore deve avere un'efficacia testata (ad es. omologazione FDA oppure marchio CE a norma DIN EN ISO 15883).

### Nota

Il disinettore impiegato deve essere regolarmente verificato e sottoposto a manutenzione.

## Pulizia automatica alcalina e disinfezione termica

Modello di apparecchio: Lavatrice/disinfettore monocamera senza ultrasuoni

Fase	Punto	T [°C/°F]	t [min]	Qualità dell'acqua	Chimica/Osservazione
I	Prerisciacquo	<25/77	3	A-P	-
II	Pulizia	55/131	10	A-CD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrato, alcalino:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % tensioattivi anionici</li> </ul> </li> <li>■ Soluzione pronta all'uso allo 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Risciacquo intermedio	>10/50	1	A-CD	-
IV	Disinfezione termica	90/194	5	A-CD	-
V	Asciugatura	-	-	-	In base al programma per lavatrice/disinfettore

A-P: Acqua potabile

A-CD: Acqua completamente desalinizzata (demineralizzata, dal punto di vista microbiologico almeno di qualità dell'acqua potabile)

\*Raccomandato: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Dopo la pulizia/disinfezione automatiche verificare che le superfici visibili non presentino residui.

## Pulizia/Disinfezione automatiche con pulizia preliminare manuale

### Nota

In linea di principio la lavatrice/disinfettore deve avere un'efficacia testata (ad es. omologazione FDA oppure marchio CE a norma DIN EN ISO 15883).

### Nota

Il disinettore impiegato deve essere regolarmente verificato e sottoposto a manutenzione.

## Pulizia preliminare manuale con spazzolino

Fase	Punto	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Qualità dell'acqua	Chimica
I	Pulizia disinfectante	TA (fredda)	>15	2	A-P	Concentrato privo di aldeidi, fenoli e composti di ammonio quaternari, pH ~ 9*
II	Risciacquo	TA (fredda)	1	-	A-P	-

A-P: Acqua potabile

TA: Temperatura ambiente

\*Raccomandato: BBraun Stabimed

- Rispettare le informazioni relative agli spazzolini per pulizia idonei e alle siringhe monouso, vedere Procedimento di preparazione sterile e disinfezione validato.

### Fase I

- Immengerre completamente il prodotto nella soluzione disinettante ad azione detergente attiva per almeno 15 min, accertandosi che tutte le superfici accessibili risultino inumidite.
- Pulire il prodotto con uno spazzolino per pulizia idoneo nella soluzione, finché sulla superficie non è più riconoscibile alcun residuo.
- Se necessario, spazzolare le superfici non visibili per almeno 1 min con uno spazzolino per pulizia idoneo.
- Durante la pulizia muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.
- Quindi sciacquare accuratamente questi punti con la soluzione disinettante ad azione detergente attiva e una siringa monouso idonea, comunque sempre per almeno per 5 volte.

### Fase II

- Sciacquare completamente il prodotto (tutte le superfici accessibili) sotto l'acqua corrente.
- Durante il risciacquo muovere i componenti non rigidi, come ad es. viti di arresto, snodi, ecc.

## Pulizia automatica alcalina e disinfezione termica

Modello di apparecchio: Lavatrice/disinfettore monocamera senza ultrasuoni

Fase	Punto	T [°C/°F]	t [min]	Qualità dell'acqua	Chimica
I	Prerisciacquo	<25/77	3	A-P	-
II	Pulizia	55/131	10	A-CD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrato, alcalino:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % tensioattivi anionici</li> </ul> </li> <li>■ Soluzione pronta all'uso allo 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Risciacquo intermedio	>10/50	1	A-CD	-
IV	Disinfezione termica	90/194	5	A-CD	-
V	Asciugatura	-	-	-	In base al programma per lavatrice/disinfettore

A-P: Acqua potabile

A-CD: Acqua completamente desalinizzata (demineralizzata, dal punto di vista microbiologico almeno di qualità dell'acqua potabile)

\*Raccomandato: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Dopo la pulizia/disinfezione automatiche verificare che le superfici visibili non presentino residui.

## Controllo, manutenzione e verifica



Danni (attacchi ai metalli/corrosione da attrito) al prodotto dovuti a lubrificazione insufficiente!

- Prima di eseguire il controllo del funzionamento oliare leggermente le parti mobili (ad es. snodi, scorrevoli e barre filettate) con un olio per la cura idoneo per il procedimento di sterilizzazione usato (ad es. per la sterilizzazione a vapore olio spray STERILIT® I JG600 oppure oliatore a goccia STERILIT® I JG598).

- Far raffreddare il prodotto a temperatura ambiente.
- Dopo ogni pulizia, disinfezione ed asciugatura verificare che il prodotto sia asciutto, pulito, funzionante e che non presenti danni, ad es. all'isolamento, nonché componenti corrosi, staccati, deformati, rotti, crepati, usurati o altrimenti alterati.
- Asciugare il prodotto bagnato o umido.
- Pulire e disinfezare nuovamente il prodotto non pulito.
- Verificare il funzionamento del prodotto.
- Scartare immediatamente il prodotto danneggiato o non idoneo a funzionare e inviarlo Aesculap all'Assistenza tecnica, vedere Assistenza tecnica.
- Assemblare il prodotto smontabile, vedere Montaggio.
- Verificare la compatibilità con i relativi prodotti.

## Imballo

- Disporre il prodotto in un alloggiamento adeguato o metterlo in un cestello idoneo. Verificare che i taglienti presenti siano adeguatamente protetti.
- Imballare i cestelli in maniera idonea per il procedimento di sterilizzazione (ad es. in Aesculap container per sterilizzazione).
- Accertarsi che l'imballo impedisca eventuali ricontaminazioni del prodotto durante il magazzinaggio.

## Sterilizzazione a vapore

### Nota

Il prodotto può essere sterilizzato soltanto smontato.

- Verificare che il mezzo sterilizzante abbia accesso a tutte le superfici esterne ed interne (ad es. apendo valvole e rubinetti).
- Procedimento di sterilizzazione validato
  - Disassemblare il prodotto
  - Sterilizzazione a vapore con procedimento a vuoto frazionato
  - Sterilizzatrice a vapore a norma DIN EN 285 e validata a norma DIN EN ISO 17665
  - Sterilizzazione con procedimento a vuoto frazionato a 134 °C, durata 5 min
- Per la sterilizzazione contemporanea di più prodotti in una sterilizzatrice a vapore: accertarsi che non venga superato il carico massimo ammesso per la sterilizzatrice secondo le indicazioni del produttore.

## Conservazione

- Conservare i prodotti sterili in un imballo ermetico ai batteri in un ambiente protetto dalla polvere, asciutto, buio e con una temperatura costante.

## Assistenza tecnica



Pericolo di lesioni e/o malfunzionamenti!

- Non modificare il prodotto.

- Per qualsiasi intervento di assistenza e riparazione rivolgersi alla rappresentanza nazionale B. Braun/Aesculap. Eventuali modifiche delle attrezature medico-chirurgiche possono comportare il decadere dei diritti di garanzia e delle omologazioni.

### Indirizzi dei centri assistenza

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aeculap.de

Gli altri indirizzi dell'assistenza possono essere richiesti all'indirizzo predetto.

## Smaltimento

- Nello smaltimento o il riciclaggio del prodotto, dei relativi componenti e della rispettiva confezione è assolutamente necessario rispettare le normative nazionali!

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

**Aesculap®**

Instrumentos percutâneos S<sup>4</sup>®

## Legenda

- 1 Instrumento de limpeza FW692R
- 2 Bucha de aperto FW693R
- 3 Manga exterior percutânea FW735R
- 4 Manga interior FW694R
- 5 Manga interior FW734R
- 6 Chave de fendas FW695R (para parafusos poliaxiais S<sup>4</sup>)
- 7 Chave de fendas FW696R (para parafusos monoaxiais S<sup>4</sup>)
- 8 Espaçador axial FW143P
- 9 Instrumento introdutor para parafusos de travamento FW697R
- 10 Contra-apoio para manga exterior percutânea FW736R

## Símbolos existentes no produto e embalagem



Atenção, símbolo de aviso geral  
Atenção, consultar os documentos em anexo



Data de fabrico

## Campo de aplicação

- Para as instruções de utilização específicas dos artigos e informações sobre a compatibilidade dos materiais, ver também a Extranet da Aesculap em [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

## Aplicação

Os instrumentos percutâneos S<sup>4</sup> são utilizados para o implante de implantes canulados S<sup>4</sup> de Spinal Systems S<sup>4</sup> mediante a técnica cirúrgica percutânea.

## Manuseamento e preparação seguros

- Os produtos e os acessórios apenas podem ser operados e utilizados por pessoas que possuam a formação, os conhecimentos ou a experiência necessários.
- Ler, cumprir e guardar as instruções de utilização.
- Utilizar o produto apenas para a finalidade indicada, ver Aplicação.
- Limpar o produto novo após remover a embalagem de transporte e antes da primeira esterilização (limpeza manual ou em máquina).
- Guardar o produto novo ou não utilizado num local seco, limpo e protegido.
- Antes de cada utilização, verificar visualmente o produto em relação a: peças soltas, deformadas, quebradas, com fendas, desgastadas e partidas.
- Não utilizar produtos que apresentem danos ou defeitos. Eliminar de imediato um produto danificado.
- Substituir imediatamente as peças danificadas por peças sobressalentes originais.
- Ler, respeitar e observar os manuais cirúrgicos de instrumentalização S<sup>4</sup> Spinal System-Instrumentierung, S<sup>4</sup> FRI e, se necessário, S<sup>4</sup> SRI.

## Utilização



PERIGO

Perigo de vida para o doente no caso de se inserir o fio de Kirschner até à aorta!

- Ao inserir os implantes S<sup>4</sup> ou instrumentos S<sup>4</sup> através do fio de Kirschner, respeitar as marcas neste existentes.
- Segurar o fio de Kirschner com uma pinça.
- Remover o fio de Kirschner atempadamente.



ATENÇÃO

Perigo de ferimentos e/ou avarias de funcionamento!

- Antes de cada utilização, realizar um teste de funcionamento.



ATENÇÃO

Perigo de ferimentos ao perfurar instrumentos canulados com o instrumento de limpeza!

- Libertar a obstrução cuidadosamente e com uma ligeira pressão.
- Introduzir o instrumento de limpeza sempre no sentido da extremidade de trabalho.
- Não fechar a abertura de saída manualmente.



CUIDADO

Danificação de instrumentos canulados devido a uma aplicação errada do instrumento de limpeza!

- Introduzir o instrumento de limpeza sempre no sentido da extremidade de trabalho.
- Verificar o instrumento de limpeza antes da utilização quanto a flexão, dobrar ou outras danificações.

- Desmontar o instrumento o mais possível sobre uma mesa esterilizada separada, se necessário, ver Desmontagem.
- Introduzir cuidadosamente o instrumento de limpeza na canulação pelo lado do punho, no sentido da extremidade de trabalho.
- Remover a obstrução, pressionando ligeiramente com o punho. Neste processo, ter atenção para que a canulação não seja fechada.
- Montar o instrumento, se necessário, ver Aplicação.

## Bucha de aperto FW693R e chave de fendas FW695R/FW696R

A chave de fendas facilita a inserção percutânea de parafusos pediculares em S<sup>4</sup> Spinal System. Em função do tipo de parafusos, deve ser selecionada a chave de fendas adequada para parafusos mono ou poliaxiais.

- Montar a bucha de aperto, ver Montagem.

### Inserir os parafusos pediculares na bucha de aperto

- Desapertar o parafuso de aperto C no sentido da seta, até que a rosca fique visível no sentido da extremidade de trabalho, ver Fig. 1.
- Puxar a bucha externa A para trás o mais possível, no sentido do parafuso de aperto C, ver Fig. 2.
- Introduzir a chave de fendas F na bucha de aperto 2, a partir da parte traseira. Ter atenção para que os pinos laterais deslizem até ao fundo nas ranhuras, ver Fig. 3.
- Introduzir os parafusos pediculares na bucha de fixação B pela extremidade de trabalho, ver Fig. 4. **Com parafusos pediculares axiais:** Assegurar que o sextavado da chave de parafusos está completamente introduzido no sextavado do parafuso pedicular poliaxial. **No caso de parafusos pediculares monoaxiais:** Assegurar que as duas faces estão bem assentes na cabeça de parafuso.
- Deslizar a bucha externa A no sentido do parafuso pedicular e fixar o parafuso pedicular com o parafuso de aperto C na bucha de aperto 2, ver Fig. 5.
- Verificar o engate correcto do implante na bucha de aperto 2.
- Para o implante de parafusos pediculares e colocação da barra, consultar a técnica cirúrgica e, se necessário, o manual cirúrgico de S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI e S<sup>4</sup> SRI.

### Retirar a bucha de aperto do parafuso pedicular colocado

- Desapertar o parafuso de aperto C no sentido da seta, até que a rosca fique visível no sentido da extremidade de trabalho, ver Fig. 6.
- Puxar a manga exterior A na direção do parafuso de aperto C.
- Retirar a bucha de aperto completa 2, ver Fig. 7.

## Desmontagem

### Bucha de aperto FW693R

- Retirar a bucha externa A através da pinça tensora B no sentido da extremidade de trabalho.
- Desaparafusar o parafuso de aperto C para trás e retirá-lo da pinça tensora B, ver Fig. 8.

### Manga interior FW694R e FW734R

- Desaparafusar a porca D na bucha interna E, ver Fig. 9.

## Montagem

### Bucha de aperto FW693R

- Aparafusar o parafuso de aperto C na pinça tensora B, até que a rosca da pinça tensora fique tapada.
- Deslizar a bucha externa A a partir da frente sobre a pinça tensora B, ver Fig. 10. Ter em atenção o alinhamento das ranhuras em relação às porcas em T. A extremidade ondulada da bucha de aperto deve apontar para o parafuso de aperto C para um melhor manuseamento.

### Manga interior FW694R e FW734R

- Aparafusar a porca D na bucha interna E, ver Fig. 11.

## Método de reprocessamento validado

### Instruções gerais de segurança

#### Nota

Respeitar a legislação nacional, as normas e directivas aplicáveis a nível nacional e internacional, bem como as próprias normas de higiene aplicáveis aos métodos de reprocessamento.

#### Nota

Em doentes com a doença de Creutzfeldt-Jakob (DCJ), com suspeita de DCJ ou possíveis variantes, respeitar as legislações em vigor no país de aplicação relativamente ao reprocessamento dos produtos.

#### Nota

Com vista à obtenção de melhores e mais seguros resultados de limpeza, é recomendável dar preferência ao reprocessamento automático em vez da limpeza manual.

#### Nota

Ter em atenção que só se poderá assegurar um reprocessamento bem-sucedido deste produto médico após a validação prévia do processo de reprocessamento. Nesta situação, o utilizador/pessoa encarregue do reprocessamento assume toda a responsabilidade pelo reprocessamento.

Para a validação foram utilizadas as características químicas recomendadas.

#### Nota

Caso a esterilização não seja concluída, deve ser usado um produto de desinfecção virucida.

#### Nota

Para informações actuais sobre o reprocessamento e a compatibilidade dos materiais, ver também a Extranet da Aesculap em [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

O método homologado de esterilização a vapor foi efectuado no Aesculap sistema de contentor de esterilização.

## Informações gerais

As incrustações ou resíduos da intervenção cirúrgica podem dificultar a limpeza ou torná-la pouco eficiente, provocando corrosão. Por conseguinte, não se deve exceder um intervalo de tempo de 6 h entre a aplicação e a preparação, nem se devem utilizar temperaturas de pré-limpeza >45 °C ou desinfectantes que fixem as incrustações (base da substância activa: aldeído, álcool).

Os produtos de neutralização ou detergentes básicos, quando usados excessivamente em aço inoxidável, podem provocar corrosão química e/ou desbotamento e ilegibilidade visual ou automática das inscrições a laser.

Os resíduos de cloro ou cloretados, tais como resíduos provenientes da intervenção cirúrgica, fármacos, soro fisiológico ou os resíduos contidos na água usada para a limpeza, desinfecção e esterilização, quando aplicados em aço inoxidável, podem causar corrosão (corrosão punctiforme, corrosão por tensão) e, desta forma, provocar a destruição dos produtos. Para a remoção, lavar abundantemente com água completamente dessalinizada e deixar secar.

Secagem final, quando necessário.

Só é permitida a utilização de produtos químicos processuais testados e homologados (por exemplo, homologação VAH ou FDA ou marcação CE) e que tenham sido recomendados pelo fabricante relativamente à compatibilidade dos materiais. Respeitar rigorosamente todas as instruções de aplicação do fabricante dos produtos químicos. Caso contrário, poderão surgir os seguintes problemas:

■ Alterações ópticas do material, por exemplo, desbotamento ou alterações de cor no titânio ou alumínio. No caso do alumínio, podem ocorrer alterações visíveis da superfície mesmo em soluções de aplicação/utilização com um valor de pH >8.

■ Danos no material, por exemplo, corrosão, fendas, rupturas, desgaste prematuro ou dilatação.

► Para a limpeza, não utilizar escovas de metal ou outros produtos agressivos que possam danificar a superfície, caso contrário, existe perigo de corrosão.

► Para mais informações sobre um reprocessamento higienicamente seguro e compatível com o material e conservador do mesmo, ver em [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) o item "Publications" – "Red brochure – Proper maintenance of instruments".

## Desmontagem antes da execução do método de reprocessamento

- Desmontar o produto imediatamente após a utilização, tal como descrito nas instruções.

## Preparação no local de utilização

- Se aplicável, lavar as superfícies não visíveis de preferência com água completamente dessalinizada, por ex. com uma seringa descartável.
- Remover completamente os resíduos visíveis da cirurgia, tanto quanto possível, com um pano húmido e que não desfie.
- Transportar o produto seco num contentor de eliminação fechado, num período de 6 horas, para os processos de limpeza e desinfecção.

## Preparação antes da limpeza

- Desmontar o produto antes de proceder à limpeza, ver Desmontagem.

## Limpeza/desinfecção

### Instruções de segurança específicas dos produtos para o método de reprocessamento



**Danos no produto devido à utilização de produtos de limpeza/desinfecção inadequados e/ou a temperaturas demasiado elevadas!**

- Utilizar produtos de limpeza e desinfecção segundo as instruções do fabricante. Estes produtos
  - Estes produtos devem estar homologados para (por ex. alumínio, plásticos e aço inoxidável).
- Ter em consideração as indicações relativas à concentração, temperatura e tempo de reacção.

### Realizar uma limpeza ultrassónica:

- como apoio mecânico eficaz para a limpeza/desinfecção manual.
- para uma limpeza prévia de produtos com resíduos secos, antes da limpeza/desinfecção automática.
- como apoio mecânico integrado aquando da limpeza/desinfecção automática.
- para tratamento final de produtos com resíduos não removidos, após a limpeza/desinfecção automática.

## Processo de limpeza e desinfecção validado

Processo validado	Características	Referência
Limpeza manual com desinfecção por imersão	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Escova de limpeza: por ex. TA007747 ou TE654202</li> <li>■ Seringa descartável 20 ml</li> <li>■ Manter as extremidades de trabalho abertas para a limpeza.</li> <li>■ Para limpar produtos com articulações móveis, abri-los ou mover as articulações.</li> <li>■ Fase de secagem: Usar um pano que não largue pêlos ou ar comprimido adequado para utilização médica</li> </ul>	Capítulo Limpeza/desinfecção manual e subcapítulo:  ■ Capítulo Limpeza manual com desinfecção por imersão
Limpeza alcalina automática e desinfecção térmica	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Colocar o produto num cesto de rede próprio para a limpeza (evitar sombras de lavagem).</li> <li>■ Ligar os componentes com lúmenes e canais directamente à conexão de lavagem especial do carro injec- tor.</li> <li>■ Manter as extremidades de trabalho abertas para a limpeza.</li> <li>■ Colocar o produto no cesto de rede com as articula- ções abertas.</li> </ul>	Capítulo Limpeza/desinfecção automática e sub- capítulo:  ■ Capítulo Limpeza alcalina automática e desinfecção térmica
Limpeza prévia à mão com escova e a seguir limpeza alcalina à máquina e desinfecção térmica	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Escova de limpeza: por ex. TA007747 ou TE654202</li> <li>■ Seringa descartável 20 ml</li> <li>■ Colocar o produto num cesto de rede próprio para a limpeza (evitar sombras de lavagem).</li> <li>■ Ligar os componentes com lúmenes e canais directamente à conexão de lavagem especial do carro injec- tor.</li> <li>■ Manter as extremidades de trabalho abertas para a limpeza.</li> <li>■ Colocar o produto no cesto de rede com as articula- ções abertas.</li> </ul>	Capítulo Limpeza/desinfecção automática com limpeza prévia manual e subcapítulo:  ■ Capítulo Limpeza prévia manual com escova ■ Capítulo Limpeza alcalina automática e desinfecção térmica
Bucha de aperto FW693R Manga interior FW694R und FW734R Chave de fendas FW695R e FW696R Espaçador FW143P Manga exterior percutânea FW735R Contra-apoio para manga exterior percutânea FW736R		

## Limpeza/desinfecção manual



**Risco para o doente!**

- Lavar o produto exclusivamente à máquina!

- Antes da desinfecção manual, deixar escorrer bem a água de lavagem do produto para evitar uma diluição da solução desinfectante.
- Após a limpeza/desinfecção manual, verificar se as superfícies visíveis apresentam resíduos.
- Se necessário, repetir o processo de limpeza/desinfecção.

## Limpeza manual com desinfecção por imersão

Fase	Passo	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Qualidade da água	Características químicas
I	Limpeza desinfetante	TA (frio)	>15	2	A-P	Concentrado isento de aldeído, fenol e QAV, pH ~ 9*
II	Lavagem intermédia	TA (frio)	1	-	A-P	-
III	Desinfecção	TA (frio)	15	2	A-P	Concentrado isento de aldeído, fenol e QAV, pH ~ 9*
IV	Lavagem final	TA (frio)	1	-	A-CD	-
V	Secagem	TA	-	-	-	-

A-P: Água potável

A-CD: Água completamente dessalinizada (desmineralizada, em termos microbiológicos, no mínimo com qualidade de água potável)

TA: Temperatura ambiente

\*Recomenda-se: BBraun Stabimed

- Ter em atenção as informações sobre escovas apropriadas e seringas descartáveis, ver Processo de limpeza e desinfecção validado.

### Fase I

- Imergir totalmente o produto na solução desinfectante de limpeza activa durante, pelo menos 15 min. Para tal, assegurar que todas as superfícies acessíveis ficam molhadas.
- Limpar o produto com uma escova adequada na solução até os resíduos serem completamente removidos da superfície.
- Se aplicável, limpar as superfícies não visíveis durante, pelo menos, 1 min com uma escova adequada.
- Não mover os componentes fixos, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc., durante a limpeza.
- Em seguida, lavar estes pontos a fundo, ou seja, pelo menos, 5 vezes, com uma seringa descartável adequada e uma solução desinfectante de limpeza activa.

### Fase II

- Lavar completamente o produto (todas as superfícies acessíveis) sob água corrente.
- Durante a lavagem, mover os componentes móveis como, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc.
- Deixar escorrer bem a água excedente.

### Fase III

- Mergulhar totalmente o produto na solução desinfectante.
- Mova os componentes não rígidos durante a desinfecção, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc.
- Lavar os lúmenes, no início do tempo de actuação, pelo menos 5 vezes com uma seringa descartável. Para tal, assegurar que todas as superfícies acessíveis ficam molhadas.

### Fase IV

- Lavar completamente o produto (todas as superfícies acessíveis).
- Mover os componentes móveis, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc., durante a lavagem final.
- Lavar os lúmenes com uma seringa descartável adequada pelo menos 5 vezes.
- Deixar escorrer bem a água excedente.

### Fase V

- Secar produto no período de secagem com os meios auxiliares apropriados (por ex. toalhetes, ar comprimido), ver Processo de limpeza e desinfecção validado.

## Limpeza/desinfecção automática

### Nota

O aparelho de desinfecção e de limpeza deve possuir, em regra, uma eficácia testada (por ex. homologação pela FDA ou marcação CE correspondente a DIN EN ISO 15883).

### Nota

O aparelho de limpeza e desinfecção utilizado deve ser submetido a manutenção e verificação regulares.

## Limpeza alcalina automática e desinfecção térmica

Tipo de aparelho: aparelho de limpeza/desinfecção de câmara única sem ultra-sons

Fase	Passo	T [°C/°F]	t [min]	Qualidade da água	Características químicas/observação
I	Lavagem prévia	<25/77	3	A-P	-
II	Limpeza	55/131	10	A-CD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrado, alcalino:                     <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % de tensioactivos aniónicos</li> </ul> </li> <li>■ Solução de uso 0,5 %                     <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Lavagem intermédia	>10/50	1	A-CD	-
IV	Desinfecção térmica	90/194	5	A-CD	-
V	Secagem	-	-	-	Conforme o programa para o aparelho de limpeza e desinfecção

A-P: Água potável

A-CD: Água completamente dessalinizada (desmineralizada, em termos microbiológicos, no mínimo com qualidade de água potável)

\*Recomenda-se: BBraun Helimatic Cleaner alcalino

- Após uma limpeza/desinfecção automática, verificar as superfícies visíveis quanto à presença de possíveis resíduos.

## Limpeza/desinfecção automática com limpeza prévia manual

### Nota

O aparelho de desinfecção e de limpeza deve possuir, em regra, uma eficácia testada (por ex. homologação pela FDA ou marcação CE correspondente a DIN EN ISO 15883).

### Nota

O aparelho de limpeza e desinfecção utilizado deve ser submetido a manutenção e verificação regulares.

## Limpeza prévia manual com escova

Fase	Passo	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Qualidade da água	Características químicas
I	Limpeza desinfectante	TA (frio)	>15	2	A-P	Concentrado isento de aldeido, fenol e QAV, pH ~ 9*
II	Lavagem	TA (frio)	1	-	A-P	-

A-P: Água potável

TA: Temperatura ambiente

\*Recomenda-se: BBraun Stabimed

- Ter em atenção as informações sobre escovas apropriadas e seringas descartáveis, ver Processo de limpeza e desinfecção validado.

### Fase I

- Inserir totalmente o produto na solução desinfectante de limpeza activa durante, pelo menos 15 min. Para tal, assegurar que todas as superfícies acessíveis ficam molhadas.
- Limpar o produto com uma escova adequada na solução até os resíduos serem completamente removidos da superfície.
- Se aplicável, limpar as superfícies não visíveis durante, pelo menos, 1 min com uma escova adequada.
- Não mover os componentes fixos, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc., durante a limpeza.
- Em seguida, lavar estes pontos a fundo, ou seja, pelo menos, 5 vezes, com uma seringa descartável adequada e uma solução desinfectante de limpeza activa.

### Fase II

- Lavar completamente o produto (todas as superfícies acessíveis) sob água corrente.
- Durante a lavagem, mover os componentes móveis como, por exemplo, parafusos de ajuste, articulações, etc.

## Limpeza alcalina automática e desinfecção térmica

Tipo de aparelho: aparelho de limpeza/desinfecção de câmara única sem ultra-sons

Fase	Passo	T [°C/°F]	t [min]	Qualidade da água	Características químicas
I	Lavagem prévia	<25/77	3	A-P	-
II	Limpeza	55/131	10	A-CD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentrado, alcalino:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt; 5 % de tensioactivos aniónicos</li> </ul> </li> <li>■ Solução de uso 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Lavagem intermédia	>10/50	1	A-CD	-
IV	Desinfecção térmica	90/194	5	A-CD	-
V	Secagem	-	-	-	Conforme o programa para o aparelho de limpeza e desinfecção

A-P: Água potável

A-CD: Água completamente dessalinizada (desmineralizada, em termos microbiológicos, no mínimo com qualidade de água potável)

\*Recomenda-se: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Após uma limpeza/desinfecção automática, verificar as superfícies visíveis quanto à presença de possíveis resíduos.

## Controlo, manutenção e verificação



Danos no produto (corrosão de metal/corrosão por fricção) devido a uma lubrificação insuficiente!

- Antes de verificar o funcionamento, lubrificar as peças móveis (por exemplo, articulações, correias e barras rosadas) com óleo de conservação adequado ao processo de esterilização utilizado (por exemplo, em caso de esterilização com vapor, spray STERILIT® I JG600 ou lubrificador conta-gotas STERILIT® I JG598).

- Deixar arrefecer o produto até à temperatura ambiente.
- Após cada limpeza, desinfecção e secagem, verificar o produto quanto a: secura, limpeza, bom funcionamento e danos, por ex., no isolamento, partes corridas, soltas, tortas, quebradas, fendas, desgastadas ou demolidas.
- Secar o produto se estiver molhado ou húmido.
- Limpar e desinfectar novamente o produto, caso apresente sujidade.
- Verificar se o produto funciona correctamente.
- Eliminar imediatamente os produtos que apresentem danos ou avarias de funcionamento e enviá-los para o serviço de assistência técnica da Aesculap, ver Serviço de assistência técnica.
- Montar o produto desmontável, ver Montagem.
- Verificar a compatibilidade com os produtos correspondentes.

## Embalagem

- Guardar o produto no alojamento previsto para tal ou num cesto de rede adequado. Garantir que as lâminas existentes estão protegidas.
- Colocar os cestos de rede em recipientes adequados ao processo de esterilização (por ex. em contentores de esterilização Aesculap).
- Assegurar que a embalagem evita uma recontaminação do produto durante o armazenamento.

## Esterilização a vapor

### Nota

O produto só pode ser esterilizado se estiver desmontado.

- Assegurar-se de que o produto de esterilização tem acesso a todas as superfícies externas e internas (por ex. abrindo válvulas e torneiras).
- Processo de esterilização validado
  - Desmontar o produto
  - Esterilização a vapor no processo de vácuo fraccionado
  - Esterilizador a vapor segundo a DIN EN 285 e validado segundo a DIN EN ISO 17665
  - Esterilização no processo de vácuo fraccionado a 134 °C, tempo de não contaminação de 5 min
- No caso de esterilização simultânea de vários produtos num esterilizador a vapor: assegurar que a carga máxima admissível do esterilizador a vapor, definida pelo fabricante, não é excedida.

## Armazenamento

- Armazenar os produtos esterilizados numa embalagem esterilizada e num local protegido do pó, seco, com pouca luminosidade e com uma temperatura estável.

## Serviço de assistência técnica



Perigo de fermentos e/ou avarias de funcionamento!

- Não modificar o produto.

- Para trabalhos de manutenção e reparação, contacte o seu representante local da B. Braun/Aesculap. Todas as modificações nos equipamentos médicos podem originar uma perda dos direitos decorrentes da garantia e responsabilidade do fabricante, bem como de possíveis licenças.

### Endereços de assistência técnica

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesclap.de

Pode obter outros endereços de assistência técnica através do endereço acima referido.

## Eliminação

- Aquando da eliminação ou reciclagem do produto, dos respectivos componentes e da sua embalagem, ter sempre em atenção as normas nacionais!

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

## Aesculap® S<sup>4</sup>® percutane instrumenten

### Legenda

- 1 Reinigingsinstrument FW692R
- 2 Klemhuls FW693R
- 3 Percutane buitenhuls FW735R
- 4 Binnenhuls FW694R
- 5 Binnenhuls FW734R
- 6 Schroevendraaier FW695R (voor polyaxiale S<sup>4</sup> schroeven)
- 7 Schroevendraaier FW696R (voor monoaxiale S<sup>4</sup> schroeven)
- 8 Afstandhouder axiaal FW143P
- 9 Inzetinstrument voor vergrendelingsschroeven FW697R
- 10 Tegenhouder voor percutane buitenhuls FW736R

### Symbolen op het product en verpakking

	Let op: algemeen waarschuwingssymbool Let op: volg de bijgesloten documentatie
	Productiedatum

### Toepassingsgebied

- Artikel specifieke gebruiksaanwijzingen en informatie over materiaalcompatibiliteit vindt u ook op het Aesculap-extranet onder [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

### Gebruiksdoel

S<sup>4</sup> percutane instrumenten worden gebruikt voor de implantatie van gecanuleerde S<sup>4</sup>-implantaten van het S<sup>4</sup> spinale systeem in percutane operatietechniek.

### Veilig gebruik en voorbereiding

- Dit product en de accessoires mogen uitsluitend worden gebruikt door personen die over de daartoe benodigde opleiding, kennis en ervaring beschikken.
- Lees de gebruiksaanwijzing, houd u aan de instructies en bewaar het document.
- Gebruik het product uitsluitend voor het doel waarvoor het bestemd is, zie Gebruiksdoel.
- Haal een nieuw product uit de transportverpakking en reinig het (handmatig of machinaal) vóórdat u het voor het eerst steriliseert.
- Bewaar het nieuwe of niet-gebruikte product op een droge, schone en veilige plek.
- Controleer het product vóór elk gebruik visueel op: losse, verbogen, gebroken, gebarsten, versleten en afgebroken onderdelen.
- Gebruik geen beschadigde of defecte producten. Houd beschadigde producten onmiddellijk apart.
- Vervang beschadigde onderdelen onmiddellijk door originele onderdelen.
- OK-handboeken S<sup>4</sup> Spinal System-instrumentering, S<sup>4</sup> FRI en indien nodig S<sup>4</sup> SRI lezen, naleven en bewaren.

### Gebruik

	Levensgevaar voor de patiënt door penetratie van de voerdraad in de aorta! <ul style="list-style-type: none"> <li>► Let bij het inbrengen van S<sup>4</sup>-implantaten of S<sup>4</sup>-instrumenten over de voerdraad op de merktekens op de voerdraad.</li> <li>► Houd de voerdraad met een tang vast.</li> <li>► Verwijder de voerdraad tijdig.</li> </ul>
	Gevaar voor letsel en/of slechte werking! <ul style="list-style-type: none"> <li>► Voer voor elk gebruik een functionele test uit.</li> </ul>

### Reinigingsinstrument FW692R

Het reinigingsinstrument wordt gebruikt voor het reinigen/leegmaken van de canulering, als een gecanuleerd instrument intra-operatief verstopt is geraakt met weefsel van weke delen of botsplinters.

	Gevaar voor verwonding bij het kapotstoten van gecanuleerde instrumenten met het reinigingsinstrument! <ul style="list-style-type: none"> <li>► Verwijder een verstopping voorzichtig met zachte druk.</li> <li>► Voer het reinigingsinstrument altijd in de richting van het werkuiteinde in.</li> <li>► Sluit de uitgangsopening niet met de hand af.</li> </ul>
	Beschadiging van gecanuleerde instrumenten door foutief gebruik van het reinigingsinstrument! <ul style="list-style-type: none"> <li>► Voer het reinigingsinstrument altijd in de richting van het werkuiteinde in.</li> <li>► Controleer het reinigingsinstrument vóór gebruik op verbuiging, knikken of andere beschadiging.</li> </ul>

- Demonteer het instrument zoveel mogelijk op een separate steriele tafel, indien nodig zie Demontage.
- Voer het reinigingsinstrument vanaf de handgreep in de canulering voorzichtig in, in de richting van het werkuiteinde.
- Verwijder een verstopping door lichte druk met het greepstuk. Let er daarbij op dat de canulering niet wordt afgesloten.
- Monteer het instrument, eventueel zie Gebruiksdoel.

### Klemhuls FW693R en schroevendraaier FW695R/FW696R

Schroevendraaiers vergemakkelijken het percutane inbrengen van pediculusschroeven uit de S<sup>4</sup> Spinal System. Afhankelijk van het Schroeftype dient de betreffende schroevendraaier voor mono- of polyaxiale schroeven te worden gekozen.

- Klemhuls monteren, zie Montage.

### Pediculusschroeven in de klemhuls inbrengen

- Draai klemhuls C zo ver terug in de richting van de pijl tot de Schroefdraad in de richting van het werkuiteinde zichtbaar wordt, zie Afb. 1.
- Trek buitenhuls A zover mogelijk terug in de richting van klemhuls C, zie Afb. 2.
- Voer schroevendraaier F van achteren in klemhuls 2 in. Zorg ervoor, dat de zijdelingse tappen tot onderaan in de gleuven glijden, zie Afb. 3.
- Voer de pediculusschroeven aan het werkuiteinde in spanhuls B in, zie Afb. 4. Bij polyaxiale pediculusschroeven: Ervoor zorgen dat de zeskant van de schroevendraaier volledig is ingevoerd in de zeskant van de polyaxiale pediculusschroef. Bij monoaxiale pediculusschroeven: ervoor zorgen dat het tweevlak stevig in de schroefkop zit.
- Schuif buitenhuls A in de richting van de pediculusschroef en klem de pediculusschroef vast in klemhuls 2 met klemhuls C, zie Afb. 5.
- Controleer of het implantaat in de klemhuls 2 stevig vastzit.
- Voor het implanteren van de pediculusschroef en het inzetten van de staf, zie OK-Techniek resp. OK-handboek van de S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI en S<sup>4</sup> SRI.

### Neem de klemhuls van de ingebrachte pediculusschroef af

- Draai klemhuls C zo ver terug in de richting van de pijl tot de Schroefdraad in de richting van het werkuiteinde zichtbaar wordt, zie Afb. 6.
- Trek buitenhuls A terug in de richting van klemhuls C.
- Neem klemhuls 2 eraf, zie Afb. 7.

### Demontage

#### Klemhuls FW693R

- Trek buitenhuls A van spantang B af in de richting van het werkuiteinde.
- Schroef klemhuls C naar achteren eraf en verwijder deze van spantang B, zie Afb. 8.

#### Binnenhuls FW694R en FW734R

- Schroef moer D van binnenhuls E af, zie Afb. 9.

### Montage

#### Klemhuls FW693R

- Schroef klemhuls C op de spantang B, totdat de schroefdraad de spantang net bedekt.
- Schuif buitenhuls A van voren over spantang B heen, zie Afb. 10. Let daarbij op de uitrichting van de gleuven op de sleuven. Het geribbelde uiteinde van de klemhuls dient voor een gemakkelijker bediening in de richting van klemhuls C te wijzen.

#### Binnenhuls FW694R en FW734R

- Schroef moer D op binnenhuls E, zie Afb. 11.

### Gevalideerd reinigings- en desinfectieproces

#### Algemene veiligheidsrichtlijnen

##### Opmerking

Voor de reiniging en sterilisatie uit in overeenstemming met de nationale wettelijke voorschriften, nationale en internationale normen en richtlijnen en de eigen hygiënische voorschriften.

##### Opmerking

Bij patiënten die zeker of vermoedelijk aan de ziekte van Creutzfeldt-Jakob (CJ) of mogelijke varianten van deze aandoening lijden, moeten de nationale voorschriften voor de reiniging en sterilisatie van de producten worden nageleefd.

##### Opmerking

Machinale reiniging en desinfectie verdienen de voorkeur boven handmatige reiniging met het oog op een beter en veiliger reinigingsresultaat.

##### Opmerking

Wij wijzen erop dat een succesvolle reiniging en desinfectie van dit medische hulpmiddel uitsluitend kan worden gerealiseerd na een voorafgaande validatie van het reinigings- en desinfectieproces. Hiervoor is de gebruiker/het reinigingspersoneel verantwoordelijk.

Voor de validering werden de aanbevolen chemische middelen gebruikt.

##### Opmerking

Indien geen afsluitende sterilisatie plaatsvindt, moet een viricide desinfectiemiddel worden gebruikt.

##### Opmerking

Actuele informatie over reiniging en desinfectie en over materiaalcompatibiliteit vindt u ook op het Aesculap extranet onder [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Het gevalideerde stoomsterilisatieproces werd in het Aesculap-steriele-containersysteem uitgevoerd.

#### Algemene aanwijzingen

Vastgekoekte of afgezette operatieresten kunnen de reiniging bemoeilijken of ineffectief maken en tot de corrosie leiden. Daarom mag de tijdspanne tussen het gebruik en de voorbereiding voor verder gebruik niet langer dan 6 uur zijn en mogen er geen fixerende voorreinigingstemperaturen >45 °C noch fixerende desinfectantia (op basis van: aldehyde, alcohol) worden gebruikt.

Overdosering van neutralisatiedommen van basisreinigers kan chemische aantasting en/of verbleking van de laseropdrachten veroorzaken bij roestvrij staal, waardoor deze visueel of machinaal onleesbaar worden.

Chloor- en chloridehoudende resten (bijv. in operatieresten, medicijnen, zoutoplossingen, het reinigingswater, desinfectie en sterilisatie) leiden bij roestvrij staal tot corrosie (putcorrosie, spanningscorrosie) en bijgewolgt tot beschadiging van de producten. Om de resten te verwijderen is een grondige spoeling met gedemineraliseerd water en een daaropvolgende droging noodzakelijk.

Nadrogen, indien noodzakelijk.

Er mogen alleen proceschemicijnen worden ingezet, die gecontroleerd en vrijgegeven zijn (bijvoorbeeld VAH- of FDA-toelating, respectievelijk CE-merk) en door de fabrikant van de chemicaliën met het oog op de materiaalverdraagzaamheid werden aanbevolen. Alle toepassingsrichtlijnen van de chemicaliënfabrikant moeten strikt worden nageleefd. In het andere geval kan dit tot de volgende problemen leiden:

- Optische verandering van het materiaal, bijv. verbleken of kleurverandering van titanium of aluminium. Bij aluminium kunnen zichtbare oppervlakteveranderingen reeds optreden bij een pH-waarde vanaf 8 in de gebruiksoplassing.

- Materiële schade zoals corrosie, scheurtjes, barsten, vroegeijdige veroudering of opzetten.

- Gebruik voor de reiniging geen metaalborstels of andere middelen met een schurende werking die het oppervlak kunnen beschadigen, om corrosie te voorkomen.

- Gedetailleerde aanwijzingen voor een veilige, hygiënische en materiaalvriendelijke/sparende reiniging en desinfectie vindt u op [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) rubriek Publicaties, Rode brochure: instrumenten op de juiste wijze onderhouden.

### Demontage voor het reinigen en steriliseren

- Demonteer het product onmiddellijk na het gebruik volgens de instructies.

### Voorbereiding op de plaats van gebruik

- Indien van toepassing, niet zichtbare oppervlakken uit voorzag met gedemineraliseerd water, bijv. met een wegwerpstuif, doorspoelen.

- ▶ Verwijder zichtbare operatieresten zo grondig mogelijk met een vochtige, pluisvrije doek.
- ▶ Breng het product binnen 6 uur droog in een gesloten afvoercontainer weg voor reiniging en desinfectie.

## Voorbereiding voor de reiniging

- ▶ Demonteer het product voor de reiniging, zie Demontage.

## Reiniging/desinfectie

### Productspecifieke veiligheidsrichtlijnen voor reinigen en steriliseren



**Beschadiging van het product door gebruik van ongeschikte reinigings-/desinfectiemiddelen en/of te hoge temperaturen!**

- ▶ Gebruik reinigings- en desinfectiemiddelen volgens de aanwijzingen van de fabrikant,
  - die voor (bijv. aluminium, kunststoffen en edelstaal) zijn toegelaten.
- ▶ Volg de aanwijzingen met betrekking tot concentratie, temperatuur en inwerkingsduur.

- ▶ Voer een ultrasone reiniging uit:
  - als doeltreffende mechanische ondersteuning bij de handmatige reiniging/desinfectie.
  - als voorreiniging van producten met vastgekoekte residuen voor de machinale reiniging/desinfectie.
  - als geïntegreerde mechanische ondersteuning bij de machinale reiniging/desinfectie.
  - als nareiniging van producten met niet-verwijderde residuen na de machinale reiniging/desinfectie.

### Gevalideerd reinigings- en desinfectieprocédé

Gevalideerd procédé	Bijzonderheden	Referentie
Handmatige reiniging met dompeldesinfectie	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Reinigingsborstel: bijv. TA007747 resp. TE654202</li> <li>■ Wegwerpuit 20 ml</li> <li>■ Houd de werkeinden geopend voor de reiniging.</li> <li>■ Reinig scharnierende instrumenten met een geopend scharnier of met bewegend scharnier.</li> <li>■ Droogfase: Gebruik een pluisvrije doek of medische perslucht</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Paragraaf Handmatige reiniging/desinfectie en subhoofdstuk:</li> <li>■ Paragraaf Handmatige reiniging met dompeldesinfectie</li> </ul>
Machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Leg het product op een geschikte zeekorf (zodat spoelschaduwen worden vermeden).</li> <li>■ Sluit de afzonderlijke delen met lumen en kanalen direct aan op de speciale spoelaansluiting van de injectorwagen.</li> <li>■ Houd de werkeinden geopend voor de reiniging.</li> <li>■ Leg het product met geopend scharnier op de zeekorf.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Paragraaf Machinale reiniging/desinfectie en subhoofdstuk:</li> <li>■ Paragraaf Machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie</li> </ul>
Handmatige voorreiniging met borstel en aansluitend machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Reinigingsborstel: bijv. TA007747 resp. TE654202</li> <li>■ Wegwerpuit 20 ml</li> <li>■ Leg het product op een geschikte zeekorf (zodat spoelschaduwen worden vermeden).</li> <li>■ Sluit de afzonderlijke delen met lumen en kanalen direct aan op de speciale spoelaansluiting van de injectorwagen.</li> <li>■ Houd de werkeinden geopend voor de reiniging.</li> <li>■ Leg het product met geopend scharnier op de zeekorf.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Paragraaf Machinale reiniging/desinfectie met handmatige voorreiniging en subhoofdstuk:</li> <li>■ Paragraaf Handmatige voorreiniging met borstel</li> <li>■ Paragraaf Machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie</li> </ul>

## Handmatige reiniging/desinfectie



**Gevaar voor de patiënt!**

- ▶ Reing het product uitsluitend machinaal!

- ▶ Laat vóór de handmatige desinfectie het spoelwater voldoende van het product afdruijen, om een verdunning van de desinfectiemiddeloplossing te voorkomen.
- ▶ De zichtbare oppervlakken na de handmatige reiniging/desinfectie visueel op residuen controleren.
- ▶ Herhaal het reinigings-/desinfectieproces, indien nodig.

### Handmatige reiniging met dompeldesinfectie

Fase	Stap	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Waterkwaliteit	Chemie
I	Desinfecterende reiniging	KT (koud)	>15	2	D-W	Concentraat vrij van aldehyde, fenol en QAV, pH ~ 9*
II	Tussenspoelen	KT (koud)	1	-	D-W	-
III	Desinfectie	KT (koud)	15	2	D-W	Concentraat vrij van aldehyde, fenol en QAV, pH ~ 9*
IV	Naspelen	KT (koud)	1	-	DM-W	-
V	Drogen	KT	-	-	-	-

D-W: Drinkwater

DM-W: Gedemineraliseerd water (microbiologisch minstens drinkwaterkwaliteit)

KT: Kamertemperatuur

\*Aanbevolen: BBraun Stabimed

- ▶ Houdt de informatie omtrent de juiste reinigingsborsts een wegwerpsuite aan, zie Gevalideerd reinigings- en desinfectieprocédé.

### Fase I

- ▶ Het product moet ten minste 15 min volledig in de reinigingsactieve desinfectieoplossing worden ondergedompeld. Zorg ervoor dat alle bereikbare oppervlakken bevochtigd worden.
- ▶ Reinig het product met een geschikte reinigingsborstel in de oplossing totdat er op het oppervlak geen residuen meer te bespeuren zijn.
- ▶ Reinig niet zichtbare oppervlakken indien van toepassing gedurende tenminste 1 min met een geschikte reinigingsborstel.
- ▶ Beweg alle bewegende onderdelen, zoals stelschroeven, scharnieren enz. tijdens de reiniging.
- ▶ Spoel deze plekken vervolgens minstens 5-maal grondig door met de reinigingsactieve desinfectieoplossing en een geschikte wegwerpsuite.

### Fase II

- ▶ Spoel het product volledig (alle bereikbare oppervlakken) onder stromend water af/door.
- ▶ Beweg tijdens het spoelen alle niet starre delen zoals stelschroeven, scharnieren enz.
- ▶ Laat het restvocht voldoende afdruijen.

### Fase III

- ▶ Dompel het product volledig in de desinfectieoplossing onder.
- ▶ Beweg tijdens de desinfectie alle niet starre delen zoals stelschroeven, scharnieren enz.
- ▶ Het lumen moet aan het begin van de inwerkijl met een geschikte wegwerpsuite minstens 5 maal worden gespoeld. Daarbij moet er worden gelet dat alle goed toegankelijke oppervlakken bevochtigd zijn.

### Fase IV

- ▶ Spoel het product volledig (alle bereikbare oppervlakken) af/door.
- ▶ Beweg alle bewegende onderdelen, zoals stelschroeven, scharnieren enz. tijdens de eindspoeling.
- ▶ Spoel het lumen minstens 5-maal met een geschikte wegwerpsuite.
- ▶ Laat het restvocht voldoende afdruijen.

### Fase V

- ▶ Het product moet in de droogfase met geschikte hulpmiddelen (bijvoorbeeld doeken, perslucht) worden gedroogd, zie Gevalideerd reinigings- en desinfectieprocédé.

## Machinale reiniging/desinfectie

### Opmerking

Het reinigings- en desinfectieapparaat moet in principe een bewezen werkzaamheid bezitten (bijvoorbeeld FDA-toelating respectievelijk CE-merk conform DIN EN ISO 15883).

### Opmerking

Het gebruikte reinigings- en desinfectieapparaat moet regelmatig worden onderhouden en geïnspecteerd.

### Machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie

Type apparaat: enkele kamer-reinigings-/desinfectieapparaat zonder ultrasoonreiniging

Fase	Stap	T [°C/°F]	t [min]	Waterkwaliteit	Chemie/opmerking
I	Voorspoelen	<25/77	3	D-W	-
II	Reinigen	55/131	10	DM-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Concentraat, alkalisch:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt; 5% anionische tensiden</li> </ul> </li> <li>■ Gebruiksoplossing 0,5%           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Tussenspoelen	>10/50	1	DM-W	-
IV	Thermische desinfectie	90/194	5	DM-W	-
V	Drogen	-	-	-	Conform het programma voor reinigings- en desinfectieapparaat

D-W: Drinkwater

DM-W: Gedemineraliseerd water (microbiologisch minstens drinkwaterkwaliteit)

\*Aanbevolen: BBraun Helimatic Cleaner alkaline

- ▶ Na de machinale reiniging/desinfectie moeten zichtbare oppervlakken op resten worden gecontroleerd.

## Machinale reiniging/desinfectie met handmatige voorreiniging

### Opmerking

Het reinigings- en desinfectieapparaat moet in principe een bewezen werkzaamheid bezitten (bijvoorbeeld FDA-toelating respectievelijk CE-merk conform DIN EN ISO 15883).

### Opmerking

Het gebruikte reinigings- en desinfectieapparaat moet regelmatig worden onderhouden en geïnspecteerd.

### Handmatige voorreiniging met borstel

Fase	Stap	T [°C/°F]	t [min]	Conc. [%]	Waterkwaliteit	Chemie
I	Desinfecterende reiniging	KT (koud)	>15	2	D-W	Concentraat vrij van aldehyde, fenol en QAV, pH ~ 9*
II	Spoelen	KT (koud)	1	-	D-W	-

D-W: Drinkwater  
KT: Kamertemperatuur  
\*Aanbevolen: BBraun Stabimed

- ▶ Houdt de informatie omtrent de juiste reinigingsborsts een wegwerpsuite aan, zie Gevalideerd reinigings- en desinfectieprocédé.

### Fase I

- ▶ Het product moet ten minste 15 min volledig in de reinigingsactieve desinfectieoplossing worden ondergedompeld. Zorg ervoor dat alle bereikbare oppervlakken bevochtigd worden.
- ▶ Reinig het product met een geschikte reinigingsborstel in de oplossing totdat er op het oppervlak geen residuen meer te bespeuren zijn.
- ▶ Reinig niet zichtbare oppervlakken indien van toepassing gedurende tenminste 1 min met een geschikte reinigingsborstel.
- ▶ Beweg alle bewegende onderdelen, zoals stelschroeven, scharnieren enz. tijdens de reiniging.
- ▶ Spoel deze plekken vervolgens minstens 5-maal grondig door met de reinigingsactieve desinfectieoplossing en een geschikte wegwerpsuite.

## Fase II

- ▶ Spoel het product volledig (alle bereikbare oppervlakken) onder stromend water af/door.
- ▶ Beweeg tijdens het spoelen alle niet starre delen zoals stelschroeven, scharnieren enz.

## Machinale alkalische reiniging en thermische desinfectie

Type apparaat: enkele kamer-reinigings-/desinfectieapparaat zonder ultrasonoreiniging

Fase	Stap	T [°C/°F]	t [min]	Water-kwaliteit	Chemie
I	Voorspoelen	<25/77	3	D-W	-
II	Reinigen	55/131	10	DM-W	<ul style="list-style-type: none"> <li>Concentraat, alkalisch:           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~ 13</li> <li>&lt; 5% anionische tensiden</li> </ul> </li> <li>Gebruiksoplossing 0,5%           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Tussenspoelen	>10/50	1	DM-W	-
IV	Thermische des-infectie	90/194	5	DM-W	-
V	Drogen	-	-	-	Conform het programma voor reinigings- en desinfectieapparaat

D-W: Drinkwater

DM-W: Gedemineraliseerd water (microbiologisch minstens drinkwaterkwaliteit)

\*Aanbevolen: BBraun Helimatic Cleaner alkaline

- ▶ Na de machinale reiniging/desinfectie moeten zichtbare oppervlakken op resten worden gecontroleerd.

## Controle, onderhoud en inspectie



**Beschadiging (metaalaantasting/wrijvingscorrosie) van het product door onvol-doende oliën!**

- ▶ De bewegende delen (bijv. scharnieren, schuifonderdelen en draadstangen) voor de functietest smeren met een beetje verzorgingsolie die geschikt is voor het gebruikte sterilisatieproces (bijv. bij stoomsterilisatie STERILIT® I-oliespray JG600 of STERILIT® I-oliedruppelfles JG598).

- ▶ Laat het product afkoelen tot kamertemperatuur.
- ▶ Controleer het product na elke reiniging, desinfectie en droging op: droogheid, hygiëne, werking en beschadigingen, bijv. isolatie, corrosie, losse, verbogen, gebroken, gebarsten, versleten en afgebroken onderdelen.
- ▶ Laat natte of vochtige producten drogen.
- ▶ Reinig en desinfecteer verontreinigde producten nogmaals.
- ▶ Controleer de werking van het product.
- ▶ Verwijder beschadige of slecht werkende producten onmiddellijk en stuur deze naar de Technische Dienst van Aesculap, zie Technische dienst.
- ▶ Monteer het demonteerbare product, zie Montage.
- ▶ Controleer de compatibiliteit met de bijbehorende producten.

## Verpakking

- ▶ Plaats het product in de bijbehorende houder of leg het op een geschikte zeekorf. Zorg ervoor dat de snijkanten zijn beschermd.
- ▶ Pak de zeekorven in volgens de vereisten voor het betreffende sterilisatieprocédé (bijv. in steriele containers van Aesculap).
- ▶ Zorg ervoor dat de verpakking herverontreiniging van het product tijdens de opslag verhindert.

## Stoomsterilisatie

### Opmerking

Het product mag uitsluitend in gedemonteerde toestand worden gesteriliseerd.

- ▶ Zorg ervoor dat alle buiten- en binnenvlakken van het product aan het sterilisatiemiddel worden blootgesteld (bijv. door het openen van ventielen en kranen).
- ▶ Gevalideerd sterilisatieproces
  - Demonteer het product
  - Stoomsterilisatie met gefractioneerd vacuümprocédé
  - Stoomsterilisator conform DIN EN 285 en gevalideerd conform DIN EN ISO 17665
  - Sterilisatie volgens gefractioneerd vacuümprocédé bij 134 °C, verblijftijd 5min
- ▶ Wanneer meerdere producten tegelijk worden gesteriliseerd in de stoomsterilisator: Let erop dat de maximale belading van de stoomsterilisator, die de fabrikant opgeeft, niet wordt overschreden.

## Opslag

- ▶ Bewaar de steriele producten in een kiemdichte verpakking, beschermd tegen stof, op een droge en donkere plaats bij een constante temperatuur.

## Technische dienst



**Gevaar voor letsel en/of slechte werking!**

- ▶ Geen modificaties aan het product aanbrengen.

WAARSCHUWING

- ▶ Neem contact op met uw plaatselijke B. Braun/Aesculap-vertegenwoordiger voor service en reparaties. Wijzigingen aan medische technische hulpmiddelen kunnen leiden tot het verlies van elke aanspraak op garantie en het intrekken van eventuele goedkeuringen.

## Service-adressen

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aeculap.de

Andere service-adressen zijn verkrijgbaar op het bovengenoemde adres.

## Verwijdering

- ▶ De verwijdering of recycling van het product, de onderdelen en verpakking hiervan dient plaats te vinden in overeenstemming met de nationale voorschriften!

## Aesculap® S<sup>4</sup>® perkutan-instrument

### Legend

- 1 Rengöringsinstrument FW692R
- 2 Klämhylsa FW693R
- 3 Perkutan ytterhylsa FW735R
- 4 Innerhylsa FW694R
- 5 Innerhylsa FW734R
- 6 Skrumejsel FW695R (för polyaxiella S<sup>4</sup> skruvar)
- 7 Skrumejsel FW696R (för monoaxiella S<sup>4</sup> skruvar)
- 8 Avståndshållare FW143P
- 9 Insättningssinstrument för låsskravar FW697R
- 10 Mothållare för perkutan ytterhylsa FW736R

### Symboler på produktet och förpackning

	OBS! Allmän varningssymbol OBS! Följ anvisningarna i medföljande dokument
	Tillverkningsdatum

### Giltighetsomfattning

- Artikelspecifika bruksanvisningar och information om materialkompatibilitet hittar du även på Aesculaps extranät på [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

### Användningsändamål

S<sup>4</sup> perkutan-instrument används för implantation av kanylerade S<sup>4</sup>-implantat S<sup>4</sup> för det spinala systemet med perkutan operationsteknik.

### Säker hantering och färdigställande

- Endast personer med erforderlig utbildning, kunskap eller erfarenhet får driva och använda produkten med tillbehör.
- Läs, följ och spara bruksanvisningen.
- Använd produkten endast enligt bestämmelserna, se Användningsändamål.
- Rengör (manuellt eller maskinellt) fabriksnya produkter när transportförpackningen har avlägsnats och före den första steriliseringen.
- Förvara fabriksnya eller oanvända produkter på torr, ren och skyddad plats.
- Kontrollera produkten visuellt före varje användning med avseende på följande: lösa, krökta, trasiga, spruckna, utslitna eller avbrutna delar.
- Använd inte skadade eller defekta produkter. Sortera genast ut skadade produkter.
- Byt omgående ut skadade delar mot originalreservdelar.
- Läs, följ och spara operationsmanualerna S<sup>4</sup> Spinal System-instrumentering, S<sup>4</sup> FRI och i förek. fall S<sup>4</sup> SRI.

### Använtning



#### Livsfara för patienten om styrträden skjuts fram i aortan!

- Vid införandet av S<sup>4</sup>-implantat resp. S<sup>4</sup>-instrumenten via styrträden ska märkningarna på styrträden beaktas.
- Håll i styrträden med en tång.
- Ta bort styrträden i rätt tid.



#### Risk för personskador och/eller felaktig funktion!

- Gör en funktionskontroll före varje användning.

### Rengöringsinstrument FW692R

Rengöringsinstrumentet används för att rengöra/frigöra kanyleringen om ett kanylerat instrument intra-operativt är iverktaget med mjukdelsvävnad eller benspän.



#### Risk för skador vid genomstötning av kanylerade instrument med rengöringsinstrumentet!

- Lossa igensättningen försiktigt med ett lätt tryck.
- För alltid in rengöringsinstrumentet i riktning mot arbetsänden.
- Stäng inte utloppspöppningen med handen.



#### Risk för skador på kanylerade instrument på grund av felaktig användning av rengöringsinstrumentet!

- För alltid in rengöringsinstrumentet i riktning mot arbetsänden.
- Kontrollera rengöringsinstrumentet för böjning, knäckning eller andra skador innan det används.

- Demontera instrumentet så mycket det går på ett separat sterilbord. I förek. fall förs se Demontering.
- rengöringsinstrumentet från handgreppssidan försiktigt in i kanyleringen i riktning mot arbetsänden.
- Ta bort igensättningen med ett lätt tryck med gripdelen. Kontrollera att kanyleringen inte stängs.
- Montera instrumentet. I förek. fall se Användningsändamål.

### Klämhylsa FW693R och skrumejsel FW695R/FW696R

Skrumejsel underlättar det perkutana införandet av pedikelskravar ur S<sup>4</sup> Spinal System. Beroende på typ av skruv skall respektive skrumejsel för mono- och polyaxiella skruvar användas.

► ätt ihop klämhyslan, se Montering.

### Sätt in pedikelskraven i klämhyslan

- Skruva tillbaka klämskraven C så långt i pilens riktning tills gängningen i riktning mot arbetsänden blir synlig, se Fig. 1.
- Dra tillbaka ytterhyslan A så långt som möjligt i riktning mot klämskraven C, se Fig. 2.
- För in skrumejsel F bakifrån och i klämhyslan 2. Kontrollera att sidotapparna glider ner ända i botten på spären, se Fig. 3.
- För in pedikelskruvarna i spännhylsans B arbetsände, se Fig. 4. **Vid polyaxiella pedikelskravar:** Kontrollera att skrumejselns sexkant förts in helt och hållit i den polyaxiella pedikelskruvens sexkant. **Vid monoaxiella pedikelskravar:** Kontrollera att den V-formade delen sitter säkert i skruvhuvudet.
- Skjut ytterhyslan A i riktning mot pedikelskraven och använd klämskraven C för att klämma fast pedikelskraven i klämhyslan 2, se Fig. 5.
- Kontrollera att implantatet sitter säkert i klämhyslan 2.
- Beträffande implanteringen av pedikelskraven och insättning av staven, se OP-teknik resp. OP-manualen till S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI och S<sup>4</sup> SRI.

### Ta av klämhyslan till satt pedikelskrav

- Skruva tillbaka klämskraven C så långt i pilens riktning tills gängningen i riktning mot arbetsänden blir synlig, se Fig. 6.
- Dra tillbaka ytterhyslan A i riktning klämskraven C.
- Ta av den kompletta klämhyslan 2, se Fig. 7.

### Demontering

#### Klämhylsa FW693R

- Dra ytterhyslan A över spänntången B i riktning mot arbetsänden.
- Skruva av klämskraven C bakåt och ta bort den från spänntången B, se Fig. 8.

#### Innerhylsa FW694R och FW734R

- Skruva av muttern D från innerhyslan E, se Fig. 9.

### Montering

#### Klämhylsa FW693R

- Skruva på klämskraven C på spänntången B så långt tills spänntångens gängning precis täcker.
- Skjut på ytterhyslan A framifrån över spänntången B, se Fig. 10. Var uppmärksam på spårens injustering mot spärstenarna. Klämhyslans räfflade ände bör peka i riktning mot klämskraven C för att underlättा manövrerbarheten.

#### Innerhylsa FW694R och FW734R

- Skruva på muttern D på innerhyslan E, se Fig. 11.

### Validerad beredningsmetod

#### Allmänna säkerhetsanvisningar

##### Tips

Följ nationella lagbestämmelser, nationella och internationella standarder och direktiv och de egna hygienreglerna för beredningen.

##### Tips

Följ gällande nationella föreskrifter för beredning av produkterna om patienterna har Creutzfeldt-Jakobs sjukdom (CJS), vid misstanke om CJS eller vid eventuella varianter av CJS.

##### Tips

Maskinell rengöringsprocess är att föredra eftersom rengöringsresultatet blir bättre och säkrare än vid manuell rengöring.

##### Tips

Observera att en fullgod rengöring av denna medicintekniska produkt kan säkerställas först efter en föregående validering av rengöringsprocessen. Användaren/den som utför beredningen har ansvaret för detta.

För valideringen användes den rekommenderade kemikalien.

##### Tips

Om ingen avslutande sterilisering genomförs måste ett desinfektionsmedel med virucid verkan användas.

##### Tips

Aktuell information om beredning och materialkompatibilitet finns på Aesculaps extranät på [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com). Den validerade ångsteriliseringssmetoden genomfördes i Aesculap-sterilcontainer systemet.

### Allmänna anvisningar

Fasttorkade resp. fixerade OP-rester kan försvåra rengöringen resp. göra den verkningslös och leda till korrosion. Det får därför inte gå längre tid än 6 timmar mellan användningen och beredningen, och inga fixerande förrengörings temperaturer på >45 °C och fixerande desinfektionsmedel (med aktiv substans: aldehyd, alkohol) får användas. Överdosering neutralisationsmedel eller grundrengöringsmedel kan leda till kemiskt angrepp och/eller till att laser-skriften bleknar och inte går att läsa visuellt eller maskinellt på rostfritt stål.

På rostfritt stål leder klor- eller kloridhaltiga rester, t.ex. i OP-rester, läkemedel och koksaltlösningar, som finns i vatten för rengöring, desinfektion och sterilisering till korrosionskador (gropfrätning, spänningskorrosion) och därmed till att produkterna förstörs. För att avlägsna resterna måste tillräcklig sköljning med totalt avsaltat vatten och åtföljande torkning utföras.

Eftertorka vid behov.

Endast sådana processkemikalier får användas som är kontrollerade och godkända (t.ex. VAH- eller FDA-godkända eller CE-märkning) och har rekommenderats av kemikalietillverkaren när det gäller materialkompatibilitet. Samtliga användningsföreskrifter från kemikalietillverkaren ska efterföljas strikt. I annat fall kan följande problem uppstå:

- Optiska förändringar av materialet som t.ex. blekning eller färgförändringar uppträder redan vid pH-värde >8 i användnings-/brukslösningen.
- Skador på materialet, som t.ex. korrosion, sprickor, brott, åldring i förtid eller svällning.

- Använd inte metallborstar eller andra skurmedel som skadar ytan, eftersom det då är risk för korrosion.

- Ytterligare detaljerade anvisningar om hygieniskt säker beredning som är skonsam mot materialet och bibeihåller dess värde finns på [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org), Publications, Red Brochure – Proper maintenance of instruments.

### Isärtagning före beredning

- Demontera produkten enligt anvisningen omedelbart efter användningen.

### Förberedelse på användningsplatser

- Om det är lämpligt så ska du skölia ej synliga ytor med (helst) avjoniserat vatten. Använd t.ex. en engångsspruta.
- Avlägsna synliga OP-rester så fullständigt som möjligt med en fuktig, luddfri duk.
- Transportera produkten torr i sluten avfallsbehållare inom 6 h för rengöring och desinficering.

## Förberedelse före rengöringen

- Demontera produkten före rengöringen, se Demontering.

## Rengöring/desinficering

### Produktspecifika säkerhetsanvisningar för beredningsmetod



**Risk för skador på produkten genom olämpliga rengörings-/desinfektionsmedel och/eller för höga temperaturer!**

- Använd rengörings- och desinfektionsmedel enligt tillverkarens anvisningar,
  - som är godkända för t.ex. aluminium, plast och rostfritt stål.
- Observera uppgifterna om koncentration, temperatur och verkningstid.

#### ► Utöver ultraljudsrengöring

- som effektiv mekanisk hjälp vid manuell rengöring/desinficering
- som förrengöring av produkter med fasttorkade rester före maskinell rengöring/desinficering
- som integrerad mekanisk hjälp vid maskinell rengöring/desinficering
- som efterrengöring av produkter med rester som inte avlägsnats efter maskinell rengöring/desinficering.

### Validerad procedur för rengöring och desinficering

Validerad metod	Särskilt	Referens
Manuell rengöring med doppdesinfektion	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rengöringsborste: t.ex. TA007747 resp. TE654202</li> <li>Engångsspruta 20 ml</li> <li>Håll arbetsändarna öppna vid rengöringen.</li> <li>Rengör produkten med rörliga ledar i öppet läge, eller rör samtidigt på lederna.</li> <li>Torkningsfas: Använd en luddfri trasa eller medicinsk tryckluft</li> </ul>	Kapitel Manuell rengöring/desinficering och underkapitel: <ul style="list-style-type: none"> <li>Kapitel Manuell rengöring med doppdesinfektion</li> </ul>
Maskinell alkalisisk rengöring och termisk desinficering	<ul style="list-style-type: none"> <li>Lägg produkten i en trådkorg som är lämplig för rengöring (se till att alla delar är åtkomliga).</li> <li>Anslut detaljer med lumen och kanaler direkt till injektorvagnens speciella spolningsanslutning.</li> <li>Håll arbetsändarna öppna vid rengöringen.</li> <li>Lägg produkten med öppnad led på trådkorgen.</li> </ul>	Kapitel Maskinell rengöring/desinficering och underkapitel: <ul style="list-style-type: none"> <li>Kapitel Maskinell alkalisisk rengöring och termisk desinficering</li> </ul>
Inledande manuell rengöring med borste följt av alkalisisk rengöring med maskin och värmadesinfektion	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rengöringsborste: t.ex. TA007747 resp. TE654202</li> <li>Engångsspruta 20 ml</li> <li>Lägg produkten i en trådkorg som är lämplig för rengöring (se till att alla delar är åtkomliga).</li> <li>Anslut detaljer med lumen och kanaler direkt till injektorvagnens speciella spolningsanslutning.</li> <li>Håll arbetsändarna öppna vid rengöringen.</li> <li>Lägg produkten med öppnad led på trådkorgen.</li> </ul>	Kapitel Maskinell rengöring/desinficering med manuell förrengöring och underkapitel: <ul style="list-style-type: none"> <li>Kapitel Manuell förrengöring med borste</li> <li>Kapitel Maskinell alkalisisk rengöring och termisk desinficering</li> </ul>
Klämhylsa FW693R Innerhylsa FW694R och FW734R Skruvmejsel FW695R och FW696R Distanthållare FW143P Perkutan ytterhylsa FW735R Mothållare för percutan ytterhylsa FW736R	<ul style="list-style-type: none"> <li>Rengöringsborste: t.ex. TA007747 resp. TE654202</li> <li>Engångsspruta 20 ml</li> <li>Lägg produkten i en trådkorg som är lämplig för rengöring (se till att alla delar är åtkomliga).</li> <li>Anslut detaljer med lumen och kanaler direkt till injektorvagnens speciella spolningsanslutning.</li> <li>Håll arbetsändarna öppna vid rengöringen.</li> <li>Lägg produkten med öppnad led på trådkorgen.</li> </ul>	DV: Dricksvatten TAV: Totalt avsatt vatten (avjoniserat, mikrobiologiskt av minst dricksvattenkvalitet) *Rekommendation: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

### Manuell rengöring/desinficering



**Fara för patienten!**

- Rengör endast produkten med hjälp av en maskin!

- Låt sköljvatnet droppa av ordentligt från produkten före manuell desinficering för att förhindra att desinfektionslösningen späds ut.
- Kontrollera visuellt efter manuell rengöring och/eller desinficering att det inte finns några rester på synliga ytor.
- Upprepa rengörings- eller desinficeringsproceduren vid behov.

### Manuell rengöring med doppdesinfektion

Fas	Åtgärd	T [°C/°F]	t [min]	Konc. [%]	Vatten-kvalitet	Kemikalier
I	Desinficerande rengöring	RT (kallt)	>15	2	DV	Koncentrat fritt från aldehyder, fenoler och kvartära ammoniumföreningar, pH ~9*
II	Mellansköljning	RT (kallt)	1	-	DV	-
III	Desinficering	RT (kallt)	15	2	DV	Koncentrat fritt från aldehyder, fenoler och kvartära ammoniumföreningar, pH ~9*
IV	Avslutande sköljning	RT (kallt)	1	-	TAV	-
V	Torkning	RT	-	-	-	-

DV: Dricksvatten

TAV: Totalt avsatt vatten (avjoniserat, mikrobiologiskt av minst dricksvattenkvalitet)

RT: Rumstemperatur

\*Rekommendation: BBraun Stabimed

- Läs informationen om passande rengöringsborstar och engångssprutor, se Validerad procedur för rengöring och desinficering.

### Fas I

- Doppa produkten helt i den aktivt rengörande desinfektionslösningen i minst 15 min. Se till att alla åtkomliga ytor fuktas.
- Rengör produkten i lösningen med en lämplig rengöringsborste tills det inte längre syns några rester på ytan.
- Borsta även alla ej synliga ytor med en passande borste i minst 1 min om det är lämpligt.
- Flytta på icke styva komponenter som t.ex. justerskruvar, leder etc. vid rengöringen.
- Spola därefter igenom dessa ställen grundligt minst 5 gånger med den aktivt rengörande desinfektionslösningen och en passande engångsspruta.

### Fas II

- Skölj av/genom produkten helt (alla åtkomliga ytor) i rinnande vatten.
- Flytta på icke styva komponenter, som t.ex. justerskruvar, leder etc., vid sköljningen.
- Låt återstående vatten rinna tillräckligt.

### Fas III

- Dränk in produkten helt i desinfektionslösningen.
- Flytta på icke styva komponenter, som t.ex. justerskruvar, leder etc., vid desinficeringen.
- Spola lumen minst 5 gånger med hjälp av en lämplig engångsspruta. Se till att alla åtkomliga ytor fuktas.

### Fas IV

- Skölj av/genom produkten helt (alla åtkomliga ytor).
- Vicka på icke styva komponenter, som t.ex. justerskruvar, leder osv. vid slutsköljningen.
- Skölj lumen minst 5 gånger med en passande engångsspruta.
- Låt återstående vatten rinna tillräckligt.

### Fas V

- Torka produkten under torkningsfasen med lämpliga tillbehör (t.ex. dukar eller tryckluft), se Validerad procedur för rengöring och desinficering.

## Maskinell rengöring/desinficering

### Tips

Rengörings- och desinfektionsapparaten måste alltid vara testad med avseende på funktion och effektivitet (t.ex. genom FDA-godkändande eller CE-märkning motsvarande DIN EN ISO 15883).

### Tips

Den rengörings- och desinfektionsapparat som används måste underhållas och kontrolleras regelbundet.

### Maskinell alkalisisk rengöring och termisk desinficering

Apparattyp: Rengörings-/desinfektionsapparat med en kammare utan ultraljud

Fas	Åtgärd	T [°C/°F]	t [min]	Vatten-kvalitet	Kemikalier/anmärkning
I	Försköljning	<25/77	3	DV	-
II	Rengöring	55/131	10	TAV	<ul style="list-style-type: none"> <li>Koncentrat, alkaliskt:           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~13</li> <li>&lt;5 % anjoniska tensider</li> </ul> </li> <li>Brukslösning 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>pH ~11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Mellansköljning	>10/50	1	TAV	-
IV	Termodesinficering	90/194	5	TAV	-
V	Torkning	-	-	-	Enligt program för rengörings- och desinfektionsapparat

DV: Dricksvatten

TAV: Totalt avsatt vatten (avjoniserat, mikrobiologiskt av minst dricksvattenkvalitet)

\*Rekommendation: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Kontrollera efter den maskinella rengöringen/desinficeringen att det inte finns rester på ytor som går att se.

## Maskinell rengöring/desinficering med manuell förrengöring

### Tips

Rengörings- och desinfektionsapparaten måste alltid vara testad med avseende på funktion och effektivitet (t.ex. genom FDA-godkändande eller CE-märkning motsvarande DIN EN ISO 15883).

### Tips

Den rengörings- och desinfektionsapparat som används måste underhållas och kontrolleras regelbundet.

### Manuell förrengöring med borste

Fas	Åtgärd	T [°C/°F]	t [min]	Konc. [%]	Vatten-kvalitet	Kemikalier
I	Desinficerande rengöring	RT (kallt)	>15	2	DV	Koncentrat fritt från aldehyder, fenoler och kvartära ammoniumföreningar, pH ~9*
II	Sköljning	RT (kallt)	1	-	DV	-

DV: Dricksvatten

RT: Rumstemperatur

\*Rekommendation: BBraun Stabimed

- Läs informationen om passande rengöringsborstar och engångssprutor, se Validerad procedur för rengöring och desinficering.

### Fas I

- Doppa produkten helt i den aktivt rengörande desinfektionslösningen i minst 15 min. Se till att alla åtkomliga ytor fuktas.
- Rengör produkten i lösningen med en lämplig rengöringsborste tills det inte längre syns några rester på ytan.
- Borsta även alla ej synliga ytor med en passande borste i minst 1 min om det är lämpligt.
- Flytta på icke styva komponenter som t.ex. justerskruvar, leder etc. vid rengöringen.
- Spola därefter igenom dessa ställen grundligt minst 5 gånger med den aktivt rengörande desinfektionslösningen och en passande engångsspruta.

### Fas II

- Skölj av/genom produkten helt (alla åtkomliga ytor) i rinnande vatten.
- Flytta på icke styva komponenter, som t.ex. justerskruvar, leder etc., vid sköljningen.

## Maskinell alkalisk rengöring och termisk desinficering

Apparattyp: Rengörings-/desinfektionsapparat med en kammar utan ultraljud

Fas	Åtgärd	T [°C/°F]	t [min]	Vatten-kvalitet	Kemikalier
I	Försköljning	<25/77	3	DV	-
II	Rengöring	55/131	10	TAV	<ul style="list-style-type: none"><li>■ Koncentrat, alkaliskt:<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~13</li><li>- &lt;5 % anjoniska tensider</li></ul></li><li>■ Brukslösning 0,5 %<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~11*</li></ul></li></ul>
III	Mellansköljning	>10/50	1	TAV	-
IV	Termodesinficering	90/194	5	TAV	-
V	Torkning	-	-	-	Enligt program för rengörings- och desinfek-tionsapparat

DV: Dricksvatten

TAV: Totalt avsaltat vatten (avjoniserat, mikrobiologiskt av minst dricksvattenkvalitet)

\*Rekommendation: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Kontrollera efter den maskinella rengöringen/desinficeringen att det inte finns rester på ytor som går att se.

### Kontroll, underhåll och provning



Risk för att produkten skadas (fräthål i metall/nötningsoxidation) på grund av otillräcklig smörjning!  
► Smörj före funktionskontrollen rörliga delar (t.ex. ledar, skjutbara delar och gängade stänger) med underhållsolja som är lämplig för steriliseringssättet som används (vid ångsterilisering t.ex. STERILIT® I-oljespray JG600 eller STERILIT® I-droppsmörjare JG598).

- Låt produkten svalna till rumstemperatur.
- Kontrollera efter varje rengöring, desinficering och torkning att produkterna är torra, rena, funktionella och oskada, t.ex. isolering, korrodade, lösa, böjda, trasiga, spruckna, utslitna och avbrutna delar.
- Torka våta eller fuktiga produkter.
- Rengör produkter som inte är rena på nytt och desinficera dem.
- Kontrollera att produkterna fungerar.
- Sortera genast ut produkter som är skadade eller inte fungerar och skicka dem till Aesculaps tekniska service, se Teknisk service.
- Montera demonterbara produkter, se Montering.
- Kontrollera kompatibiliteten med tillhörande produkter.

### Förpackning

- Sortera in produkten i tillhörande förvaringsställ eller lägg den på en lämplig trådkorg. Se till att befintliga eggar är skyddade.
- Förpacka trådkorgarna på lämpligt sätt för sterilisering (t.ex. i Aesculap-sterilibehållare).
- Bekräfta att förpackningen förhindrar att produkten kontaminereras på nytt under lagringen.

### Ångsterilisering

#### Tips

Produkten får bara steriliseras i demonterat skick.

- Se till att steriliseringssättet kommer åt alla utvändiga och invändiga ytor (t.ex. genom att öppna ventiler och kranar).
- Validerad steriliseringssätt  
  - Ta isär produkten
  - Ångsterilisering med fraktionerad vakuummetod
  - Ångsterilisator enligt DIN EN 285 och validerad enligt DIN EN ISO 17665
  - Sterilisering med den fraktionerade vakuummetoden vid 134 °C i 5 min
- Om flera produkter steriliseras samtidigt i en ångsterilisator: Se till att maximal tillåten last i ångsterilisatorn enligt tillverkarens anvisningar inte överskrids.

### Förvaring

- Förvara sterila produkter skyddade mot damm i bakterietät förpackning i ett torrt, mörkt utrymme med jämn temperatur.

### Teknisk service



Risk för personskador och/eller felaktig funktion!

- Modifiera inte produkten.

- För service och reparationer, kontakta den nationella representanten för B. Braun/Aesculap. Om medicinteknisk utrustning modifieras kan detta medföra att garantin och eventuella godkännanden upphör att gälla.

#### Service-adresser

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de

Ytterligare service-adresser kan fås via ovan nämnda adress.

### Avfallshantering

- De nationella föreskrifterna måste ovillkorligen följas vid kassering eller återvinning av produkten, dess komponenter eller förpackning!

**Легенда**

- 1 Чистящий инструмент FW692R
- 2 Закрепительная втулка FW693R
- 3 Чрескожная внешняя втулка FW735R
- 4 Внутренняя втулка FW694R
- 5 Внутренняя втулка FW734R
- 6 Отвертка FW695R (для полиаксиальных винтов S<sup>4</sup>)
- 7 Отвертка FW696R (для моноаксиальных винтов S<sup>4</sup>)
- 8 Аксиальный дистанционный элемент FW143P
- 9 Установочный инструмент для блокирующих винтов FW697R
- 10 Контролера для чрескожной внешней втулки FW736R

**Символы на продукте и Упаковка**

Внимание, символ предупреждения общего характера  
Внимание, соблюдать требования сопроводительной документации



Дата изготовления

**Сфера применения**

- Руководства по эксплуатации отдельных изделий и информация по совместимости материалов размещены также в сети Aesculap по адресу [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

**Назначение**

Инструменты для чрескожных вмешательств S<sup>4</sup> предназначены для имплантации канюлированных имплантатов S<sup>4</sup> системы S<sup>4</sup> Spinal System посредством чрескожного операционного вмешательства.

**Правильное обращение и подготовка к использованию**

- Изделие и принадлежности разрешается приводить в действие и использовать только лицам, имеющим соответствующее образование, знания или опыт.
- Прочесть инструкцию по применению, соблюдать содержащиеся в ней требования и сохранить ее.
- Применять изделие только по назначению, см. Назначение.
- Новое, только что поступившее с завода изделие следует очистить (ручную или машинным способом) после удаления транспортировочной упаковки и перед проведением первой стерилизации.
- Новое изделие, только что поступившее с завода-изготовителя, или неиспользовавшееся изделие хранить в сухом, чистом и защищенном месте.
- Каждый раз перед использованием изделия необходимо проводить его осмотр, проверяя на наличие: расшатанных, погнутых, сломанных, потрескавшихся, изношенных или отломившихся деталей.
- Нельзя использовать поврежденное или неисправное изделие. Поврежденное изделие сразу же отобрать и удалить.
- Поврежденные детали сразу же заменять оригиналыми запасными частями.
- Прочесть, соблюдать и хранить руководства по проведению операций для инструментов S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI и S<sup>4</sup> SRI.

**Эксплуатация**

**Опасность для жизни пациента во время продвижения проводника в аорту!**

- При введении имплантатов S<sup>4</sup> или инструментов S<sup>4</sup> по проводнику учитывать маркировки проводника.
- Следует зафиксировать проводник щипцами.
- Проводник необходимо своевременно извлечь.



**Опасность травмирования и/или сбоев в работе!**

- Каждый раз перед применением проверять на функциональность.



**Опасность травмирования во время прочистки канюлированного инструмента при помощи чистящего инструмента!**

- Засор следует прочищать осторожно, легким нажатием.
- Чистящий инструмент необходимо вводить только в направлении рабочего конца.
- Не закрывать выходное отверстие рукой.



**Повреждение канюлированных инструментов при неправильном применении чистящего инструмента!**

- Чистящий инструмент необходимо вводить только в направлении рабочего конца.
- Перед использованием необходимо осмотреть чистящий инструмент на наличие изгибов, деформаций или иных повреждений.

- Разбирать инструмент только на специальном стерильном столе, при необходимости см. Демонтаж.
- Возьмите чистящий инструмент за ручку и осторожно введите во внутренний канал в направлении рабочего конца.
- Удалите затор легким нажатием с помощью ручки. При этом следите за тем, чтобы внутренний канал не был закрыт.
- Сборка инструмента, в случае необходимости см. Назначение.

**Закрепительная втулка FW693R и отвертка FW695R/FW696R**

Отвертки упрощают чрескожную установку педикулярных винтов из S<sup>4</sup> Spinal System. Соответствующую отвертку для моно- или полиаксиальных винтов следует выбирать в зависимости от типа винта.

- Соедините закрепительные втулки, см. Монтаж.

**Установите педикулярный винт в закрепительную втулку**

- Поверните зажимной винт C в направлении стрелки пока не станет видна резьба в направлении рабочего конца, см. Рис. 1.
- Внешнюю втулку A следует установить так, чтобы можно было максимально отводить ее назад в направлении зажимного винта C, см. Рис. 2.
- Установите отвертку F сзади в закрепительную втулку 2. При этом следите за тем, чтобы боковые стержни проходили в канавки до основания, см. Рис. 3.
- Введите педикулярный винт в зажимную втулку B с рабочего конца, см. Рис. 4. Для полиаксиального педикулярного винта: Убедитесь, что шестигранник отвертки полностью введен в шестигранник полиаксиального педикулярного винта. Для моноаксиального педикулярного винта: Убедитесь, что двугранный угол надежно установлен в головке винта.
- Вставьте внешнюю втулку A в направлении педикулярного винта и закрепите педикулярный винт в закрепительной втулке 2 с помощью зажимного винта C, см. Рис. 5.
- Проверьте, надежно ли закреплен имплантат в закрепительной втулке 2.
- Подробную информацию по имплантации педикулярного винта и установке стержня см. справочник по технике операций или справочник по проведению операций S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI и S<sup>4</sup> SRI.

**Снятие закрепительной втулки с установленного педикулярного винта**

- Поверните зажимной винт C в направлении стрелки пока не станет видна резьба в направлении рабочего конца, см. Рис. 6.
- Отведите назад внешнюю втулку A в направлении зажимного винта C.
- Снимите закрепительную втулку в сборе 2, см. Рис. 7.

**Демонтаж****Закрепительная втулка FW693R**

- Снимите внешнюю втулку A через цанговый зажим B в направлении рабочего конца.
- Отвинтите зажимной винт C назад и снимите его с цангового зажима B, см. Рис. 8.

**Внутренняя втулка FW694R и FW734R**

- Отвинтите гайку D с внутренней втулки E, см. Рис. 9.

**Монтаж****Закрепительная втулка FW693R**

- Отвинчите зажимной винт C на цанговом зажиме B так, чтобы непосредственно закрыть резьбу цангового зажима.
- Наденьте внешнюю втулку A спереди на цанговый зажим B, см. Рис. 10. При этом следите за положением штицов относительно пазового сухаря. Для удобства работы ребристый конец закрепительной втулки должен указывать в направлении зажимного винта C.

**Внутренняя втулка FW694R и FW734R**

- Навинтите гайку D на внутреннюю втулку E, см. Рис. 11.

**Валидированный метод обработки****Общие указания по технике безопасности****Указание**

Соблюдать национальные предписания, национальные и международные нормы и директивы, а также собственные гигиенические требования к обработке изделий.

**Указание**

В случае, если пациент страдает болезнью Кройцфельда-Якоба (БКЯ) или есть подозрения на БКЯ, или при иных возможных вариантах, необходимо соблюдать действующие национальные нормативные предписания по обработке медицинских изделий.

**Указание**

Выбирая между машинной и ручной очисткой, необходимо отдать предпочтение машинной обработке, так как в этом случае результат очистки лучше и надежнее.

**Указание**

Следует принять во внимание тот факт, что успешная обработка данного медицинского изделия может быть обеспечена только после предварительного утверждения процесса обработки. Ответственность за это несет пользователь/лицо, проводящее обработку.

Для утверждения использовались рекомендованные химические материалы.

**Указание**

Если окончательная стерилизация не выполняется, необходимо использовать противовирусное дезинфицирующее средство.

**Указание**

Актуальную информацию об обработке и совместимости с материалами см. также в сети Aesculap Extranet по адресу [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Утвержденный метод паровой стерилизации применялся в стерильных контейнерах системы Aesculap.

**Общие указания**

Засохшие или прилипшие после операции загрязнения могут затруднить очистку или сделать ее неэффективной и вызвать коррозию. В связи с этим нельзя превышать интервал, равный 6 часам, между применением и обработкой, нельзя применять фиксирующие температуры предварительной обработки >45 °C и нельзя использовать фиксирующие дезинфицирующие средства (на основе активных веществ: альдегид, спирт).

Передозировка нейтрализаторов или общих чистящих средств может вызвать химическое повреждение и/или обесцвечивание сделанной лазером надписи на нержавеющей стали, что сделает невозможным ее прочтение визуально или машинным способом.

Под воздействием хлора или хлорсодержащих остатков, содержащихся, например, в загрязнениях, оставшихся после операции, в лекарствах, растворах поваренной соли, в воде, используемой для очистки, дезинфекции и стерилизации, на нержавеющей стали могут возникнуть очаги коррозии (точечная коррозия, коррозия под напряжением), что приведет к разрушению изделия. Для удаления этих загрязнений необходимо в достаточной степени выполнить промывку полностью обессоленной водой и затем высушить изделие.

При необходимости досушить.

Разрешается использовать в рабочем процессе только те химикаты, которые проверены и допущены к использованию (напр., допуски VAH или FDA либо маркировка CE) и рекомендованы производителем химикатов с точки зрения совместимости с материалами. Все указания по применению производителя химикатов должны соблюдаться неукоснительно. В противном случае могут возникнуть различные проблемы:

- Изменения во внешнем виде материалов, например, обесцвечивание или изменение цвета деталей, изготовленных из титана или алюминия. Когда речь идет об алюминии, то видимые изменения поверхностей из этого материала могут появиться уже при pH-показателе >8 для применяемого/ рабочего состава.
- Материал может быть поврежден, например, коррозия, трещины, разрывы, преждевременный износ или набухание.
- Для очистки не пользоваться металлическими щетками или иными абразивными средствами, повреждающими поверхность, так как в этом случае возникает опасность коррозии.
- Дополнительно подробные указания о том, как обеспечить гигиеничную, надежную и щадящую/ сохраняющую материалы повторную обработку см. [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) рубрика публикаций, Rote Broschüre (Красная брошюра) – "Правильный уход за инструментами".

## Демонтаж перед проведением обработки

- Сразу же после применения демонтировать изделие в соответствии с инструкцией.

## Подготовка на месте применения

- Непросматриваемые поверхности, если такие имеются, рекомендуется промывать полностью обессоленной водой, например, при помощи одноразового шприца.
- По возможности полностью удалить видимые послеоперационные загрязнения при помощи влажной безворсовой чистящей салфетки.
- Транспортировка изделия в закрытом утилизационном контейнере в пределах 6 ч для очистки и дезинфекции.

## Подготовка перед очисткой

- Разобрать изделие перед очисткой, см. Демонтаж.

## Очистка/дезинфекция

### Специфические указания по технике безопасности во время обработки



**Возможно повреждение изделия в результате применения несоответствующих чистящих и дезинфицирующих средств и/или вследствие слишком высокой температуры!**

- Применять средства для очистки и дезинфекции согласно инструкциям производителя, которые:
  - разрешены для очистки, например, алюминия, искусственных материалов, высококачественной стали.
- Соблюдать указания по концентрации, температуре и продолжительности обработки.

- Провести обработку ультразвуком:

- в качестве эффективной механической обработки, дополняющей ручную очистку/дезинфекцию.
- для предварительной обработки изделий с присохшими загрязнениями – перед машинной очисткой/дезинфекцией.
- в качестве механической обработки – составной части машинной очистки/дезинфекции.
- для дополнительной очистки изделия, на котором после машинной очистки/дезинфекции все же еще остались загрязнения.

## Валидированный метод очистки и дезинфекции

Валидированный метод	Особенности	Ссылка
Ручная очистка с опусканием в дезинфицирующий раствор	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Щетка для очистки: например, TA007747 или TE654202</li> <li>■ Одноразовый шприц 20 мл</li> <li>■ Оставить рабочие концы открытыми для выполнения чистки.</li> <li>■ Изделие с подвижными шарнирами чистить в открытом состоянии или во время их движения.</li> <li>■ Стадия сушки: Использовать безворсовую салфетку или медицинский скатый воздух</li> </ul>	Раздел Ручная очистка/дезинфекция и раздел: ■ Раздел Ручная чистка с опусканием в дезинфицирующий раствор
Машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Укладывать изделие в сетчатую корзину, специально предназначенную для проведения очистки (не допускать, чтобы какие-либо элементы изделия остались необработанными).</li> <li>■ Отдельные элементы, такие как люмены и каналы, подключать напрямую к специальному промывочному соединению инжекторной тележки.</li> <li>■ Оставить рабочие концы открытыми для выполнения чистки.</li> <li>■ Хранить изделие с открытым шарниром в сетчатой корзине.</li> </ul>	Раздел Машинная очистка/дезинфекция и раздел: ■ Раздел Машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция
Чистящий инструмент FW692R Установочный инструмент для блокирующих винтов FW697R	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Чистящий инструмент FW692R</li> <li>■ Установочный инструмент для блокирующих винтов FW697R</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Укладывать изделие в сетчатую корзину, специально предназначенную для проведения очистки (не допускать, чтобы какие-либо элементы изделия остались необработанными).</li> <li>■ Отдельные элементы, такие как люмены и каналы, подключать напрямую к специальному промывочному соединению инжекторной тележки.</li> <li>■ Оставить рабочие концы открытыми для выполнения чистки.</li> <li>■ Хранить изделие с открытым шарниром в сетчатой корзине.</li> </ul>
Предварительная очистка вручную при помощи щетки и последующая машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Щетка для очистки: например, TA007747 или TE654202</li> <li>■ Одноразовый шприц 20 мл</li> <li>■ Укладывать изделие в сетчатую корзину, специально предназначенную для проведения очистки (не допускать, чтобы какие-либо элементы изделия остались необработанными).</li> <li>■ Отдельные элементы, такие как люмены и каналы, подключать напрямую к специальному промывочному соединению инжекторной тележки.</li> <li>■ Оставить рабочие концы открытыми для выполнения чистки.</li> <li>■ Хранить изделие с открытым шарниром в сетчатой корзине.</li> </ul>	Раздел Машинная чистка/дезинфекция с предварительной ручной чисткой и раздел: ■ Раздел Предварительная чистка щеткой вручную ■ Раздел Машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция
Закрепительная втулка FW693R Внутренняя втулка FW694R und FW734R Отвертка FW695R и FW696R Дистанционный элемент FW143P Чрекожная внешняя втулка FW735R Контрпорта для чрекожной внешней втулки FW736R	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Закрепительная втулка FW693R</li> <li>■ Внутренняя втулка FW694R und FW734R</li> <li>■ Отвертка FW695R и FW696R</li> <li>■ Дистанционный элемент FW143P</li> <li>■ Чрекожная внешняя втулка FW735R</li> <li>■ Контрпорта для чрекожной внешней втулки FW736R</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Щетка для очистки: например, TA007747 или TE654202</li> <li>■ Одноразовый шприц 20 мл</li> <li>■ Укладывать изделие в сетчатую корзину, специально предназначенную для проведения очистки (не допускать, чтобы какие-либо элементы изделия остались необработанными).</li> <li>■ Отдельные элементы, такие как люмены и каналы, подключать напрямую к специальному промывочному соединению инжекторной тележки.</li> <li>■ Оставить рабочие концы открытыми для выполнения чистки.</li> <li>■ Хранить изделие с открытым шарниром в сетчатой корзине.</li> </ul>

## Ручная очистка/дезинфекция



ОПАСНОСТЬ

### Опасность для пациента!

- Очищать изделие только машинным способом!

- Перед ручной дезинфекцией дать промывочной воде стечь с изделия, чтобы предотвратить разбавление дезинфицирующего раствора ее остатками.
- После ручной очистки/дезинфекции проверить, не остались ли на поверхностях остатки загрязнений.
- При необходимости повторить процесс очистки/дезинфекции.

## Ручная чистка с опусканием в дезинфицирующий раствор

Фаза	Шаг	T [°C/°F]	t [мин]	Конц. [%]	Качество воды	Химия
I	Дезинфицирующая очистка	Кт (холодная)	>15	2	П-в	Концентрат не содержит альдегид, фенол и четвертичные аммониевые соединения; pH ~ 9*
II	Промежуточная промывка	Кт (холодная)	1	-	П-в	-
III	Дезинфекция	Кт (холодная)	15	2	П-в	Концентрат не содержит альдегид, фенол и четвертичные аммониевые соединения; pH ~ 9*
IV	Окончательная промывка	Кт (холодная)	1	-	ПО-В	-
V	Сушка	Кт	-	-	-	-

П-в: питьевая вода  
По-в: полностью обессоленная вода (деминерализованная, по микробиологическим показателям имеющая как минимум качества питьевой воды)

Кт: комнатная температура

\*Рекомендовано: BBraun Stabimed

- Принять во внимание сведения о пригодных к использованию щетках и одноразовых шприцах, см. Валидированный метод очистки и дезинфекции.

### Фаза I

- Полностью погрузить изделие в очищающий и дезинфицирующий раствор минимум на 15 мин. При этом следить за тем, чтобы все доступные поверхности были смочены.
- При помощи соответствующей щетки очищать изделие в растворе до полного исчезновения загрязнений.
- Непросматриваемые поверхности, если такие имеются, очищать подходящей щеткой в течение не менее 1 мин.
- При очистке сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.
- Затем тщательно (не менее 5 раз) промыть эти поверхности чистящим дезинфицирующим раствором, используя подходящий одноразовый шприц.

### Фаза II

- Все изделие полностью (все доступные поверхности) обмыть/прополоскать проточной водой.
- При промывке сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.
- Дать стечь остаткам воды.

### Фаза III

- Полностью погрузить продукт в дезинфицирующий раствор.
- При дезинфекции сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.
- В начале обработки промыть внутренние просветы соответствующим одноразовым шприцем не менее 5 раз.

### Фаза IV

- Все изделие полностью (все доступные поверхности) обмыть/прополоскать в проточной воде.
- При окончательной промывке сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.
- Промыть внутренние просветы соответствующим одноразовым шприцем не менее 5 раз.
- Дать стечь остаткам воды.

### Фаза V

- На стадии сушки осушить изделие при помощи подходящих вспомогательных средств (например, салфетки, скатый воздух), см. Валидированный метод очистки и дезинфекции.

## Машинная очистка/дезинфекция

### Указание

Прибор для очистки и дезинфекции должен иметь проверенную степень эффективности (например, допуск FDA или маркировку CE).

### Указание

Применяемый прибор для очистки и дезинфекции необходимо регулярно проверять и проводить его техническое обслуживание.

## Машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция

Тип прибора: Прибор однокамерный для очистки/дезинфекции без ультразвука

Фаза	Шаг	T [°C/°F]	t [мин]	Качество воды	Химия/Примечание
I	Предварительная промывка	<25/ 77	3	П-в	-
II	Очистка	55/131	10	ПО-В	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Концентрат, щелочной:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- анионические ПАВ &lt;5 %</li> </ul> </li> <li>■ Рабочий раствор 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Промежуточная промывка	>10/ 50	1	ПО-В	-
IV	Термодезинфекция	90/194	5	ПО-В	-
V	Сушка	-	-	-	Согласно программе прибора для очистки и дезинфекции

П-в: питьевая вода  
 По-в: полностью обессоленная вода (деминерализованная, по микробиологическим показателям имеющая как минимум качества питьевой воды)

\*Рекомендовано: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- ▶ После машинной очистки/дезинфекции проверить, не остались ли на поверхностях остатки загрязнений.

## Машинная чистка/дезинфекция с предварительной ручной чисткой

### Указание

Прибор для очистки и дезинфекции должен иметь проверенную степень эффективности (например, допуск FDA или маркировку CE).

### Указание

Применяемый прибор для очистки и дезинфекции необходимо регулярно проверять и проводить его техническое обслуживание.

### Предварительная чистка щеткой вручную

Фаза	Шаг	T [°C/°F]	t [мин]	Конц. [%]	Качество воды	Химия
I	Дезинфицирующая Очистка	Кт (холод- ная)	>15	2	П-в	Концентрат не содержит альдегид, фенол и четвертичные аммониевые соединения; pH ~ 9*
II	Полоскание	Кт (холод- ная)	1	-	П-в	-

П-в: питьевая вода  
 Кт: комнатная температура

\*Рекомендовано: BBraun Stabimed

- ▶ Принять во внимание сведения о пригодных к использованию щетках и одноразовых шприцах, см. Валидированный метод очистки и дезинфекции.
- Фаза I**
  - ▶ Полностью погрузить изделие в очищающий и дезинфицирующий раствор минимум на 15 мин. При этом следить за тем, чтобы все доступные поверхности были смочены.
  - ▶ При помощи соответствующей щетки очищать изделие в растворе до полного исчезновения загрязнений.
  - ▶ При осмотре имеющиеся поверхности, если таковые имеются, очищать подходящей щеткой в течение не менее 1 мин.
  - ▶ При очистке сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.
  - ▶ Затем тщательно (не менее 5 раз) промыть эти поверхности чистящим дезинфицирующим раствором, используя подходящий одноразовый шприц.
- Фаза II**
  - ▶ Все изделие полностью (все доступные поверхности) обмыть/прополоскать проточной водой.
  - ▶ При промывке сдвигать детали (например, регулировочные винты, шарниры и т.д.), которые не зафиксированы неподвижно.

## Машинная щелочная очистка и термическая дезинфекция

Тип прибора: Прибор однокамерный для очистки/дезинфекции без ультразвука

Фаза	Шаг	T [°C/°F]	t [мин]	Качество воды	Химия
I	Предварительная промывка	<25/ 77	3	П-в	-
II	Очистка	55/131	10	ПО-В	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Концентрат, щелочной:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- анионические ПАВ &lt;5 %</li> </ul> </li> <li>■ Рабочий раствор 0,5 %           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Промежуточная промывка	>10/ 50	1	ПО-В	-
IV	Термодезинфекция	90/194	5	ПО-В	-
V	Сушка	-	-	-	Согласно программе прибора для очистки и дезинфекции

П-в: питьевая вода  
 По-в: полностью обессоленная вода (деминерализованная, по микробиологическим показателям имеющая как минимум качества питьевой воды)

\*Рекомендовано: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- ▶ После машинной очистки/дезинфекции проверить, не остались ли на поверхностях остатки загрязнений.

## Контроль, технический уход и проверка



ОСТОРОЖНО

Повреждение (истирание металла/фрикционная коррозия) изделия по причине недостаточной смазки!

- ▶ Подвижные элементы (например, шарниры, задвижки и опоры с резьбой) перед проверкой на функциональность смазать специальным маслом, пригодным для использования с учетом примененного метода стерилизации (например, для стерилизации паром использовать спрей STERILIT® I-Ölspray JG600 или масло STERILIT® I-Tropföler JG598).

- ▶ Дать остыть изделию до комнатной температуры.
- ▶ Каждый раз после проведения очистки, дезинфекции и сушки проверять инструмент на: сухость, степень чистоты, функциональность и наличие повреждений, например, проверка изоляции, проверка на наличие подвергшихся коррозии, незакрепленных, изогнутых, разбитых, покрытых трещинами, изношенных и обломавшихся деталей.
- ▶ Высушить изделие, если оно мокрое или влажное.
- ▶ Если на изделии осталось загрязнение, заново очистить и продезинфицировать его.
- ▶ Проверить изделие на функциональность.
- ▶ Поврежденные изделия или изделия с нарушенными функциями сразу же отсортировать и направить в техническую службу Aesculap, см. Сервисное обслуживание.
- ▶ Собрать разобранное изделие, см. Монтаж.
- ▶ Проверить на совместимость с другими изделиями, относящимися сюда же.

## Упаковка

- ▶ Отобрать изделие в соответствующую емкость для хранения или положить в соответствующую сетчатую корзину. Убедиться, что режущие части защищены.
- ▶ Сетчатые корзины упаковать в соответствии с требованиями метода стерилизации (например, контейнер Aesculap для стерилизации).
- ▶ Убедиться в том, что упаковка защищает от повторного загрязнения изделие во время хранения.

## Стерилизация паром

### Указание

Изделие можно стерилизовать только в разобранном виде.

- ▶ Убедиться в том, что стерилизующий состав имеет доступ ко всем внешним и внутренним поверхностям (например, открыты вентили и краны).
- ▶ Валидированный метод стерилизации
  - Разберите изделие
  - Стерилизация в паровом форвакуумном стерилизаторе
  - Паровой стерилизатор согласно DIN EN 285 утвержден согласно DIN EN ISO 17665
  - в паровом форвакуумном стерилизаторе при 134 °C, в течение 5 мин.
- ▶ При одновременной стерилизации нескольких изделий в одном паровом стерилизаторе: убедиться, что максимальная допустимая загрузка парового стерилизатора не превышает норму, указанную производителем.

## Хранение

- ▶ Стерильные изделия в непроницаемой для микроорганизмов упаковке защитить от пыли и хранить в сухом, темном помещении с равномерной температурой.

## Сервисное обслуживание



ВНИМАНИЕ

Опасность травмирования и/или сбоев в работе!

- ▶ Нельзя вносить какие-либо технические изменения в изделие.

- ▶ Для проведения работ по сервисному обслуживанию и техническому уходу обращайтесь в представительство B. Braun/Aesculap в стране проживания.
- ▶ Модификации медико-технического оборудования могут приводить к потере права на гарантитое обслуживание, а также к прекращению действия соответствующих допусков к эксплуатации.

### Адреса сервисных центров

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de

Адреса других сервисных центров можно узнать по вышеуказанному адресу.

## Утилизация

- ▶ Направляя изделие, его компоненты и их упаковку на утилизацию или вторичную переработку, обязательно соблюдайте национальные законодательные нормы!

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

Aesculap®

Perkutánní nástroje S<sup>4</sup>®**Legenda**

- 1 Čisticí nástroj FW692R
- 2 Upínací pouzdro FW693R
- 3 Perkutánní vnější pouzdro FW735R
- 4 Vnitřní objímka FW694R
- 5 Vnitřní objímka FW734R
- 6 Šroubovák FW695R (na polyaxiální šrouby S<sup>4</sup>)
- 7 Šroubovák FW696R (na monoaxiální šrouby S<sup>4</sup>)
- 8 Rozprýrný dil axiální FW143P
- 9 Zaváděcí nástroj na stavěcí šrouby FW697R
- 10 Opěrný drážek na perkutánní vnější pouzdro FW736R

**Symboly na produktu a na balení**

	Pozor, všeobecný varovný symbol Pozor, respektujte průvodní dokumentaci
	Datum výroby

**Rozsah platnosti**

- Návody k použití jednotlivých výrobků a informace k materiálové snášenlivosti viz též extranet Aesculap na adrese [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

**Účel použití**

Perkutánní nástroje S<sup>4</sup> se používají k implantaci dutých S<sup>4</sup> implantátů spinálního systému S<sup>4</sup> v perkutánní operační technice.

**Bezpečná manipulace a příprava k použití**

- Výrobek a příslušenství smějí provozovat a používat pouze osoby, které mají potřebné vzdělání, znalosti a zkušenosti.
- Prostřudíte si návod k použití, postupujte podle něj a uschovejte si ho.
- Výrobek používejte pouze k určenému účelu použití, viz Účel použití.
- Nový výrobek od výrobce po odstranění transportního obalu a před první sterilizací vyčistěte (ručně nebo strojově).
- Nový výrobek z výroby či nepoužitý výrobek skladujte na suchém, čistém a chráněném místě.
- Výrobek před každým použitím prohlédněte, zda neobsahuje: volné, ohnuté, zlomené, prasklé, opotřebené a odložené části.
- Nikdy nepoužívejte poškozený a nebo vadný výrobek. Poškozený výrobek okamžitě vyřaďte.
- Jednotlivé poškozené díly okamžitě nahraťte originálními náhradními díly.
- Před použitím si přečtěte OP-manuály k sadě nástrojů S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI a případně S<sup>4</sup> SRI, respektujte je a uložte si je na bezpečném místě.

**Obsluha****Riziko ohrožení života pacienta v důsledku předsunutí vodicího drátu do aorty!**

- Při zavádění S<sup>4</sup> implantátů resp S<sup>4</sup> instrumentů pomocí vodicího drátu dbejte na značky na vodicím drátu.
- Vodicí drát pevně přidržte pomocí kleště.
- Vodicí drát věcas vyjměte.

**Nebezpečí úrazu a/nebo nesprávné funkce!**

- Před každým použitím provedte funkční kontrolu.

**Čisticí nástroj FW692R**

Čisticí nástroj se používá k čištění/uvolnění kanylace, když se kanylovaný nástroj v průběhu operace ucpe zbytky měkkých tkání a úlomky kostí.

**Nebezpečí poranění při proražení dutého nástroje čisticím nástrojem!**

- Ucpání opatrně uvolněte mírným tlakem.
- Čisticí nástroj vždy zavádějte ve směru k pracovnímu konci.
- Výstupní otvor neuzavírejte rukou.

**Poškození dutého nástroje nesprávným použitím čisticího nástroje!**

- Čisticí nástroj vždy zavádějte ve směru k pracovnímu konci.
- Čisticí nástroj před použitím kontrolejte, zda není ohnutý, deformovaný či jinak poškozený.

- Nástroj pokud možno demontujte na zvláštním sterilním stole, popř. viz Demontáž.

► Čisticí nástroj opatrně zavede do dutiny ze strany rukojeti ve směru pracovního konce.

► Ucpání odstraňte mírným tlakem rukojeti. Dbejte přitom na to, aby se dutina neuzavřela.

► Namontujte nástroj, popř. viz Účel použití.

**Upínací pouzdro FW693R a šroubovák FW695R/FW696R**

Šroubováky usnadňují perkutánní zavádění pediklových šroubů ze systému S<sup>4</sup> Spinal System. Podle typu šroubu je třeba použít odpovídající šroubovák pro monoaxiální nebo polyaxiální šrouby.

► Sestavte upínací pouzdro, viz Montáž.

**Nasazení pedikulárního šroubů do upínacího pouzdra**

► Upínací šroub C výšroubujte ve směru šipky tak, aby byl vidět závit ve směru k pracovnímu konci, viz Obr. 1.

► Vnější objímka A zatáhněte co nejvíce zpět směrem k upínacímu šroubu C, viz Obr. 2.

- Šroubovák F zavede do upínacího pouzdra 2. Dbejte přitom, aby boční čepy v drážkách sklonily až k základně, viz Obr. 3.
- Zavedete na pracovní konci do upínacího pouzdra B pedikulární šrouby, viz Obr. 4. U polyaxiálních pedikulárních šroubů: Zajistěte, aby byl šestihran šroubováku úplně zasunut do šestihraného vybráni polyaxiálního pedikulárního šroubu. U polyaxiálních pedikulárních šroubů: Zajistěte, aby dvojitá plocha nástroje bezpečně seděla ve hlavě šroubu.
- Vnější objimku A posuňte ve směru k pedikulárnímu šroubu a pedikulární šroub upněte pomocí upínacího šroubu C do upínacího pouzdra 2, viz Obr. 5.
- Zkontrolujte pevné dosednutí implantátu v upínacím pouzdru 2.
- K implantaci pedikulárního šroubů a zavedení tyče viz operační postup resp. operační příručku spinálního systému S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI a S<sup>4</sup> SRI.

**Sejmutí upínacího pouzdra ze zavedeného pedikulárního šroubu**

- Upínací šroub C výšroubujte ve směru šipky tak, aby byl vidět závit ve směru k pracovnímu konci, viz Obr. 6.
- Vnější objimku A stáhněte zpět směrem k upínacímu šroubu C.
- Sejměte kompletní upínací pouzdro 2, viz Obr. 7.

**Demontáž****Upínací pouzdro FW693R**

- Vnější objimku A stáhněte přes upínací kleště B ve směru k pracovnímu konci.
- Upínací šroub C výšroubujte směrem dozadu a oddělte od upínacích kleště B, viz Obr. 8.

**Vnitřní objímka FW694R a FW734R**

- Vyšroubujte matici D z vnitřní objímky E, viz Obr. 9.

**Montáž****Upínací pouzdro FW693R**

- Upínací šroub C zašroubujte do upínacích kleště B natolik, aby závit licoval právě zakrýval upínací kleště.
- Vnější objimku A nasuňte zepředu přes upínací kleště B, viz Obr. 10. Dbejte přitom na orientaci drážek vůči vodičům vložkám. Rýhovaný konec upínacího pouzdra by měl pro zajištění lepšího ovládání směrovat k upínacímu šroubu C.

**Vnitřní objímka FW694R a FW734R**

- Našroubujte matici D na vnitřní objímku E, viz Obr. 11.

**Validovaná metoda úpravy****Všeobecné bezpečnostní pokyny***Upozornění*

Dodržujte národní zákonné předpisy, národní a mezinárodní normy a směrnice a také vlastní hygienické předpisy pro úpravu.

*Upozornění*

U pacientů s Creutzfeldt-Jakobovou nemocí (CJN), podezřením na CJN nebo její možné varianty dodržujte v otázkách úpravy výrobků aktuálně platné národní předpisy.

*Upozornění*

Strojní úpravu je zapotřebí kvůli lepšímu a spolehlivějšímu výsledku čištění upřednostnit před ručním čištěním.

*Upozornění*

Mějte na paměti, že úspěšná úprava tohoto zdravotnického prostředku může být zajištěna pouze po předchozí validaci procesu úpravy. Zodpovědnost za to nese provozovatel/subjekt provádějící úpravu.

K validování byly použity doporučené chemikálie.

*Upozornění*

Pokud se neuskuteční závěrečná sterilizace, je nutno použít virucidní desinfekční prostředek.

*Upozornění*

Aktuální informace k úpravě a materiálovou snášenlivost viz též extranet Aesculap na adrese [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Validovaný postup parní sterilizace byl proveden v systému sterilizačního kontejneru Aesculap.

**Všeobecné pokyny**

Zaschlé resp. ulpenlé zbytky po operaci mohou čištění zkomplikovat resp. eliminovat jeho účinnost a mohou vést ke korozii. Proto by neměla doba mezi použitím a úpravou překročit 6 hodin a neměly by se aplikovat fixační teploty k předčištění >45 °C a neměly používat žádné fixační desinfekční prostředky (na bázi aldehydu nebo alkoholu).

Předávkování náročnějších prostředků nebo základních čistících prostředků může mít za následek chemické napadení a/nebo vyblednutí a vizuální nebo strojní nečitelnost laserových popisků na nerezavějící oceli.

U nerezavějících ocelí vedou zbytky chlóru nebo chloridů, např. zbytky po operaci, medikamenty, roztoky kuchyňské soli, obsažené ve vode k čištění, desinfekci a sterilizaci, ke korozním poškozením (důlková koruze, koruze po mechanickém napětí) a tím k zničení výrobků. K odstranění je zapotřebí dostatečný oplach demineralizovanou vodou s následným sušením.

V případě potřeby dosušte.

Smi se používat pouze prezkozené a schválené procesní chemikálie (např. schválení VAH nebo FDA, popř. označení CE) a doporučený výrobcem chemikálie s ohledem na snášenlivost materiálů. Veškeré pokyny k použití od výrobce chemikálie je nutno důsledně dodržovat. V opačném případě mohou nastat následující problémy:

- Optické změny materiálu jako např. vyblednutí nebo změny barev u titanu v hliníku. U hliníku může dojít k viditelným změnám na povrchu již při hodnotě pH >8 aplikacího/hotového roztoku.
- Poškození materiálu jako např. koruze, trhlinky, nalomení, předčasně stárnutí nebo bobrání.
- K čištění nepoužívejte kovové kartáče nebo jiné abrazivní prostředky, které by mohly povrchy poškodit, protože jinak hrozí nebezpečí koruze.
- Další podrobné informace o hygienicky bezpečné opětovné úpravě šetrné vůči materiálu a zachovávající hodnoty viz na [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org), odstavec „Veröffentlichungen Rote Broschüre/Publikace Červená brožura – Přeč o nástroje“.

**Demontáž před provedením postupu úpravy**

- Výrobek ihned po použití demontujte podle návodu.

**Příprava na místo použití**

- V případě potřeby opláchněte neviditelné povrchy pokud možno demineralizovanou vodou, např. s použitím jednorázové stříšky.
- Viditelné zbytky po operaci pokud možno ulpně odstraňte vlnkou, vlas nepouštějící utěrkou.
- Výrobek transportujte suchý v uzavřených převozních kontejnerech do 6 h k čištění a desinfekci.

**Příprava před čištěním**

- Výrobek před čištěním rozeberte, viz Demontáž.

## Čištění/desinfekce

### Všeobecné bezpečnostní pokyny k postupu úpravy



Pozor

Riziko poškození výrobku v důsledku použití nevhodných čisticích/desinfekčních prostředků a/nebo příliš vysokých teplot!

- Používejte čisticí a desinfekční prostředky podle pokynů výrobce,
- které jsou povolené (např. pro hliník, plasty, ušlechtilou ocel).
- Dodržujte pokyny pro koncentraci, teplotu a dobu působení.

### ► Ultrazvukové čištění provádějte:

- jako efektivní mechanickou podporu k ručnímu čištění/desinfekci.
- k předčištění produktů se zaslímlí zbytky před strojním čištěním/desinfekcí.
- jako integrovanou mechanickou podporu při strojním čištění/desinfekci.
- k docíštění výrobků s nedodstraněnými zbytky po strojním čištění/desinfekci.

### Validovaný postup čištění a desinfekce

Validovaný postup	Zvláštnosti	Reference
Ruční čištění a desinfekce ponořením	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Čisticí kartáč: například TA007747 resp. TE654202</li> <li>■ Stříkačka na jedno použití 20 ml</li> <li>■ Pracovní konce udržujte při čištění otevřené.</li> <li>■ Výrobek s pohybivými kloubami čistěte v otevřené pozici resp. pohybujte klouby.</li> <li>■ Fáze sušení: Použijte utěrkou nepouštějící vlas nebo medicínský stlačený vzduch</li> </ul>	<p>Kapitola Ruční čištění/desinfekce a podkapitola:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Ruční čištění a desinfekce ponořením</li> </ul>
Strojní alkalické čištění a tepelná desinfekce	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Čisticí nástroj FW692R</li> <li>■ Zaváděcí nástroj na stavěcí šrouby FW697R</li> </ul>	<p>Výrobek ukládejte do sítového koše vhodného k čištění (zabraníte vzniku oplachových stínů).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Jednotlivé části s lumeny a kanálky napojte na speciální propachovací přípoj injektorového vozíku.</li> <li>■ Pracovní konce udržujte při čištění otevřené.</li> <li>■ Výrobek ukládejte na síto s otevřeným závěsem.</li> </ul> <p>Kapitola Strojní čištění/desinfekce a podkapitola:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Strojní alkalické čištění a tepelná desinfekce</li> </ul>
Ruční předčištění kartáčkem a následné strojní alkalické čištění a tepelná desinfekce	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Upínací pouzdro FW693R</li> <li>■ Vnitřní objimka FW694R und FW734R</li> <li>■ Šroubovák FW695R a FW696R</li> <li>■ Rozpěrný díl FW143P</li> <li>■ Perkutální vnější pouzdro FW735R</li> <li>■ Opěrný držák na perkutální vnější pouzdro FW736R</li> </ul>	<p>Čisticí kartáč: například TA007747 resp. TE654202</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Stříkačka na jedno použití 20 ml</li> <li>■ Výrobek ukládejte do sítového koše vhodného k čištění (zabraníte vzniku oplachových stínů).</li> <li>■ Jednotlivé části s lumeny a kanálky napojte na speciální propachovací přípoj injektorového vozíku.</li> <li>■ Pracovní konce udržujte při čištění otevřené.</li> <li>■ Výrobek ukládejte na síto s otevřeným závěsem.</li> </ul> <p>Kapitola Strojní čištění/desinfekce s ručním předčištěním a podkapitola:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Ruční předčištění kartáčkem</li> <li>■ Kapitola Strojní alkalické čištění a tepelná desinfekce</li> </ul>

### Ruční čištění/desinfekce



Ostrovní pacienta!  
► Výrobek vyčistěte strojně!

NEBEZPEČÍ

- Před ruční desinfekcí nechejte z výrobku dostatečně okapat oplachovací vodu, aby nedošlo ke zředění roztoku desinfekčního prostředku.
- Po ručním čištění/desinfekci zkontrolujte viditelné povrchy vizuálně na případné zbytky.
- V případě potřeby postup čištění/desinfekce zopakujte.

### Ruční čištění a desinfekce ponořením

Fáze	Krok	T [°C/F]	t [min]	Konc. [%]	Kvalita vody	Chemie
I	Desinfekční čištění	PT (chladno)	>15	2	PV	Koncentrát neobsahující aldehydy, fenoly a QAV, pH ~ 9*
II	Mezioplach	PT (chladno)	1	-	PV	-
III	Desinfekce	PT (chladno)	15	2	PV	Koncentrát neobsahující aldehydy, fenoly a QAV, pH ~ 9*
IV	Závěrečný oplach	PT (chladno)	1	-	DEV	-
V	Sušení	PT	-	-	-	-

PV: Pitná voda

DEV: Zcela solí zbavená voda (demineralizovaná, z mikrobiologického hlediska minimálně v kvalitě pitné vody)

PT: Pokojov teplota

\*Doporučen: BBraun Stabimed

- Respektujte informace o vhodných čisticích kartáčích a jednorázových stříkačkách, viz Validovaný postup čištění a desinfekce.

- Fáze I
- Výrobek úplně ponořte do čisticího a dezinfekčního roztoku minimálně na 15 min. Dbejte přitom na to, aby byly namočeny všechny přístupné povrchy.
  - Výrobek čistěte vhodným čisticím kartáčem v roztoku tak dlouho, až na povrchu nebudou viditelné žádné zbytky.
  - V případě potřeby drhněte neviditelné povrchy nejméně 1 min vhodným čisticím kartáčem.
  - Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. v průběhu čištění pohybujte.
  - Závěrem tato místa důkladně propláchněte pomocí vhodné stříkačky na jedno použití dezinfekčním roztokem s čisticím účinkem, minimálně však 5 krát.

### Fáze II

- Výrobek důkladně opláchněte/propláchněte pod tekoucí vodou (všechny přístupné povrchy).
- Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. v průběhu proplachování pohybujte.
- Zbytkovou vodu nechte dostatečně okapat.

### Fáze III

- Výrobek úplně ponořte do dezinfekčního roztoku.
- Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. v průběhu dezinfekce pohybujte.
- Propláchněte lumen na začátku doby působení vhodnou jednorázovou stříkačkou nejméně 5krát. Dbejte přitom na to, aby byly namočeny všechny přístupné povrchy.

### Fáze IV

- Výrobek důkladně opláchněte/propláchněte (všechny přístupné povrchy).
- Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. při konečném oplachu pohybujte.
- Propláchněte lumen v hodonou stříkačkou na jedno použití nejméně 5 krát.
- Zbytkovou vodu nechte dostatečně okapat.

### Fáze V

- Ve fázi sušení vyušte výrobek s použitím vhodných pomocných prostředků (např. utěrek, stlačeného vzduchu), viz Validovaný postup čištění a desinfekce.

### Strojní čištění/desinfekce

#### Upozornění

Čisticí a desinfekční přístroj musí mít ověřenou účinnost (např. povolení FDA nebo označení CE na základě normy DIN EN ISO 15883).

#### Upozornění

Použitý čisticí a desinfekční přístroj musí být pravidelně udržován a kontrolovaný.

### Strojní alkalické čištění a tepelná desinfekce

Typ přístroje: Jednokomorový čisticí/desinfekční přístroj bez ultrazvuku

Fáze	Krok	T [°C/F]	t [min]	Kvalita vody	Chemie/poznámka
I	Předoplach	<25/77	3	PV	-
II	Čištění	55/131	10	DEV	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Koncentrát, alkalický:</li> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % aniontové tenzidy</li> <li>■ pracov roztok 0,5 %</li> <li>- pH ~ 11*</li> </ul>
III	Mezioplach	>10/50	1	DEV	-
IV	Termodesinfekce	90/194	5	DEV	-
V	Sušení	-	-	-	Podle programu čisticího a desinfekčního přístroje

T-W: Pitná voda

DEV: Zcela solí zbavená voda (demineralizovaná, z mikrobiologického hlediska minimálně v kvalitě pitné vody)

\*Doporučen: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Po strojovém čištění a desinfekci zkontrolujte všechny viditelné povrchy, zda na nich nejsou zbytky.

### Strojní čištění/ desinfekce s ručním předčištěním

#### Upozornění

Čisticí a desinfekční přístroj musí mít ověřenou účinnost (např. povolení FDA nebo označení CE na základě normy DIN EN ISO 15883).

#### Upozornění

Použitý čisticí a desinfekční přístroj musí být pravidelně udržován a kontrolovaný.

### Ruční předčištění kartáčkem

Fáze	Krok	T [°C/F]	t [min]	Konc. [%]	Kvalita vody	Chemie
I	Desinfekční čištění	PT (chladno)	>15	2	PV	Koncentrát neobsahující aldehydy, fenoly a QAV, pH ~ 9*
II	Oplach	PT (chladno)	1	-	PV	-

PV: Pitná voda

PT: Pokojov teplota

\*Doporučen: BBraun Stabimed

- Respektujte informace o vhodných čisticích kartáčích a jednorázových stříkačkách, viz Validovaný postup čištění a desinfekce.

### Fáze I

- Výrobek úplně ponořte do čisticího a dezinfekčního roztoku minimálně na 15 min. Dbejte přitom na to, aby byly namočeny všechny přístupné povrchy.
- Výrobek čistěte vhodným čisticím kartáčem v roztoku tak dlouho, až na povrchu nebudou viditelné žádné zbytky.
- V případě potřeby drhněte neviditelné povrchy nejméně 1 min vhodným čisticím kartáčem.
- Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. v průběhu čištění pohybujte.
- Závěrem tato místa důkladně propláchněte pomocí vhodné stříkačky na jedno použití dezinfekčním roztokem s čisticím účinkem, minimálně však 5 krát.

### Fáze II

- Výrobek důkladně opláchněte/propláchněte pod tekoucí vodou (všechny přístupné povrchy).
- Netuhými komponentami jako např. stavěcími šrouby, klouby atd. v průběhu proplachování pohybujte.

## Strojní alkaličké čištění a tepelná desinfekce

Typ přístroje: Jednokomorový čisticí/desinfekční přístroj bez ultrazvuku

Fáze	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Kvalita vody	Chemie
I	Předoplach	<25/77	3	PV	-
II	Čištění	55/131	10	DEV	<ul style="list-style-type: none"><li>■ Koncentrát, alkaličký:<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 13</li><li>- &lt;5 % aniontové tenzidy</li></ul></li><li>■ pracovní roztok 0,5 %<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 11*</li></ul></li></ul>
III	Mezioplach	>10/50	1	DEV	-
IV	Termodesinfekce	90/194	5	DEV	-
V	Sušení	-	-	-	Podle programu čisticího a desinfekčního přístroje

PV: Pitná voda

DEV: Zcela solí zbavená voda (demineralizovaná, z mikrobiologického hlediska minimálně v kvalitě pitné vody)

\*Doporučen: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Po strojovém čištění a desinfekci zkontrolujte všechny viditelné povrchy, zda na nich nejsou zbytky.

## Kontrola, údržba a zkoušky



Nebezpečí poškození („zažrání“ kovů/koroze v důsledku tření) výrobku při nedostatečném promazání!  
► Pohyblivé díly (např. klouby, posuvné díly a závitové tyče) před funkční zkouškou naolejte s ošetrovacím olejem vhodným pro použitou sterilizační metodu (např. v případě parní sterilizace olejový sprej STERILIT® I JG600 nebo olejnička STERILIT® I JG598).

- Výrobek nechejte vychladnout na teplotu místnosti.
- Výrobek po každém čištění, desinfekci a vysušení zkontrolujte: uschnutí, čistotu, funkci a poškození, např. izolace, zkorodované, volné, ohnuté, rozbité, prasklé, opotřebené a ulomené části.
- Mokrý nebo vlhký výrobek vysušte.
- Znečištěný výrobek znovu vycistěte a desinfikujte.
- Zkontrolujte fungování výrobku.
- Poškozený anebo nefunkční výrobek okamžitě vyřaďte a předejte technickému servisu společnosti Aesculap, viz Technický servis.
- Rozložitelný výrobek smontujte, viz Montáž.
- Zkontrolujte kompatibilitu s příslušnými výrobky.

## Balení

- Výrobek zařaďte do příslušného uložení nebo uložte na vhodný sitový koš. Zajistěte ochranu ostří nástrojů.
- Sítu zabalte přiměřeně sterilizačním postupu (např. do sterilních kontejnerů Aesculap).
- Zajistěte, aby obal zabezpečil uložený výrobek v průběhu skladování proti opětovné kontaminaci.

## Parní sterilizace

### Upozornění

Výrobek se smí sterilizovat pouze v rozebraném stavu.

- Zajistěte, aby sterilizační prostředek měl přístup ke všem vnějším i vnitřním povrchům (např. otevřením ventilů a cohoutů).
- Validovaná metoda sterilizace
  - Výrobek rozeberte
  - Parní sterilizace frakční vakuovou metodou
  - Parní sterilizátor podle DIN EN 285 a validovaný podle DIN EN ISO 17665
  - Sterilizace frakční vakuovou metodou při teplotě 134 °C, doba působení 5 min
- Při současně sterilizaci více výrobků v parním sterilizátoru: zajistěte, aby nebylo překročeno maximální dovolené naložení parního sterilizátoru podle údajů výrobce.

## Skladování

- Sterilní výrobky skladujte v obalech nepropustných choroboplodné zárodky, chráněné před prachem v suchém, tmavém a rovnomořně temperovaném prostoru.

## Technický servis



Nebezpečí úrazu a/nebo nesprávné funkce!  
► Na výrobku neprovádějte změny.

- V otázkách servisu a oprav se obracejte na své národní zastoupení B. Braun/Aesculap.  
Provádění změn na zdravotnických prostředcích může mít za následek ztrátu záruky/nároků ze záruky jakož i případných povolení.

### Adresy servisů

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602  
Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de  
Adresy dalších servisů se dozvěděte prostřednictvím výše uvedené adresy.

## Likvidace

- Při likvidaci nebo recyklaci výrobku, jeho komponent a jejich obalů dodržujte národní předpisy!

## 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. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

**Aesculap®****Instrumenty przeskórne S<sup>4</sup>®****Legenda**

- 1 Instrument czyszczący FW692R
- 2 Tulejka zaciskowa FW693R
- 3 Przeskórnego tuleja zewnętrzna FW735R
- 4 Tulejka wewnętrzna FW694R
- 5 Tulejka wewnętrzna FW734R
- 6 Śrubokrąt FW695R (do wieloosiowych śrub S<sup>4</sup>)
- 7 Śrubokrąt FW696R (do jednoosiowych śrub S<sup>4</sup>)
- 8 Element dystansowy osiowy FW143P
- 9 Instrument aplikacyjny do śrub ryglujących FW697R
- 10 Przytrzymywacz do przeskórnego tulejki zewnętrznej FW736R

**Symboli na produkcji i opakowaniu**

Uwaga, ogólny znak ostrzegawczy  
Uwaga, przestrzegać informacji zawartych w dokumentacji towarzyszącej



Data produkcji

**Zakres obowiązywania**

- Szczegółowe instrukcje użycia dla danych produktów oraz informacje można również znaleźć w ekranecie firmy Aesculap pod adresem [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

**Przeznaczenie**

Instrumenty przeskórne S<sup>4</sup> stosuje się do wszczepiania kaniulowanych implantów S<sup>4</sup> systemu S<sup>4</sup> Spinal przy zastosowaniu przeskórkowych technik operacyjnych.

**Bezpieczna obsługa i przygotowanie**

- Produkt i wyposażenie może być używane i stosowane wyłącznie przez osoby, które mają niezbędną przeszkolenie, wiedzę i doświadczenie.
- Należy zapoznać się z instrukcją obsługi, przestrzegać jej wskazówek i przechowywać ją.
- Produktu używać tylko w zgodzie z przeznaczeniem, patrz Przeznaczenie.
- Fabrycznie nowy produkt po zdjęciu opakowania transportowego należy oczyścić przed pierwszą sterylizacją (ręcznie lub maszynowo).
- Fabrycznie nowy lub nieużywany produkt należy przechowywać w suchym, czystym i zabezpieczonym miejscu.
- Przed każdym zastosowaniem produkt należy wizualnie skontrolować pod kątem: luźnych, wygiętych, złamanych, porysowanych, zużytych lub odlamanych części.
- Nie używać uszkodzonego lub zepsutego produktu. Uszkodzony produkt należy natychmiast wybrakować.
- Uszkodzone części natychmiast zastąpić oryginalnymi częściami zamiennymi.
- Przeczytać podręczniki operacyjne instrumentów S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI i w razie potrzeby S<sup>4</sup> SRI, przestrzegać ich i je przechowywać.

**Obsługa**

NIEBEZPIECZEŃSTWO

Niebezpieczeństwo utraty życia pacjenta w wyniku wbicia się drutu prowadzącego w aortę!

- W trakcie umieszczania implantów S<sup>4</sup> lub instrumentów S<sup>4</sup> przez drut prowadzący, należy zwracać uwagę na umieszczone na nim oznaczenia.
- Drut prowadzący przytrzyma szczypcami.
- Drut prowadzący należy wyciągnąć w odpowiednim czasie.



OSTRZEŻENIE

Niebezpieczeństwo skaleczenia i/lub niewłaściwego działania!

- Przed każdym użyciem przeprowadzać kontrolę działania.

**Instrument czyszczący FW692R**

Przyrząd do czyszczenia stosuje się do czyszczenia i udrażniania kaniulowania w wypadku zatknięcia kaniulowanego instrumentu fragmentami tkanki miękkiej.



OSTRZEŻENIE

Niebezpieczeństwko spowodowania obrażeń w wyniku przebicia kaniulowanego instrumentu przyrządem do czyszczenia!

- Zator usuwać ostrożnie pod lekkim naciśnięciem.
- Przyrząd do czyszczenia wprowadzać zawsze w kierunku końcówek roboczej.
- Otworu wylotowego nie zasłaniać rąk.



PRZESTROGA

Niebezpieczeństwko uszkodzenia kaniulowanego instrumentu w wyniku błędego użycia przyrządu do czyszczenia!

- Przyrząd do czyszczenia wprowadzać zawsze w kierunku końcówek roboczej.
- Przed użyciem przyrządu do czyszczenia sprawdzić, czy przyrząd nie uległ wygięciu, złamaniu lub innemu uszkodzeniu.

- Instrument rozłożyć na oddzielnym stole sterylnym na jak najdrobniejsze elementy, ewent. patrz Demontaż
- Przyrząd do czyszczenia wprowadzić do kaniulowania od strony uchwytu ostrożnie w kierunku końcówek roboczej.
- Zator usunąć, lekko naciskając za uchwyty. Uważać przy tym, by nie zamknąć kaniulowania.
- Zamontować instrument, ewentualnie patrz Przeznaczenie

**Tulejka zaciskowa FW693R i śrubokrąt FW695R/FW696R**

Śrubokrąty ułatwiają przeskórnemu umieszczanie śrub pedikularnych z systemu S<sup>4</sup> Spinal System. W zależności od rodzaju śruby, jedno- lub wieloosiowej, należy wybrać odpowiedni śrubokrąt.

- Ścisnąć tuleję zaciskową, patrz Montaż.

**Umieszczanie śrub pedikularnych w tulei zaciskowej**

- Śrubą zaciskową C kręcić w kierunku strzałki dotąd, aż będzie widoczny gwint po stronie końcówek roboczej, patrz Rys. 1.
- Tuleję zewnętrzną A cofnąć jak najdalej w kierunku śruby zaciskowej C, patrz Rys. 2.
- Śrubokrąt F wprowadzić do tyłu do tulei zaciskowej 2. Zwracać przy tym uwagę na to, by boczne ząbki w rowki, aż do samego dna, patrz Rys. 3.
- Śruby pedikularne wprowadzić przez końcówek roboczą do tulei napinającej B, patrz Rys. 4. **Śruby wieloosiowe:** Sześciokątny fragment śrubokręta musi do końca wejść w sześciokątną gniazda wieloosiowej śruby pedikularnej. **Śruby jednoosiowe:** Dwusieciowiec musi być prawidłowo osadzony na ibis śrubie.
- Tuleję zewnętrzną A przesunąć w kierunku śruby pedikularnej i za pomocą śruby zaciskowej C zacisnąć śrubę pedikularną w tulei zaciskowej 2, patrz Rys. 5.
- Sprawdzić prawidłowe umieszczenie implantu w tulei zaciskowej 2.
- Implantacja śruby pedikularnej i umieszczenie pręta, zobacz podręcznik techniki operacyjnej wzgl. podręcznik operacyjny do systemu S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI i S<sup>4</sup> SRI.

**Wyciąganie tulei zaciskowej ze wstawionej śruby pedikularnej**

- Śrubą zaciskową C kręcić w kierunku strzałki dotąd, aż będzie widoczny gwint po stronie końcówek roboczej, patrz Rys. 6.
- Tuleję zewnętrzną A cofnąć w stronę śruby zaciskowej C.
- Zdjąć całą tuleję zaciskową 2, patrz Rys. 7.

**Demontaż****Tuleja zaciskowa FW693R**

- Tuleję zewnętrzną A ściągnąć szczypcami B w kierunku końcówek roboczej.
- Śrubę zaciskową C odkręcić do tyłu i zdjąć ze szczypiec B, patrz Rys. 8.

**Tuleja wewnętrzna FW694R i FW734R**

- Odkręcić nakrętkę D od tulei wewnętrznej E, patrz Rys. 9.

**Montaż****Tuleja zaciskowa FW693R**

- Śrubę zaciskową C nakręcać na szczypce B, aż gwint szczypiec będzie cały zakryty.
- Tuleję zewnętrzną A nasunąć od przodu na szczypce B, patrz Rys. 10. Zwracać przy tym uwagę na równie położenie szczeleń względem wpustów. Złobkowany koniec tulei zaciskowej powinien być skierowany w stronę śruby zaciskowej C.

**Tuleja wewnętrzna FW694R i FW734R**

- Nakręcić nakrętkę D na tulej wewnętrznej E, patrz Rys. 11.

**Weryfikacja procedury przygotowawczej****Ogólne zasady bezpieczeństwa****Notyfikacja**

Należy przestrzegać krajowych przepisów oraz krajowych i międzynarodowych norm i wytycznych, a także wewnętrznych przepisów higienicznych związanych z procedurą przygotowawczą.

**Notyfikacja**

U pacjentów z chorobą lub podejrzeniem choroby Creutzfeldta-Jakoba bądź jej odmianą – przestrzegać odpowiednich przepisów państwowych w zakresie przygotowania produktów.

**Notyfikacja**

Ze względu na lepsze i powszechnie rezultaty czyszczenia maszynowego niż ręcznego należy preferować tę pierwszą metodę.

**Notyfikacja**

Należy zwrócić uwagę na fakt, że skuteczne przygotowanie tego wyrobu medycznego można zapewnić wyłącznie po uprzedniej walidacji procesu przygotowania. Odpowiedzialność za ten proces ponosi użytkownik lub osoba przygotowująca urządzenie.

Do walidacji zastosowano zalecane środki chemiczne.

**Notyfikacja**

Jeżeli nie zostanie przeprowadzona sterylizacja końcową, należy skorzystać z środka wirusobójczego.

**Notyfikacja**

Aktualne informacje odnośnie przygotowania i tolerancji materiałowej znajdują się również w ekranecie firmy Aesculap pod adresem [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Sterylizację w oparciu o walidowaną metodę przeprowadzono w systemie pojemników sterylnych Aesculap.

**Ogólne wskazówki**

Zaschnięte lub przylegające do urządzenia pozostałości pooperacyjne mogą utrudnić czyszczenie lub zmniejszyć jego skuteczność, a także powodować korozję. W związku z tym nie należy: przekraczać 6 godzin przerwy pomiędzy zastosowaniem i przygotowaniem, stosować utrwalających temperatur podczas wstępnego czyszczenia >45 °C oraz utrwalających środków dezynfekcyjnych (substancje aktywne: aldehyd, alkohol).

Zbyt duża ilość środków neutralizujących lub środków do czyszczenia może oddziaływać chemicznie na stal nierdzewną urządzenie i/lub spowodować wyblaknięcie i nieczystości oznaczonych laserem.

Pozostałości chloru lub substancji zawierających chlorki (np. w odpadach pooperacyjnych, lekach, roztworach soli kuchennej, wodzie do mycia, dezynfekcji i sterilizacji) prowadzą do uszkodzeń stali nierdzewnej w wyniku korozji (wżerowej lub naprzemienniej), a co za tym idzie – do zniszczenia produktów. W celu ich usunięcia niezbędne jest dokładne spłukanie urządzenia wodą demineralizowaną i jego osuszenie.

Suszenie końcowe, jeśli jest konieczne.

Stosowane mogą być wyłącznie procesowy środki chemiczne, które zostały przebadane i posiadają dopuszczenie (np. VAH lub FDA albo znak CE) oraz są zalecane przez producenta ze względu na tolerancję materiałową. Należy ściśle przestrzegać wszelkich zaleceń dotyczących stosowania podanych przez producenta środków chemicznych. W przeciwnym razie może to spowodować następujące problemy:

■ Wizualne zmiany produktu, jak np. wyblaknięcie lub przebarwienia tytanu lub aluminium. W przypadku aluminium widoczne zmiany na powierzchni mogą wystąpić już wówczas, gdy pH roztworu roboczego/stosowanego wynosi >8.

■ Szkody takie jak korozja, rysy, złamania, przedwczesne starzenie się materiału lub pęcznienie.

► Nie używać podczas czyszczenia szczotek drucianych ani innych środków mogących uszkodzić powierzchnię, ponieważ może to skutkować wystąpieniem korozji.

► Dalsze szczegółowe wskazówki na temat bezpiecznego z punktu widzenia higieny, a jednocześnie łagodnego dla materiałów (zachowującego ich wartość) ponownego przygotowywania – patrz strona internetowa [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org), zakładka z publikacjami, Rote Broschüre – „Prawidłowy sposób przygotowywania instrumentarium medycznego”.

**Demontaż przed rozpoczęciem procedury przygotowawczej**

- Produkt należy bezzwłocznie po użyciu zdemontażować zgodnie z instrukcją.

## Przygotowywanie w miejscu użytkowania

- Jeżeli nie dotyczy, powierzchnie niewidoczne najlepiej wyplukać za pomocą wody zdemineralizowanej, przy użyciu jednorazowej strzykawki.
- Widoczne pozostałości pooperacyjne należy możliwie w całości usunąć za pomocą wilgotnej śliczki z niestrzepiącego się materiału.
- Produkt należy w ciągu 6 godzin przetransportować w stanie suchym, w zamkniętym pojemniku na użyte instrumenty, do czyszczenia i dezynfekcji.

## Przygotowywanie do czyszczenia

- Przed czyszczeniem produkt należy rozłożyć, patrz Demontaż.

## Czyszczenie/dezynfekcja

### Zasady bezpieczeństwa dla procedury przygotowawczej danego produktu



PRZESTROGA

Zastosowanie niewłaściwych środków czyszczących/dezynfekcyjnych i/lub zbyt wysokich temperatur grozi uszkodzeniem produktu!

- W sposób zgodny z zaleceniami ich producenta stosować środki czyszczące i dezynfekujące,
  - które są zatwierdzone np. dla aluminium, tworzyw sztucznych, stali szlachetnej.
- Należy przestrzegać zaleceń dotyczących stężenia, temperatury i czasu oddziaływanego.

- Czyszczenie z użyciem ultradźwięków:
  - jako efektywny zabieg wspomagający ręczne czyszczenie/dezynfekcję.
  - do wstępnego czyszczenia produktów z zaschniętymi pozostałościami, przed maszynowym czyszczeniem/dezynfekcją.
  - jako zintegrowany mechaniczny zabieg wspomagający podczas maszynowego czyszczenia/dezynfekcji.
  - do doczyszczania produktów z nie usuniętymi pozostałościami, po ich maszynowym czyszczeniu/dezynfekcji.

### Walidowana procedura czyszczenia i dezynfekcji

Walidowana procedura	Szczegółowe informacje	Referencja
Czyszczenie ręczne z dezynfekcją zanurzeniową	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Szczotka do czyszczenia: np. TA007747 lub TE654202</li> <li>■ Strzykawka jednorazowa 20 ml</li> <li>■ Końcówki robocze trzymać do czyszczenia w pozycji otwartej.</li> <li>■ Produkt z ruchomymi przegubami czyścić w pozycji otwartej lub poruszając przegubami.</li> <li>■ Czas suszenia: Korzystać z nieklaczającej się śliczki lub medycznego sprzążonego powietrza</li> </ul>	Rozdział Czyszczenie ręczne/dezynfekcja i podrozdział: <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Rozdział Czyszczenie ręczne z dezynfekcją zanurzeniową</li> </ul>
Maszynowe czyszczenie środkami alkalicznymi i dezynfekcja termiczna	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Produkt należy ułożyć w koszu odpowiednim do potrzeb czyszczenia (unikać stref niedostępnych dla splukiwania).</li> <li>■ Pojedyncze części zawierające kanały wewnętrzne należy podłączyć bezpośrednio do specjalnego przyłącza splukującego w wózku iniektora.</li> <li>■ Końcówki robocze trzymać do czyszczenia w pozycji otwartej.</li> <li>■ Produkt z otwartym przegubem ułożyć w koszu.</li> </ul>	Rozdział Maszynowe czyszczenie/dezynfekcja i podrozdział: <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Rozdział Maszynowe czyszczenie środkami alkalicznymi i dezynfekcja termiczna</li> </ul>
Ręczne czyszczenie wstępne za pomocą szczotki, a następnie alkaliczne czyszczenie maszynowe i dezynfekcja termiczna.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Szczotka do czyszczenia: np. TA007747 lub TE654202</li> <li>■ Strzykawka jednorazowa 20 ml</li> <li>■ Produkt należy ułożyć w koszu odpowiednim do potrzeb czyszczenia (unikać stref niedostępnych dla splukiwania).</li> <li>■ Pojedyncze części zawierające kanały wewnętrzne należy podłączyć bezpośrednio do specjalnego przyłącza splukującego w wózku iniektora.</li> <li>■ Końcówki robocze trzymać do czyszczenia w pozycji otwartej.</li> <li>■ Produkt z otwartym przegubem ułożyć w koszu.</li> </ul>	Rozdział Czyszczenie maszynowe/dezynfekcja z ręcznym czyszczeniem wstępny i podrozdział: <ul style="list-style-type: none"> <li>■ Rozdział Wstępne czyszczenie ręczne z użyciem szczotki</li> <li>■ Rozdział Maszynowe czyszczenie środkami alkalicznymi i dezynfekcja termiczna</li> </ul>

## Czyszczenie ręczne/dezynfekcja



NIEBEZPIECZEŃSTWO

Zagrożenie dla pacjenta!
 

- Produkt może być poddawany wyłącznie czyszczeniu maszynowemu!

- Przed przystąpieniem do dezynfekcji ręcznej dokładnie usunąć wodę po płukaniu, by zapewnić odpowiednie stężenie środka dezynfekującego.
- Po ręcznym czyszczeniu/dezynfekcji dostępne dla wzroku powierzchnie należy skontrolować pod kątem ewentualnych pozostałości zanieczyszczeń.
- W razie potrzeby proces czyszczenia/dezynfekcji należy powtórzyć.

## Czyszczenie ręczne z dezynfekcją zanurzeniową

Faza	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Stęž. [%]	Jakość wody	Chemikalia
I	Czyszczenie dezynfekujące	TP (zimna)	>15	2	W-P	Koncentrat nie zawierający aldehydów, fenoli i czwartorzędowych związków amonowych (QAV), pH ~9*
II	Płukanie pośrednie	TP (zimna)	1	-	W-P	-
III	Dezynfekcja	TP (zimna)	15	2	W-P	Koncentrat nie zawierający aldehydów, fenoli i czwartorzędowych związków amonowych (QAV), pH ~9*
IV	Płukanie końcowe	TP (zimna)	1	-	WD	-
V	Suszenie	TP	-	-	-	-

W-P: Woda pitna

WD: Woda całkowicie odsolona (zdemineralizowana, pod względem mikrobiologicznym co najmniej o jakości wody pitnej)

TP: Temperatura pokojowa

\*Zalecenie: BBraun Stabimed

- Należy przestrzegać zaleceń dotyczących zastosowania odpowiednich szczotek do czyszczenia i strzykawek jednorazowych, patrz Walidowana procedura czyszczenia i dezynfekcji.

### Faza I

- Produkt całkowicie zanurzyć w aktywnie czyszczącym roztworze dezynfekcyjnym przynajmniej na 15 min. Należy przy tym zwrócić uwagę, aby wszystkie dostępne powierzchnie były pokryte roztworem.
- Produkt czycić w roztworze za pomocą odpowiedniej szczotki tak dugo, aż na powierzchni nie będą rozpoznawalne pozostałości.
- Jeżeli dotyczy, niewidzialne powierzchnie należy co najmniej 1 przeczyścić odpowiednią szczotką do czyszczenia.
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi elementami urządzeń, takimi jak śruby regulacyjne, przeguby itp.
- Następnie miejsca te należy dokładnie przeplukać co najmniej 5 razy aktywnie czyszczącym roztworem dezynfekcyjnym, za pomocą odpowiedniej strzykawki jednorazowej.

### Faza II

- Produkt należy całkowicie przepłukać i splukać bieżącą wodą (wszystkie dostępne powierzchnie).
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi komponentami, jak na przykład pokrętła regulacyjne, przeguby etc.
- Odczekać, dopóki resztki wody nie ściękną z produktu w wystarczającym stopniu.

### Faza III

- Całkowicie zanurzyć produkt w roztworze dezynfekcyjnym.
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi komponentami, jak na przykład pokrętła regulacyjne, przeguby etc.
- Na początku czasu oddziaływanego tunele należy przeplukać co najmniej pięciokrotnie za pomocą strzykawki jednorazowej. Należy przy tym zwrócić uwagę, aby wszystkie dostępne powierzchnie były pokryte roztworem.

### Faza IV

- Produkt należy całkowicie przepłukać i splukać wodą (wszystkie dostępne powierzchnie).
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi komponentami, jak na przykład pokrętła regulacyjne, przeguby etc.
- Tunele należy przeplukać za pomocą odpowiedniej strzykawki jednorazowej co najmniej 5 razy.
- Odczekać, dopóki resztki wody nie ściękną z produktu w wystarczającym stopniu.

### Faza V

- W czasie suszenia produkt należy suszyć za pomocą odpowiednich środków pomocniczych (np. chusteczek, sprzążonego powietrza), patrz Walidowana procedura czyszczenia i dezynfekcji.

## Maszynowe czyszczenie/dezynfekcja

### Notyfikacja

Urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji musi mieć sprawdzoną skuteczność (np. dopuszczenie FDA bądź znak CE zgodnie z normą DIN EN ISO 15883).

### Notyfikacja

Zastosowane urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji musi być regularnie poddawane konserwacji i przeglądowi.

## Maszynowe czyszczenie środkami alkalicznymi i dezynfekcja termiczna

Typ urządzenia: Jednokomorowe urządzenie czyszcząco-dezynfekujące (bez generatora ultradźwięków)

Faza	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Jakość wody	Chemikalia/uwagi
I	Płukanie wstępne	<25/77	3	W-P	-
II	Czyszczenie	55/131	10	WD	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Koncentrat, alkaliczny:</li> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt;5 % anionowych środków powierzchniowo czynnych</li> <li>■ Rzutwór użytkowy 0,5 %</li> <li>- pH ~ 11*</li> </ul>
III	Płukanie pośrednie	>10/50	1	WD	-
IV	Dezynfekcja termiczna	90/194	5	WD	-
V	Suszenie	-	-	-	Zgodnie z programem urządzenia myjąco-dezynfekującego

W-P: Woda pitna

WD: Woda całkowicie odsolona (zdemineralizowana, pod względem mikrobiologicznym co najmniej o jakości wody pitnej)

\*Zalecenie: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Po maszynowym czyszczeniu/dezynfekcji dostępne dla wzroku powierzchnie należy skontrolować pod kątem ewentualnych pozostałości zanieczyszczeń.

## Czyszczenie maszynowe/dezynfekcja z ręcznym czyszczeniem wstępny

### Notyfikacja

Urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji musi mieć sprawdzoną skuteczność (np. dopuszczenie FDA bądź znak CE zgodnie z normą DIN EN ISO 15883).

### Notyfikacja

Zastosowane urządzenie do czyszczenia i dezynfekcji musi być regularnie poddawane konserwacji i przeglądem.

### Wstępne czyszczenie ręczne z użyciem szczotki

Faza	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Stęž. [%]	Jakość wody	Chemikalia
I	Dezynfekujące czyszczenie	TP (zimna)	>15	2	W-P	Koncentrat nie zawierający aldehydów, fenoli i czwartorzędowych związków amonowych (QAV), pH ~9*
II	Płukanie	TP (zimna)	1	-	W-P	-

W-P: Woda pitna

TP: Temperatura pokojowa

\*Zalecenie: BBraun Stabimed

- Należy przestrzegać zaleceń dotyczących zastosowania odpowiednich szczotek do czyszczenia i strzykawek jednorazowych, patrz Walidowana procedura czyszczenia i dezynfekcji.

#### Faza I

- Produkt całkowicie zanurzyć w aktywnie czyszczącym roztworze dezynfekcyjnym przynajmniej na 15 min. Należy przy tym zwrócić uwagę, aby wszystkie dostępne powierzchnie były pokryte roztworem.
- Produkt czyścić w roztworze za pomocą odpowiedniej szczotki tak długo, aż na powierzchni nie będą rozpoznawalne pozostałości.
- Jeżeli dotyczy, niewidzialne powierzchnie należy co najmniej 1 przeczyścić odpowiednią szczotką do czyszczenia.
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi elementami urządzeń, takimi jak śruby regulacyjne, przegubu itp.
- Następnie miejsca te należy dokładnie przepłukać co najmniej 5 razy aktywnie czyszczącym roztworem dezynfekcyjnym, za pomocą odpowiedniej strzykawki jednorazowej.

#### Faza II

- Produkt należy całkowicie przepłukać i spłukać bieżącą wodą (wszystkie dostępne powierzchnie).
- Podczas czyszczenia należy poruszać ruchomymi komponentami, jak na przykład pokrętła regulacyjne, przeguby etc.

## Maszynowe czyszczenie środkami alkalicznymi i dezynfekcja termiczna

Typ urządzenia: Jednokomorowe urządzenie czyszcząco-dezynfekcjonujące (bez generatora ultradźwięków)

Faza	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Jakość wody	Chemikalia
I	Płukanie wstępne	<25/77	3	W-P	-
II	Czyszczenie	55/131	10	WD	<ul style="list-style-type: none"><li>■ Koncentrat, alkaliczny:<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 13</li><li>- &lt;5 % anionowych środków powierzchniowo czynnych</li></ul></li><li>■ Roztwór użytkowy 0,5 %<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 11*</li></ul></li></ul>
III	Płukanie pośrednie	>10/50	1	WD	-
IV	Dezynfekcja termiczna	90/194	5	WD	-
V	Suszenie	-	-	-	Zgodnie z programem urządzenia myjaco-dezynfekującego

W-P: Woda pitna

WD: Woda całkowicie odsolona (zdemineralizowana, pod względem mikrobiologicznym co najmniej o jakości wody pitnej)

\*Zalecenie: BBraun Helimatic Cleaner alcaline

- Po maszynowym czyszczeniu/dezynfekcji dostępne dla wzroku powierzchnie należy skontrolować pod kątem ewentualnych pozostałości zanieczyszczeń.

## Kontrola, konserwacja i przeglądy



Niewystarczające smarowanie olejem grozi uszkodzeniem produktu (wzory w metalu, korozja ciernej!).

- Części ruchome, np. przeguby, elementy przesuwne i pręty gwintowane, przed sprawdzeniem funkcjonowania należy nasmarować olejem nadającym się do zastosowania metody sterylizacji (np. w przypadku sterylizacji parowej sprayem olejowym STERILIT® I JG600 albo za pomocą olejarki kroplowej STERILIT® I JG598).

- Ostudzić produkt do temperatury pokojowej.
- Po każdym czyszczeniu, dezynfekcji i osuszaniu produkt należy sprawdzić pod kątem: właściwego osuszenia, czystości, poprawności działania i uszkodzeń, np. izolacji, skorodowanych, luźnych, wygiętych, złamanych, porysowanych, zużytych lub odłamanych części.
- Mokry lub wilgotny produkt należy osuszyć.
- Zabrudzony produkt ponownie wyczyścić i zdezynfekować.
- Sprawdzić działanie produktu.
- Uszkodzony lub niesprawny produkt natychmiast wysortować i przekazać serwisowi technicznemu Aesculap, patrz Serwis techniczny.
- Produkt rozkładany zmontować, patrz Montaż.
- Sprawdzić kompatybilność z produktami stanowiącymi wyposażenie.

## Opakowanie

- Produkt umieścić we właściwym miejscu do przechowywania lub w odpowiednim koszu. Zabezpieczyć w odpowiedni sposób krawędzie tnące urządzenia.
- Kosze opakować stosownie do przyjętej metody sterylizacji (np. w kontenerach sterylizacyjnych Aesculap).
- Zapobiec rekонтaminacji produktu podczas jego przechowywania poprzez stosowanie odpowiedniego opakowania.

## Sterylizacja parowa

### Notyfikacja

Produkt może być sterylizowany wyłącznie w stanie rozłożonym.

- Należy zapewnić dostęp medium sterylizującego do wszystkich powierzchniewnętrznych i wewnętrznych (np. poprzez otwarcie zaworów i kranów).
- Walidowana metoda sterylizacji
  - Rozłożyć produkt
  - Sterylizacja parowa z zastosowaniem próżni frakcjonowanej
  - Sterylizator parowy zgodny z DIN EN 285 i walidowany w oparciu o DIN EN ISO 17665
  - Sterylizacja metodą próżni frakcjonowanej w temp. 134 °C, czas przetwarzania: 5 min
- W przypadku równoczesnej sterylizacji wielu produktów w jednym sterylizatorze parowym: Należy dopilnować, aby maksymalny dozwolony załadunek sterylizatora parowego podany przez producenta sterylizatora nie został przekroczony.

## Przechowywanie

- Sterylne produkty należy przechowywać w opakowaniach szczelnych wobec zarodników, zabezpieczonych przed pylem, w suchym, ciemnym pomieszczeniu o wyrównanej temperaturze.

## Serwis techniczny



Niebezpieczeństwo skaleczenia i/lub niewłaściwego działania!

- Wprowadzanie zmian konstrukcyjnych do produktu jest zabronione.

- W sprawie konkretnych usług serwisowych proszę się skontaktować z właściwym dla Państwa krajowym przedstawicielstwem firmy B. Braun/Aesculap.

Wprowadzanie zmian konstrukcyjnych do urządzeń medycznych może skutkować utratą praw gwarancyjnych/praw z tytułu rękojmi, jak również istniejących dopuszczeń.

### Adresy punktów serwisowych

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de

Adresy pozostałych punktów serwisowych można uzyskać pod powyższym adresem.

## Utylizacja

- W przypadku utylizacji lub przekazywania produktu, jego komponentów lub ich opakowań do recyklingu należy bezwzględnie przestrzegać krajowych przepisów!

## 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. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

Aesculap®

Perkutánne nástroje S<sup>4</sup>®**Legenda**

- 1 Čistiaci náštroj FW692R
- 2 Zvieracie puzdro FW693R
- 3 Perkutánne vonkajšie puzdro FW735R
- 4 Vnútorné puzdro FW694R
- 5 Vnútorné puzdro FW734R
- 6 Skrutkovač FW695R (pre polyaxiálne skrutky S<sup>4</sup>)
- 7 Skrutkovač FW696R (pre monoaxiálne skrutky S<sup>4</sup>)
- 8 Distančný držiak axiálny FW143P
- 9 Vkladací náštraj pre blokovacie skrutky FW697R
- 10 Prídrižiavač pre perkutánne vonkajšie puzdro FW736R

**Symboly na obale výrobku**

Pozor, všeobecný symbol pre varovanie  
Pozor, venujte pozornosť sprievodnému dokumentom



Dátum výroby

**Použiteľnosť**

- Návody na používanie špecifické pre jednotlivé výrobky a informácie o tolerancii materiálov nájdete tiež na extra-nete Aesculap na webovej stránke [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

**Účel použitia**

Perkutánne nástroje S<sup>4</sup> sa používajú na implantáciu kanylovaných implantátov S<sup>4</sup>spinálneho systému S<sup>4</sup> perkutánnou operačnou technikou.

**Bezpečná manipulácia a príprava**

- Výrobok a príslušenstvo dovolte obsluhovať a používať len osobám, ktoré majú patričné vzdelenie, vedomosti alebo skúsenosti.
- Návod na používanie prečítajte, dodržiavajte a uschovajte.
- Používajte výrobok iba ako bol zamýšľaný, pozri Účel použitia.
- Čisto nový výrobok po odstránení balenia a pred prvou sterilizačiou očistíť (ručne alebo mechanicky).
- Úplne nový alebo nepoužitý výrobok uskladniť na čisté, suché a chránené miesto.
- Vizuálne skontrolujte výrobok pred každým použitím na: uvoľnenie, ohnutie, rozbitie, opotrebovanie a odlomené kusy.
- Ak je výrobok poškodený alebo chybny, nepoužívajte ho. Poškodený výrobok okamžite vyradte z používania.
- Poškodené časti okamžite nahradíť originálnymi náhradnými dielmi.
- Operačné príručky inštrumentácie S<sup>4</sup> Spinal System, S<sup>4</sup> FRI a prípadne S<sup>4</sup> SRI si prečítajte, dodržiavajte ich a uchovajte.

**Obsluha**

**NEBEZPEČENSTVO**  
Nebezpečenstvo ohrozenia života pre pacienta posunutím zavádzacieho drôtu do aorty!  

- Pri vkladaní implantátov S<sup>4</sup> resp. nástojov S<sup>4</sup> cez vodiaci drôt dbajte na značky na vodiacom drôte.
- Podržte vodiaci drôt kliešťami.
- Vyberte vodiaci drôt včas.



**VAROVANIE**  
Nebezpečenstvo úrazu a/alebo poruchy!  

- Vykonalávať funkčné testovanie pred každým použitím.

**Čistiaci náštroj FW692R**

Čistiaci náštraj sa používa na čistenie/uvoľnenie priestoru kanylácií, keď sa kanylový náštraj upchal intraoperačne mäkkými tkanivami alebo kostnými štepmi.



**VAROVANIE**  
Nebezpečenstvo poranenia pri prerazení kanylovaných nástrojov čistiacim náštom!  

- Upchatiye uvoľnite opatrné ľahkým tlakom.
- Čistiaci náštraj vždy zavedte v smere k pracovnému koncu.
- Výstupný otvor nezavírajte rukou.



**UPOZORNENIE**  
Poškodenie kanylovaných nástrojov chybým použitím čistiaceho náštraja!  

- Čistiaci náštraj vždy zavedte v smere k pracovnému koncu.
- Čistiaci náštraj preskúmajte pred použitím, či nie je ohnutý, zlomený alebo inak poškodený.

- Pokiaľ je možné, náštraj demontujte na osobitnom sterilnom stole, príp. pozri Demontáž.

- Čistiaci náštraj zavedte opatrné od strany rukovádele k kanylácii v smere k pracovnému koncu.

- Upchatiye uvoľnite ľahkým tlakom s úchopom. Pritom dbajte na to, aby sa kanylácia neuzavrela.

- Namontujte náštraj, prípadne pozri Účel použitia.

**Zvieracie puzdro FW693R a skrutkovač FW695R/FW696R**

Skrutkovače uľahčujú perkutánne založenie pedikulárnych skrutiek z S<sup>4</sup> Spinal System. Podľa druhu skrutky sa musí zvoliť príslušný skrutkovač pre monoaxiálne alebo polyaxiálne skrutky.

- Poskladajte zvieracie puzdro dohromady, pozri Montáž.

**Vložte pedikulárne skrutky do zvieracieho puzdra**

- Zvieracie skrutky C otáčajte dovede do smere šípky, kym nebude viditeľný závit v smere k pracovnému koncu, pozri Obr. 1.
- Vonkajšie puzdro A potiahnite čo najdalej v smere k sveriacej skrutke C, pozri Obr. 2.
- Zavedte skrutkovač F odzadu do zvieracieho puzdra 2. Pritom dbajte na to, aby bočné čapy skzli do drážok až na úplný spodok, pozri Obr. 3.
- Pedikulárne skrutky pri pracovnom konci zavedte do upínacieho puzdra B, pozri Obr. 4. **Pri polyaxiálnych pedikulárnych skrutkách:** Zabezpečte, aby šesťhran skrutkovača bol úplne zavedený do šesťhrana polyaxiálnej pedikulárnej skrutky. **Pri monoaxiálnych pedikulárnych skrutkách:** Zabezpečte, aby dvojsten pevné sedel v hľave skrutky.
- Vonkajšie puzdro A posuňte v smere k pedikulárnej skrutke a zovrite sveriacou skrutkou C pedikulárnu skrutku v zvieracom puzdre 2, pozri Obr. 5.
- Skontrolujte bezpečné uloženie implantátu v zvieracom puzdre 2.
- Na implantovanie pedikulárnej skrutky a vloženie týč pozri operačnú techniku resp. operačnú príručku pre S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI a S<sup>4</sup> SRI.

**Zvieracie puzdro zložte z nasadenej pedikulárnej skrutky**

- Zvieracie skrutky C otáčajte dovede do smere šípky, kym nebude viditeľný závit v smere k pracovnému koncu, pozri Obr. 6.
- Potiahnite vonkajšie puzdro A dozadu smerom k zvieracej skrutke C.
- Zložte kompletné zvieracie puzdro 2, pozri Obr. 7.

**Demontáž****Zvieracie puzdro FW693R**

- Stiahnite vonkajšie puzdro A cez napinacie kliešte B smerom k pracovnému koncu.
- Zvieracie skrutku C odskrutkujte dozadu a odstráňte z napinacích kliešti B, pozri Obr. 8.

**Vnútorné puzdro FW694R a FW734R**

- Odskrutkujte maticu D z vnútorného puzdra E, pozri Obr. 9.

**Montáž****Zvieracie puzdro FW693R**

- Naskrutkujte zvieracie skrutku C na napinacie kliešte B tak daleko, kym sa závit kliešti práve úplne zakryje.
- Nasuňte vonkajšie puzdro A odpredu cez napinacie kliešte B, pozri Obr. 10. Pritom dbajte na vyrovnanie Štrbin voči drážkam v kameňoch. Drážkovaný koniec zvieracieho puzdra by kvôli lepšej obsluhe mal ukazovať smerom k zvieracej skrutke C.

**Vnútorné puzdro FW694R a FW734R**

- Naskrutkujte maticu D z vnútorného puzdra E, pozri Obr. 11.

**Validované postupy prípravy****Všeobecné bezpečnostné pokyny****Oznámenie**

Pri príprave dodržiavajte národné zákonné predpisy, národné a medzinárodne normy a smernice a vlastné hygienické predpisy.

**Oznámenie**

Pri pacientoch s Creutzfeldt-Jakobovou chorobou (CJD), podozrením na CJD alebo možnými variantmi dodržiavajte platné národné nariadenia týkajúce sa prípravy výrobkov.

**Oznámenie**

Mechanické spracovanie je vhodnejšie vzhľadom k lepšiemu a bezpečnejšiemu výsledku čistenia v porovnaní s ručným čistením.

**Oznámenie**

Je dôležité poznamenať, že úspešné čistenie tohto zdravotníckeho výrobku môže byť zabezpečené len po predošej validácii procesu čistenia. Za to je zodpovedný prevádzkovateľ/človek vykonávajúci čistenie.

Pre validáciu sa používa doporučená chémia.

**Oznámenie**

Ak nenasleduje na záver sterilizácia musí byť použitý virucidný dezinfekčný prostriedok.

**Oznámenie**

Pri aktuálne informácie o príprave a kompatibilite materiálu pozri tiež Aesculap Extranet pod [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com)

Validovaný proces parnej sterilizácie sa uskutočňuje v Aesculap-Sterilcontainer-System.

**Všeobecné pokyny**

Prischnuté resp. fixované OP-zvyšky môžu čistenie zatažiť resp. urobiť ho neučinným a tým zapričíniť koróziu. Preto, by doba medzi aplikáciou a čistením nemala presiahnuť 6 h. Nemali by byť použité žiadne fixačné predčistiace teploty >45 °C a žiadne fixačné dezinfečné prostriedky (bázia účinnej látky: aldehyd, alkohol).

Použitie nadmerného množstva neutralizačného prostriedku alebo základného čistiaceho prostriedku môže spôsobiť chemické rozrušenie a/alebo vyblednutie a vizuálnu alebo strojovu nečitateľnosť nápisov vypálených laserom na nerezovej očeli.

Na nerezovej očeli spôsobujú zvyšky obsahujúce chlór resp. chlorid (napr. OP zvyšky, liečivá, solné roztoky vo vode na čistenie, dezinfečné a sterilizačné) poškodenia dosledkom korózie (dierová korózia, napäťová korózia) a tým zničenie výrobku. Odstráňte ich dostatočným prepláchnutím deminerálizovanou vodou a následným vysušením.

Dosiať, ak je potrebné.

Používať smieť len tie procesné chemikálie, ktoré sú certifikované a schválené (napr. certifikát VAH alebo FDA, príp. označenie CE) a ktoré boli ich výrobcom doporučené ako kompatibilné pre dané materiály. Všetky spôsoby použitia dané výrobcom chemických látok sa musia prísne dodržiavať. V ostatných prípadoch to môže viesť k nasledujúcim problémom:

- Optické zmeny materiálu ako napr. vyblednutie alebo zmena farby titánu a hliníka. V prípade hliníka môžu nastáť viditeľné zmeny povrchu už pri pH hodnote >8 v aplikovanom/užívateľskom roztoku.
- Materiálne škody ako je napr. korózia, trhliny, lomy, predčasné starnutie alebo napúcanie.
- Na čistenie nepoužívajte žiadne kovové kefky alebo iné pomôcky na držnutie, ktoré by mohli poškodiť povrch náštrajov, pretože inak hrozí nebezpečenstvo vzniku korózie.
- Pre podrobnejšie pokyny o hygiénickom a materiálom šetríacom opäťovnom čistení, viď [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) zverejnenia rubriky Červená Brožúra – Správna údržba náradia.

**Demontáž pred vykonaním čistenia.**

- Výrobok demontujte bezprostredne po použití podľa návodu.

**Príprava na mieste použitia**

- Ak je vhodné, skryť povrchy opláchnut pokial možno deionizovanou vodou, napr. jednorázovými striekačkami.

- Viditeľné zvyšky z operácie pokial možno úplne odstrániť vlhkou handičkou bez chlipov.

- Výrobok prepravovať suchý v uzavretnej odsávacej nádobe počas 6 h pre čistenie a dezinfekciu.

## Príprava pred čistením

► Výrobok rozobrat pred čistením, pozri Demontáž.

## Čistenie/dezinfeckia

### Konkrétne bezpečnostné pokyny k postupu čistenia



**UPOZORNENIE**

Poškodenie výrobku použitím nevhodných čistiacich/dezinfekčných prostriedkov a/ alebo vysokých teplôt!

- Čistacie a dezinfekčné prostriedky používajte podľa pokynov výrobcu,
  - ktoré sú povolené pre (napr. hliník, plast, nerez).
- Dodržiavajte údaje týkajúce sa koncentrácie, teploty a doby pôsobenia.

### Výkonat ultrazvukové čistenie:

- ako efektívna mechanická podpora pre manuálne čistenie/dezinfeckiu.
- na predčistenie výrobkov so zaschnutými zvyškami pred mechanickým čistením/dezinfeckiou.
- ako integrovaná mechanická podpora pri mechanickom čistení/dezinfeckii.
- na ďalšie čistenie výrobkov s neodstranenými zvyškami po mechanickom čistení/dezinfeckii.

### Validované postupy čistenia a dezinfekcie

Validovaný proces	Osobitosti	Referencie
Manuálne čistenie ponornou dezinfekciou	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Čistiaca kefa: napr.: TA007747, resp. TE654202</li> <li>■ Jednorázová injekčná striekačka 20 ml</li> <li>■ Pracovný koniec udržiavať otvorený na účely čistenia.</li> <li>■ Výrobok s pohyblivými kŕbmi čistiť v otvorennej polohе alebo pohybom kŕbov.</li> <li>■ Fáza sušenia: Používať rúško bez zosilneného miesta na prípad alebo medicínsky stlačený vzduch.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Manuálne čistenie/dezinfeckia a podkapitola:</li> <li>■ Kapitola Manuálne čistenie ponornou dezinfekciou</li> </ul>
Strojové alkalicke čistenie a tepelná dezinfekcia	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Nástroj vložte do sieťového koša určeného na čistenie (zabezpečte, aby boli vyčistené všetky časti nástroja).</li> <li>■ Jednotlivé časti pripojiť pomocou lúmena a kanálov na špeciálne oplachovacie napojenie vozíka injektora.</li> <li>■ Pracovný koniec udržiavať otvorený na účely čistenia.</li> <li>■ Výrobok uložiť na sieťový kôš otvoreným kŕbom.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Strojové čistenie/dezinfeckia a podkapitola:</li> <li>■ Kapitola Strojové alkalicke čistenie a tepelná dezinfekcia</li> </ul>
Ručné predčistenie kefou a následné mechanické, alkalicke čistenie a tepelná dezinfekcia	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Čistiaca kefa: napr.: TA007747, resp. TE654202</li> <li>■ Jednorázová injekčná striekačka 20 ml</li> <li>■ Nástroj vložte do sieťového koša určeného na čistenie (zabezpečte, aby boli vyčistené všetky časti nástroja).</li> <li>■ Jednotlivé časti pripojiť pomocou lúmena a kanálov na špeciálne oplachovacie napojenie vozíka injektora.</li> <li>■ Pracovný koniec udržiavať otvorený na účely čistenia.</li> <li>■ Výrobok uložiť na sieťový kôš otvoreným kŕbom.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Kapitola Strojové čistenie/dezinfeckia s manuálnym predčistením a podkapitola:</li> <li>■ Kapitola Manuálne predčistenie kefkou</li> <li>■ Kapitola Strojové alkalicke čistenie a tepelná dezinfekcia</li> </ul>
Zvieracie pudzdro FW693R Vnútorné pudzdro FW694R und FW734R Skrutkovač FW695R a FW696R Distančný držiak FW143P Perkutánne vonkajšie pudzdro FW735R Pridržiavač pre perkutánne vonkajšie pudzdro FW736R	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Zvieracie pudzdro FW693R</li> <li>■ Vnútorné pudzdro FW694R und FW734R</li> <li>■ Skrutkovač FW695R a FW696R</li> <li>■ Distančný držiak FW143P</li> <li>■ Perkutánne vonkajšie pudzdro FW735R</li> <li>■ Pridržiavač pre perkutánne vonkajšie pudzdro FW736R</li> </ul>	

### Manuálne čistenie/dezinfeckia



**NEBEZPEČENSTVO**

Ohrozenie pacienta!  
► Výrobok čistiť výlučne mechanicky!

- Pred manuálnou dezinfekciou nechajte premývaciu vodu dostatočne odvapkať z produktu, aby sa zabránilo zriedneniu roztoku dezinfekčného prostriedku.
- Po manuálnom čistení/dezinfeckii vizuálne skontrolujte, či sa na viditeľných povrchoch nenachádzajú žiadne zvyšky.
- Ak je potrebné, opakujte čistiaci/dezinfeckčný proces.

### Manuálne čistenie ponornou dezinfekciou

Fáza	Krok	T [°C/F]	t [min]	Konc. [%]	Kvalita vody	Chémia
I	Dezinfekčné čistenie	IT (studená)	>15	2	PV	Koncentrát formaldehydu, fenolu a QAV-volný, pH ~ 9 *
II	Medziplach	IT (studená)	1	-	PV	-
III	Dezinfekcia	IT (studená)	15	2	PV	Koncentrát formaldehydu, fenolu a QAV-volný, pH ~ 9 *
IV	Záverečné preplachovanie	IT (studená)	1	-	DV	-
V	Sušenie	IT	-	-	-	-

PV: Pitná voda

DV: Voda úplne zbavená solí (deminerálizovaná voda, mikrobiologicky minimálne kvalita pitnej vody)

IT: Izbová teplota

\*Doporučenia: BBraun Stabimed

► Dbajte na informácie o vhodných čistiacich kefách a jednorázových injekčných striekačkách, pozri Validované postupy čistenia a dezinfekcie.

### Fáza I

- Výrobok úplne ponorte do čistiaceho dezinfekčného prostriedku po dobu najmenej 15 min. Príom dbajte na to, aby boli namocené všetky prístupné povrhy.
- Výrobok čistite vhodnou čistiacou kefou v roztoku tak dlho, kým na povrchu nebudú žiadne pozorovateľné zvyšky.
- Ak je vhodné, skryť povrch prekľoval výrobkom čistiacou kefou po dobu najmenej 1 min.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas čistenia pohybujte.
- Následne tieto miesta dôkladne prepláchnite čistiacim dezinfekčným prostriedkom a vhodnou jednorázovou injekčnou striekačkou, najmenej 5 krát.

### Fáza II

- Celý nástroj (všetky prístupné povrhy) opláchnite/prepláchnite pod tečúcou vodou.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas oplachovania pohybujte.
- Zvyškovú vodu nechajte dostatočne odvapkať.

### Fáza III

- Nástroj úplne ponorte do dezinfekčného roztoku.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas dezinfikácie pohybujte.
- Lúmen prepremý výrobkom jednorázovou injekčnou striekačkou najmenej 5 krát. Uistite sa, či sú všetky bezpečnostné zariadenia neustále prístupné.

### Fáza IV

- Celý nástroj (všetky prístupné povrhy) opláchnite/prepláchnite.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas konečného oplachovania pohybujte.
- Lúmen prepremý výrobkom jednorázovou injekčnou striekačkou najmenej 5 krát.
- Zvyškovú vodu nechajte dostatočne odvapkať.

### Fáza V

- Výrobok vo fáze sušenia suší za pomoci vhodnej pomôcky (napr. obrúsk, stlačený vzduch), pozri Validované postupy čistenia a dezinfekcie.

## Strojové čistenie/dezinfeckia

### Oznámenie

*Čistiacie a dezinfekčné zariadenie musí mať preukázateľnú účinnosť (napr. osvedčenie FDA alebo označenie CE podľa DIN EN ISO 15883).*

### Oznámenie

*Použité čistiacie a dezinfekčné zariadenie musí byť pravidelne udržiavané a kontrolované.*

### Strojové alkalicke čistenie a tepelná dezinfekcia

Typ prístroja: Jednokomorový-čistiaci-/dezinfekčný prístroj bez ultrazvuku

Fáza	Krok	T [°C/F]	t [min]	Kvalita vody	Chémia/Poznámka
I	Predoplach	<25/77	3	PV	-
II	Čistenie	55/131	10	DV	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Koncentrát, alkalicke:</li> <li>– pH ~ 13</li> <li>– &lt;5 % aniónové tenzidy</li> <li>■ 0,5 %-ný pracovný roztok</li> <li>– pH ~ 11*</li> </ul>
III	Medziplach	>10/50	1	DV	-
IV	Tepelná dezinfekcia	90/194	5	DV	-
V	Sušenie	-	-	-	Podľa programu pre čistenie a dezinfekciu zariadení

PV: Pitná voda

DV: Voda úplne zbavená solí (deminerálizovaná voda, mikrobiologicky minimálne kvalita pitnej vody)

\*Doporučenia: BBraun Helimatic alkalicke čistiaci

- Po mechanickom čistení/dezinfeckii skontrolovať na viditeľné zvyšky.

### Strojové čistenie/dezinfeckia s manuálnym predčistením

### Oznámenie

*Čistiacie a dezinfekčné zariadenie musí mať preukázateľnú účinnosť (napr. osvedčenie FDA alebo označenie CE podľa DIN EN ISO 15883).*

### Oznámenie

*Použité čistiacie a dezinfekčné zariadenie musí byť pravidelne udržiavané a kontrolované.*

### Manuálne predčistenie kefkou

Fáza	Krok	T [°C/F]	t [min]	Konc. [%]	Kvalita vody	Chémia
I	Dezinfekčné čistenie	IT (studená)	>15	2	PV	Koncentrát formaldehydu, fenolu a QAV-volný, pH ~ 9 *
II	Preplachovanie	IT (studená)	1	-	PV	-

PV: Pitná voda

IT: Izbová teplota

\*Doporučenia: BBraun Stabimed

- Dbajte na informácie o vhodných čistiacich kefách a jednorázových injekčných striekačkách, pozri Validované postupy čistenia a dezinfekcie.

### Fáza I

- Výrobok úplne ponorte do čistiaceho dezinfekčného prostriedku po dobu najmenej 15 min. Príom dbajte na to, aby boli namocené všetky prístupné povrhy.
- Výrobok čistite vhodnou čistiacou kefou v roztoku tak dlho, kým na povrchu nebudú žiadne pozorovateľné zvyšky.
- Ak je vhodné, skryť povrch prekľoval výrobkom čistiacou kefou po dobu najmenej 1 min.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas čistenia pohybujte.
- Následne tieto miesta dôkladne prepláchnite čistiacim dezinfekčným prostriedkom a vhodnou jednorázovou injekčnou striekačkou, najmenej 5 krát.

### Fáza II

- Celý nástroj (všetky prístupné povrhy) opláchnite/prepláchnite pod tečúcou vodou.
- Pohyblivými komponentmi, ako sú napr. nastaviteľné skrutky, kiby atď., počas oplachovania pohybujte.

## Strojové alkalické čistenie a tepelná dezinfekcia

Typ prístroja: Jednokomorový-čistiaci-/dezinfekčný prístroj bez ultrazvuku

Fáza	Krok	T [°C/°F]	t [min]	Kvalita vody	Chémia
I	Predplach	<25/77	3	PV	-
II	Čistenie	55/131	10	DV	<ul style="list-style-type: none"><li>■ Koncentrát, alkalický:<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 13</li><li>- &lt;5 % aniónové tenzidy</li></ul></li><li>■ 0,5 %-ný pracovný roztok<ul style="list-style-type: none"><li>- pH ~ 11*</li></ul></li></ul>
III	Medziplach	>10/50	1	DV	-
IV	Tepelná dezinfekcia	90/194	5	DV	-
V	Sušenie	-	-	-	Podľa programu pre čistenie a dezinfekciu zariadení

PV: Pitná voda

DV: Voda úplne zbavená solí (deminerálizovaná voda, mikrobiologicky minimálne kvalita pitnej vody)

\*Doporučenia: BBraun Helimatic alkalický čistič

- Po mechanickom čisteni/dezinfekcií skontrolovať na viditeľné zvyšky.

## Kontrola, údržba a skúška



**Poškodenie (kovový jedlík/trecia korózia) výrobku z dôvodu nedostatočného olejovania!**

- Pohyblivé časti (napr. kíby, trecie diely a závitové tyče) pred skúškou funkčnosti naolesovať, pre vhodnú sterilizáciu, na to určený konzervačný olejom (napr. pri parnej sterilizácii) STERILIT® I-olejový sprej JG600 alebo STERILIT® I-kvapka olejnička JG598).

- Nechajte výrobok vychladnúť na izbovú teplotu.
- Produkt po každom čistení, dezinfekcii a usúšení otestujte na: Suchosť, čistotu, funkčnosť a poškodenie, napr. izoláciu, skorodované, uvoľnené, ohnuté, rozbité, opotrebované a odlomené kusy.
- Vlhký alebo mokrý výrobok vysušiť.
- Znečistený výrobok znova vyčistíť a dezinfikovať.
- Skontrolovať funkcie výrobku.
- Poškodený alebo nefunkčný výrobok ihneď vyradiť a postúpiť na Aesculap, pozri Technický servis.
- Rozoberateľný výrobok poskladať, pozri Montáž.
- Skontrolovať kompatibilitu s príslušnými výrobkami.

## Balenie

- Zaradte výrobok do príslušného uloženia, alebo ho uložte na vhodný sieťový kôš. Ubezpečte sa, že ostria, ktoré sú k dispozícii, sú chránené.
- Sitkové koše pre sterilizačný proces správne zabalíť (napr. do Aesculap-sterilných nádob).
- Uistite sa, že balenie zabráňuje kontaminácii produktu počas skladovania.

## Parná sterilizácia

### Oznámenie

Výrobok môže byť sterilizovaný v rozloženom stave.

- Uistite sa, že sterilizačný prostriedok má prístup ku všetkým vonkajším i vnútorným plochám (napr. otvorením ventílov a kohútikov).
- Validovaný sterilizačný postup
  - Rozloženie výrobku
  - Sterilizácia parou vo frakčnom vákuu,
  - Parný sterilizátor musí spĺňať požiadavky podľa DIN EN 285 a musí byť validovaný podľa DIN EN ISO 17665
  - Sterilizácia musí prebiehať vo frakčnom vákuu pri 134 °C, po dobu 5 min
- Pri súčasnej sterilizácii viacerých výrobkov v jednom parnom sterilizátore: zabezpečte, aby nebolo prekročené maximálne prípustné naplnenie parného sterilizátora podľa údajov výrobca.

## Skladovanie

- Sterilné výrobky skladujte v obale tesnom proti zárodkom v suchom, tmavom a rovnomerne temperovanom priestore, chránené pred prachom.

## Technický servis



**Nebezpečenstvo úrazu a/alebo poruchy!**

- Výrobok neupravovať.

- Pre servis a opravu sa obráťte na svoje národné B. Braun/Aesculap-zastúpenie.

Modifikácie na medicínsko-technickej vybavení môžu viesť k strate záruky/nárokov na ručenie, ako aj strate prípadných povolení.

### Servisné adresy

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de

Ďalšie servisné adresy získate na hore uvedenej adrese.

## Likvidácia

- Pri likvidácii alebo recyklácii výrobku, obsahujú jeho zložky a obal národné predpisy.

## Distribútor

B. BRAUN Medical s.r.o.

Handlovská 19

Bratislava

851 01 Slovensko

Tel.: 00420 263 838 920

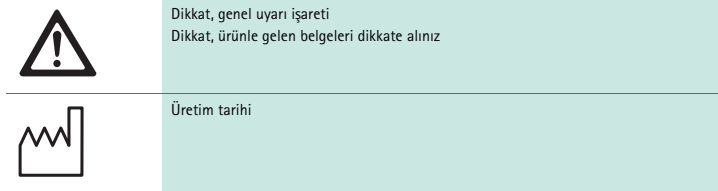
info@bbraun.sk

TA-Nr. 013496 01/14 V6 Änd.-Nr. 49224

## Açıklamalar

- 1 Temizlik ekipmanı (FW692R)
- 2 Sıkıştırma kovani FW693R
- 3 Perkütan diş kovan FW735R
- 4 İç kovan FW694R
- 5 İç kovan FW734R
- 6 Tornavida FW695R (poliaksiyal S<sup>4</sup> civata için)
- 7 Tornavida FW696R (monoaksiyal S<sup>4</sup> civata için)
- 8 Aksiyel mesafe tutucu FW143P
- 9 Kilitleme civatalarına yönelik yerleştirme ekipmanı FW697R
- 10 Perkütan diş kovana yönelik karşı tutucu FW736R

## Ürün ve ambalaj üzerindeki simgeler



## Geçerlilik alanı

- Ünlere özgü kullanım kılavuzları ve malzeme sağlığı bilgileri için aynı zamanda Aesculap harici olarak [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com) bakınız.

## Kullanım amacı

S<sup>4</sup> perkütan ekipmanları S<sup>4</sup> spinal sistemin kanüllü S<sup>4</sup> implantlarının perkütan operasyon tekniğinde kullanılır.

## Güvenli kullanım ve hazırlama

- Ürünü ve aksesuarları sadece, gerekli eğitime, bilgiye ve deneyime sahip kişilere kullandırınız ve uygulatiniz.
- Kullanım kılavuzunu okuyunuz, saklayınız ve ona uyunuz.
- Ürünü sadece amaca uygun kullanınız, bzk. Kullanım amacı.
- Fabrikadan yeni çıkmış ürünü, nakliyat ambalajının çıkarılmasından sonra ve ilk sterilizasyondan önce iyice temizleyiniz (el ya da makine ile).
- Fabrikadan yeni çıkmış ürünü kuru, temiz ve korunan bir yerde saklayınız.
- Ürünü her kullanımdan önce gözle muayene ederek gevşek, eğrilimiş, kirilmiş, çatlak ve kirilmiş parçalar olmadıgından emin olunuz.
- Hasarlı ya da arızalı bir ürünü kullanmayın. Ürün hasarlısa derhal kullanımdan kaldırınız.
- Hasarlı parçalarını derhal orijinal yedek parçalarla değiştiriniz.
- S<sup>4</sup> Spinal System ekipmanları, S<sup>4</sup> FRI ve gerektiğiinde S<sup>4</sup> FRI OP kullanım kılavuzları okunmalıdır, bunlara uyulmalıdır ve muhafaza edilmelidir.

## Kullanım



### Kılavuz teli aorta itilmesi nedeniyle hastanın hayatı tehlikesi!

- S<sup>4</sup> implantlarının ya da S<sup>4</sup> ekipmanlarının kılavuz teli üzerinden içeri sürülmüşinde kılavuz teli üzerindeki işaretleri dikkate alın.
- Kılavuz teli bir pense ile sıkı tutun.
- Kılavuz zamanında çıkarın.



### Yaralanma tehlikesi ve/veya hatalı fonksiyon tehlikesi!

- Her kullanımından önce fonksiyon testini gerçekleştiriniz.

## Temizlik ekipmanı (FW692R)

Temizlik ekipmanı, eger kanüllü bir ekipman ameliyat sırasında yumuşak dokular ya da kemik kıymıkları ile tikanmışa, kanülasyonu temizlemek/bağışlatmak için kullanılır.



### Kanüllü ekipmanların temizlik ekipmanlarıyla delinmesi nedeniyle yaralanma tehlikesi!

- Tikanıklığı hafif bir basınç uygulayarak açın.
- Temizlik ekipmanını daima çalışma ucu yönünde içeri sürüн.
- Çıkış delenini elle kapatmayın.



### Temizlik ekipmanının hatalı kullanımı nedeniyle kanüllü ekipmanların hasarı!

- Temizlik ekipmanını daima çalışma ucu yönünde içeri sürüн.
- Temizlik ekipmanını kullanımından önce eğilme, büüküme ya da diğer hasarlar yönünden kontrol edin.

- Ekipmanı ayrı steril tezgahta olabildiğinde sıkı, gerektiğiinde bzk. Sökme.

- Temizlik ekipmanını kanülasyondaki elle kavrama tarafından dikkatli bir şekilde tutarak çatlak çalışma ucu yönünde içeri sürüн.

- Tikanıklığı kavrama parçası ile hafif basınç uygulayarak açın. Bu esnada kanülasyonun kapanmamasına dikkat edin.

- Ekipmanı monte edin, gerektiğiinde bzk. Kullanım amacı.

## Sıkıştırma kovani FW693R ve tornavida FW695R/FW696R

Tornavida, pedikül civataların S<sup>4</sup> Spinal System'den perkütan sokulmasını kolaylaştırır. Civata türne bağlı olarak monoaksiyal ya da poliaksiyal civata yönelik ilgili tornavida seçilmelidir.

- Sıkıştırma kovanını bireştirin, bzk. Montaj.

## Pedikül civatayı sıkıştırma kovanına yerleştirin.

- Sıkıştırma civatısını C'yi dişli, çalışma ucu yönünde görünürlü hale gelene kadar ok yönünde çevirin, bzk. Şekil 1.
- Diş kovani A'yi olabildiğinde sıkıştırma civatasi C yönünde geri çekin, bzk. Şekil 2.
- Tornavida Fyj arkadan sıkıştırma kovanı 2'ye yerleştirin. Bu esnada yan pimlerin temele kadar yive kaymasına dikkat edin, bzk. Şekil 3.
- Çalışma ucundaki pedikül civataları germe kovani B'ye yerleştirin, bzk. Şekil 4. **Poliaksiyal pedikül civatalarda:** Tornavida alleninin tamamen poliaksiyal pedikül civatasının allenine yerleştirilmesini sağlayın. **Monoaksiyal pedikül civatalarda:** İki düz civata başında itin ve sıkıştırma civatasi C aracılığıyla pedikül civatayı sıkıştırma kovana 2 sıkılaştırın, bzk. Şekil 5.
- İmplantın sıkıştırma kovani 2'deki emniyetli oturumunu kontrol edin.
- Pedikül civatmasını implante etmek ve cubuğu yerleştirmek için bzk. S<sup>4</sup> Spinal Systems, S<sup>4</sup> FRI ve S<sup>4</sup> SRI OP teknigi ya da op kulanım kılavuzu.

## Sıkıştırma kovanını yerleştirilen pedikül civatasından çıkarın

- Sıkıştırma civatasi C'yi dişli, çalışma ucu yönünde görünürlü hale gelene kadar ok yönünde çevirin, bzk. Şekil 6.
- Diş kovani A'yi sıkıştırma civatasi C yönünde geri çekin.
- Sıkıştırma kovani 2 koplajını çıkarın, bzk. Şekil 7.

## Sökme

### Sıkıştırma kovani FW693R

- Diş kovani A'yi germe pensesi B üzerinden çalışma ucu yönünde çekerek çıkarın.
- Sıkıştırma civatmasını C'yi arkaya doğru sıkün ve germe pensesini B'den çıkarın, bzk. Şekil 8.

### İç kovan FW694R ve FW734R

- Somunu D iç kovandan E sıkün, bzk. Şekil 9.

## Montaj

### Sıkıştırma kovani FW693R

- Sıkıştırma civatasi C'yi, germe pensesinin dişli düz örtülenede kadar germe pensesi B'ye vidalayın.
- Diş kovani A'yi önden germe pensesi B'üzerinden itin, bzk. Şekil 10. Bu esnada yanın yiv taşlarına olan yönüne dikkat edin. Sıkıştırma kovanının yivli ucu daha iyi kumanda için sıkıştırma civatasi C yönünü göstermelidir.

### İç kovan FW694R ve FW734R

- Somun D'yi kovan E'ye vidalayın, bzk. Şekil 11.

## Validasyonu yapılmış hazırlama yöntemi

### Genel güvenlik talimatları

#### Not

Hazırlık için ülkenizdeki mevzuata, ulusal ve uluslararası norm ve direktiflere ve kurum içi hijyen kurallarına mutlaka uyuyuz.

#### Not

Deli dana hastalığı (Creutzfeldt-Jakob Disease - CJD) taşıyan, CJD şüphesi ya da bu hastalığın olsası türevleri bulunan hastalarda, ürünlerin hazırlanması ile ilgili olarak yürürlükteki ulusal yönetmelikleri dikkate alınınız.

#### Not

Eİ ile temizlemeye göre daha iyi ve daha güvenli temizleme sonucu sağladığından, makineyle hazırlama tercih edilmelidir.

#### Not

Bu tıbbi ürünün doğru bir şekilde hazırlanabilmesi için ürünün daha önceden bir uygunluk testinden geçirildiğinden emin olunması gereklidir. Bunun sorumluluğunu işletmen/hazırlayıcı taşıır. Doğrulanmak için önerilen kimyasal madde kullanılmıştır.

#### Not

Tamamlayıcık bir sterilizasyon gerçekleştirmediğinde bir virüsidal dezenfeksiyon maddesi kullanılmalıdır.

#### Not

Hazırlık ve malzeme uyumluğuna yönelik güncel bilgiler için bakanız Aesculap Extranet [www.extranet.bbraun.com](http://www.extranet.bbraun.com) Doğrulanın buharla sterilizasyon prosedürü Aesculap Steril Konteyner Sisteminde yapılmıştır.

### Genel uyarılar

Kurumuş veya yapmış OP kalıntıları temizliği zorlaştırılır, işe yaramaz hale getirebilir ve koroziona sebebiyet verebilir. Yani kullanım ile hazırlık arasındaki süre 6 saatı aşmamalı, temizlik için yapışmaya neden olan >45 °C üzerindeki sıcaklıklarda uygulama yapılmamalı ve dezenfeksiyon maddeleri (Etkin bazlar: aldehit, alkol) kullanılmamalıdır.

Aşri dozajlı nötralizasyon maddeleri ya da zemin temizleyiciler paslanmaz olmayan çelikte lazerli yazının kimyasal tahrise ve/veya solmasına ve gözle ya da makine ile okunamaz hale gelmesine yol açabilir.

Paslanmamış çelikte klor veya klor içeren kalıntıları (örn. OP kalıntıları, ilaçlar, temizlik dezenfeksiyon ve sterilizasyon için kullanılan tuz çözeltileri) korozuya (delinme, gerileme) ve bu şekilde ürünün hasar görmesine neden olur. Bunların temizlenmesi için tuzdan tamamen arındırılmış su ile yeterli bir duruluma ve bunu izleyen bir kurutma gerçekleştirilmelidir.

Gerekirse kurutmak içindir.

Sadece test edilip onaylanmış (örn. VAH ya da FDA onayı veya CE işaretli) ve kimyasal madde üreticisi tarafından malzeme uyumlulığı bakımından tavyise edilen proses kimyasalları kullanılmalıdır. Kimyasal madde üreticisinin tüm uygulamaları sıkı sıkıya müşahade edilmelidir. Aksi halde bunun sonucunda aşağıda sayılan problemler ortaya çıkabilir:

- Malzemede görüntü değişimleri, örn. solma ya da titan ya da alüminyumda renk değişikliği. Alüminyumda pH değeri 8'den itibaren uygulama/kullanım solusyonunda görünür yüzey değişimleri ortaya çıkabilir.
- Malzeme hasarları, örn. korozyon, çatlaklar, kırıklar, erken yaşlanma ya da şımpa.
- Temizlik için metal fırça ya da yüzeysi zedeleyebilecek başka aşındırıcı araçlar kullanılmaz, aksi halde korozyon tehlikesi vardır.
- Hijyen olarak güvenli ve malzemeyi/malzeme değerini koruyan hazırlama yöntemleri ile ilgili başka ayrıntılar için, bzk. [www.a-k-i.org](http://www.a-k-i.org) adresinde şu madde başlıklar: Veröffentlichungen Rote Broschüre - Instrumenten- und bereitung richtig gemacht.

### Hazırlama sürecinin uygulanması öncesinde sökme işlemi

- Ürünü kullanımdan hemen sonra talimatlara uygun olarak sıkün.

### Kullanım yerinde hazırlama

- Gerekçinde gözle görülmeyen yüzeyleri tercihen VE-suyu, örn. tek kullanımlık enjektörle yıkın.

- Görünür ameliyat artıklarını nemli, hav bırakmayan bir bezle mümkün olduğu kadar tamamen alınız.

- Ürünü 6 saat içerisinde kuru halde ve kapalı bir bertaraf konteyneri içinde temizlik ve dezenfeksiyon işleme taşınır.

## Temizlikten önce hazırlama

► Ürünü temizlikten önce parçalarına ayırma, bkz. Sökme

## Temizlik/Dezenfeksiyon

### Hazırlama sürecine yönelik ürünü özel güvenlik notları



- Uygun olmayan temizlik/dezenfeksiyon maddeleri ve/veya fazla yüksek sıcaklıklar nedeniyle üründe meydana gelen hasarlar!**
- Üreticinin talimatlarına uygun olarak şu türden temizlik ve dezenfeksiyon maddelerini kullanınız:
    - (örn. alüminyum, plastikler ve paslanmaz çelik) için kullanımı onaylı.
    - Konsantrasyon, sıcaklık ve nüfuz (etki) süresi ile ilgili bilgileri dikkate alın.

► Ultrason temizliğini aşağıdaki amaçlarla gerçekleştirin:

- manuel temizlik/dezenfeksiyon için mekanik destek olarak.
- kurumsal artıkları bulunan ürünlerin makine ile temizlik/dezenfeksiyon öncesinde ön temizliği olarak.
- makine ile temizlik/dezenfeksiyonda entegre bir mekanik desteği olarak.
- makine ile temizlik/dezenfeksiyon ile çıkarılmamış artıkları olan ürünlerin ek temizliği olarak.

### Değişken temizlik ve dezenfeksiyon süreci

Değişken süreç	Özellikler	Referans
Daldırma ile dezenfeksiyon kullanılarak yapılan manuel temizlik	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Temizlik fırçası: Örn. TA007747 ya da TE654202</li> <li>■ Tek kullanımlık 20 ml şırınga</li> <li>■ Temizlenmeleri için çalışma uçları açık durumda tutulmalıdır.</li> <li>■ Hareketli eklemleri açık halde veya eklemlerin hareket ettirerek temizleyiniz.</li> <li>■ Kurutma aşaması: İplik bırakmayan bez veya tıbbi basıncılı hava kullanınız.</li> </ul>	Bölüm El ile Temizlik/ Dezenfeksiyon ve alt başlıklar:  ■ Bölüm Daldırma ile dezenfeksiyon kullanılarak yapılan manuel temizlik
Makineyle alkalik temizlik ve termik dezenfeksiyon	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Ürünü temizlikte uygun süzgeçli sepete koynuz (durulama kör noktaları olmasını önleyiniz).</li> <li>■ Kavite ve kanallar içeren parçaları doğrudan enjektör arabasının yıkama raktaruna bağlayınız.</li> <li>■ Temizlenmeleri için çalışma uçları açık durumda tutulmalıdır.</li> <li>■ Ürünnü ekleme açık halde süzgeçli sepete muhafaza ediniz.</li> </ul>	Bölüm Makineyle temizlik/ dezenfeksiyon ve alt başlıklar:  ■ Bölüm Makineyle alkalik temizlik ve termik dezenfeksiyon
Fırça ile manuel ön temizleme ve ardından makine ile alkalik temizleme ve termik dezenfeksiyon.	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Temizlik fırçası: Örn. TA007747 ya da TE654202</li> <li>■ Tek kullanımlık 20 ml şırınga</li> <li>■ Ürünü temizlikte uygun süzgeçli sepete koynuz (durulama kör noktaları olmasını önleyiniz).</li> <li>■ Kavite ve kanallar içeren parçaları doğrudan enjektör arabasının yıkama raktaruna bağlayınız.</li> <li>■ Temizlenmeleri için çalışma uçları açık durumda tutulmalıdır.</li> <li>■ Ürünnü ekleme açık halde süzgeçli sepete muhafaza ediniz.</li> </ul>	Bölüm Manuel ön temizleme ile mekanik temizlik/ dezenfeksiyon ve alt başlıklar:  ■ Bölüm Fırça ile manuel ön temizlik ■ Bölüm Makineyle alkalik temizlik ve termik dezenfeksiyon

## El ile Temizlik/Dezenfeksiyon



- Hasta riski!**
- Ürünü sadece makine ile temizleyiniz!

- Dezenfeksiyon çözeltisinin incelmesini önemlemek için el ile dezenfeksiyon işleminden önce durulama suyunun yeterli şekilde üründen arındırılmasını bekleyiniz.
- Manuel temizlikten/dezenfeksiyondan sonra, erişilebilir yüzeylerin üzerinde artıklar olup olmadığını gözle müiguren ederek kontrol ediniz.
- Gerekliyorsa, temizlik/dezenfeksiyon sürecini tekrarlayınız.

### Daldırma ile dezenfeksiyon kullanılarak yapılan manuel temizlik

Evre	İşlem adımı	T [°C/°F]	t [dak]	Kons. [%]	Su kalitesi	Kimyasal
I	Dezenfekte edici temizlik	OS (soğuk)	>15	2	İS	Aldehit-, fenol- ve QAV-içermeyen konsantre, pH ~ 9*
II	Ara yıkama	OS (soğuk)	1	-	İS	-
III	Dezenfeksiyon	OS (soğuk)	15	2	İS	Aldehit-, fenol- ve QAV-içermeyen konsantre, pH ~ 9*
IV	Son durulama	OS (soğuk)	1	-	TTAS	-
V	Kurutma	OS	-	-	-	-

İS: İçme suyu

TTAS: Tuzdan tamamen arındırılmış su (deminerelize su, mikrobiyolojik açıdan asgari olarak içme suyu kalitesi sağlanmalıdır)

OS: Oda sıcaklığı

\*Önerilen: BBraun Stabimed

- Uygun temizlik fırçalarına ve tek enjektörlere yönelik bilgileri dikkate alın, bkz. Değişken temizlik ve dezenfeksiyon süreci.

### Evre I

- Ürünün tümüyle en az 15 dakika dezenfeksiyon çözeltisine daldirılması gereklidir. Bunu yaparken, erişilebilir tüm yüzeylerin ıslamasına dikkat ediniz.
- Ürünü gerekirse çözeltide uygun bir temizlik fırçası yardımıyla, yüzeye görünür hiçbir artık kalmaya kadar temizleyiniz.
- Gerekliyse gözle görülmeyen yüzeyleri en az 1 dakika uygun bir temizlik fırçası ile fırçalayın.
- Sabit olmayan komponentleri, örn. ayar vidaları, eklemler vs., temizlik sırasında hareket ettiriniz.
- Daha sonra bu yerleri temizleyici aktif solüsyon ile tek kullanımlık bir enjektör yardımıyla 5 kereden az olsamak üzere ikiye durulayınız.

### Evre II

- Ürünü tamamıyla (bütün erişilebilir yüzeyleri) akan musluk suyu altında iyice yıkayınız.
- Sabit olmayan komponentleri, örn. ayar vidaları, eklemler vs., yıkama sırasında hareket ettiriniz.
- Kalan suyun ürünün üzerinden iyice akmasını bekleyiniz.

### Evre III

- Ürünü tamamen dezenfeksiyon solüsyonuna daldırınız.
- Sabit olmayan komponentleri, örn. ayar vidaları, eklemler vs., dezenfeksiyon sırasında hareket ettiriniz.
- Uygun bir tek kullanımlık şırınga ile temas maruz kalma süresinin başında en az 5 kez lümenleyin. Bunu yaparken, erişilebilir tüm yüzeylerin ıslamasına dikkat ediniz.

### Evre IV

- Ürünü tamamıyla (bütün erişilebilir yüzeyleri) iyice yıkayınız/durulayınız.
- Sabit olmayan komponentleri, örn. ayar vidaları, eklemler vs., durulama sırasında hareket ettiriniz.
- Kaviterde uygun bir tek kullanımlık enjektör ile en az 5 kez yıkayın.
- Kalan suyun ürünün üzerinden iyice akmasını bekleyiniz.

### Evre V

- bkz. Değişken temizlik ve dezenfeksiyon süreci kurutmak için uygun aletler (örn. havlu, sıkıştırılmış hava) ile kurutma aşamasındaki ürün.

## Makineyle temizlik/dezenfeksiyon

### Not

*Temizleme ve dezenfeksiyon aygıtı ilke olarak test edilmiş bir etkinliğe sahip olmak zorundadır (örn. FDA onayı veya DIN EN ISO 15883 normuna göre CE işaret).*

### Not

*Kullanılan temizlik ve dezenfeksiyon cihazı düzenli aralıklarla bakımdan geçmeli ve kontrol edilmelidir.*

### Makineyle alkalik temizlik ve termik dezenfeksiyon

Cihaz tipi: Ultrasonus tek bölmeli temizlik/dezenfeksiyon cihazı

Evre	İşlem adımı	T [°C/°F]	t [dak]	Su kalitesi	Kimyasal/Açıklama
I	Ön yıkama	<25/77	3	İS	-
II	Temizlik	55/131	10	TTAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Konsantre, alkalik:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt; % 5 anionik tensitler</li> </ul> </li> <li>■ Kullanım çözeltisi % 0,5           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 11*</li> </ul> </li> </ul>
III	Ara yıkama	>10/50	1	TTAS	-
IV	Termo dezenfeksiyon	90/194	5	TTAS	-
V	Kurutma	-	-	-	Temizlik ve dezenfeksiyon cihazı için program uyarınca

IS: İçme suyu

TTAS: Tuzdan tamamen arındırılmış su (deminerelize su, mikrobiyolojik açıdan asgari olarak içme suyu kalitesi sağlanmalıdır)

\*Önerilen: BBraun Helimatic Cleaner alkalin

- Mekanik temizlikten/dezenfeksiyondan sonra, erişilebilir yüzeylerin üzerinde artıklar olup olmadığını kontrol edin.

## Manuel ön temizleme ile mekanik temizlik/dezenfeksiyon

### Not

*Temizleme ve dezenfeksiyon aygıtı ilke olarak test edilmiş bir etkinliğe sahip olmak zorundadır (örn. FDA onayı veya DIN EN ISO 15883 normuna göre CE işaret).*

### Not

*Kullanılan temizlik ve dezenfeksiyon cihazı düzenli aralıklarla bakımdan geçmeli ve kontrol edilmelidir.*

### Fırça ile manuel ön temizlik

Evre	İşlem adımı	T [°C/°F]	t [dak]	Kons. [%]	Su kalitesi	Kimyasal
I	Dezenfekte edici Temizlik	OS (soğuk)	>15	2	İS	Aldehit-, fenol- ve QAV-içermeyen konsantre, pH ~ 9*
II	Durulama	OS (soğuk)	1	-	İS	-

İS: İçme suyu

OS: Oda sıcaklığı

\*Önerilen: BBraun Stabimed

- Uygun temizlik fırçalarına ve tek enjektörlere yönelik bilgileri dikkate alın, bkz. Değişken temizlik ve dezenfeksiyon süreci.

### Evre I

- Ürünün tümüyle en az 15 dakika dezenfeksiyon çözeltisine daldirılması gereklidir. Bunu yaparken, erişilebilir tüm yüzeylerin ıslamasına dikkat ediniz.
- Ürünü gerekirse çözeltide uygun bir temizlik fırçası yardımıyla, yüzeye görünür hiçbir artık kalmaya kadar temizleyiniz.
- Gerekliyse gözle görülmeyen yüzeyleri en az 1 dakika uygun bir temizlik fırçası ile fırçalayın.
- Sabit olmayan komponentleri, örn. ayar vidaları, eklemler vs., temizlik sırasında hareket ettiriniz.
- Daha sonra bu yerleri temizleyici aktif solüsyon ile tek kullanımlık bir enjektör yardımıyla 5 kereden az olsamak üzere ikiye durulayınız.

## Evre II

- Ürünü tamamıyla (bütün erişilebilir yüzeyleri) akan musluk suyu altında iyice yıkayınız/durulayınız.
- Sabit olmayan komponentleri, öm. ayar vidaları, eklemeler vs., yıkama sırasında hareket ettiriniz.

## Makineyle alkalik temizlik ve termik dezenfeksiyon

Cihaz tipi: Ultrasons tek bölmeli temizlik/dezenfeksiyon cihazı

Evre	İşlem adımı	T [°C/°F]	t [dak]	Su kalitesi	Kimyasal
I	Ön yıkama	<25/77	3	İS	-
II	Temizlik	55/131	10	TTAS	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Konsantre, alkalik:           <ul style="list-style-type: none"> <li>- pH ~ 13</li> <li>- &lt; 0% 5 anionik tensitler</li> </ul> </li> <li>■ Kullanım çözeltisi % 0,5</li> <li>- pH ~ 11*</li> </ul>
III	Ara yıkama	>10/50	1	TTAS	-
IV	Termo dezenfeksiyon	90/194	5	TTAS	-
V	Kurutma	-	-	-	Temizlik ve dezenfeksiyon cihazı için program uyarınca

İS: İçme suyu

TTAS: Tuzdan tamamen arındırılmış su (deminerize su, mikrobiyolojik açıdan asgari olarak içme suyu kalitesi sağlanmalıdır)

\*Önerilen: BBraun Helimatic Cleaner alkolik

- Mekanik temizlikten/dezenfeksiyondan sonra, erişilebilir yüzeylerin üzerinde artıklar olup olmadığını kontrol edin.

## Kontrol, bakım ve muayene



Yetersiz yağlama sonucu ürünün hasar görmesi (metal aşındırıcı/sürtünme korozyonu) tehlikesi!

- Hareketli parçaları (örn. mafsalları, sürgü parçalarını ve vidalı çubukları) fonksiyon kontrolünden önce, uygulanan sterilizasyon prosedürüne uygun bakım yağlarıyla yağılayın (örn. buhar sterilizasyonunda STERILIT® I-JG600 yağ spreyi ya da STERILIT® I-JG598 damlalık yağ).

- Ürünün oda sıcaklığına soğumasını bekleyiniz.

- Her temizlik, dezenfeksiyon ve kurutmadan sonra üründe aşağıdaki hususları kontrol edin: Kuruluk, temizlik, çalışma ve (izolasyon, paslanma, gevşeme, eğilme, parçalanma, yırtılma, aşınma ve kırılma gibi) hasarlar.
- Islak ya da nemli ürünü kurulayınız.
- Temiz olmayan ürünü tekrar temizleyiniz ve dezenfekte ediniz.
- Ürünün fonksiyon kontrolünü yapınız.
- Hasarlı ya da çalışmayan ürünü derhal ayılayın ve Aesculap Teknik Servisi'ne iletin, bkz. Teknik Servis.
- Parçalara aynılıklı ürünün birleştirilmesi, bkz. Montaj.
- İlgili ürünlerle uyumluluğu kontrol ediniz.

## Ambalaj

- Ürünü ait olduğu depolama yerine tasnif edin ya da uygun süzgeçli sepete koyn. Keskin köşeler varsa, bunların korunduğundan emin olunuz.
- Süzgeçli sepetleri sterilizasyon yöntemine uygun bir şekilde ambalajlayınız (örn. Aesculap steril konteynerler içine koynuz).
- Ambalajın ürünün muhafaza sırasında yeniden kirlenmeye önlediğinden emin olunuz.

## Buharlı sterilizasyon

### Not

Ürün sadece sökülmüş durumda sterilize edilebilir.

- Sterilizasyon maddesinin tüm dış ve iç yüzeylere erişebildiğinden emin olunuz (örn. valf ve vanaları açarak).
- Validasyon yapılmış sterilizasyon yöntemi
  - Ürünün sökülmesi
  - Fraksiyonlu vakum yönteminde buharlı sterilizasyon
  - DIN EN 285 standardına uygun ve DIN EN ISO 17665 standardına göre onaylanmış buhar sterilizasyonu.
  - Fraksiyonlu vakum yöntemiyle 134 °C, 5 dakika işlem süresiyle sterilizasyon
- Bir buhar sterilizatöründe aynı anda birden fazla ürün sterilize edilecekse: Buhar sterilizatörünün üretici bilgilere göre azami kapasitesinin aşılmasıından emin olun.

## Muhafaza

- Steril ürünler mikrop geçirmez ambalaj içinde tozdan korunmuş halde kuru, karanlık ve düzgün sıcaklık dağılımlı bir mekanda muhafaza ediniz.

## Teknik Servis



Yaralanma tehlikesi ve/veya hatalı fonksiyon tehlikesi!

- Üründe değişiklik yapmayın.

- Servis ve tamir işleri için ülkenizdeki B. Braun/Aesculap temsilciliğine başvurunuz.

Tıbbi cihaz üzerinde değişiklikler yapılması garanti/güvence haklarının ve ayrıca onayların geçersizleşmesine neden olabilir.

### Servis adresleri

Aesculap Technischer Service

Am Aesculap-Platz

78532 Tuttlingen / Germany

Phone: +49 7461 95-1602

Fax: +49 7461 16-5621

E-Mail: ats@aesculap.de

Diğer servis adreslerini yukarıda yazılı adressten öğrenebilirisiniz.

## Atık bertarafi

- Ürünün, komponentlerinin ve ambalajının atık bertarafi ya da geri dönüşümü için mutlaka ülkenizdeki kurallara uyun!