



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Warnhinweise, Handhabung und Gebrauch für RfQ-Kaltlichtkabel

Der Hersteller und Verkäufer dieses Kaltlichtkabels übernimmt keine Haftung für unmittelbare Schäden oder Folgeschäden, die durch unsachgemäße Verwendung oder Handhabung, insbesondere durch Nichtbeachtung folgender Hinweise oder durch unsachgemäße Aufbereitung und Wartung entstehen.

	Durch die hohe Lichtkonzentration am Ende des Lichtkabels entsteht Wärme. Das Ende des Lichtkabels darf niemals auf der Abdeckung oder der Haut des Patienten abgelegt werden, da die Lichtintensität Verbrennungen beim Patienten oder Inbrandsetzen der Abdeckung hervorrufen könnte.
	Kaltlichtkabel werden unsteril ausgeliefert und müssen somit vor der ersten Anwendung sowie vor jeder weiteren Nutzung gründlich gereinigt, desinfiziert und/oder sterilisiert werden.
	Kaltlichtkabel dürfen nicht im Ultraschallbad gereinigt werden.
	Eine Beschädigung der Ummantelung führt zum Defekt des Lichtkabels! Starkes Knicken führt zu Faserbrüchen und zur Zerstörung des Kaltlichtkabels.
	Beschädigungen der Kaltlichtkabel, die aufgrund von Fehlbehandlung entstehen, fallen nicht unter die Gewährleistungsansprüche. Ein Anstoßen insbesondere der Adapter und Verbiegen der Lichtkabel ist unbedingt zu vermeiden, da sonst der Mantel bzw. die Lichtfasern beschädigt werden können.
	<p>Die Kabelquerschnitte müssen auf den Lichteintritt-Durchmesser des Endoskops abgestimmt sein, damit keine Schäden am Lichtaustritt des Kabels durch Reflexion entstehen.</p> <p>3,5mm - dünne Endoskope wie z.B. Arthroskopieoptik, Urologieoptik, Sinuskopieoptik ...</p> <p>4,9mm - dicke Endoskope wie z.B. Laparaskopieoptik ...</p>

Handhabung und Gebrauch / Zweckbestimmung / Anwendergruppe / Indikation

Kaltlichtkabel dienen zur Übertragung der Lichtenergie von einer Kaltlichtquelle auf ein Endoskop. (Anwendungsbereich ausschließlich außerhalb des Körpers). Das Medizinprodukt darf nur von Ärzten und medizinischem Assistenzpersonal angewendet werden, die über eine entsprechende Qualifikation verfügen. Indikationen: Die Produkte haben keine medizinische Indikation. Kontraindikationen: Es sind bei Beachtung der Gebrauchsanweisung keine weiteren Kontraindikationen bekannt, die sich direkt auf das Medizinprodukt beziehen.

Richtlinienkonformität

Dieses Medizinprodukt ist nach MDR 2017/745 mit einem CE-Kennzeichen versehen. Außerdem trägt jedes Kaltlichtkabel eine eigene Seriennummer. Eventuell mitgelieferte Adaptionen sind variable Bestandteile von Kaltlichtkabeln und tragen kein CE-Zeichen.

Kombination

Die RfQ-Kaltlichtkabel wurden für die Verwendung mit Halogen- bzw. Xenon / LED-Lichtquellen entwickelt, wobei zu beachten ist, dass verklebte Kaltlichtkabel nur in Halogen-Lichtquellen eingesetzt werden dürfen. Folgende Kombinationen sind einsetzbar.

RfQ-Kaltlichtkabel	Adaptionen LE	Adaptionen LA
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volp/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Funktionsprüfung

- Vorgang:**
- Halten Sie die eine Seite des Lichtkabels in Richtung einer Lichtquelle (z.B. Fenster). Prüfen Sie bei Glasfaserkabeln die Anzahl der dunklen Punkte am anderen Ende. Diese dunklen Punkte deuten auf gebrochene Lichtfasern des Lichtleitbündels hin. Einzelne gebrochene Lichtfasern bedeuten keine spürbare Beeinträchtigung der Bildqualität. Ab einer Anzahl von ca. 20 bis 25 % der Lichtaustrittsstellen nimmt jedoch die Lichtübertragung und damit auch die Bildqualität deutlich ab.
 - Prüfen Sie das Kaltlichtkabel und die Kabelenden auf Beschädigungen wie z.B. Brennungen oder Auswaschungen. Beschädigte Kaltlichtkabel dürfen nicht weiterverwendet werden und müssen ausgetauscht werden.

Hinweise:

- Beachten Sie bitte, dass bei einer Neubestellung eines Kaltlichtkabels die abschraubbaren Adapter unter Umständen weiterverwendet werden können.

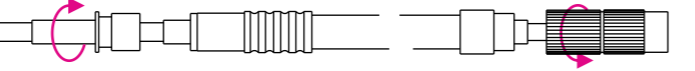
Reinigungsvorbereitung



Um ein optimales Reinigungs- und Desinfektionsergebnis zu gewährleisten, sollten beide Adapter vom Kaltlichtkabel demontiert werden.

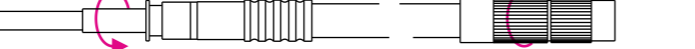
Vorgang Demontage:

- Zur Demontage werden die Adapter entgegen dem Uhrzeigersinn vom jeweiligen Kabelende abgedreht.



Vorgang Montage:

- Zur Montage werden die Adapter im Uhrzeigersinn auf das jeweilige Kabelende aufgedreht.



Hinweise:

- Kaltlichtkabel so auf einem Entsorgungssieb ablegen, dass keine Spülshatten entstehen!
- Um Beschädigungen am Kaltlichtkabel zu vermeiden, sollten diese auf einem separaten Sieb entsorgt werden!

Herstellerangaben zum Aufbereitungsverfahren von Medizinprodukten nach DIN EN ISO 17664:2021 (Aufbereitungsanweisung)

Diese empfohlene & validierte Aufbereitungsanweisung gilt für die wiederverwendbaren Universal-Kaltlichtkabel der Endoskopie, im Folgenden „Produkt“ genannt.

	Für die am Lichteintritt verklebten Kaltlichtkabel (= LLK) von RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG ist der Einsatz von Xenon- und / oder LED-Kaltlichtquellen nicht erlaubt und des Weiteren dürfen Kaltlichtkabel generell nicht mit einem thermablen Sterilisationsverfahren (Plasma) aufbereitet werden.
	Folgende Verfahren dürfen für die Aufbereitung der Produkte nicht angewendet werden: Ultraschallreinigung, Blitzautoklavieren und Heißluftsterilisation.
	Einschränkung der Wiederaufbereitung: Häufiges Wiederaufbereiten hat geringe Auswirkungen auf diese Produkte. Das Ende der Produktlebensdauer wird normalerweise von Verschleiß und Beschädigung durch Gebrauch bestimmt. (> siehe auch weiterführend -> Punkt Wiederverwendbarkeit)

Empfohlene & validierte Aufbereitungsanweisung des Produktes

Vorbereitung am Gebrauchsamt

Oberflächenverschmutzungen mit füsselfreiem Einmaltuch abwischen. Produkt sachgemäß ablegen, um Beschädigungen zu vermeiden.

Aufbewahrung und Transport

Es wird empfohlen das Produkt in gebrauchsgeeigneten Behältern für den Transport aufzubewahren. Der Transport in die Aufbereitungsräume kann nass als auch trocken erfolgen. Bei einer Trockenentsorgung ist sicherzustellen, dass keine Rückstände antröcknen. Behälter schließen. Die Reinigung sollte innerhalb von 3 Stunden erfolgen. Bei einer Nassentsorgung muss die Reinigung innerhalb einer Stunde beginnen und die empfohlene kombinierte Reinigungs- und Desinfektionsmittellösung (siehe manuelle Reinigung) verwenden werden. Die oben genannten Zeitenster nicht überschreiten. Das Produkt darf nicht geknickt werden und nicht in einem zu engen Radius gebogen werden. Ein Anstoßen insbesondere der verschmolzenen Lichteintritte ist unbedingt zu vermeiden, da das zur Zerstörung der Verschmelzung führen kann.

Reinigungsvorbereitung

Adapter sind vom Produkt zu entfernen, da eine getrennte manuelle Reinigung des einzelnen Teiles erfolgt. Einzelne Teile sachgemäß ablegen, um Beschädigungen zu vermeiden.

Vorreinigung

Benötigte Hilfsmittel: Siebschale, Tauchwanne, Reinigungslösung Neodisher Medizym 0,5% (v/v), Kaltes Leitungswasser (15-20°C, max. 45°C), Weiche Nylonbürste. Verfahren: 1. Einzelne Teile in die Siebschale legen und anschließend in ein Tauchbad mit der Reinigungslösung Neodisher Medizym 0,5% (v/v) überführen. 2. Nach 5 min. Einwirkzeit der Reinigungslösung: a. Unter der Wasseroberfläche mit weicher Nylonbürste abbürsten und mit kaltem Leitungswasser nachspülen. b. Außen mit einem füsselfreien Einmaltuch bzw. Tupfer trocknen.

Maschinelle Reinigung & Desinfektion

Wie in den internationalen Normenreihe (EN ISO 15883) bzw. der landerspezifischen Fassung (z.B. DIN EN ISO 15883) und nationaler Richtlinien festgelegt, sollten nur validierte maschinelle Reinigungs-/Desinfektionsverfahren zur Anwendung kommen.

Benötigte Hilfsmittel:

- RDG (Reinigungs-/Desinfektionsgerät) Z.B. Miele PG 8535
- Reinigungslösung Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
- Kaltes Leitungswasser (15-20°C, max. 45°C)
- Kaltes VE (vollentsalztes)-Wasser

Verfahren:

1. Vorspülen 1 min. mit kaltem Leitungswasser
2. Einwirkzeit 1 min.
3. Reinigen mit Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) für 600 sec. bei 55°C (131°F)
4. Nachspülen 1 min. mit kaltem VE Wasser
5. Einwirkzeit 2 min.
6. Thermische Desinfektion bei 90°C (194°F) für 1 min. (=A0600)
7. Trocknen für 20 min. bei 100°C (212°F)

1 gemäß Prüfberichte 5561 und 5563 vom 28/08/2018 von CleanControlling Medical GmbH & Co. KG – 78576 Liptingen

Alternativ kann als maschinelles Reinigungs- und Desinfektionsverfahren das „Vario-TD-Programm“ verwendet werden.

Auszug http://www.miele-professional.de/

„Nach einer intensiven Vorspülung mit kaltem Wasser erfolgt die Reinigungsphase bei Temperaturen bis 55°C – 5 Minuten Haltezeit. Den Abschluss bildet die thermische Desinfektion mit 90°C und mindestens 60 Sekunden Temperaturhaltezeit.“

Zur optimalen Schonung der Instrumente erfolgt die Schlusspsülung vorzugsweise mit VE-Wasser ohne Klarspülmittel“.

Hinweis

Das Universal-Kaltlichtkabel sollten in einem geeigneten Behältnis (Siebschale/-korb) in der Maschine gelagert werden, so dass Beschädigung am Produkt vermieden werden. Durch chlorhaltiges Wasser kann Korrosion an dem Produkt entstehen, deshalb sollte der letzte Spülvorgang mit vollentsalztem Wasser erfolgen. Für die Reinigung und die anschließende thermische Desinfektion ist sich genau an die Bedienungsanleitungen und die Beladungsvorschriften des Maschinenherstellers zu halten. Die verwendeten Reinigungsmittel müssen genau nach der Vorschrift der Hersteller dosiert werden. Die DesinfektionsTemperatur darf 93°C nicht überschreiten.

Trocknung

Benötigte Hilfsmittel: füsselfreies Tuch, Druckluft

Verfahren: 1. Gereinigte und desinfizierte Einzelteile wieder zusammensetzen

2. Produkt mittels füsselfreies Tuch und/oder Druckluft trocknen 3. Produkt sachgemäß ablegen, um Beschädigungen zu vermeiden

Kontrolle & Wartung

Wir empfehlen eine Sichtkontrolle bei dem das Produkt auf folgende Fehler überprüft werden sollte: Beschädigungen, Scharfe Kanten, Lose oder fehlende Teile, Rauhe Oberflächen, Rückstände von Reinigungs- und Desinfektionsmittel (Rückstände müssen entfernt werden), Aufschriften und Kennzeichnungen, die zum sicheren und bestimmungsgemäßen Gebrauch erforderlich sind, müssen lesbar sein. Vorsicht bei beschädigtem und unvollständigen Produkt (Verletzungen des Patienten, Anwenders oder Dritten sind möglich). Kontrollen vor und nach jedem Gebrauch durchführen. Produkt, das beschädigt und/oder unvollständig ist oder lose Teile aufweist, nicht mehr verwenden. Beschädigtes Produkt mit den losen Teilen zur Reparatur einschicken. Keine eigenen Reparaturversuche vornehmen.

Wir empfehlen ebenso eine Sichtkontrolle bei den optischen Flächen auf:

1. Lichteistung, 2. gebrochene Fasern (erscheinen als schwarze Punkte am Kaltlicht-Anschluss) -> der Anteil sollte nicht mehr als 30% betragen, 3. Beläge auf den Glasflächen (können die Lichttransmission verschlechtern) -> Glasflächen reinigen (siehe manuelle Reinigung & Desinfektion)

Hinweis Keine eigenen Reparaturversuche vornehmen, wenn Beläge mit den empfohlenen Reinigungs- und Desinfektionsmitteln (siehe Reinigung & Desinfektion) nicht beseitigt werden können. Regelmäßiges Reinigen mit der 70%ige Alkohollösung nach jeder Aufbereitung verhindert Beläge

Wir empfehlen folgende Wartungshinweise vor der Sterilisation: Gereinigte und desinfizierte Einzelteile wieder zusammensetzen.

Manuelle Reinigung - Nicht empfohlen !!!

Benötigte Hilfsmittel: Siebschale, Tauchwanne, Reinigungslösung mit desinfizierender Wirkung: Sekusept 4%, Leitungswasser (15-20°C, max. 45°C), VE (vollentsalztes)-Wasser, füsselfreies Einmaltuch oder Tupfer

Verfahren: 1. Einzelne Teile mit Leitungswasser(max.45°C) gründlich abspülen.

2. Einzelne Teile in die Siebschale legen und anschließend in ein Tauchbad mit der selbsttätig desinfizierenden Reinigungslösung Sekusept 4% überführen. 3. Nach der empfohlenen Einwirkzeit laut Herstellerangaben der Reinigungslösung: a. jedes Universal-Kaltlichtkabel 5 Minuten mit VE-Wasser nachspülen, b. Außen mit einem füsselfreien Einmaltuch bzw. Tupfer trocknen. c. Mechanikteile und die optischen Flächen (= Lichtein- und Lichtaustritt) mit einem weichen Tuch oder getränktem Wattebausch und der 70%igen Alkohollösung reinigen, sofern keine Desinfektion nach der Reinigung erfolgt. 4. Einzelne Teile sachgemäß ablegen, um Beschädigungen zu vermeiden.

Hinweise Zur manuellen Reinigung keine Metallbürsten und keine Watteträger aus Metall verwenden. Keine anderen Instrumente zur Reinigung der optischen Flächen benutzen. Nach der manuellen Reinigung alle Einzelteile auf Beschädigungen überprüfen (siehe Kontrolle und Wartung).

Manuelle Desinfektion - Nicht empfohlen !!!

Benötigte Hilfsmittel: Siebschale, Desinfektionswanne, Desinfektionslösung, 70%ige Alkohollösung (Ethanol, Isopropanol), VE (vollentsalztes)-Wasser, füsselfreies Einmaltuch oder Tupfer.

Verfahren: 1. Einzelne Teile in die Siebschale legen und anschließend in ein Tauchbad mit der Desinfektionslösung überführen (Konzentration und Einwirkzeit des eingesetzten Desinfektionsmittels ist den Angaben des Chemikalienherstellers zu entnehmen)

2. Anschließend Universal-Kaltlichtkabel 5 Minuten mit VE-Wasser gründlich nachspülen.
3. Außen mit einem füsselfreien Einmaltuch bzw. Tupfer trocknen. 4. Mechanikteile und die optischen Flächen (= Lichtein- und Lichtaustritt) mit einem weichen Tuch oder getränktem Wattebausch und der 70%igen Alkohollösung reinigen. 5. Einzelne Teile sachgemäß ablegen, um Beschädigungen zu vermeiden.

Hinweise Desinfektionsmittel die Per-Essigsäure oder Chlorkomponenten enthalten, dürfen nicht verwendet werden. Nach der manuellen Desinfektion alle Einzelteile auf Beschädigungen überprüfen (siehe Kontrolle und Wartung). Die Angaben des Desinfektionsmittelherstellers beachten bezüglich: -Desinfektionswirksamkeit, -Konzentration, -Einwirkzeit und -Standzeit.

</div



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (according to Annex VI Part C)
4260744830029S

REN FOR QUALITY

The manufacturer and vendor of this fiberoptic light cable does not accept any liability for direct or consequential damages caused by the improper use or handling, in particular as a result of the failure to follow the instructions below or by improper processing and maintenance.

	The high light concentration at the end of the fiberoptic light cable generates heat. Never place the end of the fiberoptic light cable onto the cover or the skin of the patient, because the light intensity may cause burns to the patient's skin or set the cover on fire.
	Fiberoptic light cables are supplied in non-sterile condition. Therefore, thorough cleaning, disinfection and/or sterilisation are required before the first use as well as before any subsequent utilisation.
	Fiberoptic light cables must not be cleaned in the ultrasonic bath.
	Damage of the coating causes damage to the fiberoptic light cable! Strong kinking causes glass-fiber-breakage and destroys the fiberoptic light cable.
	Damages of the fiberoptic light cables arising as a result of improper handling are not covered by the warranty. It is essential to avoid hitting in particular the adapters and bending the light cables, because this may damage the coating and the optical fibres.
	The cross-sections of the cables must match the diameter of the light input of the endoscope to prevent damages at the light output of the cable caused by reflection. 3,5mm - thin endoscopes, such as e.g. for arthroscopies, urological imaging, sinuscopies, etc. 4,9mm - thick endoscopes, such as e.g. for laparoscopies, etc.

Handling and Application / Indication

Fiberoptic light cables are used to transmit light energy from a cold light source to an endoscope. (Area of application exclusively outside the body).
The medical device may only be used by physicians and medical assistant personnel who are appropriately qualified.
Indications: The products have no medical indication. Contraindications: There are no other known contraindications directly related to the medical device if the instructions for use are observed.

Guideline conformance

This medical device bears the CE mark pursuant to the MDR 2017/745. Furthermore, every fiberoptic light cable has a separate serial number. Any adaptations supplied are variable components of cold light cables and do not carry a CE mark.

Combination

The RfQ Light Cables are designed for use with halogen or xenon / LED light sources. It is important to note that glued fiber optic cables may only be used in halogen light sources.
The following combinations are used.

RfQ-Fiber Light Cable	Connection Light Input	Connection Light Output
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Function test

- Procedure:
- Hold one side of the fiberoptic light cable pointing toward a light source (e.g. window). For fiberoptic light cables, check the number of dark dots at the other end. These dark dots indicate broken optical fibers of the fibre optic bundle. Several broken optical fibres will not result in a noticeable impairment of the image quality. However, starting from about 20 to 25% of the light output surface, the light transmission and hence the image quality start to deteriorate considerably.
 - Check the fiberoptic light cable and the cable ends for damages such as burns or erosions.

Information:

- Please note that the unscrewable adapters may potentially be re-used when ordering a new fiberoptic light cable.

Cleaning preparation

Alternative the 'Vario TD programme' for the machine cleaning and disinfection procedure may be used.

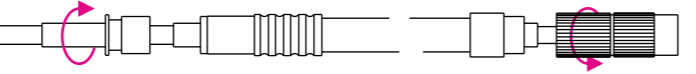
Excerpt from <http://www.miele-professional.de>

After an intensive pre-rinse with cold water, the cleaning phase takes place at a temperature of up to 55°C – five minutes hold time. The process concludes with the thermal disinfection with 90°C and at least 60 seconds (1 minute) temperature hold time.

For optimal care of the instruments, the final rinse should preferably take place with DI water without rinsing agents.

Procedure Disassembly:

- To disassemble, screw the adapters from the respective end of the cable by turning anti clockwise.



Procedure Assembly:

- To assemble, screw the adapters onto the respective end of the cable by turning clockwise.



Information:

- Place the fiberoptic light cables onto a disposal screen in such a way that no rinsing-related shadows are created!
- Remove major contaminations from the fiberoptic light cable at the operating table.

Manufacturer Specifications for the Preparation Procedure of Medical Devices According to DIN EN ISO 17664:2021 (Preparation Instructions)

These recommended and validated preparation instructions primarily apply to the reusable universal cold-light cable of endoscopy, which is referred to as 'product' in the following.

	The use of Xenon- or LED- cold light sources is not permitted for the RfQ light guide cable (= LLK) bonded on the light entry, and furthermore, this type of light guide cable must not be processed with thermolabile sterilization processes (plasma).
	The following procedure may not be used for the preparation of the products: Ultrasonic cleaning, flash autoclaving and hot air sterilisation.
	Limitation of re-preparation: Frequent preparation has little impact on these products. The end of the product's life is normally caused by wear and damage from use. (> see also further -> point reusability)

Recommended & validated preparation instructions for the product¹

Preparation at the location of use

Wipe off surface contamination with a non-shedding single-use towel.
Properly put away the product in order to prevent damages.

Storage and transport

It is recommended to store the product in containers which are suitable for the transport. The transport into the preparation rooms can take place wet as well as dry. For a dry disposal, make sure that no residuals dry on the surface. Close the container. The cleaning should take place within three hours. For a wet disposal, the cleaning must take place within one hour, and the recommended combined cleaner and disinfectant (see manual cleaning) must be used. Do not exceed the time windows stated above. The product must not be kinked or bent in a radius that is too narrow. It is very important to prevent bumping, especially of the fused light entry, as this can lead to the destruction of the fusing.

Cleaning preparation

Remove the adapters from the product, as a separate, manual cleaning and disinfection of the individual parts will take place.
Properly put away the individual parts in order to prevent damages.

Precleaning

Required aids: Sterilization tray, water bath, Cleaning solution: Neodisher Medizym 0,5% (v/v), Cold Tap water (15-20°C, max. 45°C), Soft nylon brush.

Procedure: 1. Place the individual parts into the sterilization tray and then transfer them into an immersion bath with the cleaning solution of Neodisher Medizym 0,5% (v/v). 2. After 5 minutes soaking time: a. Brush off under the water surface using a soft nylon brush.

b. Dry the exterior with a non-shedding single use towel or swab. c. Rinse with cold tap water.

Do not use any metal brushes or cotton wool applicators made from metal for the manual cleaning. Do not use any other instruments for cleaning the optical surfaces. After the manual Precleaning, inspect all the individual parts for damages (see checking and maintenance).

Do not use any metal brushes or cotton wool applicators made from metal for the manual cleaning. Do not use any other instruments for cleaning the optical surfaces. After the manual Precleaning, inspect all the individual parts for damages (see checking and maintenance).

Machine cleaning and Disinfection

The international standards series EN ISO 15883 and national guidelines state that only validated machine-based cleaning and disinfecting procedures should be used. The requirements imposed upon washers and disinfectors are described in the EN ISO 15883 series of standards.

Required aids:

- Washer-disinfector unit e.g. Miele PG 8535
- Cleaning solution: Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
- Cold Tap water
- Cold DI water

Procedure:

1. Pre-rinsing 1 min. with Cold Tap water
2. Soaking time 1 min.
3. Cleaning with Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) for 600 sec. at 55°C (131°F)
4. Post rinsing 1 min. with Cold DI water.
5. Soaking time 2 min.
6. Thermal disinfection at 90°C (194°F) for 1 min. (=A0 600)
7. Drying 20 min. at 100°C (212°F)

¹ According to the test reports 5561 and 5563 from 28/08/2018 from the CleanControlling Medical GmbH & Co. KG - 78576 Liptingen / Germany

Alternative the 'Vario TD programme' for the machine cleaning and disinfection procedure may be used.

Excerpt from <http://www.miele-professional.de>

After an intensive pre-rinse with cold water, the cleaning phase takes place at a temperature of up to 55°C – five minutes hold time. The process concludes with the thermal disinfection with 90°C and at least 60 seconds (1 minute) temperature hold time.

For optimal care of the instruments, the final rinse should preferably take place with DI water without rinsing agents.

Note

The universal light guide cable should be stored in a suitable container (sterilization tray / basket) in the machine, in order prevent damages of the product. Corrosion on the product can occur from using chloride-containing water; this is why the final rinse procedure should take place with fully demineralised water. The operating instructions and loading instructions of the manufacturer must be precisely adhered to during the cleaning and the following thermal disinfection. The cleaning agents used must be exactly dispensed according to the prescription of the manufacturer. The disinfection temperature must not exceed 93°C.

Drying

Required aids: Non-shedding towel, Compressed air

Procedure: 1. Put the cleaned and disinfected individual parts back together. 2. Dry the product by means of the non-shedding towel and/or the compressed air. 3. Properly put away the parts in order to prevent damages.

Checking & Maintenance

We recommend a visual inspection in which the product should be checked for the following defects: Damage, sharp edges, loose or missing parts, rough surfaces, residues of cleaning agents and disinfectants (residues must be removed), labels and markings that are safe and proper Use required must be legible. Beware of damaged and incomplete product (injuries of the patient, user or third parties are possible). Perform checks before and after each use. Do not use product that is damaged and / or incomplete or contains loose parts. Send damaged product with loose parts for repair. Do not make your own repair attempts.

We also recommend a visual inspection of the optical surfaces on:

1. light output, 2. broken fibers (appear as black dots on the cold light connection) -> the proportion should not exceed 30%, 3. coverings on the glass surfaces (may worsen the light transmission) -> clean glass surfaces (see manual cleaning & disinfection)

Note Do not carry out any repair attempts yourself if coverings can not be removed with the recommended cleaning agents and disinfectants (see Cleaning & Disinfection). Regular cleaning with the 70% alcohol solution after each preparation prevents deposits

We recommend the following maintenance instructions before sterilization:
Reassembled cleaned and disinfected parts.

Manual cleaning. Not recommended!

Required aids: Sterilization tray, water bath, Cleaning solution with disinfecting effect: Sekusept 4%, Cold Tap water (15-20°C, max. 45°C), DI (fully de-mineralized) water, Non-shedding single-use towel or swab

Procedure: 1. Thoroughly rinse off the individual parts with tap water (max. 45°C). 2. Place the individual parts into the sterilization tray and then transfer them into an immersion bath with the self-acting disinfecting cleaning solution of Sekusept 4%. 3. After the recommended soaking time according to the manufacturer specifications of the cleaning solution: a. Rinse each universal cold-light cable for five minutes with DI water. b. Dry the exterior with a non-shedding single use towel or swab. c. Clean the mechanical parts and optical surfaces (= light entry and light exit) with a soft towel or soaked cotton ball and the 70% alcohol solution, provided that a disinfection does not take place after the cleaning. 4. Properly put away the individual parts in order to prevent damages.

Note Do not use any metal brushes or cotton wool applicators made from metal for the manual cleaning. Do not use any other instruments for cleaning the optical surfaces. After the manual cleaning, inspect all the individual parts for damages (see checking and maintenance).

Manual disinfection. Not recommended!

Required aids: Sterilization tray, disinfection bath, Disinfection solution, 70% alcohol solution (ethanol, isopropyl), DI (fully de-mineralized) water, Non-shedding single-use towel or swab.

Procedure: 1. Place the individual parts into the sterilization tray and then transfer them into an immersion bath with disinfection solution. (Refer to the specifications of the chemical manufacturer for the concentration and soaking time of the deployed disinfectant.)

2. Then thoroughly rinse the universal cold-light cable for five minutes with DI water.

3. Dry the exterior with a non-shedding single use towel or swab. 4. Clean the mechanical parts and optical surfaces (= light entry and light exit) with a soft towel or soaked cotton ball and the 70% alcohol solution. 5. Properly put away the individual parts in order to prevent damages.

Note Disinfectants which contain acetic acid or chlorine compounds may not be used. After the manual disinfection, inspect all the individual parts for damages (see checking and maintenance). Observe the manufacturer's specifications for the disinfectant regarding the: - Disinfectant effectiveness, - Concentration, - Soaking time and - Product life

Sterilisation

Required aids: Storage system for the sterilisation, Steam sterilizer in accordance with DIN EN 285, Sterile packaging

Procedure: The medical device must be sterilised in its fully assembled state using the fractionated prevacuum procedure (DIN EN ISO 17665-1) at 132°C – max 138°C with a minimum exposure time of 2 minutes and a maximum of 5 minutes.

Note The cleaned and disinfected individual parts must be put back together before the sterilisation. The product must be sufficiently clean and dry. Observe the manufacturer's specifications / instructions for use of the sterilizer (maintenance intervals must be adhered to). Observe the national and international standards for the sterile packaging. Brand-new light guide cables must be sterilised before their first use.

Storage

After disinfection, store the product according to the following conditions:

Completely dry, Protected from dust, In a closed container, In a germ-free environment

Note If the product has been stored for several days, it must be disinfected again before the sterilisation.

After sterilisation, store the product in sterile goods packaging as follows:

- Protected from humidity and temperature fluctuations, -Protected from direct sunlight, - Protected from dust

Note Improper storage can lead to loss of sterility - the manufacturer assumes no liability in this case.

Reusability

The service life of RfQ cold-light cables is largely determined by wear or damage from use. The number of reprocessing cycles is not quantitatively limited. Before reuse, the specified functional test must be carried out. Reprocessing in a validated reprocessing procedure is assumed here. In order to generate an orientation value for a quantifiable service life, the reference cold-light cable was reprocessed 100 times by the manufacturer according to the specified reprocessing procedure without loss of functionality.

Additional information

In order to prevent damages while transporting the products, we recommend using the original packaging for sending. The above listed instructions were validated by a medical device manufacturer for the preparation of a medical device whose reuse is validated as SUITABLE. It is the responsibility of the preparer to ensure that the equipment, materials, and personnel in the preparation facility, which are used with the actual carried out preparation, achieve the desired results. This requires



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Avertissements, manipulation et utilisation pour Câbles de lumière froide RfQ

Le fabricant et vendeur de ce câble de lumière froide n'assume aucune responsabilité pour les dommages directs ou consécutifs résultant d'une utilisation ou d'une manipulation non conforme, notamment par le non-respect des consignes suivantes ou par une préparation et un maintien incorrects.

	La forte concentration de lumière à l'extrémité du câble lumineux génère de la chaleur. L'extrémité du câble lumineux ne doit jamais être posée sur le champ ou sur la peau du patient, car l'intensité lumineuse pourrait provoquer des brûlures chez le patient ou enflammer le champ.
	Les câbles de lumière froide sont livrés non stériles et doivent donc être soigneusement nettoyés, désinfectés et/ou stérilisés avant la première utilisation ainsi qu'avant chaque utilisation ultérieure.
	Les câbles de lumière froide ne doivent pas être nettoyés dans un bain à ultrasons.
	Un endommagement de la gaine entraîne un défaut du câble de lumière ! Un flambage important entraîne la rupture des fibres et la destruction du câble de lumière froide.
	Les dommages subis par les câbles de lumière froide en raison d'une mauvaise manipulation ne sont pas couverts par la garantie. Il faut absolument éviter de heurter, en particulier les adaptateurs, et de plier les câbles de lumière, car cela pourrait endommager la gaine ou les fibres optiques.
	La section des câbles doit être adaptée au diamètre d'entrée de la lumière de l'endoscope afin d'éviter tout dommage à la sortie de la lumière du câble par réflexion. 3,5mm - endoscopes minces comme par ex. l'optique d'arthroscopie, l'optique d'urologie, l'optique de sinuscopie 4,9mm - endoscopes épais tels que les optiques de laparascopie ...

Manipulation et utilisation / usage prévu

Les câbles de lumière froide servent à transmettre l'énergie lumineuse d'une source de lumière froide à un endoscope.
(Domaine d'application exclusivement à l'extérieur du corps)

Conformité aux directives

Ce dispositif médical est pourvu d'un marquage CE conformément à la directive MDR 2017/745. En outre, chaque câble de lumière froide porte son propre numéro de série. Les éventuelles adaptations fournies sont des éléments variables des câbles de lumière froide et ne portent pas le marquage CE.

Combinaison

Les câbles de lumière froide RfQ ont été conçus pour être utilisés avec des sources lumineuses halogènes ou au xénon / LED. Il convient de noter que les câbles de lumière froide collés ne peuvent être utilisés que dans des sources lumineuses halogènes. Les combinaisons suivantes peuvent être utilisées

Câble de lumière froide RfQ	Adaptations Source de lumière	Adaptations endoscopiques
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ/ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Test de fonctionnement

Procédure à suivre :

- Tenez une extrémité du câble de lumière en direction d'une source de lumière (par exemple une fenêtre). Dans le cas des câbles à fibres optiques, vérifiez le nombre de points sombres à l'autre extrémité. Ces points sombres indiquent que les fibres optiques du faisceau lumineux sont cassées. Quelques fibres optiques brisées ne signifient pas une dégradation sensible de la qualité de l'image. Toutefois, à partir d'un nombre d'environ 20 à 25 % de la surface de sortie de la lumière, la transmission de la lumière et donc la qualité de l'image diminuent sensiblement.
- Vérifiez que le câble optique et les extrémités du câble ne présentent pas de dommages tels que des par exemple des brûlures ou des érosions. Les câbles de lumière froide endommagés doivent être nettoyés et doivent être remplacés.

Remarques:

- Veuillez noter que si vous commandez un nouveau câble de lumière froide, les adaptateurs dévissables peuvent éventuellement être réutilisés.

Préparation du nettoyage

Il est également possible d'utiliser le "programme Vario-TD" comme procédé de nettoyage et de désinfection en machine. Extrait <http://www.miele-professional.de/>
"Après un pré-rincage intensif à l'eau froide, la phase de nettoyage s'effectue à des températures allant jusqu'à 55°C - 5 minutes de maintien. La phase finale est la désinfection thermique à 90°C avec un temps de maintien de la température d'au moins 60 secondes. Afin de ménager au mieux les instruments, le rinçage final s'effectue de préférence avec de l'eau déminéralisée sans produit de rinçage".

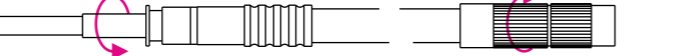
Procédure de démontage :

- Pour le démontage, les adaptateurs sont dévissés de l'extrémité du câble correspondant dans le sens inverse des aiguilles d'une montre.



Procédure de montage :

- Pour le montage, les adaptateurs sont vissés dans le sens des aiguilles d'une montre sur l'extrémité correspondante du câble.



Remarques:

- Déposer le câble de lumière froide sur un tamis d'élimination de manière à ce qu'il n'y ait pas d'ombre de rinçage !
- Afin d'éviter d'endommager les câbles de lumière froide, ceux-ci doivent être éliminés sur un tamis séparé !

Indications du fabricant sur le procédé de retraitement des dispositifs médicaux selon la norme DIN EN ISO 17664:2021 (instructions de retraitement)

Les présentes instructions de retraitement recommandées & validées s'appliquent aux câbles universels réutilisables à lumière froide d'endoscopie, ci-après dénommés "produit".

	Pour les câbles optiques collés à l'entrée de la lumière de RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG, l'utilisation de sources de lumière froide au xénon et/ ou à LED n'est pas autorisée et, en outre, les câbles optiques ne peuvent généralement pas être étalés avec un procédé de stérilisation thermolabile (plasma).
	Les procédés suivants ne doivent pas être utilisés pour le traitement des produits : Nettoyage aux ultrasons, autoclavage éclair et stérilisation à l'air chaud.
	Limitation du retraitement : le retraitement fréquent a peu d'impact sur ces produits. La fin de vie du produit est normalement déterminée par l'usure et les dommages dus à l'utilisation. (-> voir aussi plus loin - Point sur la réutilisation)

Instructions de traitement recommandées & validées du produit

Préparation sur le lieu d'utilisation

Essuyer les salissures de surface avec un chiffon non pelucheux à usage unique. Déposer le produit de manière appropriée afin d'éviter tout dommage.

Conservation et transport

Il est recommandé de conserver le produit dans des récipients adaptés à son utilisation pour le transport. Le transport vers les locaux de préparation peut se faire par voie humide ou sèche. En cas d'élimination à sec, s'assurer qu'aucun résidu ne sèche. Fermer les récipients. Le nettoyage doit être effectué dans les 3 heures. En cas d'élimination par voie humide, le nettoyage doit commencer dans l'heure et utiliser la solution combinée de détergent et de désinfectant recommandée (voir nettoyage manuel). Ne pas dépasser les délais susmentionnés. Le produit ne doit pas être plié et ne doit pas être courbé dans un rayon trop étroit. Il faut absolument éviter de heurter en particulier les entrées de lumière fusionnées, car cela peut entraîner la destruction de la fusion.

Préparation au nettoyage

Les adaptateurs doivent être retirés du produit, car un nettoyage manuel séparé est effectué pour désinfecter les différentes pièces. Déposer les différentes pièces de manière appropriée afin d'éviter tout endommagement.

Pré-nettoyage

Matériel nécessaire : Plateau de criblage, bac d'immersion, solution de nettoyage Neodosher Medizym 0,5% (v/v), eau froide du robinet (15-20°C, max. 45°C), brosse douce en nylon.

Procédure: 1. placer les pièces individuelles dans le plateau de tamisage, puis les transférer dans un bain d'immersion avec la solution de nettoyage Neodosher Medizym 0,5% (v/v). 2. après 5 minutes d'immersion dans la solution de nettoyage: a. Brosser sous la surface de l'eau avec une brosse en nylon souple et rincer à l'eau froide du robinet. b. Sécher l'extérieur avec un chiffon ou un écouvillon non pelucheux à usage unique.

Nettoyage et désinfection en machine

Comme indiqué dans la série de normes internationales (EN ISO 15883) ou dans la version spécifique au pays. (par ex. DIN EN ISO 15883) et les directives nationales, seuls des procédés de nettoyage/désinfection mécaniques validés doivent être utilisés.

Outils nécessaires:

- LD (laveur-désinfecteur) par ex. Miele PG 8535
 - Solution de nettoyage Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v)
 - Eau froide du robinet (15-20°C, max. 45°C)
 - Eau déminéralisée froide
- Procédure :
1. pré-rincage 1 min. à l'eau froide du robinet
 2. temps d'action 1 min.
 3. nettoyage avec Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v) pendant 600 sec. à 55°C (131°F)
 4. rinçage 1 min. à l'eau froide déminéralisée
 5. temps d'action 2 min.
 6. désinfection thermique à 90°C (194°F) pendant 1 min. (=A0600)
 7. séchage pendant 20 min. à 100°C (212°F)

¹ selon les rapports de contrôle 5561 et 5563 du 28/08/2018 de CleanControlling Medical GmbH & Co. KG - 78576 Liptingen

Après la stérilisation, stocker le produit dans son emballage stérile de la manière suivante : à l'abri de l'humidité et des variations de température, à l'abri des rayons directs du soleil, à l'abri de la poussière

Remarque Un stockage inapproprié peut entraîner la perte de la stérilité - sur ce point, le fabricant décline toute responsabilité.

Après la stérilisation, stocker le produit dans son emballage stérile de la manière suivante : à l'abri de l'humidité et des variations de température, à l'abri des rayons directs du soleil, à l'abri de la poussière

Remarque Un stockage inapproprié peut entraîner la perte de la stérilité - sur ce point, le fabricant décline toute responsabilité.

Possibilité de réutilisation

La durée d'utilisation des câbles de lumière froide RfQ est déterminée en grande partie par l'usure ou les dommages dus à l'utilisation. Le nombre de cycles de reconditionnement n'est pas limité quantitativement. Avant la réutilisation, le contrôle fonctionnel prescrit doit être effectué. Le retraitement selon le procédé de retraitement validé est supposé. Afin de générer une valeur d'orientation pour une durée d'utilisation quantifiable, le câble de lumière froide de référence a été traité 100 fois par le fabricant conformément au procédé de traitement prescrit sans perte de fonctionnalité. Les instructions ci-dessous ont été validées par les fabricants de dispositifs médicaux comme étant APPROPRIÉES à la préparation d'un dispositif médical en vue de sa réutilisation. Il est de la responsabilité du préparateur de s'assurer que le traitement effectivement réalisé avec l'équipement, le matériel et le personnel utilisés dans l'établissement de traitement permet d'obtenir les résultats souhaités. Pour cela, la validation et le contrôle de routine de la procédure sont nécessaires. De même, tout écart par rapport aux instructions fournies doit faire l'objet d'une évaluation minutieuse de l'efficacité et des conséquences négatives éventuelles par le préparateur.

Annexe: autres méthodes de traitement possibles

Câbles optiques universels réutilisables			
Procédure		Universel-câble à fibres optiques	Adaptateur
Préparation sur le site Lieu d'utilisation	Condition	Élimination humide	● ●
		Élimination à sec	● ●
Décontamination	Préparation	Choix du procédé de nettoyage et de désinfection & démontage	
Nettoyage	Procédure	Manuel non recommandé	● ●
		Automatique 01	● ●
Ultrassons		○ ○	○ ○
Nettoyeur	Procédure	Alcalin non recommandé	● ●
		Contient de l'acide citrique non recommandé	● ●
		pH neutre/enzymatique	● ●
		Contenant de l'acide peracétique	○ ○
Rincer	Procédure	Manuel non recommandé	● ●
		Automatique 01	● ●
Désinfecter 03	Procédure	Manuel nicht empfohlen	● ●
		Automatique 01 - Thermisch max. 93°C	● ●
Séchage	Procédure	Manuel non recommandé	● ●
		Automatique 01 - Tmax. 100°C	● ●
Stérilisation	Vapeur	Sous vide fractionné Procédé 132°C (max.) 138°C / 273°F 01	● ●
Basse température 04 non recommandé	Procédure	Formaldéhyde (FA)	● ●
		Oxyde d'éthylène (EO)	● ●
		STERIS®	○ ○
		STERRAD®	○ ○

01) voir préparation recommandée du produit, pages 1-4
02) eau déminéralisée recommandée pour le dernier rinçage
03) groupes de principes actifs de désinfectants autorisés : Aldéhydes, QAV's, alcool, dérivés d'amines
04) sous sa propre responsabilité (sans validation), mais avec la remarque suivante : pas de recommandation d'utilisation réciproque de STERIS et STERRAD.

Légende



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Avvertenze, manipolazione e uso per RfQ cavi a fibre ottiche

Il produttore e venditore di questo cavo per luce fredda non si assume alcuna responsabilità per danni diretti o conseguenti causati da un uso o una manipolazione impropri, in particolare dalla mancata osservanza delle seguenti istruzioni o da una preparazione e manutenzione improprie.

Il calore è generato dall'alta concentrazione di luce all'estremità del cavo luminoso. L'estremità del cavo luminoso non deve mai essere posizionata sulla copertura o sulla pelle del paziente, poiché l'intensità della luce potrebbe causare ustioni al paziente o dare fuoco alla copertura.

I cavi a fibre ottiche sono forniti non sterili e devono quindi essere accuratamente puliti, disinfezati e/o sterilizzati prima del primo utilizzo e prima di ogni ulteriore utilizzo.

I cavi a fibre ottiche non devono essere puliti in un bagno ad ultrasuoni.

Il danneggiamento della guaina porta ad un difetto del cavo luminoso! Una forte piegatura porta alla rottura delle fibre e alla distruzione dei cavi a fibre ottiche.

I danni ai cavi a fibre ottiche dovuti a un trattamento scorretto non sono coperti dalla garanzia. L'urto, specialmente degli adattatori, e la piegatura dei cavi luminosi devono essere evitati a tutti i costi, altrimenti la guaina o le fibre luminose possono essere danneggiate.

Le sezioni dei cavi devono corrispondere al diametro di entrata della luce dell'endoscopio in modo che non si verifichino danni all'uscita della luce del cavo a causa della riflessione.
3.5mm - endoscopi sottili come l'ottica per artroscopia, l'ottica per urologia, l'ottica per sinusoscopia...
4.9mm - endoscopi spessi come le ottiche laparoscopiche ...



Manipolazione e uso / scopo previsto

I cavi a fibre ottiche sono utilizzati per trasmettere l'energia luminosa da una fonte di luce fredda a un endoscopio. (Area di applicazione esclusivamente fuori dal corpo)

Conformità alla direttiva

Questo dispositivo medico ha il marchio CE secondo MDR 2017/745. Inoltre, ogni cavo della cavi a fibre ottiche ha il suo numero di serie. Gli adattamenti forniti sono componenti variabili dei cavi a fibre ottiche e non portano il marchio CE.

Combinazione

I cavi a fibre ottiche RfQ sono stati sviluppati per l'uso con sorgenti luminose alogene o xenon / LED. Si prega di notare che i cavi a fibre ottiche incollati possono essere utilizzati solo in sorgenti luminose alogene.
Si possono usare le seguenti combinazioni:

RfQ-cavi a fibre ottiche	Adattamenti Entrata di luce	Adattamenti Uscita di luce
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Test di funzionamento

Procedura:
- Tenere un lato del cavo luminoso verso una fonte di luce (per esempio una finestra). Con i cavi in fibra ottica, controllate il numero di punti scuri all'altra estremità. Queste macchie scure indicano fibre ottiche rotte del fascio di fibre ottiche. Singole fibre ottiche rotte non significano un notevole deterioramento della qualità dell'immagine. Tuttavia, a partire da un numero di circa il 20-25 % della superficie di emissione della luce, la trasmissione della luce e quindi anche la qualità dell'immagine diminuisce notevolmente.
- Controllare che il cavo a fibre ottiche e le sue estremità non presentino danni come per esempio, ustioni o lavaggi. I cavi a luce fredda danneggiati non devono non più essere utilizzato e deve essere sostituito.
Note:
- Si prega di notare che quando si ordina un nuovo cavo a luce fredda, gli adattatori svitabili possono continuare ad essere utilizzati in determinate circostanze.

Preparazione alla pulizia

In alternativa, il "programma Vario TD" può essere utilizzato come procedura di pulizia e disinfezione della macchina.

Estratto <http://www.miele-professional.de/>

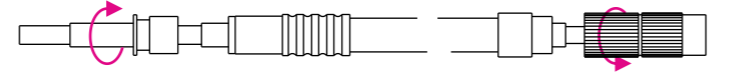
"Dopo un pre-risciacquo intensivo con acqua fredda, la fase di pulizia avviene a temperature fino a 55°C - 5 minuti di tenuta. La fase finale è la disinfezione termica a 90°C con un tempo di mantenimento della temperatura di almeno 60 secondi.

Per una protezione ottimale degli strumenti, il risciacquo finale si fa preferibilmente con acqua deionizzata senza brillantante".

Per garantire un risultato ottimale di pulizia e disinfezione, entrambi gli adattatori devono essere smontati dal cavo della luce fredda.

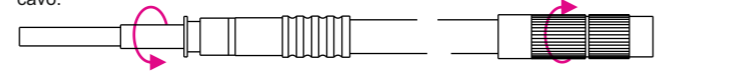
Procedura di smontaggio:

- Per lo smontaggio, gli adattatori sono girati in senso antiorario dalla rispettiva estremità del cavo.



Procedura di montaggio:

- Per il montaggio, gli adattatori sono avvitati in senso orario sulla rispettiva estremità del cavo.



Note:

- Posizionare i cavi della luce fredda su un setaccio per lo smaltimento in modo tale che non si creino ombre di risciacquo!
- Per evitare di danneggiare i cavi della luce fredda, questi devono essere posti su un setaccio separato!

Informazioni del produttore sulla procedura di ricondizionamento dei dispositivi medici secondo DIN EN ISO 17664:2021 (istruzioni di ritrattamento)

Queste istruzioni di ritrattamento raccomandate e convalidate si applicano ai cavi universali riutilizzabili per endoscopia a luce fredda, di seguito denominati "prodotto".

	Per i cavi a guida luminosa incollati (= LLK) di RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG, l'uso di fonti di luce fredda allo xeno e/o a LED non è consentito e inoltre i cavi guida luce non possono generalmente essere stesi con un processo di sterilizzazione termolabile (plasma).
	Le seguenti procedure non devono essere utilizzate per il ritrattamento dei prodotti: Pulizia a ultrasuoni, autoclave flash e sterilizzazione ad aria calda.
	Limitazione del ritrattamento: il ritrattamento frequente ha poco effetto su questi prodotti. La fine della vita del prodotto è normalmente determinata dall'usura e dai danni causati dall'uso. (-> vedi anche oltre -> riusabilità die punti).

Istruzioni di ritrattamento raccomandate e convalidate del prodotto

Preparazione al punto di utilizzo

Pulire la contaminazione della superficie con un panno monouso privo di lanugine. Conservare il prodotto correttamente per evitare danni.

Stoccaggio e trasporto

Si raccomanda di conservare il prodotto in contenitori adatti al trasporto. Il trasporto alle sale di ritrattamento può essere bagnato o asciutto. In caso di smaltimento a secco, assicurarsi che non si seccino i residui. Chiudere i contenitori. La pulizia deve essere fatta entro 3 ore.

In caso di smaltimento a umido, la pulizia deve iniziare entro un'ora e utilizzare la soluzione combinata di detergente e disinfezante raccomandata (vedi pulizia manuale). Non superare i tempi sopra indicati. Il prodotto non deve essere piegato o curvato in un raggio troppo stretto. L'urto, specialmente delle entrate della luce fusa, deve essere evitato a tutti i costi, perché questo può distruggere la fusione.

Preparazione alla pulizia

Gli adattatori devono essere rimossi dal prodotto, in quanto viene effettuata una pulizia manuale separata per la disinfezione delle singole parti. Posare correttamente le singole parti per evitare danni.

Pre-pulizia

Attrattura necessaria: vassoio di setaccio, vasca di immersione, soluzione detergente Neodoshir Medizym 0,5% (v/v), acqua di rubinetto fredda (15-20°C, max. 45°C), spazzola di nylon morbida.

Procedura: 1. Mettere i singoli pezzi nel vassoio del setaccio e poi trasferirli in un bagno di immersione con la soluzione detergente Neodoshir Medizym 0,5% (v/v). 2. Dopo 5 minuti di esposizione della soluzione detergente: a. Spazzolare sotto la superficie dell'acqua con una spazzola di nylon morbida e sciacquare con acqua di rubinetto fredda. b. Asciugare la parte esterna con un panno monouso privo di lanugine o un tamponcino.

Pulizia meccanica e disinfezione

Come stabilito nella serie di norme internazionali (EN ISO 15883) o nelle norme specifiche del paese (per esempio DIN EN ISO 15883) e le linee guida nazionali, si dovranno usare solo procedure di pulizia/disinfezione meccanica convalidate.

Strumenti necessari:

- WD (lavatrice-disinfettore) ad esempio Miele PG 8535
 - Soluzione di pulizia Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
 - Acqua fredda di rubinetto (15-20°C, max. 45°C)
 - Acqua fredda demineralizzata (VE).
- Procedura:
1. pre-sciacquare 1 minuto con acqua di rubinetto fredda.
 2. tempo di azione dell'uovo 1 min.
 3. pulire con Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) per 600 secondi a 55°C (131°F)
 4. sciacquare 1 minuto con acqua fredda deionizzata
 5. tempo di azione 2 min.
 6. disinfezione termica a 90°C (194°F) per 1 min. (=A0600)
 7. essiccazione per 20 min. a 100°C (212°F)

¹ secondo i rapporti di prova 5561 e 5563 del 28/08/2018 di CleanControlling Medical GmbH & Co. KG - 78576 Liptingen

In alternativa, il "programma Vario TD" può essere utilizzato come procedura di pulizia e disinfezione della macchina.

Estratto <http://www.miele-professional.de/>

"Dopo un pre-risciacquo intensivo con acqua fredda, la fase di pulizia avviene a temperature fino a 55°C - 5 minuti di tenuta. La fase finale è la disinfezione termica a 90°C con un tempo di mantenimento della temperatura di almeno 60 secondi.

Per una protezione ottimale degli strumenti, il risciacquo finale si fa preferibilmente con acqua deionizzata senza brillantante".

Note

Il cavo guida luce universale deve essere conservato in un contenitore adatto (vassoio/cestino) nella macchina, in modo da evitare danni al prodotto. L'acqua contenente cloro può causare la corrosione del prodotto, quindi l'ultimo risciacquo dovrebbe essere fatto con acqua completamente demineralizzata. Per la pulizia e la successiva disinfezione termica si devono seguire esattamente le istruzioni per l'uso e le istruzioni di carico del produttore della macchina. I detergenti utilizzati devono essere dosati esattamente secondo le istruzioni del produttore. La temperatura di disinfezione non deve superare i 93°C.

Asciugatura

Aiuti necessari: panno senza lanugine, aria compressa.

Procedura: 1. Riassemblare le singole parti pulite e disinfeziate

2. asciugare il prodotto con un panno privo di lanugine e/o aria compressa 3. posare il prodotto correttamente per evitare danni

Controllo e manutenzione

Raccomandiamo un'ispezione visiva durante la quale il prodotto dovrebbe essere controllato per i seguenti difetti: Dannini, bordi taglienti, parti allentate o mancanti, superfici ruvide, residui di detergenti e disinfezianti (i residui devono essere rimossi), etichette e marcature necessarie per un uso sicuro e corretto devono essere leggibili.

Fare attenzione al prodotto danneggiato e incompleto (sono possibili lesioni al paziente, all'utente o a terzi). Effettuare controlli prima e dopo ogni utilizzo. Non utilizzare il prodotto danneggiato e/o incompleto o con parti allentate. Inviare il prodotto danneggiato con le parti sciolte per la riparazione. Non tentare di riparare il prodotto da soli.

Raccomandiamo anche un'ispezione visiva delle superfici ottiche per:
1. potenza della luce, 2. fibre rotte (appaiono come punti neri alla connessione della luce fredda) -> la proporzione non dovrebbe superare il 30%, 3. rivestimenti sulle superfici di vetro (può peggiorare la trasmissione della luce) -> pulire le superfici di vetro (vedi pulizia e disinfezione manuale).

Nota Non tentare le riparazioni da soli se i depositi non possono essere rimossi con i prodotti di pulizia e disinfezione raccomandati (vedi Pulizia e disinfezione). La pulizia regolare con la soluzione di alcol al 70% dopo ogni ritrattamento previene i depositi.

Raccomandiamo le seguenti istruzioni di manutenzione prima della sterilizzazione: Riassemblare le singole parti pulite e disinfeziate.

Pulizia manuale - Non raccomandata!!!

Ausili necessari: vassoio di setaccio, vasca di immersione, soluzione detergente con effetto disinfezante: Sekusept 4%, acqua di rubinetto (15-20°C, max. 45°C), acqua deionizzata, panno o tampone monouso privo di lanugine.

Procedura: 1. Sciacquare accuratamente le singole parti con acqua di rubinetto (max. 45°C). 2. mettere i singoli pezzi nel vassoio del setaccio e poi trasferirli in un bagno di immersione con la soluzione detergente autodisinfettante Sekusept 4%. 3. dopo il tempo di esposizione raccomandato secondo le istruzioni del produttore della soluzione di pulizia:
a. sciacquare ogni cavo universale a luce fredda per 5 minuti con acqua deionizzata, **b.** asciugare la parte esterna con un panno o un tampone monouso privo di lanugine. **c.** pulire le parti meccaniche e le superfici ottiche (= ingresso e uscita della luce) con un panno morbido o un batuffolo di cotone imbevuto e una soluzione di alcol al 70%, se dopo la pulizia non avviene la disinfezione. **4.** Posare correttamente le singole parti per evitare danni.

Note Non usare spazzole o tamponi di cotone metallici per la pulizia manuale. Non usare altri strumenti per pulire le superfici ottiche.

Dopo la pulizia manuale, controllare che tutte le singole parti non siano danneggiate (vedi Ispezione e manutenzione).

Disinfezione manuale - Non raccomandata!!!

Ausili necessari: vassoio di setaccio, vassoio disinfezante, soluzione disinfezante, soluzione alcolica al 70% (etanolo, isopropanolo), acqua deionizzata, panno o tampone monouso privo di lanugine.

Procedura: 1. Mettere i singoli pezzi nel vassoio del setaccio e poi trasferirli in un bagno di immersione con la soluzione disinfezante (la concentrazione e il tempo di esposizione del disinfezante utilizzato devono essere presi dalle istruzioni del produttore del prodotto chimico). 2. Poi sciacquare bene il cavo universale a luce fredda con acqua deionizzata per 5 minuti. 3. Asciugare la parte esterna con un panno monouso privo di lanugine o un tamponcino. 4. Pulire le parti meccaniche e le superfici ottiche (= ingresso e uscita della luce) con un panno morbido o un batuffolo di cotone imbevuto e una soluzione di alcol al 70%. 5. Riporre le singole parti in modo appropriato per evitare danni.

Note I disinfezianti che contengono acido peracetico o componenti di cloro non devono essere usati. Dopo la disinfezione manuale, controllare che tutte le singole parti non siano danneggiate (vedi Controllo e manutenzione). Osservare le istruzioni del produttore del disinfezante per quanto riguarda: - l'efficacia della disinfezione,



SRN (Single Registration Number) DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Waarschuwingen, behandeling en gebruik voor RfQ koudlichtkabel

De fabrikant en distributeur van deze koudlichtkabel aanvaardt geen aansprakelijkheid voor directe schade of gevolschade veroorzaakt door ondeskundig gebruik of onjuiste behandeling, in het bijzonder door het niet in acht nemen van de volgende instructies of door ondeskundig beschikbaar maken voor verder gebruik en onderhoud.

	Warmte wordt opgewekt door de hoge concentratie licht aan het uiteinde van de lichtkabel. Het uiteinde van de lichtkabel mag nooit op het afdekmaterial of op de huid van de patiënt worden geplaatst, aangezien de lichtintensiteit brandwonden bij de patiënt kan veroorzaken of het afdekmaterial in brand kan steken.
	Koudlichtkabels worden niet-steriel geleverd en moeten daarom vóór het eerste gebruik en vóór elk verder gebruik grondig worden gereinigd, ontsmet en/of gesteriliseerd.
	Koudlichtkabels mogen niet in een ultrasoonbad worden gereinigd.
	Beschadiging van de mantel leidt tot een defect aan de lichtkabel! Ernstige knijpen in de koudlichtkabel leiden tot vezelbreuken en defect gaan van de koudlichtkabel.
	Beschadiging van de koudlichtkabel door verkeerd gebruik valt niet onder de garantie. Stoten, vooral van de adapters, en buigen van de lichtkabels moeten absoluut worden vermeden, omdat anders het omhulsel of de lichtvezels beschadigd kunnen worden.
	De kabeldoorsneden moeten worden afgestemd op de lichtinvoerdiaometer van de endoscop, zodat de lichtuitgang van de kabel niet door reflectie wordt beschadigd. 3,5 mm - dunne endoscopen zoals arthroscopie-optiek, urologie-optiek, sinuscopie-optiek ... 4,9 mm - dikke endoscopen zoals laparoscopisch optiek ...

Hantering en gebruik / beoogd doel

Koudlichtkabels worden gebruikt om lichtenergie van een koudlichtbron over te brengen naar een endoscop. (toepassingsgebied uitsluitend buiten het lichaam)

Conformiteit richtlijn

Dit medische hulpmiddel is CE-gemerkeerd volgens MDR 2017/745. Bovendien heeft elke koudlichtkabel zijn eigen serienummer. Eventueel geleverde adapters zijn variabele onderdelen van koudlichtkabels en dragen geen CE-markering.

Kombinatie

De RfQ koudlichtkabels zijn ontwikkeld voor gebruik met halogeen- of xenon/ LED-lichtbronnen. Gelieve er rekening mee te houden dat verlijmde koudlichtkabels alleen mogen worden gebruikt in halogeenlichtbronnen.

De volgende combinaties kunnen worden gebruikt.

RfQ koudlichtkabel	Aanpassingen lichtbron	Aanpassingen endoscoop
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volp/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFO/ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Functietest

Procedure:
-Houd één zijde van de lichtkabel in de richting van een lichtbron (b.v. raam). In het geval van glasvezelkabels, controleer het aantal donkere plekken aan het andere uiteinde. Deze donkere vlekken duiden op gebroken optische vezels van de optische vezelbundel. Enkele gebroken optische vezels betekenen geen merkbare verslechting van de beeldkwaliteit. Vanaf een aantal van ca. 20 tot 25 % van het lichtdoorlatende oppervlak neemt de lichtdoorlatendheid en dus ook de beeldkwaliteit echter aanzienlijk af.
-Controleer de lichtkabel en de kabeluiteinden op beschadigingen zoals brandplekken of oplossing van de lijm tussen de fibers. Beschadigde koudlichtkabels mogen niet meer worden gebruikt en moeten worden vervangen.

Opmerkingen:
Wanneer een nieuwe koudlichtkabel wordt besteld, mogen de Schroefbare adapters verder worden hergebruikt.

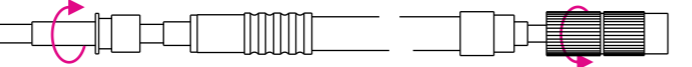
Reinigingsvoorbereiding

Als alternatief kan het "Vario TD programma" worden gebruikt als een reinigings- en desinfectieprocedure van de machine. Uittreksel <http://www.miele-professional.de/>
"Na een intensieve voorspoeling met koud water, vindt de reinigingsfase plaats bij temperaturen tot 55°C - 5 minuten inwerkijd. De laatste fase is thermische ontsmetting bij 90°C met een temperatuurstabilisatietijd van ten minste 60 seconden."

Voor een optimale bescherming van de instrumenten wordt de laatste spoeling bij voorkeur uitgevoerd met gedieioniseerd water zonder spoelgelnismiddel".

Demontage procedure:

Voor de demontage schroeft u de adapters tegen de wijzers van de klok in van het desbetreffende uiteinde van de kabel.



Montage procedure:

Voor de montage worden de adapters met de wijzers van de klok mee op het desbetreffende kabeluiteinde geschroefd.



Opmerkingen:

Leg de koudlichtkabel zo op een instrumentennet, dat er de complete kabel gespoeld kan worden!

Om beschadiging van de koudlichtkabels te voorkomen, moeten deze op een apart instrumentennet worden afgevoerd!

Instructies van de fabrikant voor het beschikbaar maken voor verder gebruik van medische hulpmiddelen volgens DIN EN ISO 17664:2021 (instructies voor beschikbaar maken voor verder gebruik)

Deze aanbevolen en gevalideerde instructies voor beschikbaar maken voor verder gebruik zijn van toepassing op de herbruikbare universele koudlichtkabels voor endoscopie, hierna te noemen "product".

	Voor de aan de lichtinlaat verlijmde lichtkabels (= LLK) van RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG, is het gebruik van xenon- en/of LED-lichtbronnen niet toegestaan en voorts mogen lichtkabels in het algemeen niet worden verwerkt met behulp van een thermolabel sterilisatieproces (plasma).
	De volgende procedés mogen niet worden gebruikt voor het beschikbaar maken voor verder gebruik: Ultrasone reiniging, snel-autoclaveren en hetelucht sterilisatie.
	Beperking voor het beschikbaar maken voor verder gebruik: Frequent beschikbaar maken voor verder gebruik heeft weinig effect op deze producten. Het einde van de productlevensduur wordt bepaald door slijtage en schade als gevolg van het gebruik. (-> zie ook -> punt herbruikbaarheid).

Aanbevolen en gevalideerde verwerkingsinstructies voor het product

Voorbereiding op de plaats van gebruik

Veeg vervuiling van het oppervlak af met een pluisvrije wegwerpdoek. Bewaar het product op de juiste manier om beschadiging te voorkomen.

Opslag en vervoer

Het wordt aanbevolen het product voor vervoer in geschikte containers/instrumentennet op te slaan. Het transport naar de CSA kan nat of droog gebeuren. In geval van droog transport, ervoor zorgen dat er geen resten opdrogen. Containers sluiten. Schoonmaken moet binnen 3 uur gebeuren.

In geval van nat transport, moet binnen een uur met de reiniging worden begonnen en moet de aanbevolen gecombineerde oplossing van reinigingsmiddel en ontsmettingsmiddel worden gebruikt (zie handmatige reiniging). Overschrijd de bovenstaande tijdermijnen niet.

Het product mag niet worden geknikt of in een te kleine radius worden ogerold. Stoten, vooral van de versmolten lichtingangen, moet ten koste van alles worden vermeden, aangezien dit de versmelting ernstig kan aantasten.

Reinigingsvoorbereiding

Adapters moeten van het product worden verwijderd, omdat de afzonderlijke onderdelen afzonderlijk handmatig worden gereinigd en gedesinfecteerd. Leg de afzonderlijke onderdelen goed neer om beschadiging te voorkomen.

Voorreiniging

Benodigd hulpmiddelen: zeefbakje, dompelbad, reinigingsoplossing Neodisher Medizym 0,5% (v/v), koud leidingwater (15-20°C, max. 45°C), zachte nylon borstel.

Procedure: 1. Plaats de afzonderlijke onderdelen in een net en plaats het in een dompelbad met de reinigingsoplossing Neodisher Medizym 0,5% (v/v). 2. Na 5 min. inwerkstijd van de reinigingsoplossing: a. Borstel onder het wateroppervlak af met een zachte nylon borstel en spoel af met koud leidingwater. b. Droog de buitenkant af met een pluisvrije wegwerpdoek of wattenstaafje.

Mechanische reiniging & desinfectie

Zoals gespecificeerd in de internationale normenreeks (EN ISO 15883) of de landspecifieke versie (bijv. DIN EN ISO 15883) en nationale richtlijnen, mogen alleen gevalideerde machinereinigings-/desinfectieprocedures worden gebruikt.

Vereiste hulpmiddelen:

- Wasmachine-desinfectiemachine (washer-disinfect), bijv. Miele PG 8535
- Reinigingsoplossing Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
- Koud leidingwater (15-20°C, max. 45°C)
- Koud gedemineraliseerd (VE) water.

Procedure:

1. spoel 1 min voor met koud kraanwater.
2. inwerkijd 1 min.
3. reinigen met Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) gedurende 600 sec. bij 55°C (131°F)
4. spoel 1 min. met koud gedieioniseerd water
5. inwerkijd 2 min.
6. Thermische ontsmetting bij 90°C (194°F) gedurende 1 min. (=A0600)
7. drogen gedurende 20 min. bij 100°C (212°F)

¹ volgens testrapporten 5561 en 5563 van 28/08/2018 door CleanControlling Medical GmbH & Co. KG - 78576 Liptingen

Na sterilisatie het product als volgt in een steriele verpakking bewaren: Beschermd tegen vocht en temperatuurschommelingen, Beschermd tegen direct zonlicht, Beschermd tegen stof.

Opmerking Ondeskundige opslag kan leiden tot verlies van steriliteit - de fabrikant aanvaardt in dit verband geen aansprakelijkheid.

Herbruikbaarheid

De levensduur van RfQ-koudlichtkabels wordt grotendeels bepaald door slijtage of schade door het gebruik. Het aantal opwerkingscycli is niet kwantitatief beperkt. Vóór het hergebruik moet de gespecificeerde functionele testen worden uitgevoerd. Herverwerking volgens een gevalideerde opwerkingsprocedure wordt hier verondersteld. Om een oriëntatietafel voor een kwantificeerbare levensduur te genereren, is de referentiekoudlichtkabel door de fabrikant van de machine nauwkeurig worden opgevolgd. De gebruikte reinigingsmiddelen moeten precies volgens de aanwijzingen van de fabrikant worden gedoseerd. De ontsmettingstemperatuur mag niet hoger zijn dan 93°C. **Drogen** Benodigde hulpmiddelen: pluisvrije doek, perslucht. Procedure: 1. gereinigde en gedesinfecte afzonderlijke onderdelen weer in elkaar zetten 2. droog het product met een pluisvrije doek en/of perslucht 3. leg het product goed neer om beschadiging te voorkomen.

Inspectie en onderhoud

Wij bevelen een visuele inspectie aan waarbij het product wordt gecontroleerd op de volgende gebreken: Beschadigingen, scherpe randen, losse of ontbrekende onderdelen, ruwe oppervlakken, resten van reinigings- en ontsmettingsmiddelen (resten moeten worden verwijderd), Etiketten en markeringen die nodig zijn voor een veilig en juist gebruik moeten leesbaar zijn. Wees voorzichtig met beschadigde en incomplete producten (verwondingen van de patiënt, de gebruiker of derden zijn mogelijk). Voer vóór en na elk gebruik controles uit. Gebruik geen product dat beschadigd en/of incomplete is of losse onderdelen bevat. Stuur een beschadigd product met de losse onderdelen op voor reparatie. Probeer het product niet zelf te repareren. Wij bevelen ook een visuele inspectie aan van de optische oppervlakken voor: 1. lichtopbrengst, 2. gebroken vezels (verschijnen als zwarte stippen aan de koudlichtaansluiting) -> het aandeel mag niet meer dan 30% bedragen, 3. coatings op de glasoppervlakken (kan lichttransmissie belemmeren) -> glasoppervlakken reinigen (zie handleiding reiniging & desinfectie).

Opmerking Probeer niet zelf reparaties uit te voeren als aanslag niet kan worden verwijderd van de aanbevolen reinigings- en desinfectiemiddelen (zie Reiniging & desinfectie). Regelmatig reinigen met de 70% alcoholoplossing na elke reprocessing voorkomt afzettingen.

Wij adviseren de volgende onderhoudsinstructies vóór sterilisatie: Zet gereinigde en gedesinfecteerde afzonderlijke onderdelen weer in elkaar.

Handmatig reinigen - Niet aanbevolen !!!

Benodigde hulpmiddelen: zeefbakje, dompelbad, reinigingsoplossing met desinfecterende werking: Sekusept 4%, leidingwater (15-20°C, max. 45°C), gedieioniseerd water, pluisvrije wegwerpdoek of wattenstaafje.

Procedure: 1. Spoel de afzonderlijke onderdelen grondig af met leidingwater (max.45°C).

2. Plaats de afzonderlijke onderdelen in de zeefplaats en breng ze vervolgens over in een dompelbad met de zelfontsmettende reinigingsoplossing Sekusept 4%. 3. na de aanbevolen inwerkijd volgens de aanwijzingen van de fabrikant voor de reinigingsoplossing: a. elke universele koudlichtkabel gedurende 5 minuten afspoelen met gedieioniseerd water, b. de buitenkant drogen met een pluisvrije wegwerpdoek of een wattenstaafje. c. Reinig de mechanische onderdelen en de optische oppervlakken (= lichtinlaat en lichtuitlaat) met een zachte doek of een gedrenkt wattenstaafje en de alcoholoplossing 70%, als er na de reiniging geen desinfectie plaatsvindt. 4. Leg de afzonderlijke onderdelen goed neer om beschadiging te voorkomen.

Opmerkingen Gebruik geen metalen borstels of metalen wattenstaafjes voor handmatige reiniging. Gebruik geen andere instrumenten om de optische oppervlakken te reinigen. Controleer na de handmatige reiniging alle onderdelen op beschadigingen (zie Inspectie en Onderhoud).

Handmatige desinfectie - Niet aanbevolen !!!

Benodigde hulpmiddelen: zeefbakje, ontsmettingsbakje, ontsmettingsoplossing, alcoholoplossing 70% (ethanol, isopropanol), gedieioniseerd water, pluisvrije wegwerpdoekje of wattenstaafje.

Procedure: 1. Plaats de afzonderlijke delen in de zeefbak en breng ze vervolgens over in een dompelbad met de ontsmettingsoplossing (de concentratie en de inwerkijd van het gebruikte ontsmettingsmiddel moeten worden ontleend aan de instructies van de fabrikant van de chemiciën). Verwijder de zeefbak. 2. Spoel vervolgens de universele koudlichtkabel gedurende 5 minuten grondig af met gedieioniseerd water. 3. Droog de buitenkant met een pluisvrije wegwerpdoek of wattenstaafje. 4. Reinig de mechanische onderdelen en de optische oppervlakken (= lichtinlaat en lichtuitlaat) met een zachte doek of een gedrenkt wattenstaafje en de alcoholoplossing van 70%. 5. Leg de afzonderlijke onderdelen goed neer om beschadiging te voorkomen.

Opmerkingen Gebruik geen ontsmettingsmiddelen met perazijnzuur of chloorcomponenten. Controleer na de handmatige desinfectie alle afzonderlijke onderdelen op beschadigingen (zie Inspectie en Onderh



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029

Advertencias, manipulación y uso para RfQ cable de luz fría cable

El fabricante y vendedor de este cable de luz fría no acepta ninguna responsabilidad por los daños directos o indirectos causados por un uso o una manipulación inadecuados, en particular por el incumplimiento de las siguientes instrucciones o por una preparación y un mantenimiento inadecuados.

	El calor se genera por la alta concentración de luz en el extremo del cable de luz. El extremo del cable de la luz no debe colocarse nunca sobre la cubierta o la piel del paciente, ya que la intensidad de la luz podría causar quemaduras al paciente o incendiar la cubierta.
	Los cables de luz fría se suministran sin esterilizar y, por lo tanto, deben limpiarse, desinfectarse y/o esterilizarse a fondo antes del primer uso y antes de cualquier otro uso.
	Los cables de luz fría no deben limpiarse en un baño de ultrasonidos.
	Los daños en el revestimiento provocan un defecto en el cable de luz. Los retorcimientos graves provocan la rotura de las fibras y la destrucción del cable de luz fría.
	Los daños en el cable de luz fría causados por una manipulación incorrecta no están cubiertos por la garantía. Deben evitarse a toda costa los golpes, especialmente de los adaptadores, y la flexión de los cables de luz, ya que, de lo contrario, pueden dañarse el revestimiento o las fibras de luz.
	Las secciones de los cables deben adaptarse al diámetro de entrada de luz del endoscopio para que no se produzcan daños en la salida de luz del cable debido a la reflexión. 3,5 mm - endoscopios finos como las ópticas de artroscopia, urología, sinuscopía ... 4,9 mm - endoscopios gruesos como las ópticas laparoscópicas ...

Manipulación y uso / finalidad prevista

Los cables de luz fría se utilizan para transmitir la energía lumínica de una fuente de luz fría a un endoscopio. (Área de aplicación exclusivamente fuera del cuerpo)

Conformidad con la Directiva

Este producto sanitario cuenta con el marcado CE según el MDR 2017/745. Además, cada cable de luz fría tiene su propio número de serie. Las adaptaciones suministradas son componentes variables de los cables de luz fría y no llevan la marca CE.

Combinación

Los cables de luz fría RfQ se han desarrollado para su uso con fuentes de luz halógenas, de xenón o LED. Tenga en cuenta que los cables de luz fría standard (tienen el mango negro) sólo pueden utilizarse en fuentes de luz halógenas. Se pueden utilizar las siguientes combinaciones.

Cable de luz fría RfQ	Adaptaciones Entrada de luz	Adaptaciones Emisión de luz
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volp/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ/ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Prueba funcional

Procedimiento:
 - Sujete un lado del cable de luz hacia una fuente de luz (por ejemplo, una ventana). En el caso de los cables de fibra óptica, compruebe el número de puntos oscuros en el otro extremo. Estas manchas oscuras indican la rotura de las fibras del haz de fibras ópticas. La rotura de una sola fibra óptica no supone un deterioro notable de la calidad de la imagen. Sin embargo, a partir de un número aproximado del 20 al 25 % de la superficie emisora de luz, la transmisión de la luz y, por tanto, también la calidad de la imagen, disminuye considerablemente.
 - Examine el cable guía de la luz y los extremos del cable en busca de daños como quemaduras o desprendimientos. Los cables de luz fría dañados no deben seguir utilizándose y deben ser sustituidos.

Notas:
 Tenga en cuenta que al pedir un nuevo cable de luz fría, se pueden seguir utilizando los adaptadores desenrosables.

Preparación de la limpieza

Alternativamente, el "programa Vario TD" puede utilizarse como procedimiento de limpieza y desinfección mecánica. Extracto http://www.miele-professional.de/
"Después de un prelavado intenso con agua fría, la fase de limpieza tiene lugar a temperaturas de hasta 55°C - 5 minutos tiempo de mantenimiento. La última etapa es la desinfección térmica a 90°C con un tiempo de mantenimiento de la temperatura de al menos 60 segundos.

Para una protección óptima de los instrumentos, el enjuague final se realiza preferentemente con agua desionizada sin abrillantador".

Nota

El cable de luz universal debe guardarse en un recipiente adecuado (bandeja/cesta de tamizado) en la máquina para evitar que se dañe el producto. El agua que contiene cloruro puede provocar la corrosión del producto, por lo que el último aclarado debe realizarse con agua totalmente desmineralizada. Para la limpieza y posterior desinfección térmica, deben seguirse exactamente las instrucciones de uso y de carga del fabricante de la máquina. Los productos de limpieza utilizados deben dosificarse exactamente según las instrucciones del fabricante. La temperatura de desinfección no debe superar los 93°C.

Secado

Medios auxiliares necesarios: paño sin pelusa, aire comprimido.
 Procedimiento: 1. Volver a montar las piezas individuales limpiadas y desinfectadas
 2. Secar el producto con un paño sin pelusa y/o aire comprimido 3. Colocar el producto correctamente para evitar que se dañe

Inspección y mantenimiento

Recomendamos una inspección visual en la que se compruebe si el producto presenta los siguientes defectos: Daños, bordes afilados, piezas sueltas o faltantes, superficies ásperas, residuos de agentes de limpieza y desinfectantes (los residuos deben ser eliminados), las etiquetas y marcas necesarias para un uso seguro y adecuado deben ser legibles. Tenga cuidado con el producto dañado e incompleto (es posible que se produzcan lesiones al paciente, al usuario o a terceros). Realice comprobaciones antes y después de cada uso. No utilice el producto si está dañado y/o incompleto o tiene piezas sueltas. Envíe el producto dañado con las piezas sueltas para su reparación. No intente reparar el producto usted mismo. También recomendamos una inspección visual de las superficies ópticas para: 1. la potencia lumínosa, 2. las fibras rotas (aparecen como puntos negros en la conexión de la luz fría) -> la proporción no debe superar el 30%, 3. Restos en las superficies de vidrio (puede perjudicar la transmisión de la luz) -> limpíe las superficies de vidrio (véase el manual de limpieza y desinfección).

Nota: No intente reparar usted mismo si los restos no pueden ser eliminados con los agentes de limpieza y desinfección recomendados (ver Limpieza y Desinfección). La limpieza regular con la solución de alcohol al 70% después de cada reprocessamiento evita los depósitos de restos.

Recomendamos las siguientes instrucciones de mantenimiento antes de la esterilización: Vuelva a montar las piezas individuales limpias y desinfectadas.

Limpieza manual - ¡¡No se recomienda!!

Medios auxiliares necesarios: bandeja de tamizado, cubeta de inmersión, solución de limpieza con efecto desinfectante: Sekusept 4%, agua del grifo (15-20°C, máx. 45°C), agua desionizada, paño desecharable sin pelusa o hisopo.

Procedimiento: 1. Aclarar bien las piezas individuales con agua del grifo (máx. 45°C), 2. Colocar las piezas individuales en la bandeja del tamiz y luego transferirlas a un baño de inmersión con la solución de limpieza autodesinfectante Sekusept 4%. 3. después del tiempo de exposición recomendado según las instrucciones del fabricante para la solución de limpieza: a. enjuagar cada cable universal de luz fría durante 5 minutos con agua desionizada, b. secar el exterior con un paño o hisopo desecharable sin pelusa. c. limpíe las piezas mecánicas y las superficies ópticas (= entrada y salida de luz) con un paño suave o un bastoncillo de algodón empapado en una solución de alcohol al 70%, si no se produjo una desinfección después de la limpieza. 4. Coloque las piezas individuales correctamente para evitar daños.

Notas para la limpieza manual, no utilice cepillos metálicos ni soportes de algodón de metal. No utilice ningún otro instrumento para limpiar las superficies ópticas.

Después de la limpieza manual, compruebe que todas las piezas no estén dañadas (véase Inspección y mantenimiento).

Desinfección manual - ¡¡No se recomienda!!

Medios auxiliares necesarios: Bandeja de tamizado, cubeta de desinfección, solución desinfectante, solución de alcohol al 70% (etanol, isopropanol), agua desionizada, paño o hisopo desecharable sin pelusa.

Procedimiento: 1. Colocar las piezas individuales en la bandeja del tamiz y luego transferirlas a un baño de inmersión con la solución desinfectante (la concentración y el tiempo de exposición del desinfectante utilizado deben tomarse de las instrucciones del fabricante del producto químico).

2. A continuación, enjuague bien el cable universal de luz fría con agua desionizada durante 5 minutos. 3. Secar el exterior con un paño desecharable sin pelusa o un hisopo. 4. Limpie las piezas mecánicas y las superficies ópticas (= entrada y salida de luz) con un paño suave o un bastoncillo de algodón empapado con la solución de alcohol al 70%. 5. Guarde bien las piezas individuales para evitar que se dañen.

Notas: No deben utilizarse desinfectantes que contengan ácido peracético o componentes de cloro. Después de la desinfección manual, compruebe que todas las piezas individuales no estén dañadas (véase Comprobación y mantenimiento). Respetar las instrucciones del fabricante del desinfectante en cuanto a: -eficacia de la desinfección, -concentración, -tiempo de acción y -tiempo de permanencia.

Esterilización

Medios auxiliares necesarios: Sistema de almacenamiento para la esterilización, esterilizador de vapor conforme a la norma DIN EN 285, embalaje estéril.

Procedimiento: Para la esterilización en el estadio montado del producto sanitario, debe utilizarse un procedimiento de prevación fraccionado (DIN EN ISO 17665-1) a 132°C - máximo 138°C con un tiempo de exposición mínimo de 2 minutos a un máximo de 5 minutos.

Notas Las piezas individuales limpiadas y desinfectadas deben volver a montarse antes de la esterilización. El producto debe estar suficientemente limpio y seco.

Observe las indicaciones/instrucciones de uso del fabricante del esterilizador (deben respetarse los intervalos de mantenimiento). Respetar las normas nacionales e internacionales de envasado estéril. Los cables de luz nuevos de fábrica deben ser esterilizados antes de su primer uso.

Almacenamiento

Después de la desinfección, almacenar el producto en las siguientes condiciones: completamente seco, protegido del polvo, en un recipiente cerrado, en condiciones de baja germinación.

Nota Si se almacena durante varios días, vuelva a desinfectar el producto antes de esterilizarlo.

Después de la esterilización,

almacenar el producto en un envase estéril de la siguiente manera: Protegido de la humedad y las fluctuaciones de temperatura, protegido de la luz solar directa, protegido del polvo.

Nota Un almacenamiento inadecuado puede provocar la pérdida de esterilidad; el fabricante no asume ninguna responsabilidad al respecto.

Reutilización

La vida útil de los cables de luz fría RfQ viene determinada en gran medida por el desgaste o los daños derivados del uso. El número de ciclos de reprocessamiento no está limitado cuantitativamente. Antes de su reutilización, debe realizarse la prueba funcional especificada. Aquí se presupone el reprocessamiento en un procedimiento de reprocessamiento validado. Con el fin de generar un valor orientativo para una vida útil cuantificable, el cable de luz fría de referencia fue reprocessado 100 veces por el fabricante. Las instrucciones anteriores han sido validadas como ADECUADAS por los fabricantes de productos sanitarios para la preparación de un producto sanitario para su reutilización. Es responsabilidad del reprocessador garantizar que el reprocessamiento real realizado con el equipo, los materiales y el personal utilizados en la instalación de reprocessamiento logre los resultados deseados. Esto requiere la validación y el control rutinario del proceso. Del mismo modo, cualquier desviación de las instrucciones proporcionadas debe ser evaluada cuidadosamente por el reprocessador en cuanto a su eficacia y posibles consecuencias adversas.

Apéndice: Otros posibles métodos de preparación

Cables guía de luz universales reutilizables			
Procedimiento		Universal-cable guía de luz	Adaptador
Preparación en Lugar de uso	Estado	Eliminación húmeda	● ●
		Eliminación en seco	● ●
Descontaminación			Selección del proceso de limpieza y desinfección y desmontaje
Limpieza	Procedimiento	Manual no recomendado	● ●
		Máquina 01)	● ●
		Ultrasónico	○ ○
Más limpio	Procedimiento	Alcalino no recomendado	● ●
		Ácido cítrico no recomendado	● ●
		pH neutro/enzimático	● ●
		Con ácido peracético	○ ○
Fregaderos	Procedimiento	Manual no recomendado	● ●
		Máquina 01)	● ●
Desinfectar	Procedimiento	Manual no recomendado	● ●
		Máquina 01)	● ●
		- Térmica máx. 93°C	● ●
Secado	Procedimiento	Manual no recomendado	● ●
		Máquina 01)	● ●
Esterilización	Vapor	Vacio fraccionado Proceso 132°C (max.) 138°C / 273°F 01)	● ●
		Baja temperatura 04)	Formaldehído (FA) ● ●
		Ethylenoxid (EO)	● ●
		STERIS®	○ ○
		STERRAD®	○ ○

01) véase la preparación recomendada del producto, página 1-4

02) VE (agua totalmente desmineralizada) recomendada para el ultimoclaro

03) Grupos de sustancias activas desinfectantes aprobadas: Aldehídos, QAVs, alcohol, derivados de aminas

04) bajo su propia responsabilidad (sin la validación existente), pero la nota: ninguna recomendación de uso mutuo de STERIS y STERRAD

Leyenda

● admisible

○ no está permitido

Descargo de responsabilidad

El fabricante del cable de luz fría no se hace responsable de los daños directos o indirectos derivados de un uso o manipulación inadecuados o de una preparación, esterilización y mantenimiento incorrectos. La inobservancia de las instrucciones, la manipulación incorrecta o el uso inadecuado de los productos suministrados por el fabricante del cable de luz fría conlleva la exclusión de cualquier derecho de garantía. El fabricante del cable de luz fría no se hace responsable de los daños resultantes.

Estado de la información

Este folleto ha sido elabor

O fabricante e vendedor deste cabo de luz fria não aceita qualquer responsabilidade por danos directos ou consequentes danos causados por utilização ou manuseamento incorrectos, em particular por incumprimento das instruções seguintes ou por preparação e manutenção incorrectas.

	A elevada concentração de luz na extremidade do cabo de luz gera calor. A extremidade do cabo de luz nunca deve ser colocada na cobertura ou na pele do paciente, pois a intensidade da luz poderia causar queimaduras no paciente ou incendiar a cobertura.
	Os cabos de luz fria são fornecidos não estéreis, pelo que devem ser cuidadosamente limpos, desinfetados e/ou esterilizados antes da primeira utilização e antes de qualquer outra utilização.
	Os cabos de luz fria não devem ser limpos num banho ultra-sónico.
	Os danos na bainha levam ao defeito do cabo luminoso! As dobras severas levam à ruptura das fibras e à destruição do cabo de luz fria.
	Os danos nos cabos de luz fria devido a um manuseamento incorrecto não estão cobertos pela garantia. Bater, especialmente dos adaptadores, e dobrar os cabos leigos devem ser evitados a todo o custo, caso contrário a bainha ou as fibras leves podem ser danificadas.
	As secções transversais do cabo devem ser ajustadas ao diâmetro de entrada da luz do endoscópio para que não ocorram danos na saída da luz do cabo devido à reflexão. 3.5mm - endoscópios finos como artroscopia óptica, urologia óptica, sinusoscopia óptica ... 4.9mm - endoscópios grossos como a óptica laparascópica ...

Manuseamento e utilização / fim previsto

Os cabos de luz fria são utilizados para transmitir energia luminosa de uma fonte de luz fria para um endoscópio. (Área de aplicação exclusivamente fora do corpo)

Conformidade com a directiva

Este dispositivo médico tem a marcação CE de acordo com MDR 2017/745. Além disso, cada cabo de luz fria tem o seu próprio número de série. Quaisquer adaptações fornecidas são componentes variáveis de cabos de luz fria e não ostentam a marca CE.

Combinação

Os cabos de luz fria RfQ foram desenvolvidos para utilização com fontes de luz de halógeno ou xenon / LED. É favor notar que os cabos de luz fria colados só podem ser utilizados em fontes de luz de halógeno. As seguintes combinações podem ser utilizadas.

Cabo de luz fria RfQ	Adaptações fonte de luz	Adaptações endoscópico
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Teste de função

Procedimento:
 - Segurar um lado do cabo de luz em direcção a uma fonte de luz (por exemplo, janela). Com cabos de fibra óptica, verificar o número de pontos escuros na outra extremidade. Estas manchas escurecas indicam fibras ópticas quebradas do feixe de fibras ópticas. As fibras ópticas quebradas individualmente não significam uma diminuição perceptível da qualidade da imagem. No entanto, de um número de aproximadamente 20 a 25 % da superfície emissora de luz, a transmissão de luz e, portanto, também a qualidade da imagem diminui significativamente.
 - Verificar o cabo de fibra óptica e as extremidades dos cabos quanto a danos, tais como p. ex. queimaduras ou washouts. Os cabos danificados com luz fria não devem não ser mais utilizado e deve ser substituído.

Notas:
 - É favor notar que ao encomendar um novo cabo de luz fria, os adaptadores desatarraxáveis podem continuar a ser utilizados em determinadas circunstâncias.

Preparação da limpeza

Em alternativa, o "Programa Vario TD" pode ser utilizado como um procedimento de limpeza e desinfecção de máquinas.

Exerto <http://www.miele-professional.de/>

"Após uma pré-lavagem intensiva com água fria, a fase de limpeza tem lugar a temperaturas até 55°C - 5 minutos de tempo de retenção. A fase final é a desinfecção térmica a 90°C com um tempo de retenção de temperatura de pelo menos 60 segundos. Para uma protecção óptima dos instrumentos, o enxaguamento final é feito de preferência com água desionizada sem agente de enxaguamento".

Nota

O cabo guia de luz universal deve ser armazenado num recipiente adequado (bandeja/cesto de peneira) na máquina, de modo a evitar danos no produto. A água contendo cloreto pode causar corrosão do produto, pelo que a última lavagem deve ser feita com água totalmente desmineralizada. Para a limpeza e subsequente desinfecção térmica, as instruções de funcionamento e de carregamento do fabricante da máquina devem ser seguidas exactamente. Os agentes de limpeza utilizados devem ser doseados exactamente de acordo com as instruções do fabricante. A temperatura de desinfecção não deve exceder 93°C.

Secagem

Ferramentas necessárias: pano sem fiapos, ar comprimido.

Procedimento: 1. montar de novo peças individuais limpas e desinfetadas 2. secar o produto com um pano sem fiapos e/ou ar comprimido 3. colocar o produto de forma adequada para evitar danos

Controlo e Manutenção

Recomendamos uma inspecção visual durante a qual o produto deve ser verificado para detectar os seguintes defeitos: Danos, Bordos afiados, Peças soltas ou em falta, Superfícies rugosas, Resíduos de agentes de limpeza e desinfectantes (os resíduos devem ser removidos), Etiquetas e marcações necessárias para uma utilização segura e adequada devem ser legíveis.

Ter cuidado com o produto danificado e incompleto (são possíveis lesões no paciente, no utilizador ou em terceiros). Efectuar verificações antes e depois de cada utilização. Não utilizar produto que esteja danificado e/ou incompleto ou que tenha peças soltas. Enviar o produto danificado com as peças soltas para reparação. Não tente reparar o produto você mesmo.

Recomendamos também uma inspecção visual das superfícies ópticas para:

1. saída de luz, 2. fibras partidas (aparecem como pontos pretos na ligação da luz fria) -> a proporção não deve exceder 30%, 3. revestimentos nas superfícies de vidro (pode piorar a transmissão da luz) -> limpar superfícies de vidro (ver limpeza e desinfecção manual).

Nota

Não tente reparar se os depósitos não puderem ser removidos com os agentes de limpeza e desinfecção recomendados (ver Limpeza e Desinfecção). A limpeza regular com a solução de álcool a 70% após cada reprocessamento evita depósitos.

Recomendamos as seguintes instruções de manutenção antes da esterilização:
Remontar peças individuais limpas e desinfetadas.

Limpeza manual - Não recomendado!!!

Auxiliares necessários: Bandeja de peneira, cuba de imersão, solução de limpeza com efeito desinfetante: Sekusept 4%, água da torneira (15-20°C, máx. 45°C), água desionizada, pano descartável sem fiapos ou cotonete.

Procedimento: 1. Lavar cuidadosamente as peças individuais com água da torneira (max.45°C). 2. Colocar peças individuais na bandeja de peneira e depois transferir para um banho de imersão com a solução de limpeza auto-desinfetante Sekusept 4%. 3. após o tempo de exposição recomendado de acordo com as instruções do fabricante para a solução de limpeza: a. lavar cada cabo universal de luz fria durante 5 minutos com água desionizada, b. secar o exterior com um pano descartável sem fiapos ou esfregaço. c. Limpar as partes mecânicas e as superfícies ópticas (= entrada e saída de luz) com um pano macio ou cotonete embebido em algodão e a solução de álcool a 70%, se não houver desinfecção após a limpeza. 4. Colocar correctamente as peças individuais para evitar danos

Desinfecção manual - Não recomendado!!!

Ajudas necessárias: Bandeja de peneira, bandeja de desinfetante, solução desinfetante, solução de álcool 70% (etanol, isopropanol), água desionizada, pano descartável sem fiapos ou cotonete.

Procedimento: 1. colocar peças individuais no tabuleiro de peneira e depois transferir para um banho de imersão com a solução desinfetante (a concentração e o tempo de exposição do desinfetante utilizado devem ser retirados das instruções do fabricante do produto químico). 2. Em seguida, enxagar bem o cabo universal de luz fria com água desionizada durante 5 minutos. 3. Secar o exterior com um pano descartável sem fiapos ou cotonete. 4. Limpar as partes mecânicas e as superfícies ópticas (= entrada e saída de luz) com um pano macio ou cotonete embebido em algodão e a solução de álcool a 70%. 5. Guardar as peças individuais adequadamente para evitar danos.

Nota Os desinfetantes que contêm ácido peracético ou componentes de cloro não devem ser utilizados. Após desinfecção manual, verificar todas as peças individuais quanto a danos (ver Verificação e manutenção). Observar as instruções do fabricante do desinfetante relativamente: - à eficácia da desinfecção, - concentração, - tempo de exposição e - tempo de estadia.

Esterilização

Ajudas necessárias: Sistema de armazenamento para esterilização, esterilizador a vapor em conformidade com DIN EN 285, embalagem esterilizada. Procedimento: Para esterilização no estando montado do dispositivo médico, deve ser utilizado um procedimento de pré-vácuo fracionado (DIN EN ISO 17665-1) a 132°C - máximo 138°C com um tempo de exposição mínimo de 2 minutos a um máximo de 5 minutos.

Nota Antes da esterilização, as peças individuais limpas e desinfetadas devem ser remontadas. O produto deve estar suficientemente limpo e seco.

Observar as informações/ instruções de utilização do fabricante do esterilizador (os intervalos de manutenção devem ser observados). Observar as normas nacionais e internacionais para embalagens esterilizadas. Os novos cabos-guia luminosos de fábrica devem ser esterilizados antes da primeira utilização.

Armazenamento

Após desinfecção, armazenar o produto nas seguintes condições: completamente seco, protegido do pó, num recipiente fechado, em condições de baixa germinação.

Nota Se armazenado durante vários dias, o produto deve ser novamente desinfetado antes da esterilização.

Após a esterilização, armazenar o produto em embalagens esterilizadas da seguinte forma: Protegido da humidade e das flutuações de temperatura, Protegido da luz solar directa,

Protegido do pó

Nota O armazenamento impróprio pode levar à perda de esterilidade - o fabricante não aceita qualquer responsabilidade a este respeito.

Reusabilidade

A vida útil dos cabos RfQ de luz fria é em grande parte determinada pelo desgaste ou danos decorrentes do uso. O número de ciclos de reprocessamento não é quantitativamente limitado. Antes da reutilização, deve ser efectuado o teste funcional especificado. O reprocessamento num procedimento de reprocessamento validado é aqui assumido. A fim de gerar um valor de orientação para uma vida útil quantificável, o cabo de guia de luz universal foi reprocessado 100 vezes pelo fabricante, de acordo com o procedimento de reprocessamento especificado, sem perda de funcionalidade.

As instruções acima foram validadas como SUITÉVIES pelos fabricantes de dispositivos médicos para a preparação de um dispositivo médico para reutilização. O reprocessador é responsável por assegurar que o reprocessamento efectivamente efectuado com o equipamento, materiais e pessoal utilizado na instalação de reprocessamento atinja os resultados desejados. Isto requer validação e monitorização de rotina do processo. Do mesmo modo, qualquer desvio das instruções fornecidas deve ser cuidadosamente avaliado pelo reprocessador quanto à eficácia e possíveis consequências adversas.

Apêndice: Outros métodos de preparação possíveis

Cabos reutilizáveis de fibra óptica universal			
Procedimento		Cabos universais de guia de luz	Adaptador
Preparação em Local de utilização	Condição	Eliminação de resíduos húmidos	● ●
		Eliminação a seco	● ●
Descontaminação	Preparação	Selecção do procedimento de limpeza e desinfecção & Desmontagem	
	Procedimento de limpeza	Manual não recomendado	● ●
		Mecânica 01)	● ●
	Procedimento	Ultrasónico	○ ○
Mais limpo	Alcalino não recomendado	● ●	● ●
	Ácido cítrico não recomendado	● ●	● ●
	pH neutro/enzimático	● ●	● ●
	Ácido peracético	○ ○	○ ○
Enxagar	Procedimento	Manual não recomendado	● ●
		Mecânica 01)	● ●
Desinfectar 03)	Procedimento	Manual não recomendado	● ●
		Mecânica 01) - Thermisch max. 93°C	● ●
Secagem	Procedimento	Manual não recomendado	● ●
		Mecânica 01) - Tmax. 100°C	● ●
Esterilização	Vapor	Vácuo fracturado Processo 132°C (max.) 138°C / 273°F 01)	● ●
Baixa temperatura 04)	não recomendado	Formaldeído (FA)	● ●
		Óxido de etíleno (EO)	● ●
		STERIS®	○ ○
		STERRAD®	○ ○

01) ver a preparação recomendada do produto, página 1-4

02) Água totalmente desmineralizada recomendada para o último aguamento

03) Grupos de substâncias activas desinfetantes aprovados: Aldeídos, QAVs, álcool, derivados de aminas

04) sob responsabilidade própria (sem validação existente), mas a nota: nenhuma recomendação de utilização mútua de STERIS e STERRAD

Lenda

● admissível

○ não permitível

Declaração de exoneração de responsabilidade

O fabricante do cabo de luz fria não aceita qualquer responsabilidade por danos directos ou consequentes danos causados por utilização inadequada, manuseamento ou por preparação, esterilização e manutenção inadequadas. O não cumprimento das instruções, o manuseamento incorrecto ou a utilização incorrecta dos produtos fornecidos pelo fabricante do cabo de luz fria leva à exclusão de quaisquer reclamações de garantia. O fabricante do cabo de luz fria não pode ser responsabilizado por qualquer dano resultante.

Estado da informação

Este folheto foi preparado de acordo com os conhecimentos actuais e tem a data de revisão: 02/2023

Fabricante / Distribuição

RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG
Sattlerstrasse 28 - 78532 Tuttlingen - Germany
Call +49 (0) 7461/96170 info@rfq.de</



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Ostrzeżenia, postępowanie i stosowanie dla RfQ kabel światła zimnego

Producent i sprzedawca tego przewodu zimnego światła nie ponosi odpowiedzialności za bezpośrednie szkody lub szkody następne spowodowane niewłaściwym użytkowaniem lub obsługą, w szczególności nieprzestrzeganiem poniższych instrukcji lub niewłaściwym przygotowaniem i konserwacją.

	Wysoka koncentracja światła na końcu przewodu światelnego powoduje wydzielanie ciepła. Końcowki przewodu światelnego nie wolno nigdy umieszczać na oślonie ani na skórze pacjenta, ponieważ intensywność światła może spowodować oparzenia pacjenta lub podpalenie oślon.
	Kable zimnego światła są dostarczane w stanie niesterylnym i dlatego muszą być dokładnie oczyszczane, zdezynfekowane i/lub wsterylizowane przed pierwszym użyciem i przed każdym kolejnym użyciem.
	Przewody zimnego światła nie mogą być czyszczone w kąpieli ultradźwiękowej.
	Uszkodzenie powłoki prowadzi do uszkodzenia kabla światelnego! Silne załamania prowadzą do przerwania włókien i zniszczenia kabla zimnego światła.
	Uszkodzenia przewodów zimnego światła spowodowane niewłaściwą obsługą nie są objęte gwarancją. Należy za wszelką cenę unikać obijania, zwłaszcza adapterów, i zginania przewodów światelnych, ponieważ w przeciwnym razie może dojść do uszkodzenia powłoki lub włókien światelnych.
	Przekrój kabla musi być dopasowany do średnicy wejścia światła endoskopu, aby nie doszło do uszkodzenia wyjścia światła z kabla z powodu odbicia. 3,5mm - cienkie endoskopy takie jak optyka artroskopowa, optyka urologiczna, optyka sinuskopowa 4,9mm - grubość endoskopów takich jak optyka laparaskopowa ...

Obchodzenie się i użytkowanie / przeznaczenie

Kable zimnego światła są używane do przesyłania energii światelnej ze źródła zimnego światła do endoskopu. (Obszar zastosowania wyłącznie na zewnątrz ciała)

Zgodność z dyrektywą

Ten wybór medyczny jest oznaczony znakiem CE zgodnie z MDR 2017/745. Ponadto każdy przewód zimnego światła ma swój własny numer seryjny. Dostarczone adaptacie są zmiennymi elementami przewodów zimnego światła i nie posiadają oznaczenia CE.

Kombinacja

Kable zimnego światła RfQ zostały opracowane do stosowania z halogenowymi lub ksenonowymi / LED-owymi źródłami światła. Należy pamiętać, że klejone kable zimnego światła mogą być stosowane tylko w halogenowych źródłach światła. Można stosować następujące kombinacje.

Kabel zimnego światła RfQ	Adaptacie Wejście na światło	Adaptacie Emisja światła
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Test funkcjonalny

Procedura:
 - Trzymać jedną stronę kabla światelnego w kierunku źródła światła (np. okna). W przypadku kabli światłowodowych należy sprawdzić liczbę ciemnych punktów na drugim końcu. Te ciemne plamki wskazują na przerwanie włókna optycznego wiązki światłowodowej. Pojedyncze zerwane włókna światłowodowe nie oznaczają zauważalnego pogorszenia jakości obrazu. Jednak od liczby ok. 20 do 25 % powierzchni emittującej światło, przepuszczalność światła, a tym samym jakość obrazu, znacznie się zmniejsza.

- Sprawdź, czy kabel światłowodowy i jego końcowki nie są uszkodzone, np. oparzenie lub podmycia. Uszkodzone przewody zimnego światła nie mogą nie może być dalej używany i musi zostać wymieniony.

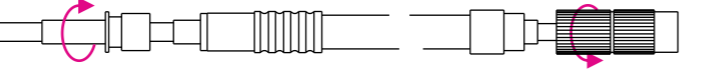
Uwagi:
 - Należy pamiętać, że w przypadku zamawiania nowego przewodu zimnego światła, w pewnych okolicznościach można nadal stosować odkręcone adaptatory.

Przygotowanie do czyszczenia

Aby zapewnić optymalny rezultat czyszczenia i dezynfekcji, oba adaptatory należy zdementować z kabla zimnego światła.

Procedura demontażu:

- W celu demontażu, adaptatory należy odkręcić od odpowiedniego końca kabla w kierunku przeciwnym do ruchu wskazówek zegara.



Procedura montażu:

- W celu montażu, adaptatory przykręcą się zgodnie z ruchem wskazówek zegara do odpowiedniego końca kabla.



Uwagi:

- Kable zimnego światła są dostarczane w stanie niesterylnym i dlatego muszą być dokładnie oczyszczane, zdezynfekowane i/lub wsterylizowane przed pierwszym użyciem i przed każdym kolejnym użyciem.
- Przewody zimnego światła nie mogą być czyszczone w kąpieli ultradźwiękowej.
- Uszkodzenie powłoki prowadzi do uszkodzenia kabla światelnego! Silne załamania prowadzą do przerwania włókien i zniszczenia kabla zimnego światła.
- Uszkodzenia przewodów zimnego światła spowodowane niewłaściwą obsługą nie są objęte gwarancją. Należy za wszelką cenę unikać obijania, zwłaszcza adapterów, i zginania przewodów światelnych, ponieważ w przeciwnym razie może dojść do uszkodzenia powłoki lub włókien światelnych.

Informacje producenta o procedurze regeneracji wyrobów medycznych zgodnie z normą DIN EN ISO 17664:2021 (instrukcja przygotowania)

Niniejsze zalecane i zatwierdzone instrukcje reprocessowania odnoszą się do uniwersalnych kabli zimnego światła do endoskopii wielokrotnego użyciu, zwanych dalej "produktem".



W przypadku przewodów światłowodowych (= LLK) przyklejonych do wlotu światła firmy RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG stosowanie ksenonowych i/lub diodowych źródeł zimnego światła jest niedozwolone, a ponadto przewody światłowodowe nie mogą być z zasady poddawane ponownej obróbce w procesie sterylizacji termabilnej (plazmowej).



Poniższe procedury nie mogą być stosowane do ponownego przetwarzania produktów: Czyszczenie ultradźwiękowe, sterylizacja w autoklawie blyskawicznym i gorącym powietrzem.



Ograniczenie przetwarzania: Częste przetwarzanie ma niewielki wpływ na te produkty. Koniec okresu użytkowania produktu jest zwykle określany na podstawie zużycia i uszkodzeń powstałych w wyniku eksploracji. (> patrz również dalej -> punkt możliwość ponownego użycia).

Zalecana i zwalidowana instrukcja przygotowania wyrobu do ponownego użycia

Przygotowanie w miejscu użycia

Zanieczyszczenia powierzchniowe wytrzeć niestrzepiącą się ścieżeczką jednorazowego użycia. Odłóż produkt na miejsce, aby uniknąć uszkodzeń.

Przechowywanie i transport

Zaleca się przechowywanie produktu w odpowiednich pojemnikach na czas transportu. Transport do pomieszczeń reprocessowania może odbywać się na mokro lub na sucho. W przypadku użycia na sucho należy zwrócić uwagę, aby nie zaszyły żadne pozostałości.

Zamknąć pojemniki. Czyszczenie powinno być wykonane w ciągu 3 godzin.

W przypadku użycia na mokro, czyszczenie należy rozpoczęć w ciągu jednej godziny, stosując zalecaną połączoną roztwór detergentu i środka dezynfekcyjnego (patrz czyszczenie ręczne). Nie należy przekraczać powyższych ram czasowych.

Produkt nie może być zgryty lub wygięty w zbyt ciemnym promieniu. Za wszelką cenę należy unikać uderzeń, szczególnie w przypadku topionych elementów światelnych, ponieważ może to doprowadzić do zniszczenia fuzji.

Przygotowanie do czyszczenia

Adaptatory należy usunąć z produktu, ponieważ poszczególne części są czyszczone ręcznie i dezynfekowane oddzielnie. Wyrzucać poszczególne części w sposób prawidłowy, aby uniknąć uszkodzeń.

Czyszczenie wstępne

Wymagane narzędzia: Taca sitowa, Taca zanurzeniowa, Roztwór czyszczący Neodosher Medizym 0,5% (v/v), Zimna woda z kranu (15-20°C, maks. 45°C), Miękka szczotka nylonowa.

Procedura: 1. Umieścić poszczególne części na tacy sitowej, a następnie przenieść do wanny zanurzeniowej z roztworem czyszczącym Neodosher Medizym 0,5% (v/v). 2. po 5 min. czasu działania roztworu czyszczącego: a. Wyszczotkować pod powierzchnią wody miękką nylonową szczotką i splukać zimną wodą z kranu. b. Osuszyć zewnętrzną stronę nietrzepiącą się jednorazową ścieżeczką lub wacikiem.

Czyszczenie i dezynfekcja mechaniczna

Zgodnie z międzynarodowymi normami (EN ISO 15883) lub normami krajowymi (np. DIN EN ISO 15883) i wytycznymi krajowymi, należy stosować wyłącznie zwalidowane procedury czyszczenia/dezynfekcji mechanicznej.

Wymagane narzędzia:

- Myjnia-dezynfektor (myjnia-dezynfektor) np. Miele PG 8535
- Roztwór czyszczący Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
- imna woda z kranu (15-20°C, maks. 45°C)
- Zimna woda demineralizowana (VE)

Procedura:

- wstępne płukanie 1 min. zimną wodą z kranu.
- czas działania jajka 1 min.
- czyścić Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) przez 600 sekund w temperaturze 55°C (131°F).
- splukać 1 min. zimną dejonizowaną wodą
- Czas reakcji 2 min.
- dezynfekcja termiczna w temperaturze 90°C (194°F) przez 1 min. (=A0600)
- suszenie przez 20 min. w temperaturze 100°C (212°F)

Alternatywnie, "Program Vario TD" może być stosowany jako procedura czyszczenia i dezynfekcji maszyny.

Fragment <http://www.miele-professional.de/>

"Po intensywnym płukaniu wstępny zimna woda, faza czyszczenia odbywa się w temperaturze do 55°C - czas trzymania 5 minut. Ostatnim etapem jest dezynfekcja termiczna w temperaturze 90°C z czasem utrzymywania temperatury co najmniej 60 sekund. Dla optymalnej ochrony instrumentów, końcowa płukanie najlepiej jest wykonać w wodzie dejonizowanej bez dodatku nabłyszczać".

Uwaga

Uniwersalny kabel światłowodowy należy przechowywać w odpowiednim pojemniku (taca sitowa/koszyk) w maszynie, aby uniknąć uszkodzenia produktu. Woda zawierająca chlorki może powodować korozję produktu, dlatego ostatnie płukanie powinno być wykonane wodą całkowicie zdemineralizowaną. Podczas czyszczenia i późniejszej dezynfekcji termicznej należy dokładnie przestrzegać instrukcji obsługi i zadanku producenta maszyny. Stosowane środki czyszczące muszą być dozowane dokładnie według instrukcji producenta. Temperatura dezynfekcji nie może przekraczać 93°C.

Suszenie

Potrzebne narzędzia: niestrzepiąca się ścieżeczka, sprężone powietrze. Procedura: 1. ponownie złożyć oczyszczone i zdezynfekowane poszczególne części 2. osuszyć produkt niestrzepiącą się szmatką i/lub sprężonym powietrzem 3. polożyć produkt prawidłowo, aby uniknąć uszkodzeń

Kontrola i konserwacja

Zalecamy przeprowadzenie kontroli wzrokowej, podczas której należy sprawdzić, czy produkt nie posiada następujących wad: Uszkodzenia, Ostre krawędzie, Luźne lub brakujące części, Chropowate powierzchnie, Pozostałości środków czyszczących i dezynfekujących (pozostałości muszą być usunięte), Etykiety i oznaczenia wymagane do bezpiecznego i prawidłowego użytkowania muszą być czytelne.

Zachować ostrożność w przypadku uszkodzonego i nienekompletnego produktu (możliwe są obrażenia pacjenta, użytkownika lub osób trzecich). Przeprowadzać kontrolę przed i po każdym użyciu. Nie należy używać produktu, który jest uszkodzony i/lub nienekompletny lub posiada luźne części. Przeslij uszkodzony produkt z luźnymi częściami do naprawy. Nie należy podejmować prób samodzielnego naprawy produktu.

Zalecamy również kontrolę wzrokową powierzchni optycznych pod kątem:

- strumień światlny,
- perwiane włókna (pojawiają się jako czarne kropki przy połączeniu z zimnym światłem) -> udział nie powinien przekraczać 30%,
- powłoki na powierzchniach

Uwaga Nie należy podejmować samodzielnego prób naprawy, jeśli osadów nie można usunąć za pomocą zalecanych środków czyszczących i dezynfekujących (patrz Czyszczenie i dezynfekcja). Regularne czyszczenie 70% roztworem alkoholu po każdej reprecesji zapobiega powstawaniu osadów.

Przed sterylizacją zalecamy wykonanie następujących czynności konserwacyjnych: Ponownie zmontować oczyszczone i zdezynfekowane poszczególne części.

Czyszczenie ręczne - nie zalecane !!!

Potrzebne materiały pomocnicze: Taca sitowa, wanna zanurzeniowa, roztwór czyszczący o działaniu dezynfekującym: Sekusept 4%, woda wodociągowa (15-20°C, maks. 45°C), woda dejonizowana, niestrzepiąca się ścieżeczka lub gazik.

Sposób postępowania: 1. Dokładnie wypłukać poszczególne części wodą z kranu (max. 45°C), 2.

- umieścić poszczególne części na tacy sitowej, a następnie przenieść do wann zanurzeniowej z samodezynfekującym roztworem czyszczącym Sekusept 4%. 3. po upływie zalecanej czasu ekspozycji zgodnie z instrukcją producenta roztworu czyszczącego: a. opłukać każdy uniwersalny przewód zimnego światła przez 5 minut wodą zdemineralizowaną, b. osuszyć z zewnątrz niestrzepiącą się jednorazową ścieżeczką lub gazikiem. c. Oczyszczyć części mechaniczne i powierzchnie optyczne (= wlot i wylot światła) miękką szmatką lub nasączonym wacikiem i 70% roztworem alkoholu, jeśli po czyszczeniu nie nastąpiła dezynfekcja. 4. Poszczególne części należy prawidłowo ułożyć, aby uniknąć uszkodzeń.

Uwagi Do czyszczenia ręcznego nie należy używać szczotek metalowych ani nośników z wątą. Nie używać żadnych innych narzędzi do czyszczenia powierzchni optycznych.

Po czyszczeniu ręcznym należy sprawdzić wszystkie części pod kątem uszk



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Varovná upozornění, zacházení a používání týkající se RfQ-kabelů se studeným světlem

Výrobce a prodejce tohoto kabelu se studeným světlem nepřebírá odpovědnost za bezprostřední poškození nebo následky poškození, způsobené neodborným použitím nebo zacházením, zejména nerespektováním následujících upozornění nebo neodbornou úpravou a údržbou.

Z důvodu vysoké koncentrace světla na konci světelného kabelu vzniká teplo. Konec světelného kabelu nesmí být nikdy pokládán na pokryvku nebo pokožku pacienta, protože intenzita světla by mohla způsobit popálení pacienta nebo vzplanutí pokryvky.

Kabely se studeným světlem jsou dodávány nesterilizované a musí být proto před prvním a každým dalším použitím důkladně očistěny, dezinfikovány a/nebo sterilizovány.

Kabely se studeným světlem nesmí být čistěny v ultrazvukové lázni.

Poškození opláštění vede k závadě optického kabelu. Silné ohnutí vede k lomu vláken a ke zničení kabelu se studeným světlem.

Poškození kabelů se studeným světlem, vzniklá v důsledku chybnej manipulace, nespadají mezi nároky na záruku. Nárazům, zejména do adaptérů, a ohybání kabelů je nutné zabránit, jinak může dojít k poškození materiálu případně optických vláken.

Průřez kabelů musí být přizpůsobeny průměru vstupu světla u endoskopu, aby nedošlo k poškození na výstupu světla u kabelu odrazem.
3,5 mm – tenké endoskopy jako např. optika artroskopie, urologie, sinuskopie...
4,9 mm – silné endoskopy jako např. optika laparoskopie...



Zacházení a používání / Zamýšlené použití

Kabely se studeným světlem slouží přenosu světelné energie od zdroje studeného světla na endoskop. (Rozsah použití výhradně mimo tělo)

Konforma směrnic

Tento zdravotnický prostředek je označen CE podle MDR 2017/745. Každý kabel studeného světla má navíc své vlastní sériové číslo. Veškeré dodané úpravy jsou variabilními součástmi kabelů studeného světla a nejsou opatřeny označením CE.

Kombinace

RfQ-kabely se studeným světlem byly vyvinuty pro použití s halogenovými resp. xenonovými světelnými zdroji, přičemž je nutno respektovat, že zlepšené kabely se studeným světlem mohou být nasazovány jen s halogenovými zdroji světla. Nasazeny mohou být následující kombinace.

RfQ-kabel se studeným světlem	Adaptace LE	Adaptace LA
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Zkouška funkčnosti

Postup:
– Držte jednu stranu optického kabelu ve směru světelného zdroje (např. okno). Zjistěte u skleněných vláken kabelu počet tmavých teček na opačném konci. Tyto tmavé tečky ukazují na zlomení optické vlásky světlovodného svazku. Jednotlivá zlomená vlákna neznamenají žádné citelné narušení kvality zobrazení. Avšak od počtu cca 20 až 25 % na výstupu světla klesá přenos světla a tím i kvalita zobrazení znatelně.
– Kontrolujte světelný vodič a konec kabelu, jestli nevykazují nějaké poškození, např. popálení nebo vymýti.
– Mohou být poškozené kabely studeného světla již nepoužívají a musí být vyměněny.

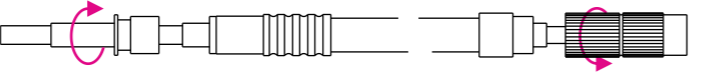
Upozornění:
– Berete na vědomí, že při objednávání nového optického kabelu můžete odšroubované adaptéry eventuálně dále používat.

Příprava na čištění

Pro dosažení optimálního výsledku čištění a dezinfekce by měly být oba adaptéry kabelu se studeným světlem demontovány.

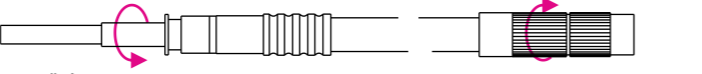
Postup při demontáži:

- Při demontáži točíme adaptéry na příslušném konci kabelu proti směru hodinových ručiček.



Postup při montáži:

- Při montáži točíme adaptéry na příslušném konci kabelu ve směru hodinových ručiček.



Upozornění:

- Kabely se studeným světlem odkládáme na speciální sitko, aby nevznikaly oplachem šmouhy!
- Poškození kabelů se studeným světlem zamezíme tím, že je čistíme na separačním sitku.

Informace výrobce o postupu repasování zdravotnických prostředků podle normy DIN EN ISO 17664:2021 (návod na opětovné zpracování).

Tyto doporučená a ověřená pokyny pro opakování zpracování se vztahují na opakování použitelné univerzální endoskopické kably se studeným světlem (dále jen "výrobek").

	Použití xenonových a/nebo LED zdrojů studeného světla není u lepených světlovodních kabelů společnosti RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. povolené. KG, není povoleno používat xenonové a/nebo LED zdroje studeného světla a navíc se světlovodné kably obecně nesmějí šířit pomocí termolabibilního sterilizačního procesu (plazma).
	Při opětovném zpracování výrobků se nesmí používat následující postupy: Čištění ultrazvukem, blesková autoklavování a sterilizace horkým vzduchem.
	Omezení při přepracování: Časté přepracování má na tyto výrobky malý vliv. Konec životnosti výrobku je obvykle určen opotřebením a poškozením v důsledku používání. (→ viz také dále → opakování použití bodů).

Doporučený a ověřený návod na opětovné zpracování výrobku

Příprava v místě použití

Zněčištěný povrch otfteje jednorázovým hadříkem, který nepouští vlákna. Výrobek skladuje správně, aby nedošlo k jeho poškození.

Skladování a příprava

Doporučuje se skladovat výrobek ve vhodných přepravních obalech. Příprava do zpracovatelských prostor může být mokrá nebo suchá. V případě suché likvidace zajistěte, aby nedošlo k zaschnutí zbytků. Zavírání kontejnerů. Čištění by mělo být provedeno do 3 hodin.

V případě mokré likvidace je třeba začít s čištěním do jedné hodiny a použít doporučený kombinovaný roztok čisticího a dezinfekčního prostředku (viz manuální čištění). Neprekraťte výše uvedené časové rámce. Výrobek se nesmí ohýbat nebo ohýbat v příliš malém poloměru. Za každou cenu je třeba se vyvarovat nárazů, zejména do zatavených světelných vstupů, protože by mohlo dojít k poškození zatavení.

Příprava na čištění

Adaptory musí být z výrobku vyjmuty, protože se provádí samostatné ruční čištění a dezinfekce jednotlivých částí. Jednotlivé díly řádně odložte, aby nedošlo k jejich poškození.

Předčištění

Potřebné pomůcky: Sítový zásobník, ponorný zásobník, čisticí roztok Neodosher Medizym 0,5 % (v/v), studená voda z vodovodu (15-20 °C, max. 45 °C), měkký nylonový kartáč.

Postup: 1. Jednotlivé díly vložte do sítové misky a poté je přeneste do ponorné lázně s čisticím roztokem Neodosher Medizym 0,5 % (v/v). 2. Vložte do sítové misky a poté je přeneste do ponorné lázně s čisticím roztokem. 2. po 5 minutách působení čisticího roztoku: a. Vyčistěte pod vodní hladinou měkkým nylonovým kartáčem a opláchněte studenou vodou z vodovodu. b. Vnější stranu osušte jednorázovým hadříkem nebo tamponem, který nepouští vlákna.

Postup: 1. 1 minuta předem propláchněte studenou vodou z kohoutu.

2. namočte na 1 min.

3. čistěte přípravkem Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v) po dobu 600 s při teplotě 55 °C.

4. 1 minutu opláchněte studenou deionizovanou vodou.

5. reakční doba 2 min.

6. tepelná dezinfekce při 90 °C po dobu 1 min. (=A0600)

7. sušení po dobu 20 minut při teplotě 100 °C (212 °F)

– práčka-dezinfece, např. Miele PG 8535.
- Čisticí roztok Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v)
- Studená voda z vodovodu (15-20 °C, max. 45 °C)
- Studená demineralizovaná voda (VE).

Postup:

1. 1 minutu předem propláchněte studenou vodou z kohoutu.

2. namočte na 1 min.

3. čistěte přípravkem Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v) po dobu 600 s při teplotě 55 °C.

4. 1 minutu opláchněte studenou deionizovanou vodou.

5. reakční doba 2 min.

6. tepelná dezinfekce při 90 °C po dobu 1 min. (=A0600)

7. sušení po dobu 20 minut při teplotě 100 °C (212 °F)

Alternativně lze použít "program Vario TD" jako postup čištění a dezinfekce stroje.

Úryvek <http://www.miele-professional.de/>

"Po intenzivním předmytí studenou vodou probíhá fáze čištění při teplotě až 55 °C - doba zdržení 5 minut. Poslední fáze je tepelná dezinfekce při 90 °C s dobou udržování teploty nejméně 60 sekund.

Pro optimální ochranu nástrojů se závěrečný oplach provádí nejlépe deionizovanou vodou bez oplachovacích prostředků."

Poznámka

Univerzální světelný vodič kabel by měl být ve stroji uložen ve vhodné nádobě (sítová vanička/košík), aby nedošlo k poškození výrobku. Voda obsahující chloridy může způsobit korozi výrobku, protože se poslední oplach měl provádět plně demineralizovanou vodou. Při čištění a následné termické dezinfekci je třeba přesně dodržovat návod k obsluze a pokyn k nakládání od výrobce stroje. Použité čistící prostředky musí být dávkovány přesně podle pokynů výrobce. Teplota dezinfekce nesmí překročit 93 °C.

Sušení

Potřebné pomůcky: hadřík bez žmolk, stlačený vzduch.

Postup: 1. znova sestavte vycíštěnou a vydezinfikovanou jednotlivou díly.

2. osušte výrobek hadříkem bez žmolk a/nebo stlačeným vzduchem 3. výrobek rádně položte, aby nedošlo k jeho poškození.

Kontrola a údržba

Doporučujeme provést vizuální kontrolu, při které by se měly zjistit následující závady: Poškození, ostré hrany, uvolněné nebo chybějící části, drsný povrch, zbytky čisticích a dezinfekčních prostředků (zbytky musí být odstraněny), štítky a značky potřebné pro bezpečné a správné používání musí být čitelné.

Dávejte pozor na poškozený a nekompletní výrobek (hrozí zranění pacienta, uživatele nebo třetích osob). Před každým použitím a po něm provedte kontrolu. Nepoužívejte výrobek, který je poškozený a/nebo nekompletní nebo má uvolněné části. Poškozený výrobek s uvolněnými díly zašlete k opravě. Nepokoušejte se výrobek opravovat sami.

Doporučujeme také vizuální kontrolu optických povrchů:

1. světelný výkon, 2. přerušená vlná (objevují se jako černé tečky při připojení studeného světla) → podíl by neměl překročit 30 %, 3. povlaky na povrchu skla (může zhoršit propustnost světla) → vyčistěte skleněné plochy (viz manuální čištění a dezinfekce).

Poznámka Nepokoušejte se o opravy sami, pokud nelze odstranit usazeniny doporučenými čisticími a dezinfekčními prostředky (viz kapitola Čištění a



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Opozorila, ravnanje in uporaba za Kabli za hladno svetlobo iz podjetja RfQ

REN FOR QUALITY

Proizvajalec in prodajalec tega kabla za hladno svetlobo ne prevzema nobene odgovornosti za neposredno škodo ali posledično škodo, ki bi nastala zaradi nepravilne uporabe ali ravnanja, zlasti zaradi neupoštevanja naslednjih navodil ali nepravilne priprave in vzdrževanja.

Visoka koncentracija svetlobe na koncu svetlobnega kabla povzroča toplovo. Konec svetlobnega kabla nikoli ne sme biti na pokrovu ali na pacientovi koži, saj bi lahko svetlobna jakost povzročila opeklino na pacientu ali začgala pokrov.

Kabli za hladno svetlobo so dobavljeni nesterilni, zato jih je treba pred prvo in vsako nadaljnjo uporabo temeljito očistiti, razkužiti in/ali sterilizirati.

Hladnih svetlobnih kablov ne smete čistiti v ultrazvočni kopelei.

Poškodba ovoja povzroča okvaro svetlobnega kabla! Močno prepogibanje povzroči prekinitev vlaken in uničenje hladnega svetlobnega kabla.

Poškodbe optičnih kablov zaradi nepravilnega ravnanja niso zajete v garancijskih zahtevkih. Za vsako ceno se je treba izogibati udarcem, zlasti adapterjev, in upogibanju svetlobnih kablov, saj se sicer lahko poškoduje plasti ali svetlobna vlakna.

Prerezi kabla morajo biti usklajeni s premerom svetlobnega vhoda endoskopa, da ne pride do poškodb na svetlobnem izhodu kabla zaradi odboja.

3,5 mm - za tanke endoskope, kot so artroskopska optika, urološka optika, sinuskopska optika ...
4,9 mm - debeli endoskopi, kot je laparaskopska optika ...



Ravnanje in uporaba / predvideni namen

Kabli za hladno svetlobo se uporabljajo za prenos svetlobne energije iz vira hladne svetlobe v endoskop. (Področje uporabe izključno zunaj telesa)

Skladnost z direktivo

Ta medicinski pripomoček ima oznako CE v skladu z MDR 2017/745. Poleg tega ima vsak kabel za hladno svetlobo svojo serijsko številko. Vse dobavljene prilagoditve so spremenljivi sestavni deli hladnih svetlobnih kablov in nimajo oznake CE.

Kombinacija

Kabli za hladno svetlobo RfQ so bili razviti za uporabo s halogenskimi ali ksenonskimi / LED svetlobnimi viri. Upoštevajte, da se vezani kabli za hladno svetlobo lahko uporabljajo samo v halogenskih svetlobnih virih.
Uporabite lahko naslednje kombinacije.

Kabel za hladno svetlobo RfQ	Prilagoditve svetlobnega vira	Prilagoditev endoskopa
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Preizkus delovanja

Postopek:
- Eno stran svetlobnega kabla držite proti viru svetlobe (npr. oknu). Pri optičnih kablih preverite število temnih pik na drugem koncu. Te temne lise pomenijo prekinjena optična vlakna v snopu optičnih vlaknen. Posamezna pretrgana optična vlakna ne pomenijo opaznega poslabšanja kakovosti slike. Vendar se od približno 20 do 25 % površine, ki oddaja svetlobo, prepustnost svetlobe in s tem tudi kakovost slike znatno zmanjšata.
- Preverite, ali so optični kabel in njegovih konci poškodovani, npr. npr. opeklino ali izpiranje. Poškodovani hladni svetlobni kabli ne smejo se ne sme več uporabljati in ga je treba zamenjati.

Opombe:
- Upoštevajte, da se pri naročilu novega kabla za hladno svetlobo v določenih okoliščinah lahko še naprej uporabljajo nevijačni adapterji.

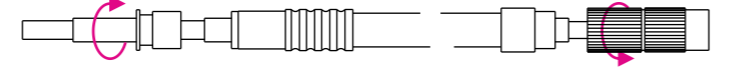
Priprava na čiščenje

Program Vario TD lahko uporabite tudi kot postopek čiščenja in razkuževanja stroja. Odlomek <http://www.miele-professional.de/>

Da bi zagotovili optimalen rezultat čiščenja in razkuževanja, je treba oba adapterja odstraniti s kabla za hladno svetlobo.

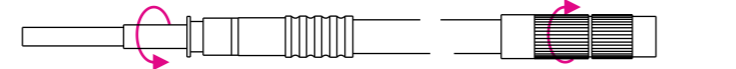
Postopek razstavljanja:

- Za demontažo adapterje obrnite v nasprotni smeri urinega kazalca z ustreznega konca kabla.



Postopek montaže:

- Pri montaži adapterje privijete v smeri urinega kazalca na ustrezni konec kabla.



Opombe:

- Hladne svetlobne kable položite na sito za odstranjevanje odpadkov tako, da ne nastanejo sence pri izpiranju!
- Da ne bi poškodovali hladnih svetlobnih kablov, jih je treba odvreči na ločeno sito!

Informacije proizvajalca o postopku predelave medicinskih pripomočkov v skladu z DIN EN ISO 17664:2021 (navodila za ponovno obdelavo).

Ta priporočena in potrjena navodila za ponovno obdelavo veljajo za univerzalne endoskopske hladne svetlobne kable za večkratno uporabo, v nadaljnjem besedilu "izdelek".

V ksenonskih in/ali LED virih hladne svetlobe se ne smejo uporabljati vezani svetlobni vodniki.
Poleg tega se svetlobni kabli na splošno ne smejo širiti s postopkom sterilizacije, ki je termolabilen (plazma).

Za ponovno obdelavo izdelkov se ne smejo uporabljati naslednji postopki:
Ultrazvočno čiščenje, hitro avtoklaviranje in sterilizacija z vročim zrakom.

Omejitev obdelave: Pogosta obdelava ima na te izdelke majhen vpliv. Konec živiljenjske dobe izdelka se običajno določi glede na obrabo in poškodbe, ki nastanejo pri uporabi.
(> glejte tudi nadaljevanje -> točka Ponovna uporaba).

Priporočena in potrjena navodila za ponovno obdelavo izdelka

Priprava na mestu uporabe

Onesnaženo površino obrišite s krpo za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken. Izdelek pravilno shranjite, da se ne poškoduje.

Skladiščenje in prevoz

Priporočljivo je, da izdelek shranjujete v embalaži, primerni za prevoz. Prevoz v prostore za predelavo je lahko moker ali suh. Pri suhem odstranjevanju poskrbite, da se ostanki ne posušijo. Zaprite posode. Čiščenje je treba opraviti v 3 urah.

V primeru mokrega odlaganja je treba čiščenje začeti v eni ur in uporabiti priporočeno kombinirano raztopino detergenta in razkužila (glejte ročno čiščenje). Ne prekoračite zgornjih časovnih okvirov.

Izdelek ne sme biti upognjen ali upognjen v premajhnem radiju. Za vsako ceno se je treba izogibati udarcem, zlasti pri vgrajenih svetlobnih vložkih, saj lahko uničijo zlitje.

Priprava na čiščenje

Adapterje je treba odstraniti iz izdelka, saj se izvaja ločeno ročno čiščenje in razkuževanje posameznih delov. Posamezne dele pravilno odložite, da se izognete poškodbam.

Predčiščenje

Potrebna oprema: pladenj za sito, potopni kad, čistilna raztopina Neodosher Medizym 0,5 % (v/v), hladna voda iz pipe (15-20 °C, največ 45 °C), mehka najlonška krtača.

Postopek: 1. Posamezne dele položite v posodo s sitom in jih nato prenesite v potopno kopel s čistilno raztopino Neodosher Medizym 0,5 % (v/v). Posamezne dele potopite v potopno kopel s čistilno raztopino. 2. Po 5 minutah izpostavljenosti čistilni raztopini: a. Pod vodo površino jo očistite z mehko najlonško krtačo in sperite s hladno vodo iz pipe. b. Zunanjou stran osušite s krpo ali tamponom za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken.

Zunanjou stran osušite s krpo ali tamponom za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken.

Ročno čiščenje - ni priporočljivo !!!

Potrebni pripomočki: pladenj za sito, potopni pladenj, čistilna raztopina z dezinfekcijskim učinkom: Sekusept 4%, voda iz pipe (15-20 °C, največ 45 °C), deionizirana voda, krpa ali tampon za enkratno uporabo brez vlaken.

Postopek: 1. posamezne dele temeljito sperite z vodo iz pipe (največ 45 °C).
2. Posamezne dele položite v posodo za sito in jih nato prenesite v potopno kopel s samorazkuževalno čistilno raztopino Sekusept 4%. 3. po priporočenem času izpostavljenosti v skladu z navodili proizvajalca za čistilno raztopino: a. vsak univerzalni kabel s hladno svetlobo 5 minut izpirate z deionizirano vodo, b. zunanjou stran osušite s krpo ali tamponom za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken. c. Mehanske dele in optične površine (= vhod in izhod svetlobe) očistite z mehko krpo ali namočeno vatirano palčko in 70-odstotno alkoholno raztopino, če po čiščenju ne pride do razkuževanja. 4. Posamezne dele pravilno odložite, da se izognete poškodbam.

Opombe: Za ročno čiščenje ne uporabljajte kovinskih ščetk ali kovinskih bombažnih tamponov. Za čiščenje optičnih površin ne uporabljajte drugih instrumentov.

Po ročnem čiščenju preverite, ali so vsi posamezni deli poškodovani (glejte Pregled in vzdrževanje).

Ročno razkuževanje - ni priporočljivo !!!

Potrebni pripomočki: pladenj za sito, potopni pladenj, čistilna raztopina z dezinfekcijskim učinkom: Sekusept 4%, voda iz pipe (15-20 °C, največ 45 °C), deionizirana voda, krpa ali tampon za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken.

Postopek: 1. Posamezne dele položite v posodo s sitom in jih nato prenesite v potopno kopel z raztopino razkužila (koncentracijo in čas izpostavljenosti uporabljenega razkužila je treba veziti z navodili proizvajalca kemikalije). 2. Posamezne dele potopite v potopno kopel z raztopino razkužila. Nato univerzalni kabel za hladno svetlobo 5 minut temeljito spirajte z deionizirano vodo. 3. Zunanjou stran osušite s krpo ali tamponom za enkratno uporabo, ki ne pušča vlaken. 4. Mehanske dele in optične površine (= vhod in izhod svetlobe) očistite z mehko krpo ali namočeno vatirano palčko in 70-odstotno alkoholno raztopino. 5. Posamezne dele pravilno odložite, da se izognete poškodbam.

Ne uporabljajte razkužila, ki vsebujejo perocetno kislino ali sestavine klora. Po ročnem razkuževanju preverite, ali so vsi posamezni deli poškodovani (glejte Pregled in vzdrževanje).

Upoštevajte navodila proizvajalca razkužila glede: - učinkovitosti razkuževanja, - koncentracija, - čas izpostavljenosti in - čas zadrževanja.

Sterilizacija

Potrebni pripomočki: Sistem za shranjevanje za sterilizacijo, parni sterilizator v skladu s standardom DIN EN 285, sterilna embalaža.

Postopek: Za sterilizacijo v sestavljenem stanju medicinskega pripomočka je treba uporabiti frakcioniran postopek pred vakuumiranjem (DIN EN ISO 17665-1) pri 132 °C - največ 138 °C z najmanjšim časom izpostavljenosti od 2 do največ 5 minut.

Opombe: Pred sterilizacijo je treba očistiti in razkužiti posamezne dele ponovno sestaviti. Izdelek mora biti dovolj čist in suh.

Upoštevajte informacije/navodila za uporabo proizvajalca sterilizatorja (upoštevati je treba vzdrževalne intervale). Upoštevajte nacionalne in mednarodne standarde za sterilno pakiranje. Tovarniško nove svetlobne vodnike je treba pred prvo uporabo sterilizirati.

Shranjevanje

Po razkuževanju izdelek shranjujte pod naslednjimi pogoji: popolnoma suh, zaščiten pred prahom, v zaprti posodi.

Opombe: Če izdelek hranite več dni, ga pred sterilizacijo ponovno razkužite.

Postopek:

Po sterilizaciji izdelek hranite v sterilni embalaži na naslednji način: zaščiteno pred vlagom in temperaturnimi nihanji, zaščiteno pred neposredno sončno svetlobo, Zaščiteno pred prahom

Opombe: Neustrezno skladiščenje lahko povzroči izgubo sterilnosti - proizvajalec v zvezi s tem ne prevzema nobene odgovornosti.

Ponovna uporabnost

Ziviljenjska doba hladno-svetlobnih kablov RfQ je v veliki meri odvisna od obrabe ali poškodb zaradi uporabe. Število ciklov predelave ni kolikočinsko omejeno. Pred ponovno uporabo je treba opraviti predpisani funkcionalni preskus. Predpostavlja se, da je obdelava izvedena po potrebnem postopku obdelave. Da bi dobili orientacijsko vrednost za merljivo živiljenjsko dobo, je proizvajalec referenčni kabel za hladno svetlobo 100-krat predelal v skladu s predpisanim postopkom predelave brez izgube funkcionalnosti.

Zgornja navodila so proizvajalci medicinskih pripomočkov potrdili kot primerna za pripravo medicinskega pripomočka za ponovno uporabo. Obdelovalec je odgovoren, da zagotovi, da se pri dejanski obdelavi z opremo, materiali in osebjem, ki se uporabljajo v obratu za obdelavo, dosežejo želeni rezultati. To zahteva validacijo in rutinsko spremljanje postopka. Prav tako mora predelovalec skrbno oceniti učinkovitost in morebitne škodljive posledice vsakega odstopanja od zagotovljenih navodil.

Dodatek: Drugi možni načini priprave

Univerzalni svetlobni kabli za večkratno uporabo		
Postopek		Univerzalno - svetlobni kabel
Priprava na Kraj uporabe	stanje	Adapter

</tbl_r

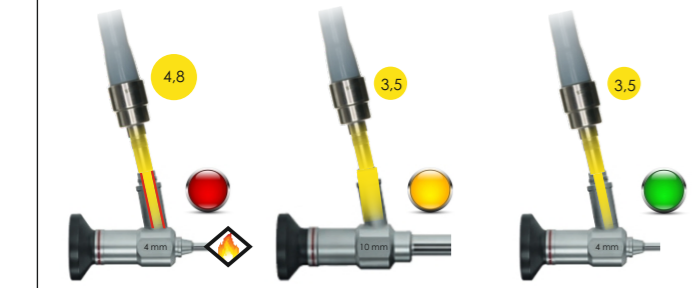


SRN (Single Registration Number) DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029

Figyelmeztetések, kezelés és felhasználás RfQ hideg fénykábel

A hidegfénykábel gyártója és eladója nem vállal felelősséget a nem megfelelő használat vagy kezelés, különösen az alábbi utasítások be nem tartása, illetve a nem megfelelő előkészítés és karbantartás által okozott közvetlen vagy következményes károkért.

	A fénykábel végén a magas fénykoncentráció hőt termel. A fénykábel vége soha nem kerülhet a burkolatra vagy a beteg bőrére, mivel a fényintenzitás egész sérüléseket okozhat a betegnél, vagy megyűjtjük a burkolatot.
	A hidegfénykábelek nem steril állapotban szállítják, ezért azokat az első használat előtt és minden további használat előtt alaposan meg kell tisztítani, fertőtleníteni és/vagy sterilizálni kell.
	A hideg fénykábeleket nem szabad ultrahangos fürdőben tisztítani
	A burkolat sérülése a fénykábel meghibásodásához vezet! A súlyos gyűrődés szálszakadáshoz és a hidegfénykábel tönkrementeléhez vezet.
	A hidegfénykábelek helytelen kezelésből eredő sérüléseire a garancia nem terjed ki. A fénykábelek ütögetését, különösen az adapterekét, és hajlítását mindenkorban el kell kerülni, mivel ellenkező esetben a burkolat vagy a fényszálak megsérülhetnek.
	A kábel keresztmetszetét az endoszkóp fénybevezető átmérőjéhez kell igazítani, hogy a fény visszaverődése miatt ne keletkezzen károsodás a kábel fénykijáratán. 3,5 mm - vékony endoszkópok, például artroszkópia optika, urológia optika, sinoszkópia optika ... 4,9 mm - vastag endoszkópok, például laparoszkópos optikák ...



Kezelés és használat / rendeltetésszerű használat

A hidegfénykábeleket arra használják, hogy a fényenergiát egy hideg fényforrásból az endoszkópba továbbítás. (Kizárolag a testen kívüli alkalmazási terület)

Az irányelvnek való megfelelés

Ez az orvostechnikai eszköz az MDR 2017/745 szerinti CE-jelöléssel rendelkezik. Ezenkívül minden hidegfénykábel saját sorozatszámmal rendelkezik. A szállított adapterek a hideg fénykábelek változó összetevői, és nem rendelkeznek CE-jelöléssel.

Kombináció

Az RfQ hidegfénykábeleket halogén vagy xenon / LED fényforrásokkal való használatra fejlesztették ki. Kérjük, vegye figyelembe, hogy a ragasztott hidegfénykábelek csak halogén fényforrásokban használhatók.

A következő kombinációk használhatók.

RfQ hideg fénykábel	Adaptációi fényforrás	Adaptációk endoszkóp
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFQ/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Funkcióvizsgálat

Eljárás:
 - Tartsa a fénykábel egyik oldalát a fényforrás (pl. ablak) felé. Az optikai kábelek esetében ellenőrizze a sötétoltok számát a másik végén. Ezek a sötétoltok az optikai szálköteg törött optikai szálait jelzik. Az egyes törött optikai szálak nem jelentenek észrevehető romlást a képműködésben. A fénkyibocsátó felület kb. 20-25 %-ától azonban a fényáteresztés és így a képműködés is jelentősen csökken.
 - Ellenőrizze az optikai kábelek és a kábelvégeket az alábbi sérülések szempontjából pl. égesi sérülések vagy kimosódások.
 A sérült hidegfénykábeleket nem szabad nem használható tovább, és ki kell cserélni.

Megjegyzések:
 - Felhívjuk figyelmét, hogy új hidegfény-kábel rendelésekor a lecsavarozható adapterek bonyolos körülmenyek között továbbra is használhatók.

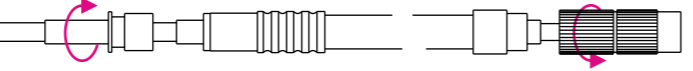
Tisztítás előkészítése



Az optimális tisztítási és fertőtlenítési eredmény biztosítása érdekében minden adaptert le kell szerelni a hideg fénykábelről.

Szétszerelési eljárás:

- A szétszereléshez az adaptereket az óramutató járásával ellenétes irányban kell elfordítani a megfelelő kábelvégtől.



Összeszerelési eljárás:

- Az összeszereléshez az adaptereket az óramutató járásával megegyező irányban kell a megfelelő kábelvégre csavarni.



Megjegyzések:

- A hidegfénykábel úgy helyezze egy szírára, hogy ne keletkezzenek öblítő árnyékok!
- A hidegfénykábelek sérülésének elkerülése érdekében azokat külön szírára kell kidobni!

Gyártói utasítások az orvostechnikai eszközök tisztítási eljárásához a DIN EN ISO 17664:2021 szabvány szerint (tisztítási utasítások)

Ezek az ajánlott és hitelesített tisztítási utasítások az újrafelhasználható univerzális endoszkópiás hideg fénykábelekre (a továbbiakban: "termék") vonatkoznak.

	Az RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG ragasztott fényvezető kábeleinél xenon és/vagy LED hideg fényforrások használata nem megengedett, továbbá a fényvezető kábeleket általában nem szabad hőálló sterilizálási eljárással (plazma) teríteni.
	A következő eljárások nem használhatók a termékek tisztítására/sterilizálására: Ultrahangos tisztítás, gyors autoklávozás és forrólevégső sterilizálás.
	Az ismételhetőség korlátozása: A gyakori tisztítás/sterilizálás kevessé befolyásolja ezeket a termékeket. A termék élettartamának végét általában az elhasználódás és a használat során bekövetkező károsodás határozza meg. (-> lásd még tovább -> pont újrafelhasználhatóság).

A termék ajánlott és érvényesített tisztítási utasításai

Előkészítés a felhasználás helyén

Törölje le a felületi szennyeződést szőszmentes, eldobható ruhával. A termék megfelelő tárolása a sérülések elkerülése érdekében.

Tárolás és szállítás

A termék szállításra alkalmas tárolóedényekben ajánlott tárolni. Az újrafeldolgozó helyiségekben történő szállítás törthetetlen nedvesen vagy szárazon. Száraz ártalmatlanítás esetén ügyeljen arra, hogy ne száradjanak ki maradékok. Zárja be a konténereket. A tisztítást 3 órán belül el kell végezni.

Nedves ártalmatlanítás esetén a tisztítást egy órán belül kell kezdeni, és az ajánlott kombinált tisztító- és fertőtlenítőszerek oldatot kell használni (lásd a kézi tisztítást). Ne lépje túl a fenti időketeteket.

A termék nem szabad meghajlítani vagy túl szük sugárban meghajlítani. Az ütközésekkel, különösen az olvasztott fénybevezetésekkel, mindenkorban el kell kerülni, mert ez törekretheti az olvasztást.

Tisztítás előkészítése

Az adaptereket el kell tárolni a termékből, mivel az egyes részek külön kézi tisztítással történő fertőtlenítése törthet. A sérülések elkerülése érdekében az egyes alkatrészeket megfelelően tegye le.

Előtisztítás

Szükséges eszközök: Szálítótálcá, Merítótálcá, Neodosher Medizim 0,5% (v/v) tisztítóoldat, Hideg csapvíz (15-20°C, max. 45°C), Puha nejonkonfe.

Eljárás: 1. Helyezze az egyes alkatrészeket a szálítótálcába, majd helyezze át a Neodosher Medizim 0,5%-os (v/v) tisztítóoldattal ellátott merülőfűrődőre. 2. Az egyes alkatrészeket helyezze a szálítótálcába. A tisztítóoldat 5 percig expozíciós ideje után: a. Kefelje le a vízelűletet alatt puha nejonkonfevel, és öblítse le hideg csapvízzel. b. Száritsa meg a különböző felületeket egy szőszmentes, eldobható ruhával vagy törökendővel.

3. Száritsa meg a különböző felületeket egy szőszmentes, eldobható ruhával vagy törökendővel.

4. Tisztítás meg a mechanikus alkatrészeket és az optikai felületeket (= fénybevezetés és fénkyibocsátás) puha ruhával vagy átitatott vattapamaccsal és 70%-os alkoholos oldattal. 5. A sérülések elkerülése érdekében az egyes alkatrészeket megfelelően tegye le.

Ne használjon ecsetavat vagy klórkomponenseket tartalmazó fertőtlenítőszereket. A kézi fertőtlenítés után ellenőrizze az egyes alkatrészeket sérülések szempontjából (lásd: Ellenőrzés és karbantartás).

Kézi tisztítás - Nem ajánlott !!!

Szükséges segédszerek: szálítótálcá, merítótálcá, fertőtlenítő kád, fertőtlenítő oldat, 70%-os alkoholos oldat (etanol, izopropanol), ionmentesítő viz, szőszmentes eldobható kendő vagy tampon.

Eljárás: 1. Alaposan öblítse át az egyes alkatrészeket csapvízzel (max. 45 °C). 2. Helyezze az egyes alkatrészeket a szálítótálcába, majd helyezze át a Sekusept 4%-os önfertőtlenítő tisztítóoldallal ellátott merülőfűrődőre. 3. A tisztítóoldat gyártójának utasításai szerinti ajánlott expozíciós idő után: a. öblítse le minden egyes univerzális hidegfénykábel 5 percig deionizált vízzel, b. száritsa meg a különböző felületeket egy szőszmentes eldobható ruhával vagy törökendővel. 4. Tisztítás meg a mechanikus alkatrészeket és az optikai felületeket (= fénybevezetés és fénkyibocsátás) puha ruhával vagy átitatott vattapamaccsal és 70%-os alkoholos oldattal. 5. A sérülések elkerülése érdekében az egyes alkatrészeket megfelelően tegye le.

Megjegyzések Ne használjon fémkefét vagy fém vattapamacsot a kézi tisztításhoz. Ne használjon más eszközöket az optikai felületek tisztítására.

A kézi tisztítás után ellenőrizze az egyes alkatrészeket sérülések szempontjából (lásd: Ellenőrzés és karbantartás).

Kézi fertőtlenítés - Nem ajánlott !!!

Szükséges segédszerek: szálítótálcá, fertőtlenítő kád, fertőtlenítő oldat, 70%-os alkoholos oldat (etanol, izopropanol), ionmentesítő viz, szőszmentes eldobható kendő vagy tampon.

Eljárás: 1. Helyezze az egyes alkatrészeket a szálítótálcába, majd helyezze át a fertőtlenítő oldallal ellátott merülőfűrődőre (a felhasználó fertőtlenítőszereket tartalmazó tisztítóoldal). 2. A fertőtlenítőszerekkel együtt a fertőtlenítőszerekkel összefüggő fertőtlenítőfűrődőre helyezz. Ezután 5 percig alaposan öblítse le az univerzális hidegfénykábel deionizált vízzel.

3. Száritsa meg a különböző felületeket egy szőszmentes, eldobható ruhával vagy törökendővel.

4. Tisztítás meg a mechanikus alkatrészeket és az optikai felületeket (= fénybevezetés és fénkyibocsátás) puha ruhával vagy átitatott vattapamaccsal és 70%-os alkoholos oldattal.

5. A sérülések elkerülése érdekében az egyes alkatrészeket megfelelően tegye le.

Ne használjon ecsetavat vagy klórkomponenseket tartalmazó fertőtlenítőszereket. A kézi fertőtlenítés után ellenőrizze az egyes alkatrészeket sérülések szempontjából (lásd: Ellenőrzés és karbantartás).

Tartsa be a sterilizátor gyártójának tájékoztatóját/használati utasítását (a karbantartási időközökkel) a kezeléshez. Tartsa be a steril csomagolásra vonatkozó nemzeti és nemzetközi szabványokat. A gyárilag új fényvezető kábeleket az első használat előtt sterilizáljunk.

Sterilizálás

Szükséges segédszerek: Sterilizáló tárolórendszer, DIN EN 285 szerinti gőzsterilizátor, steril csomagolás.

Eljárás: Az orvostechnikai eszköz összeszerelt állapotában történő sterilizáláshoz frakcionált elővákuumozási eljárás (DIN EN ISO 17665-1) kell alkalmazni 132°C - max. 138°C-on, legalább 2 perc és legfeljebb 5 perc expozíciós idővel.

Megjegyzések A sterilizálás előtt a megfertőzött és fertőtlenített egyes részeket újra össze kell szereznie. Atermékekkel kellően tisztítanak és száraznak kell lennie.

Tartsa be a sterilizátor gyártójának tájékoztatóját/használati utasítását (a karbantartási időközökkel) a kezeléshez. Tartsa be a steril csomagolásra vonatkozó nemzeti és nemzetközi



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029

Ispėjimai, tvarkymas ir naudojimas RfQ šaltos šviesos kabelis

Šio šalto apšvietimo kabelio gamintojas ir pardavėjas neprisiima jokios atskomybės už tiesioginę žalą, atsiradusią dėl netinkamo naudojimo ar tvarkymo, ypač dėl toliau pateiktų instrukcijų nesilaikymo arba netinkamo paruošimo ir priežiūros.

Dėl didelės šviesos koncentracijos šviesos kabelio gale susidaro šiluma. Šviesos laido galo negalima dėti ant paciento apkloto arba paciento odos, nes dėl šviesos intensyvumo pacientas gali nudegti arba užsidegti chirurginė tekstile.

Šaltos šviesos kabeliai tiekiami nesteriliš, todėl prieš pirmą ir bet kokį kitą naudojimą juos reikia kruopščiai išvalyti, dezinfekuoti ir (arba) sterilizuoti.

Šaltos šviesos kabelių negalima valyti ultragarso vonioje.

Pažeidus silikoninį apvalkalą, šviesos kabelis bus sugadintas! Dėl stipraus susisukimo skaidulos nutrūksta ir šalto apšvietimo kabelis sunaikinamas.

Garantija netaikoma šalto apšvietimo kabelių pažeidimams, atsiradusiems dėl netinkamo elgesio su jais. Bet kokia kaina reikia vengti smūgių, ypač adapteriu, ir šviesos kabelių lenkim, nes priešingu atveju gali būti pažeistas apvalkalas arba šviesos skaidulos.

Kabelio skerspjūvis turi būti suderintas su endoskopu šviesos iėjimo skersmeniu, kad dėl atspindžio nebūtų pažeistas šviesos išėjimas iš kabelio.
3,5 mm - ploniems endoskopams, pavyzdžiui, artroskopijos optikai, urologijos optikai, sinuskopijos optikai ...
4,9 mm - storio endoskopai, pavyzdžiui, laparaskopinė optika ...



Tvarkymas ir naudojimas / paskirtis

Šaltos šviesos kabeliai naudojami šviesos energijai iš šaltos šviesos šaltiniu i endoskopu perduoti. (Taikymo sritis tik už kūno ribų)

Atitiktis direktyvai

Šis medicinos prietaisas paženklintas CE ženklu pagal MDR 2017/745. Be to, kiekvienas šalto apšvietimo kabelis turi savo serijos numerį. Bet kokie tiekiami pritaikymai yra kintamos šaltujų šviesos kabelių sudedamosios dalys ir neturi CE ženklo.

Kombinacija

"RfQ" šaltosios šviesos kabeliai buvo sukurti naudoti su halogeniniais arba ksenono / LED šviesos šaltiniais. Atkreipkite dėmesį, kad klijutuoti šaltosios šviesos kabelius galima naudoti tik su halogeniniais šviesos šaltiniais.

Galima naudoti šiuos derinius.

RfQ šaltos šviesos kabelis	Adaptacijos šviesos šaltinis	Adaptacijos endoskopas
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Funkcijos testas

Procedūra:

- Vieną šviesos kabelio pusę laikykite prie šviesos šaltinio (pvz., lango). Naudodam šviesolaidinius kabelius patirkinkite, kiek tamšių démių yra kitame gale. Šios tamšios démés rodo nutrūkusių šviesolaidžio pluošto skaidulų. Dėl pavienių nutrūkusių šviesolaidžių vaizdo kokybę pastebimai nesuprastėja. Tačiau nuo maždaug 20-25 % šviesą skleidžiančio paviršiaus, šviesos pralaideumas, o kartu ir vaizdo kokybę labai sumažėja.
- Patirkinkite, ar šviesolaidinis kabelis ir kabelio galai nerā pažeisti nudegimai arba išplaukimai. Pažeistų šalto apšvietimo kabelių negalima būti naudojamas ir turi būti pakeistas.

Pastabos:

- Atkreipkite dėmesį, kad užsakant naują šalto apšvietimo kabelį, tam tikromis aplinkybėmis galima toliau naudoti neišsukamus adapterius.

Pasiruošimas valymui

Taip pat "Vario TD programą" galima naudoti kaip mašinos valymo ir dezinfekavimo procedūrą. Ištrauka <http://www.miele-professional.de/>

"Po intensyvaus pirmilio skalavimo šaltu vandeniu, valymo etapas vyksta iki 55 °C temperatūroje - laikymo trukmė 5 minėtės. Paskutinis etapas - terminis dezinfekavimas 90 °C temperatūroje, išlaikant temperatūrą ne trumpiau kaip 60 sekundžių.

Kad instrumentai būtų optimaliai apsaugoti, paskutinį kartą juos geriausia skalauti dejonizuotu vandeniu be skalavimo priemonių".

Pastaba

Universaliųj šviesos kreipiamajų kabelių reikia laikyti mašinoje tinkamoje talpykloje (sietiniame dėkle / krepšyje), kad būtų išvengta gaminio pažeidimu. Chloridų turintis vanduo gali sukelti gaminio koroziją, todėl paskutinį kartą skalauti reikia visiškai demineralizuotu vandeniu. Valant ir vėliau atliekant terminę dezinfekciją, reikia išlaikiai laikytis mašinos gamintojo naudojimo ir krovimo instrukcijų. Naudojamos valymo priemonės turi būti dozuojamos tiksliai pagal gamintojo nurodymus. Dezinfekavimo temperatūra neturi viršyti 93 °C.

Džiovinimas

Reikalingos pagalbinės priemonės: nepūkuota šluostė, suspaustas oras.

Procedūra: 1. Surinkite išvalytas ir dezinfekuotas atskiras dalis.

2. išdžiovinkite gaminį be pūkelį šluoste ir (arba) suspaustu oru. 3. tinkamai padékite gaminį, kad jis nebūtų pažeistas.

Apžiūra ir priežiūra

Rekomenduojame atlikti vizualinę apžiūrą, kurios metu reikia patikrinti, ar gaminyje nėra šiuose defektų: Pažeidimai, aštrios briaunos, atsilaisvinusios arba trūkstamos dalys, šiurkštūs paviršiai, valymo ir dezinfekavimo priemonių likučiai (likučiai turi būti pašalinuti), saugiam ir tinkamam naudojimui reikalingos etiketės ir žymos turi būti išskaitomos.

Būkite atsargūs su pažeistu ir neipilnai su komplektuotu gaminiu (galimi paciento, naudotojo ar trečiųjų šalių sužalojimai). Prieš kiekvieną naudojimą ir po jo atlikite patikrinimus. Nenaudokite gaminio, kuris yra pažeistas ir (arba) nepilnos komplektacijos arba turi atsilaisvinusius dalis. Siūlykite sugadintą gaminį su atsilaisvinusioms dalims taisyti. Nebandykite taisyti gaminio patys.

Taip pat rekomenduojame vizualinių patikrinimų optimius paviršius:

1. šviesos raumas, 2. nutrūkios skaidulos (pasirodo kaip juodi taškai prie šaltos šviesos jungties) -> jų dalis neturėtų viršyti 30 %, 3. stiklo paviršių dangos (gali pabloginti šviesos pralaidumą) -> nuvalykite stiklinius paviršius (žr. valymo ir dezinfekavimo vadovą).

Pastaba Nebandykite remontuoti patys, jei nuosėdų negalima pašalinti rekomenduojamomis valymo ir dezinfekavimo priemonėmis (žr. "Valymas ir dezinfekavimas"). Reguliarus valymas 70 % alkoholio tirpalu po kiekvieno apdrojimo apsaugo nuo nuosėdų susidarymo.

Priės sterilizuojant rekomenduojame laikytis šių priežiūros nurodymų:

išvalytas ir dezinfekuotas atskiras dalis vėl sumontuokite.

Valymas rankiniu būdu - nerekomenduojama!!!

Reikalingos pagalbinės priemonės: sietų padéklas, panardinimo padéklas, dezinfekuojant valymo tirpalas: Sekusept 4%, videntiekio vanduo (15-20°C, ne daugiau kaip 45°C), dejonizuotas vanduo, nepūkuota vienkartinė šluostė arba tamponas. Procedūra: 1. Krupščiai nuplaukite atskiras dalis videntiekio vandeniu (ne daugiau kaip 45 °C). 2. Jidékite atskiras dalis į sietų padéklą ir tada perkelite į panardinimo vonią su savaimine dezinfekuojančiu valymo tirpalu "Sekusept 4%". 3. Praėjus rekomenduojamam poveikio laikui pagal gamintojo nurodymus dėl valymo tirpalu: a. kiekvienai universaliųj šalto apšvietimo kabelių 5 minutes skalaukite dejonizuotu vandeniu, b. nusausinkite išorę nepūkuota vienkartinė šluoste arba tamponu. c. Mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir išejimo angą) nuvalykite minkštą šluoste arba pamirkytu medviliniu tamponu ir 70 % alkoholio tirpalu, jei po valymo neatliekama dezinfekcija. 4. Išvalykite mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir šviesos išejimo angą). Tinkamai sudėkite atskiras dalis, kad išvengtumėte pažeidimų.

Pastabos Rankiniam valymui nenaudokite metalinių šepečių ar vatos laikiklių, pagamintų iš metalo. Optimiams paviršiams valyti nenaudokite jokių kitų priemonių.

Po rankinio valymo patirkinkite, ar visos dalys nėra pažeistas (žr. "Apžiūra ir priežiūra").

Dezinfekcija rankiniu būdu - nerekomenduojama!!!

Reikalingos priemonės: sielės, dezinfekcinė vonelė, dezinfekcinis tirpalas, 70 % alkoholio tirpalas (etanolis, izopropanolis), dejonizuotas vanduo, nepūkuota vienkartinė šluostė arba tamponas.

Procedūra: 1. Jidékite atskiras dalis į sietų padéklą ir perkelite į panardinimo vonią su dezinfekavimo tirpalu (naudojamas dezinfekavimo priemonės koncentraciją ir poveikio laiką reikėtų paimiti iš cheminės medžiagos gamintojo instrukcijų). 2. Atskiras dalis jidékite į sietų padéklą ir perkelite į panardinimo vonią su dezinfekavimo tirpalu. Tada 5 minutes krupščiai nuplaukite universaliųj šaltosios šviesos kabelių dejonizuotu vandeniu. 3. Nusausinkite išorę vienkartinė šluoste arba tamponu be pūkelių. 4.

Mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir išejimo angą) nuvalykite minkštą šluoste arba sudrėkintu medviliniu tamponu ir 70 % alkoholio tirpalu.

Nuvalykite mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir šviesos išejimo angą). Tinkamai padékite atskiras dalis, kad išvengtumėte pažeidimų. Nenaudokite dezinfekavimo priemonių, kurių sudėtyje yra peracto rūgštės arba chloro komponentų.

Po rankinio dezinfekavimo patirkinkite, ar visos atskiros dalys nėra pažeistas (žr. "Apžiūra ir techninė priežiūra"). Laikykite dezinfekavimo priemonės gamintojo nurodymų dėl: - dezinfekavimo veiksmingumo, - koncentracija, - poveikio laikas ir buvimo laikas.

Sterilizacija

Reikalingos pagalbinės priemonės: sielės, dezinfekcinė vonelė, dezinfekcinis tirpalas, 70 % alkoholio tirpalas (etanolis, izopropanolis), dejonizuotas vanduo, nepūkuota vienkartinė šluostė arba tamponas.

Procedūra: 1. Jidékite atskiras dalis į sietų padéklą ir perkelite į panardinimo vonią su dezinfekavimo tirpalu (naudojamas dezinfekavimo priemonės koncentraciją ir poveikio laiką reikėtų paimiti iš cheminės medžiagos gamintojo instrukcijų). 2. Atskiras dalis jidékite į sietų padéklą ir perkelite į panardinimo vonią su dezinfekavimo tirpalu.

Tada 5 minutes krupščiai nuplaukite universaliųj šaltosios šviesos kabelių dejonizuotu vandeniu.

3. Nusausinkite išorę vienkartinė šluoste arba tamponu be pūkelių.

4. Mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir išejimo angą) nuvalykite minkštą šluoste arba sudrėkintu medviliniu tamponu ir 70 % alkoholio tirpalu.

Nuvalykite mechanines dalis ir optimius paviršius (= šviesos iėjimo ir šviesos išejimo angą). Tinkamai padékite atskiras dalis, kad išvengtumėte pažeidimų. Nenaudokite dezinfekavimo priemonių, kurių sudėtyje yra peracto rūgštės arba chloro komponentų.

Po rankinio dezinfekavimo patirkinkite, ar visos atskiros dalys nėra pažeistas (žr. "Apžiūra ir techninė priežiūra"). Laikykite dezinfekavimo priemonės gamintojo nurodymų dėl: - dezinfekavimo veiksmingumo, - koncentracija, - poveikio laikas ir buvimo laikas.

Sterilizacija

Reikalingos pagalbinės priemonės: sterilizacijos laikymo sistema, garų sterilizatorius pagal DIN EN 285, sterili pakuočių.

Procedūra: Sterilizuojant surinktą medicinos prietaisą, turi būti taikoma frakcionuota išankstinio vakuuminimo procedūra (DIN EN ISO 17665-1) 132 °C - ne aukštësnėje kaip 138 °C temperatūroje, o minimali poveikio trukmė - nuo 2 iki 5 minučių.

Pastabos Priės sterilizuojant išvalytas ir dezinfekuotas atskiras dalis reikia vėl surinkti.

Gaminys turi būti pakankamai švarus ir sausas.

Laikykite sterilizatoriaus gamintojo informacijos ir naudojimo instrukcijų (būtina laikytis techninės priežiūros intervalų). Laikykite nacionalinių ir tarptautinių sterilus pakavimo standartų. Naujus gamykloje pagamintus šviesos kreipiančiuosių kabelius prieš pirmą kartą naudojant reikia sterilizuoti.

Saugykla

Po dezinfekavimo laikykite produktą tokiomis sąlygomis: visiškai sausoje, apsaugotoje nuo dulkių, uždarytoje talpykloje, mažo drėgnumo sąlygomis.

Pastaba Jei gaminys laikote kelias dienas, prieš sterilizuodami ji dar kartą dezinfekuokite.

Po sterilizacijos

laikykite gaminį steriliose pakuočėje taip: Saugoti nuo drėgmės ir temperatūros svyravimų. Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių. Apsaugotas nuo dulkių.

Pastaba Dėl netinkamo laikymo gali būti prarastas sterilumas - gamintojas už tai nepriima jokios atskomybės.

Pakartotinio naudojimo galimybės

</



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Avertismente, manipulare și utilizare pentru Cablu de lumină rece RfQ

Producătorul și vânzătorul acestui cablu de lumină rece nu își asumă răspunderea pentru daune directe sau indirecte cauzate de utilizarea sau manipularea necorespunzătoare, în special prin nerespectarea următoarelor instrucțiuni sau prin pregătirea și întreținerea necorespunzătoare.

Concentrația mare de lumină la capătul cablului luminos generează căldură. Capătul cablului de lumină trebuie să fie pus niciodată pe capac sau pe pielea pacientului, deoarece intensitatea lumii ar putea provoca arsuri la pacient sau ar putea da foc la capac.

Cablurile de lumină rece sunt livrate nesterile și, prin urmare, trebuie curătate, dezinfecțate și/sau sterilizate temeinic înainte de prima utilizare și înainte de orice utilizare ulterioară.

Cablurile de lumină rece nu trebuie să fie curătate într-o baie cu ultrasunete.

Deteriorarea învelișului duce la defectarea cablului luminos! Îndoirea severă duce la ruperea fibrelor și la distrugerea cablului de lumină rece.

Deteriorarea cablurilor de lumină rece cauzată de manipularea incorectă nu este acoperită de garanție. Trebuie evitată cu orice preț loviturile, în special ale adaptoarelor, și îndoirea cablurilor de lumină, deoarece în caz contrar se poate deteriora învelișul sau fibrele lumoase.

Secțiunile transversale ale cablului trebuie să se potrivească cu diametrul de intrare a lumii în endoscop, astfel încât să nu se producă nicio deteriorare a ieșirii lumii din cablu din cauza reflexiei.

3,5 mm - endoscoape subțiri, cum ar fi optica de artroscopie, optica de urologie, optica de sinuscopie

4,9 mm - endoscoape groase, cum ar fi optica laparoscopică ...



Manipulare și utilizare / scop preconizat

Cablurile de lumină rece sunt utilizate pentru a transmite energie luminoasă de la o sursă de lumină rece la un endoscop. (Domeniu de aplicare exclusiv în afara corpului)

Conformitatea cu directiva

Acest dispozitiv medical poartă marcul CE în conformitate cu MDR 2017/745. În plus, fiecare cablu de lumină rece are propriul număr de serie. Toate adaptările furnizate sunt componente variabile ale cablurilor de lumină rece și nu poartă marcul CE.

Combinăție

Cablurile de lumină rece RfQ au fost dezvoltate pentru a fi utilizate cu surse de lumină cu halogen sau xenon / LED. Vă rugăm să rețineți că cablurile de lumină rece lipite pot fi utilizate numai cu surse de lumină cu halogen.

Se poate utiliza următoarele combinații.

Cablu de lumină rece RfQ	Adaptări sursă de lumină	Adaptarea endoscopului
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schöller/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Test de funcționare

Procedură:
- Înțelegeți o parte a cablului luminos spre o sursă de lumină (de exemplu, fereastră). În cazul cablurilor cu fibră optică, verificați numărul de pete întunecate la celălalt capăt. Aceste pete întunecate indică fibre optice rupte din fascicul de fibre optice. O singură fibră optică ruptă nu înseamnă o deteriorare notabilă a calității imaginii. Cu toate acestea, de la un număr de aproximativ 20 până la 25 % din suprafața emisătoare de lumină, transmisia lumii și, prin urmare, calitatea imaginii scade semnificativ.
- Verificați dacă cablul de fibră optică și capetele cablului prezintă deteriorări, cum arde exemplu, arsuri sau spălături. Cablurile de lumină rece deteriorate nu trebuie să mai poată fi utilizate și trebuie înlocuită.

Note:
- Vă rugăm să rețineți că, atunci când comandați un nou cablu de lumină rece, adaptoarele desurubabile pot fi utilizate în continuare în anumite circumstanțe.

Pregătirea pentru curățare

Alternativ, "Programul Vario TD" poate fi utilizat ca o procedură de curățare și dezinfecțare a mașinii. Extras <http://www.miele-professional.de/>

"După o clăire prealabilă intensivă cu apă rece, fază de curățare are loc la temperaturi de până la 55°C - 5 minute de menținere. Etapa finală este dezinfecția termică la 90°C, cu un timp de menținere a temperaturii de cel puțin 60 de secunde. Pentru o protecție optimă a instrumentelor, clăirea finală se face de preferință cu apă deionizată, fără agent de clăire".

Notă

Cablu universal de ghidare a lumii trebuie să fie depozitat într-un recipient adecvat (tavă de sită/cos) în aparat, astfel încât să se evite deteriorarea produsului. Apa care conține cloruri poate cauza coroziunea produsului, de aceea ultima clăire trebuie făcută cu apă complet demineralizată. Pentru curățarea și dezinfecția termică ulterioară, trebuie respectate întocmai instrucțiunile de utilizare și de încărcare ale producătorului mașinii. Agenții de curățare utilizati trebuie să fie dozați exact conform instrucțiunilor producătorului. Temperatura de dezinfecție trebuie să depășească 93°C.

Uscare

Mijloace auxiliare necesare: cârpă fără scame, aer comprimat.

Procedură: 1. reasamblați piesele individuale curătate și dezinfecțate
2. uscați produsul cu o cârpă care nu lasă scame și/sau cu aer comprimat 3. așezați produsul în mod corespunzător pentru a evita deteriorarea acestuia

Inspeție și întreținere

Recomandăm o inspecție vizuală în timpul căreia produsul trebuie verificat pentru a detecta următoarele defecți: Deteriorări, muchii ascuțite, piese slabite sau lipsă, suprafete aspre, reziduuri de agenti de curățare și dezinfecțanți (reziduuri îndepărtați), etichete și marcaje necesare pentru a utiliza sigur și corect cablul să fie lăzibile. Aveți grijă cu produsul deteriorat și incomplet (sunt posibile râni ale pacientului, ale utilizatorului sau ale unor terțe persoane). Efectuați verificări înainte și după fiecare utilizare. Nu utilizați produsul deteriorat și/sau incomplet sau cu piese slabite. Trimiteți produsul deteriorat împreună cu piesele libere pentru reparații. Nu încercați să reparați singur produsul.

De asemenea, recomandăm o inspecție vizuală a suprafetelor optice pentru:

1. randamentul luminos, 2. fibrele rupte (apar ca puncte negre la conexiunea cu lumina rece) -> proporția nu trebuie să depășească 30%, 3. acoperirea suprafetele de sticlă (poate afecta transmiterea lumii)-> curățați suprafetele de sticlă (a se vedea curățarea și dezinfecția manuală).

Notă Nu încercați să efectuați singuri reparații dacă nu se pot îndepărta depunerile cu agenții de curățare și dezinfecțare recomandati (consultați secțiunea Curățare și dezinfecțare). Curățarea regulată cu soluție de alcool de 70% după fiecare reprelucrare previne depunerile.

Recomandăm următoarele instrucțiuni de întreținere înainte de sterilizare:

Reasamblați piesele individuale curătate și dezinfecțate.

Curățare manuală - Nu se recomandă !!!

Materiale auxiliare necesare: tavă de sită, tavă de imersie, soluție de curățare cu efect dezinfecțant: Sekusept 4%, apă de la robinet (15-20°C, max. 45°C), apă deionizată, cârpă sau tampon de unică folosință fără scame.

Procedură: 1. Clătiți bine piesele individuale cu apă de la robinet (max.45°C). 2. se așează piesele individuale în tava de sită și apoi se transferă într-o baie de imersie cu soluția de curățare autodezinfectantă Sekusept 4%. 3. după timpul de expunere recomandat conform instrucțiunilor producătorului pentru soluție de curățare: a. clătiți fiecare cablu universal de lumină rece timp de 5 minute cu apă deionizată; b. uscați partea exterioară cu o cârpă sau un tampon de unică folosință care nu lasă scame. c. 3. Curățați părțile mecanice și suprafetele optice (= intrarea și ieșirea lumii) cu o cârpă moale sau cu un tampon de bumbac îmbătat și cu soluția de alcool de 70%, în cazul în care nu are loc dezinfecția după curățare. 4. Așezați piesele individuale în mod corespunzător pentru a evita deteriorarea.

Observații Nu utilizați perii metalice sau tampone de bumbac metalice pentru curățarea manuală. Nu utilizați alte instrumente pentru a curăța suprafetele optice.

După curățarea manuală, verificați dacă toate piesele individuale sunt deteriorate (a se vedea Inspeție și întreținere).

Dezinfecție manuală - Nu se recomandă !!!

Materiale auxiliare necesare: tavă cu sită, vas dezinfecțant, soluție dezinfecțantă, soluție de alcool 70% (etanol, izopropanol), apă deionizată, cârpă sau tampon de unică folosință care nu lasă scame.

Procedură: 1. Se așează piesele individuale în tava cu sită și apoi se transferă într-o baie de imersie cu soluție dezinfecțantă (concentrație și timpul de expunere a dezinfecțantului utilizat trebuie preluate din instrucțiunile producătorului de produse chimice). 2. Se aplică o soluție dezinfecțantă.

Apoi clătiți bine cablul universal de lumină rece cu apă deionizată timp de 5 minute.

3. Uscați partea exterioară cu o cârpă sau un tampon de unică folosință care nu lasă scame. 4. Curățați piesele mecanice și suprafetele optice (= intrarea și ieșirea lumii) cu o cârpă moale sau cu un tampon de bumbac îmbătat și cu soluția de alcool de 70%.

5. Curățați componentele mecanice și suprafetele optice (= intrarea și ieșirea lumii). Așezați piesele individuale în mod corespunzător pentru a evita deteriorarea. Nu utilizați dezinfecțanți care conțin acid peracetic sau componente de clor. După dezinfecțarea manuală, verificați dacă toate piesele individuale sunt deteriorate (a se vedea Inspeție și întreținere). Respectați instrucțiunile producătorului dezinfecțantului în ceea ce privește: - eficiența dezinfecției, - concentrația, - timpul de expunere și - timpul de sedere.

Sterilizare

Mijloace auxiliare necesare: Sistem de depozitare pentru sterilizare, sterilizator cu abur în conformitate cu DIN EN 285, ambalaj steril.

Procedură: Pentru sterilizarea dispozitivului medical în stare asamblată, trebuie să se utilizeze o procedură de pre-vacuum fractionat (DIN EN ISO 17665-1) la 132°C - max. 138°C cu un timp de expunere de minimum 2 minute până la maximum 5 minute.

Notă Înainte de sterilizare, piesele individuale curătate și dezinfecțate trebuie reasamblate. Produsul trebuie să fie suficient de curat și uscat. Respectați instrucțiunile/ instrucțiunile de utilizare ale producătorului sterilizatorului (trebuie respectate intervalele de întreținere). Respectați standardele naționale și internaționale privind ambalarea sterilă. Cablurile de ghidare a lumii noi din fabrică trebuie să fie sterilizate înainte de utilizare.

Depozitare

După dezinfecțare, depozitați produsul în următoarele condiții: complet uscat, protejat de praf, într-un recipient închis, în condiții de germeni joși.

Notă Dacă este depozitat timp de mai multe zile, produsul trebuie dezinfecțat din nou înainte de sterilizare.

După sterilizare, depozitați produsul în ambalaje sterile, după cum urmează: protejat de umiditate și de fluctuațile de temperatură, protejat de lumina directă a soarelui,

Protejat de praf

Notă Depozitarea necorespunzătoare poate duce la pierderea sterilității - producătorul nu își asumă nicio răspundere în această privință.

Reutilizabilitate

Durata de viață a cablurilor de lumină rece RfQ este determinată în mare măsură de uzura sau deteriorarea cauzată de utilizare. Numărul de cicluri de reprelucrare nu este limitat din punct de vedere cantitativ. Înainte de reutilizare, trebuie să se efectueze testul funcțional specific. În acest caz, se presupune că este vorba de o reprelucrare în cadrul unei proceduri de reprelucrare validate. Pentru a genera o valoare orientativă pentru o durată de viață cuantificabilă, cablul de referință pentru lumină rece a fost reprelucrat de 100 de ori de către producător în conformitate cu procedura de reprelucrare specificată, fără pierdere de funcționalitate.

Instrucțiunile de mai sus au fost validate ca fiind ADECVATE de către producător de dispozitive medicale pentru pregătirea unui dispozitiv medical în vederea reutilizării. Este responsabilitatea persoanei care efectuează reprecesarea să se asigure că reprecesarea efectivă efectuată cu ajutorul echipamentelor, materialelor și personalului utilizat în instalată de reprecesare atinge rezultatele dorite. Acest lucru necesită validarea și monitorizarea de rutină a procesului. În mod similar, orice abateri de la instrucțiunile furnizate ar trebui să fie evaluată cu atenție de către persoana care efectuează reprelucrarea, pentru a se verifica eficacitatea și eventualele consecințe negative.

Apendice: Alte metode posibile de pregătire

Cabluri universale reutilizabile de ghidare a lumii			
Procedura		Universal-cablu de ghidare a lumii	Adaptor
Pregătirea la Locul de utilizare	Stat	Eliminarea umedă	●
		Eliminarea uscată	●
Decontaminare	Preparare		Selectarea procesului de curățare și dezinfecție și dezasamblare
	Curățare	Procedura	Manual nu se recomandă ● ●
Cleaner	Curățare		Utilajă 01) ● ●
	Ultrasunete		Ultrasunete ○ ○
clăiti	Procedura		Alkaline nu se recomandă ● ●
	Acid citric nu se recomandă ● ●		pH neutru/enzimatic ● ●
Dezinfectați 03)	Procedura		Care conțin acid peracetic ○ ○
	Curățare		Manual nu se recomandă ● ●
Uscare	Proced		



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

Varningar, hantering och användning för RFQ kall ljuskabel

Tillverkaren och säljaren av denna kalljuskabel tar inget ansvar för direkta skador eller följskador som orsakats av felaktig användning eller hantering, särskilt om följande anvisningar inte följs eller om förberedelserna och underhållet varit felaktiga.

	Den höga koncentrationen av ljus i slutet av ljuskabeln genererar värme. Ljuskabelns ände får aldrig placeras på överdraget eller patientens hud, eftersom ljusintensiteten kan orsaka brännskador på patienten eller sätta eld på överdraget.
	Kalljuskablars levereras osterila och måste därför rengöras, desinficeras och/eller steriliseras noggrant innan de används för första gången och innan de används igen.
	Kalljuskablars får inte rengöras i ett ultraljudsbad.
	Skador på manteln leder till fel på ljuskabeln! Svårt knäckande ledar till fiberbrott och förstörelse av kallt ljuskabeln.
	Skador på kallt ljuskablarna som orsakats av felaktig hantering täcks inte av garanti. Stötning, särskilt av adaptrar, och böjning av ljuskablarna måste undvikas till varje pris, eftersom manteln eller ljusfibrerna annars kan skadas.
	Kabelns tvärsnitt måste anpassas till endoskopets ljusinsläpps diameter så att inga skador uppstår på kabelns ljusutgång på grund av reflektion. 3,5 mm - tunna endoskop som artroskopioptik, urolooptik, sinuskopioptik 4,9 mm - tjocka endoskop, t.ex. laparaskopisk optik ...

Hantering och användning / avsett ändamål

Kablars för kallt ljus används för att överföra ljusenergi från en kall ljuskälla till ett endoskop. (Användningsområde uteslutande utanför kroppen)

Överensstämmelse med direktivet

Denna medicinska produkt är CE-märkt enligt MDR 2017/745. Dessutom har varje kallt ljuskabel ett eget serienummer. Eventuella anpassningar som levereras är variabla komponenter i kallt ljuskablars och är inte CE-märkta.

Kombination

RfQ kallt ljuskablars har utvecklats för användning med halogen- eller xenon- / LED-ljuskällor. Observera att bundna kallt ljuskablars endast får användas i halogenljuskällor. Följande kombinationer kan användas.

RfQ kall ljuskabel	Anpassningar ljuskälla	Anpassningar endoskop
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFO Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Funktionspröfung

Förfarande:
- Håll den ena sidan av ljuskabeln mot en ljuskälla (t.ex. ett fönster). Kontrollera antalet mörka punkter i den andra änden av fiberoptiska kablars. Dessa mörka fläckar visar på trasiga optiska fibrer i det optiska fiberpaketet. Enstaka trasiga optiska fibrer innebär ingen märkbar försämring av bildkvaliteten. Från och med en andel på ca 20-25 % av den ljusavgivande ytan minskar dock ljusgenomsläppligheten och därmed också bildkvaliteten avsevärt.

- Kontrollera den fiberoptiska kabeln och kabelns änder för skador som t.ex. brännskador eller utsköljningar. Skadade kallt ljuskablars får inte användas längre och måste bytas ut.

Anteckningar:

- Observera att när du beställer en ny kalljuskabel kan de oskrubbara adaptrarna fortsätta att användas under vissa omständigheter.

Förberedelse av rengöring

Alternativt kan "Vario TD-programmet" användas som ett förvarande för rengöring och desinfektion av maskinen.

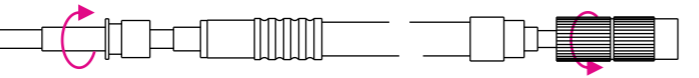
Utdrag http://www.miele-professional.de/

"Efter en intensiv försökligning med kallt vatten sker rengöringsfasen vid temperaturer upp till 55 °C - 5 minuters hålltid. Det sista steget är termisk desinfektion vid 90 °C med en temperaturhållningstid på minst 60 sekunder.

För optimalt skydd av instrumenten ska den sista sköljningen helst göras med avjoniserat vatten utan sköljhjälpmedel".

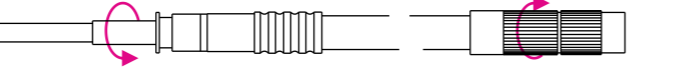
För att säkerställa ett optimalt rengörings- och desinfektionsresultat ska båda adaptprarna demonteras från kalljuskabeln.

Förfarande för demontering:
- För demontering vänds adaptprarna moturs från respektive kabelända.



Monteringsförfarande:

- För montering skruvas adaptprarna medurs på respektive kabelända.



Anteckningar:

- Placera kallt ljuskablarna på en avfallssil på ett sådant sätt att inga sköljkuggor uppstår!
- För att undvika skador på kallt ljuskablarna ska de placeras på en separat sil!

Tillverkarens anvisningar för upparbetning av medicintechniska produkter enligt DIN EN ISO 17664:2021 (instruktioner för upparbetning)

Dessa rekommenderade och validerade anvisningar för upparbetning gäller de återanvändbara universella kallt ljuskablarna för endoskop, nedan kallade "produkten".

	För ljusledarkablars med bundna fibrer från RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG är det inte tillåtet att använda xenon- och/eller LED-kallt ljuskällor, och dessutom får ljusledarkablarna i allmänhet inte spridas med en termolabil steriliseringssprocess (plasma).
	Följande förfaranden får inte användas för att bearbeta produkterna på nytt: Ultraljudsrengöring, autoklavering och sterilisering med varmluft.
	Begränsning av upparbetning: Frekvent upparbetning har liten effekt på dessa produkter. Slutet av produkterns livslängd bestäms normalt av slitage och skador som uppstår vid användning. (-> se även vidare -> punkt återanvändbarhet).

Rekommenderad och validerad instruktion för upparbetning av produkten.

Förberedelse på användningsstället

Torka bort ytkontaminerings med en luddfri engångsduk. Lägg ner produkten ordentligt för att undvika skador.

Lagring och transport

Det rekommenderas att produkten förvaras i lämpliga behållare för transport. Transporten till upparbetningsrummen kan ske vät eller torr. Vid torrt bortskaffande ska du se till att inga rester torkar upp. Stäng behållarna. Rengöringen bör göras inom 3 timmar.

Vid vät avfallshantering måste rengöringen pâbörjas inom en timme och den rekommenderade kombinerade rengörings- och desinfektionsmedelslösningen användas (se manuell rengöring). Överskrid inte ovanstående tidsramar.

Produkten får inte böjas eller böjas i en för snäv radie. Stötning, särskilt av de smälta ljuspunkterna, måste undvikas till varje pris, eftersom detta kan förstöra smältningen.

Förberedelser för rengöring

Adaptrar måste avlägsnas från produkten, eftersom separat manuell rengöring och desinfektion av de enskilda delarna utförs. Lägg ner de enskilda delarna på rätt sätt för att undvika skador.

Förrengöring

Nödvändiga verktyg: Siktränna, doppningsbricka, rengöringslösning Neodisher Medizym 0,5 % (v/v), kallt kranvattnen (15-20 °C, max. 45 °C), mjuk nylonborste.

Förfarande: 1. Placerar de enskilda delarna i silbrickan och överför dem sedan till ett doppbad med rengöringslösningen Neodisher Medizym 0,5 % (v/v). 2. Efter 5 minuters exponeringsstid för rengöringslösningen: a. Borsta av under vattenytan med en mjuk nylonborste och skölj med kallt kranvattnen. b. Torka av utsidan med en luddfri engångsklädd trasa eller en bomullstuss.

Skölj sedan den universella kallt ljuskabeln noggrant med avjoniserat vatten i 5 minuter. 3. Torka av utsidan med en luddfri engångsklädd trasa eller en bomullstuss. 4. Rengör de mekaniska delarna och de optiska ytorna (= ljusintag och ljusuttag) med en mjuk trasa eller en blöd bomullspinne och en 70-procentig alkohollsning, om ingen desinficeringskraft efter rengöring. 5. Lägg undan de enskilda delarna på rätt sätt för att undvika skador.

Anmärkning Använd inte metallborstar eller bomullsvävar för manuell rengöring. Använd inga andra instrument för att rengöra de optiska ytorna.

Efter den manuella rengöringen ska du kontrollera att alla delar inte är skadade (se Inspektion och underhåll).

Manuell desinfektion - rekommenderas inte!!!!

Hjälpmittel som behövs: silbricka, nedränt badkar, rengöringslösning med desinficerande effekt: Sekusept 4 %, kranvattnen (15-20 °C, max. 45 °C), avjoniserat vatten, luddfri engångsduk eller bomullstuss.

Förfarande: 1. Skölj de enskilda delarna noggrant med kranvattnet (max 45 °C). 2,

2. Placerar de enskilda delarna i silbrickan och överför dem sedan till ett doppbad med den självdesinficerande rengöringslösningen Sekusept 4 %. 3. Efter den rekommenderade exponeringsstiden enligt tillverkarens anvisningar för rengöringslösningen: a. Skölj varje universell kallt ljuskabel i 5 minuter med avjoniserat vatten. b. Torka utsidan med en luddfri engångsduk eller -slev. c. Rengör de mekaniska delarna och de optiska ytorna (= ljusintag och ljusuttag) med en mjuk trasa eller en blöd bomullspinne och en 70-procentig alkohollsning, om ingen desinficeringskraft efter rengöring. 4. Lägg ner de enskilda delarna på rätt sätt för att undvika skador.

Anmärkning Använd inte metallborstar eller bomullsvävar för manuell rengöring. Använd inga andra instrument för att rengöra de optiska ytorna.

Efter den manuella rengöringen ska du kontrollera att alla delar inte är skadade (se Inspektion och underhåll).

Mekanisk rengöring och desinfektion

Enligt den internationella serien av standarder (EN ISO 15883) eller landsspecifika standarder.

version (t.ex. DIN EN ISO 15883) och nationella riktlinjer bör endast validerade mekaniska rengörings- och desinfektionsförfaranden användas.

Verktyg som krävs:

- WD (tvätt- och desinfektor), t.ex. Miele PG 8535

- Rengöringslösning Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v)

- Kallt kranvattnen (15-20°C, max. 45°C)

- Kallt demineraliserat vatten (VE).

Förfarande:

1. Försök 1 minut med kallt kranvattnen.

2. Lätt blöttaggas i 1 minut.

3. Rengör med Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v) i 600 sek. vid 55°C (131°F).

4. Skölj 1 minut med kallt avjoniserat vatten.

5. reaktionstid 2 min.

6. termisk desinfektion vid 90 °C (194 °F) i 1 minut. (=A0600)

7. Torkning i 20 minuter vid 100°C (212°F).

Efter desinficering ska produkten förvaras under följande förhållanden: helt torr, skyddad från damm, i en sluten behållare, under låga bakterieförhållanden.

Anmärkning Vid förvaring i flera dagar ska produkten desinficeras på nytt innan den steriliseras.

Efter sterilisering ska produkten förvaras i steril förpackning på följande sätt: Skyddad från fukt och temperaturväxlingar, Skyddad från direkt solljus,

Skyddad från damm

Anmärkning Felaktig förvaring kan leda till förlust av sterilitet - tillverkaren tar inget ansvar för detta.

Ateranvändbarhet

Livslängden för RfQ-kablars för kallt ljus bestäms till stor del av slitage eller skador som uppstår vid användning. Antalet upparbetningscykler är inte kvantitativt begränsat. Före återanvändning måste den specificerade funktionstestningen utföras. Här försäts i upparbetning i ett validerat upparbetningsförfarande. För att generera ett orienteringsvärdet för en kvantifierbar livslängd har referenskabeln för kallt ljus återbearbetats 100 gånger av tillverkaren enligt det specificerade återbearbetningsförfarandet utan förlust av funktionellitet. Ovanstående anvisningar har godkänts som LÄKTIGA av tillverkare av medicintechniska produkter för förberedelse av en medicintechnisk produkt för återanvändning. Det är upparbetaren som ansvarar för att den faktiska upparbetningen som utförs med den utrustning, de material och den personal som används i upparbetningsanläggningen ger önskat resultat. Detta kräver validering och rutinmässig övervakning av processen. På samma sätt ska varje avvikelse från de givna instruktionerna noggrant utvärderas av upparbetaren för att se om de är effektiva och om de kan få negativa konsekvenser.

Tillägg: Andra möjliga beredningsmetoder

Återanvändbara universella ljusledarkablars			
Förfarande		Universal-kabel för ljusstyrning	Adapter
Förberedelse vid Plats för användning	Stat	Vätt avfallshantering	●

<tbl_r cells="4" ix="4" maxcspan="1" max



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029

Advarsler, håndtering og anvendelse for RfQ koldt lskabel

Producenten og sælgeren af dette koldt lskabel påtager sig intet ansvar for direkte skader eller følgeskader forårsaget af forkert brug eller håndtering, især ved manglende overholdelse af følgende anvisninger eller ved ukorrekt forberedelse og vedligeholdelse.

	Den høje koncentration af lys i enden af lskabet genererer varme. Enden af lskabet må aldrig placeres på beträkket eller på patientens hud, da lysintensiteten kan forårsage forbrændinger hos patienten eller sætte ild til beträkket.
	Cold Light-kabler leveres usterile og skal derfor rengøres, desinficeres og/eller steriliseres grundigt før første brug og før yderligere brug.
	Koldt lskabel må ikke rengøres i et ultralydsbad.
	Skader på kappen fører til defekt af lskabet! Alvorlige knæk fører til fibersprængninger og ødelæggelse af koldt lskabet.
	Skader på koldt lskabler forårsaget af forkert håndtering er ikke dækket af garantien. Stød, især på adapterne, og bøjning af lskablerne skal undgås for enhver pris, da kappen eller lysfibrene ellers kan blive beskadiget.
	Kabelfærsvinet skal være tilpasset endoskopets lysindgangsdiameter, så der ikke opstår skader på kablets lysudgang på grund af refleksion. 3,5 mm - tynde endoskoper som f.eks. artroskopioptik, urolooptik, sinuskopioptik.... 4,9 mm - tykke endoskoper som f.eks. laparaskopiske optik ...

Håndtering og anvendelse/formål

Kabler til koldt lys bruges til at overføre lysenergi fra en kold lyskilde til et endoskop. (Anvendelsesområde udelukkende uden for kroppen)

Overensstemmelse med direktivet

Dette medicinske udstyr er CE-mærket i henhold til MDR 2017/745. Desuden har hvert koldt lskabel sit eget serienummer. Eventuelle medfølgende tilpasninger er variable komponenter i koldt lskabler og er ikke CE-mærket.

Kombination

RfQ koldt lskabler er udviklet til brug med halogen- eller xenon/LED-lyskilder. Bemærk venligst, at bundne koldt lskabler kun må anvendes i halogenlyskilder. Følgende kombinationer kan anvendes.

RfQ koldt lskabel	Tilpasninger lskilde	Tilpasninger endoskop
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFO Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Funktionstest

Procedure:
- Hold den ene side af lskabet til en lskilde (f.eks. et vindue). For fiberoptiske kabler skal du kontrollere antallet af mørke prikker i den fjerne ende. Disse mørke plætter indikerer knækkede fibre i det fiberoptiske bundt. Individuelle fiberoptiske kabelbrud betyder ingen mærkbart forringelse af billedkvaliteten. Men fra et antal på cirka 20-25 % af lysudgangsfladen reduceres lystransmissionen og dermed billedkvaliteten betragteligt. Kontroller det fiberoptiske kabel og kabelender for skader såsom forbrændinger eller hedreture. Beskadigede koldlyskabler kan ikke længere bruges og skal udskiftes.
Bemærkninger:
Bemærk, at ved bestilling af et nyt koldt lskabel, kan de aftagelige adaptorer stadig være brugbare.

Forberedelse af rengøring

Alternativt kan "Vario TD-programmet" anvendes som en maskinel rengørings- og desinfektionsprocedure.

Uddrag <http://www.miele-professional.de/>

"Efter en intensiv forskyning med koldt vand finder rengøringssafsen sted ved temperaturer på op til 55 °C - 5 minutters holdtid. Den sidste fase er termisk desinfektion ved 90 °C med en temperaturholdtid på mindst 60 sekunder.

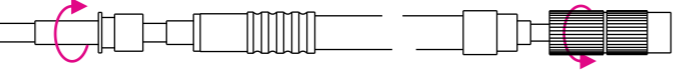
For optimal beskyttelse af instrumenterne skal den sidste skyning helst foretages med deioniseret vand uden skyllsmiddel".

Bemærk

Det universelle lyslederkabel skal opbevares i en egnet beholder (sigtebakke/kurv) i maskinen, så beskadigelse af produktet undgås. Vand, der indeholder klorid, kan forårsage korrosion af produktet, og derfor bør den sidste skyning foretages med fuldt demineraliseret vand. Ved rengøring og efterfølgende termisk desinfektion skal maskinproducentens betjeningsvejledning og påfyldningsvejledning nøje følges. De anvendte rengøringsmidler skal doseres nøjagtigt i henhold til producentens anvisninger. Desinfektionstemperaturen må ikke overstige 93 °C.

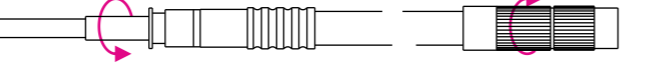
Monteringsprocedure:

- Ved afmontering drejes adapterne mod uret fra den respektive kabelende.



Monteringsprocedure:

- Til montering skrues adapterne på den respektive kabelende med uret.



Bemærkninger:

- Læg koldé lskabler på en bortskaffelsessige på en sådan måde, at der ikke opstår skyllskygger!
- For at undgå skader på koldt lskablerne skal de bortskaffes på en separat si!

Producentens anvisninger for oparbejdning af medicinsk udstyr i henhold til DIN EN ISO 17664:2021 (oparbejdningsvejledning)

Disse anbefaede og validerede oparbejdningsanvisninger gælder for de genanvendelige universelle koldt lskabler til endoskopi, i det følgende benævnt "produkt".

	For ikke-sikrede (bondede) lyslederkabler fra RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG er det ikke tilladt at anvende xenon- og/eller LED-koldt lskilder, og desuden må lyslederkabler generelt ikke spredes med en termolabel steriliseringssproces (plasma).
	Følgende procedurer må ikke anvendes til oparbejdning af produkterne: Ultralydsrengøring, flash-autoklavering og varmluftsterilisering.
	Begrænsning af oparbejdning: Hyppig oparbejdning har kun ringe effekt på disse produkter. Slutningen af produkets levetid bestemmes normalt af slitage og skader som følge af brug. (-> se også yderligere -> punkt genanvendelighed).

Anbefalet og valideret oparbejdningsinstruktion for produktet

Forberedelse på brugsstedet

Tør overfladekontaminering af med en frugfrei engangsklad. Læg produktet korrekt ned for at undgå skader.

Opbevaring og transport

Det anbefales at opbevare produktet i egnede beholdere til transport. Transporten til oparbejdningsrummene kan foregå i vådt eller tørt miljø. I tilfælde af tør bortskaffelse skal det sikres, at der ikke tørres rester op. Luk beholdere. Rengøringen skal ske inden for 3 timer.

I tilfælde af vådt bortskaffelse skal rengøringen påbegyndes inden for en time, og der skal anvendes den anbefaede kombinerede opløsning af rengøringsmiddel og desinfektionsmiddel (se manuel rengøring). De ovennævnte tidsrammer må ikke overskrides.

Produktet må ikke bøjes eller bøjes i en for snæver radius. Stød, især på de smelteede lysindgange, skal undgås for enhver pris, da dette kan ødelægge fusionen.

Forberedelse af rengøring

Adapterne skal fjernes fra produktet, da der foretages separat manuel rengøring og desinfektion af de enkelte dele. Kassér de enkelte dele korrekt for at undgå skader.

Forrengejning

Nødvendigt værkøj: Si-bakke, nedskænkningsskål, rengøringsopløsning Neodisher Medizym 0,5 % (v/v), kaldt ledningsvand (15-20 °C, maks. 45 °C), blød nylonbørste.

Fremgangsmåde: 1. Placer de enkelte dele i sigtebakken og overfør dem derefter til et dyppebad med rengøringsopløsningen Neodisher Medizym 0,5 % (v/v). 2. efter 5 min. eksponeringstid for rengøringsopløsningen: a. Børst af under vandoverfladen med en blød nylonbørste og skyd med koldt vandhanevand. b. Tør ydersiden af med en frugfrei engangsklad eller en klud eller en vatpind.

Mekanisk rengøring og desinfektion

Som fastsættes i den internationale standardserie (EN ISO 15883) eller i de landespecifikke version (f.eks. DIN EN ISO 15883) og nationale retningslinjer, bør der kun anvendes validerede mekaniske rengørings-/desinfektionsprocedurer.

Nødvendigt værkøj:

- Vaskemaskine-desinfektionsapparat (vaskemaskine-desinfektionsapparat) f.eks. Miele PG 853
- engøringsopløsning Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v)
- Koldt vandhanevand (15-20 °C, max. 45 °C)
- Koldt demineraliseret vand (VE).

Procedure:

1. Forudskyl 1 min. med koldt vandhanevand.
2. ægs virkningstid 1 min.
3. Rengør med Neodisher Mediclean 0,5 % (v/v) i 600 sek. ved 55 °C (131 °F).
4. Skyl 1 min. med koldt afioniseret vand.
5. reaktionstid 2 min.
6. termisk desinfektion ved 90 °C (194°F) i 1 min. (=A0600)
7. tørring i 20 min. ved 100°C (212°F)

1 i henhold til testrapport 5561 og 5563 af 28/08/2018 fra CleanControlling Medical GmbH & Co. KG - 78576 Liptingen

Efter sterilisering opbevares produktet i steril emballage på følgende måde: Beskyttet mod fugt og temperatursvingninger, Beskyttet mod direkte sollys,

Beskyttet mod stov

Bemærk Ukorrekt opbevaring kan føre til tab af sterilitet - producenten påtager sig intet ansvar på dette punkt.

Gennanvendelighed

Levetiden for RfQ koldt lskabler bestemmes i høj grad af slid eller skader som følge af brug. Antallet af oparbejdningscyklusser er ikke kvantitativt begrænset. For genbrug skal den specificerede funktionstest udføres. Her forudsættes oparbejdning efter en valideret oparbejdningsprocedure. For at generere en orienteringsværdi for en kvantificerbar levetid er referencekablet til koldt lys blevet genbehandlet 100 gange af producenten i henhold til den specificerede genbehandlingsprocedure uden tab af funktionalitet.

Ovenstående instruktioner er blevet valideret af fabrikanten af medicinsk udstyr til klargøring af medicinsk udstyr til genbrug. Det er oparbejdningsvirksomhedens ansvar at sikre, at den faktiske oparbejdning, der udføres med det udstyr, de materialer og det personale, der anvendes i oparbejdningsanlægget, giver de ønskede resultater. Dette kræver validering og rutinemæssig overvågning af processen. Ligeledes skal enhver afvigelse fra de givne instruktioner nøje vurderes af oparbejdningsmedarbejderen med hensyn til effektivitet og eventuelle negative konsekvenser.

Tillæg: Andre mulige tilberedningsmetoder

Universal fiberoptiske kabler, der kan genbehandles			
Procedure		Universal-lyskederkabel	Adapter
Forberedelse på Anvendelsessted	Staten	Våd bortskaffelse	<input checked="" type="checkbox"/>
		Tør bortskaffelse	<input checked="" type="checkbox"/>
Dekontaminering	Forberedelse	Valg af rengørings- og desinfektionsproces og demontering	
	Rengøring	Manuel ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
	Procedure	Maskine 01)	<input checked="" type="checkbox"/>
		Ultralyd	<input type="checkbox"/>
	Renere	Alkalisk ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		Citronsyre ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		pH-neutral/enzymatisk	<input checked="" type="checkbox"/>
		Indeholdende pereddkidesyre	<input type="checkbox"/>
	Vaske	Procedure	
		Manuel ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		Maskine 01)	<input checked="" type="checkbox"/>
	Desinficere 03)	Procedure	
		Manuel ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		Maskine 01) - Thermisch max. 93°C	<input checked="" type="checkbox"/>
	Tørring	Procedure	
		Manuel ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		Maskine 01) - Tmax. 100°C	<input checked="" type="checkbox"/>
Sterilisering	Damp	Fractioneret vakuumb	
		Proces 132°C (max.) 138°C / 273°F 01)	<input checked="" type="checkbox"/>
	Lav temperatur 04)	Formaldehyd (FA) ikke anbefalet	<input checked="" type="checkbox"/>
		Ethylenoxid (EO)	<input checked="" type="checkbox"/>
		STERIS®	<input type="checkbox"/>
		STERRAD®	<input type="checkbox"/>

01) se anbefalet forberedelse af produktet, side 1-4
02) Fuldt demineraliseret vand anbefalet til den sidste skyning
03) Godkendte grupper af aktive stoffer i desinfektionsmidler: Aldehyder, QAV'er, alkohol, amiderivater
04) på eget ansvar (uden eksisterende validering), men bemærkningen: ingen anbefaling af gendigt brug af STERIS og STERRAD

Tämän kylmävalokaapeelin valmistaja ja myyjä ei vastaa mistään välittömistä vahingoista tai välillisistä vahingoista, joita johtuvat epäasianmukaisesta käytöstä tai käsittelystä, erityisesti seuraavien ohjeiden noudattamatta jättämisenstä tai epäasianmukaisesta valmistelusta ja huolosta.

	Valokaapeelin pähän kohdistuva korkea valokeskitymä synnyttää lämpöä. Valokaapeelin pää ei saa koskaan asettaa suojuksen tai potilaan iholle, koska valoimakkuus voi aiheuttaa palovammoja potilaalle tai sytyttää suojuksen tuleen.
	Kylmävalokaapelit toimitetaan steriloimattomina, joten ne on puhdistettava, desinfioitava ja/tai steriloitava perusteellisesti ennen ensimmäistä käyttöä ja ennen kaikkein myöhempiä käyttöä.
	Kylmävalokaapeleita ei saa puhdistaa ultraäänihauteessa.
	Vaipan vaurioituminen johtaa valokaapelin vikaantumiseen! Voimakas taittuminen johtaa kuitujen katkeamiseen ja kylmävalokaapelien tuhoutumiseen.
	Takuu ei kata vääränlaisesta käsittelystä johtavia kylmävalokaapeleiden vaurioita. Valokaapeleiden kolhiintumista, erityisesti sovittimien kolhiintumista, ja taivuttamista on välttettävä kaikin keinoin, koska muutoin vaippa tai valokuidut voivat vaurioitua.
	<p>Kaapelin poikkileikkaukset on sovitettava endoskoopin valon sisääntulon halkaisijaan, jotta kaapelin valon ulostulo ei vahingoitu heijastumisen vuoksi.</p> <p>3,5 mm - ohuet endoskoopit, kuten artroskopiaoptiikka, urologiaoptiikka, sinuskopiaoptiikka ...</p> <p>4,9 mm - paksut endoskoopit, kuten laparaskoopiset optiikat ...</p>

Käsittely ja käyttö / käyttötarkoitus

Kylmävalokaapeleita käytetään valoenergian siirtämiseen kylmästä valonlähteestä endoskooppiin. (Sovelmatilue yksinomaan kehon ulkopuolella)

Direktiivin mukaisuus

Tämä lääkinnällinen laite on CE-merkitty MDR 2017/745 -standardin mukaisesti. Lisäksi jokaisella kylmävalokaapelilla on oma sarjanumeronsa. Toimitetut sovitukset ovat kylmävalokaapeleiden muuttuvia osia, eikä niissä ole CE-merkintää.

Yhdistelmä

RfQ-kylmävalokaapelit on kehitetty käytettäväksi halogeniin- tai ksenon- / LED-valonlähteiden kanssa. Huomaa, että sidottuja kylmävalokaapeleita saa käyttää vain halogenivalonlähteissä.

Seuraavia yhdistelmiä voidaan käyttää.

RfQ kylmävalokaapeli	Sopeutukset valonlähteeseen	Sovitukset endoskooppi
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFO Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Toimintatesti

Menettely:

- Pidä valokaapelin toista puolta valonlähdettä (esim. ikkunaa) kohti. Tarkista valokuitukaapeleista, kuinka monta tummaa pistettä toisessa päässä on. Nämä tummat kohdat osoittavat optisen kuitukimpan rikkoutuneita optisia kuituja. Yksittäiset katkenneet optiset kuidut eivät heikennä kuvanlaatua havaittavasti. Kun valoa lähetetään pinnan osuus on noin 20-25 prosenttia, valonläpäisy ja siten myös kuvanlaatu heikennetään merkittävästi.
- Tarkista valokuitukaapeli ja kaapelin pää vaurioiden varalta, esimerkiksi seuraavien seikkojen varalta esim. palovammojen tai huuhtoutumisen. Vaurioituneita kylmävalokaapeleita ei saa ei voida enää käyttää, ja se on vaihdettava.

Huomautus:

- Huoma, että kun tilaat uuden kylmävalokaapelin, ruuvtavat sovittimia voidaan tietysti olosuhteissa käyttää edelleen.

Puhdistuksen valmistelu

Vaihtoehtoisiest "Vario TD -ohjelma" voidaan käyttää koneen puhdistus- ja desinfiointimenettelynä.

Ota <http://www.miele-professional.de/>

"Kylmällä vedellä suoritetun intensiivisen esihuuhutelon jälkeen puhdistusvaihe tapahtuu jopa 55 °C:n lämpötilassa - 5 minuutin pitäjä. Viimeinen vaihe on lämpödesinfiointi 90 °C:n lämpötilassa ja vähintään 60 sekunnin lämpötilapitoikka.

Välineiden optimaalisen suojuksen varmistamiseksi loppuhuuhotelu tehdään mieluiten deionisoidulla vedellä ilman huuhteluaineita."

Huomautus

Yleisvalonhousakaapeli on säilytettävä koneessa sopivassa astiassa (siiviläläulusta/korissa), jotta vältetään tuotteen vahingoittuminen. Kloridipitoinen vesi voi aiheuttaa tuotteen korroosiota, joten viimeinen huuhotelu on tehtävä täysin demineraloitulla vedellä. Puhdistuksessa ja sitä seuraavassa lämpödesinfioinnissa on noudatettava tarkasti koneen valmistajan käytävää ja lastausohjeita. Käytettävä puhdistusaine on annosteltava täsmälleen valmistajan ohjeiden mukaisesti. Desinfointilämpötila ei saa ylittää 93 °C.

Kuivaus

Tarvittavat apuvälineet: nukkaamatton kangas, paineilmava.

Menettely: 1. Koootaan puhdistetut ja desinfioitut yksittäiset osat uudelleen.

2. Kuivata tuote nukkaamattomalla liinalla ja/tai paineilmalla 3. Aseta tuote oikein alas vaurioiden välttämiseksi.

Tarkastus ja huolto

Suoittelimme silmämääräistä tarkastusta, jonka aikana tuote tarkastetaan seuraavien vikojen varalta: Vauriot, terävät reunat, irtonaiset tai puuttuvat osat, karheat pinnat, puhdistus- ja desinfointiaineiden jäämät (jäämät on poistettava), turvalisen ja asianmukaisen käytön edellyttämät merkinnät ja merkinnät on oltava luettavissa.

Ole varovainen vaurioituneen ja epätäydellisen tuotteen kanssa (potilaalle, käyttäjälle tai kolmansille osapuolle voi aiheuttaa vammoja). Tarkista laite ennen ja jälkeen jokaisen käytön. Älä käytä tuotetta, joka on vaurioitunut ja/tai puuttuneellai tai jossa on irtonaisia osia. Lähetä vaurioitunut tuote ja irtosat korjattavaksi. Älä yritys korjata tuotetta itse.

Suoittelimme myös optisten pintojen silmämääräistä tarkastusta seuraavien seikkojen varalta:

1. valoheho, 2. rikkoutuneet kuidut (näkyvät mustina pisteinä kylmän valon liitännässä) - > osuus ei saisi ylittää 30 %, 3. lasipintojen pinnoitteet. (voi huonontaa valonläpäisyä) -> puhdista lasipinnat (ks. manuaalinen puhdistus ja desinfointi).

Huomautus Älä yritys korjata itse, jos saostumia ei voi poistaa suoistellulla puhdistus- ja desinfointiaineilla (katso Puhdistus ja desinfointi). Säännöllinen puhdistus 70-prosenttisella alkoholiiliuoksella jokaisesta uudelleenkäsitteilyyn jälkeen ehkäisee kerrostumia.

Suoittelimme seuraavien huolto-ohjeiden noudattamista ennen steriointia:
Koko puhdistetut ja desinfioitut osat uudelleen.

Manuaalinen puhdistus - Ei suoistella !!!

Tarvittavat apuvälineet: siiviläläulusta, upotusalusta, desinfioiva puhdistusliuos: Sekusept 4 %, vesijohtovesi (15-20 °C, enintään 45 °C), deionisoitu vesi, nukkaamatton kertakäytöinen kangas tai pyyhe.

Menettely: 1. Huuhtele yksittäiset osat perusteellisesti vesijohtovedellä (enintään 45°C). 2. Huuhtele osat huollisesti, Aseta yksittäiset osat siiviläläulustalle ja siirrä ne sitten upotuskypyn, jossa on itsedesinfioiva puhdistusliuos Sekusept 4 %. 3. Valmistajan puhdistusliuokseen osaheiden mukaisen suoistuksen altistusajan jälkeen: a. huuhtele kutakin yleiskäytöistä kylmävalokaapelia 5 minuutin ajan deionisoidulla vedellä, b.

kuivaa ulkopuoli nukkaamattomalla kertakäytöisellä liinalla tai pyyhkeellä. c. Puhdista mekaaniset osat ja optiset pinnat (= valonsyöttö ja valon ulostulo) pehmeällä kankaalla tai liotettulla pumpulipuikolla ja 70-prosenttisella alkoholiiliuoksella, jos desinfointi ei tapahdu puhdistuksen jälkeen. 4. Puhdista laite. Aseta yksittäiset osat oikein, jotta ne ei evitä vahingointia.

Huomautus Älä käytä manuaaleen puhdistukseen metallisia harjoja tai metallista valmistettuja puuvillakantoja. Älä käytä muita vähinäitä optisten pintojen puhdistamiseen. Tarkista kaikki osat manuaalisen puhdistuksen jälkeen vaurioiden varalta (katso Tarkastus ja huolto).

Manuaalinen desinfointi - Ei suoistella !!!!

Tarvittavat apuvälineet: Seulavey, desinfointilautanen, desinfointiliuos, 70-prosenttinen alkoholiiliuos (etanol, isopropanoli), deionisoitu vesi, nukkaamatton kertakäytöinen liina tai pyyhe.

Menettely: 1. Yksittäiset osat asetetaan seulalevyn ja siirretään sen jälkeen upotuskypyn, jossa on itsedesinfioiva puhdistusliuos Sekusept 4 %. 3. Valmistajan puhdistusliuokseen osaheiden mukaisen suoistuksen altistusajan jälkeen: a. huuhtele kutakin yleiskäytöistä kylmävalokaapelia 5 minuutin ajan deionisoidulla vedellä, b.

kuivaa ulkopuoli nukkaamattomalla kertakäytöisellä liinalla tai pyyhkeellä. c. Puhdista mekaaniset osat ja optiset pinnat (= valonsyöttö ja valon ulostulo) pehmeällä kankaalla tai liotettulla pumpulipuikolla ja 70-prosenttisella alkoholiiliuoksella. 5. Pane yksittäiset osat asianmukaisesti pöly vahingoittumisen välttämiseksi.

Huomautukset Peritettävää tai kloro sisältävää desinfointiaineita ei saa käyttää. Manuaalisen desinfointin jälkeen tarkista kaikki yksittäiset osat vaurioiden varalta (katso kohta Tarkastus ja huolto). Noudata desinfointiaineen valmistajan ohjeita: - desinfioinnin taho, - pitoisuus, - altistusisaika ja - viipyminen.

Steriloointi

Tarvittavat apuvälineet: Steriloointivarastointijärjestelmä, DIN EN 285 mukainen høyrysterstabiltilate, steriliit pakkaus.

Menettely: Lääkinnällisen laitteen steriloointi koottuna on käytettävä fraktioitua esimurointimenettelynä (DIN EN ISO 17665-1) 132 °C:n - enintään 138 °C:n lämpötilassa vähintään 2 minuutin ja enintään 5 minuutin altistusajalla.

Huomautus Ennen steriloointia puhdistetut ja desinfioitut yksittäiset osat on koottava uudelleen. Tuotteen on oltava riittävästi puhdas ja kuiva.

Noudata steriloointilaiteen valmistajan antamia tietoja/käytöönhakeita (huoltovälejä on noudatettava). Noudata tietoja/käytöönhakeita (huoltovälejä on noudatettava). Noudata tietoja/käytöönhakeita (huoltovälejä on noudatettava). Tehdasvalmistelijat valonohjainkaapelit on steriloitava ennen ensimmäistä käyttöä.

Varastointi

Säilytä tuote desinfioinnin jälkeen seuraavissa olosuhteissa: täysin kuivana, pölyiltä suojauduta, suljetussa astiassa, vähäbakterisissa olosuhteissa.

Huomautus Jos tuotetta säilytetään useita päiviä, desinfio se uudelleen ennen steriloointia.

Säilytä tuote steriloinnin jälkeen steriliissä pakauksessa seuraavasti: Suojuuta kosteudelta ja lämpötilan vaihteluita, Suojuuta suoralta auringonvalolta, Suojuuta pölyltä Huomautus Vääränlainen varastointi voi johtaa steriliiden menettämiseen - valmistaja ei vastuta tästä.

Uudelleenkäytettävyys

RfQ-kylmävalokaapeleiden käyttöä määrittyy suurelta osin käytön aiheuttaman kulumisen tai vaurioitumisen perusteella. Uudelleenkäytettelyjaksojen määritä ei ole määritillistä rajoitettu. Ennen uudelleenkäytettävää on suoritettava määritetty toimintatesti. Tässä oletetaan, että uudelleenkäytettävää tapahtuu validoidulla uudelleenkäytettelymenetelmällä. Määritillistä mitattavissa olevan käytöön suunta-arvon saamiseksi valmistaja käsitteli kylmävalokaapelin 100 kertaa uudelleenkäytettelymenetelmällä mukaisesti ilman, että se menetti toimintakykyän.

Lääkinnällisten laitteiden valmistajat ovat validoineet yllä olevat ohjeet SOVELTUVIKSI lääkinnällisen laitteen valmistelu uudelleenkäytettöä varten. Uudelleenkäytettelyjä on vastuussa siitä, että uudelleenkäytettelylaitoksessa käytetään suunta-arvon menetelmällä. Määritillistä mitattavissa olevan käytöön suunta-arvon saamiseksi valmistaja käsitteli kylmävalokaapelin 100 kertaa uudelleenkäytettelymenetelmällä mukaisesti ilman, että se menetti toimintakykyän.

Lisäys: Muut mahdolliset valmistusmenetelmät

Uudelleenkäytettävät yleisvalonohjauksaapelit		
Menettely		
	Universal-valonohjauksaapeli	Sovitin
Vahvistus osoitteessa Käytönpaikka	Valmistelu Vahvistus osoitteessa Käytönpaikka	Märkä loppusijoitus Kuiva loppusijoitus
Dekontaminaatio	Valmistelu	Puhdistus- ja desinfointiprosessin valinta ja purkaminen
	Puhdistus Menettely	Manuaalinen ei suoistella Kone 01) Ultraääni
	Puhdistaja	Emäksinen ei suoistella



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-00007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029

Προειδοποίησης, χειρισμός και χρήση για Καλώδιο ψυχρού φωτός RfQ

Ο κατασκευαστής και πωλητής αυτού του καλωδίου ψυχρού φωτός δεν φέρει καμία ευθύνη για άμεσες ή επακόλουθες ζημιές που προκαλούνται από ακατάλληλη χρήση ή χειρισμό, ιδίως από τη μη τήρηση των ακόλουθων οδηγιών ή από ακατάλληλη προετοιμασία και συντήρηση.

Η υψηλή συγκέντρωση φωτός στο άκρο του καλωδίου φωτός παράγει θερμότητα. Το άκρο του φωτιστικού καλωδίου δεν πρέπει ποτέ να τοποθετείται στο κάλυμμα ή στο δέρμα του ασθενούς, καθώς η ένταση του φωτός θα μπορούσε να προκαλέσει εγκαύματα στον ασθενή ή να βλειφωτά στο κάλυμμα.

Τα καλώδια ψυχρού φωτός παραδίδονται μη αποστειρωμένα και, ως εκ τούτου, πρέπει να καθαρίζονται, να απολυμαίνονται ή/και να αποστειρώνονται σχολαστικά πριν από την πρώτη χρήση και πριν από κάθε περαιτέρω χρήση.

Τα καλώδια ψυχρού φωτός δεν πρέπει να καθαρίζονται σε λουτρό υπερήχων.

Βλάβη στο περιβήλημα οδηγεί σε ελάττωμα του φωτιστικού καλωδίου! Η σοβαρή κάμψη οδηγεί σε σπάσιμο των ίνων και καταστροφή του καλωδίου ψυχρού φωτισμού.

Οι ζημιές στα καλώδια ψυχρού φωτισμού που προκαλούνται από εσφαλμένο χειρισμό δεν καλύπτονται από την εγγύηση. Πρέπει να αποφεύγονται πάση θυσία τα χτυπήματα, ιδίως των προσαρμογών, και η κάμψη των φωτεινών καλωδίων, διότι διαφορετικά μπορεί να προκληθεί ζημιά στο περιβήλημα ή στις φωτεινές ίνες.

Οι διατομές των καλωδίων πρέπει να ταιριάζουν με τη διάμετρο εισόδου του φωτός στο ενδοσκόπιο, ώστε να μην προκληθεί βλάβη στην έξοδο του φωτός από το καλώδιο λόγω ανάκλασης.
3.5mm - λεπτά ενδοσκόπια όπως οπτικά αρθροσκόπησης, οπτικά ουρολογίας, οπτικά ιγμειοδοσκόπησης ...
4.9mm - ενδοσκόπια πάχους όπως λαπαροσκοπικά οπτικά ...



Χειρισμός και χρήση / προβλεπόμενος σκοπός

Τα καλώδια ψυχρού φωτός χρησιμοποιούνται για τη μετάδοση φωτεινής ενέργειας από μια πηγή ψυχρού φωτός σε ένα ενδοσκόπιο. (Περιοχή εφαρμογής αποκλειστικά εκτός του σώματος)

Συμπόρωση με την οδηγία

Αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν φέρει σήμανση CE σύμφωνα με το MDR 2017/745. Επιπλέον, κάθε καλώδιο ψυχρού φωτός έχει το δικό του σειριακό αριθμό. Τυχόν προσαρμογές που παρέχονται αποτελούν μεταβλητά στοιχεία των καλωδίων ψυχρού φωτός και δεν φέρουν σήμανση CE.

Συνδυασμός

Τα καλώδια ψυχρού φωτός RfQ αναπτύχθηκαν για χρήση με πηγές φωτός αλογόνου ή χειρόν/LED.

Τα καλώδια σύριγκης φωτός χωρίς ασφάλεια (στάνταρ) μπορούν να χρησιμοποιηθούν μόνο με πηγές φωτός αλογόνου. παρόντων να χρησιμοποιηθούν οι ακόλουθοι συνδυασμοί.

Καλώδιο ψυχρού φωτός RfQ	Προσαρμογές πηγή φωτός	Προσαρμογές ενδοσκοπίου
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schölli/Schott/ Storz/Stryker/Volpi/Winterl/IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Δοκιμή λειτουργίας

Διαδικασία:

- Κρατήστε τη μία πλευρά του φωτιστικού καλωδίου προς μια πηγή φωτός (π.χ. παράθυρο). Με τα καλώδια οπτικών ίνων, ελέγχετε τον αριθμό των σκοτεινών σημείων στο άλλο άκρο. Αυτά τα σκοτεινά σημεία υποδηλώνουν σπασμένες οπτικές ίνες της δέσμης οπτικών ίνων. Οι μεμονωμένες σπασμένες οπτικές ίνες δεν συνεπάγονται αισθητή υποβάθμιση της ποιότητας της εικόνας. Ωστόσο, από έναν αριθμό περίπου 20 έως 25 % της επιφάνειας εκπτώματος φωτός, η μετάδοση του φωτός και, συνεπώς, η ποιότητα της εικόνας μειώνεται σημαντικά.

- Ελέγχετε το καλώδιο οπτικών ίνων και τα άκρα του καλωδίου για ζημιές όπως π.χ. εγκαύματα ή έπιπλυμα. Τα κατετραμένα καλώδια ψυχρού φωτισμού δεν πρέπει να δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί περαιτέρω και πρέπει να αντικατασταθεί.

Σημειώσεις:
- Σημειώστε ότι κατά την παραγγελία ενός νέου καλωδίου ψυχρού φωτισμού, οι μη βιδωτοί προσαρμογές μπορούν να συνεχίσουν να χρησιμοποιούνται.

Προετοιμασία καθαρισμού

Εναλλακτικά, το "πρόγραμμα Vario TD" μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως διαδικασία καθαρισμού και απολύμανσης του μηχανήματος.

Απόπτασμα <http://www.miele-professional.de/>
"Μετά από ένα εντατικό πρόπλυμα με κρύο νερό, η φάση καθαρισμού πραγματοποιείται σε θερμοκρασίες έως 55°C - 5 λεπτά αναμονής. Το τελικό στάδιο είναι η θερμική απολύμανση στους 90°C με χρόνο διατήρησης της θερμοκρασίας τουλάχιστον 60 δευτερόλεπτα. Για τη βέλτιση προστασίας των οργάνων, το τελικό έπιπλυμα πραγματοποιείται κατά προτίμηση με απονίσμενο νερό χωρίς βοηθητικό έπιπλυμα".

Σημείωση

Το καλώδιο καθολικού οδηγού φωτός θα πρέπει να αποθηκεύεται σε κατάλληλο δοχείο (δίσκος/καλάθι κόσκινο) στο μηχανήμα, ώστε να αποφεύγεται η πρόκληση ζημιών στο προϊόν. Το νερό που περιέχει χλώριο μπορεί να προκαλέσει διάβρωση στο προϊόν, επομένως το τελευταίο έπιπλυμα πρέπει να γίνεται με πλήρως απομειωμένο νερό. Για τον καθαρισμό και την επακόλουθη απολύμανση πρέπει να τηρούνται επακριβώς οι οδηγίες λειτουργίας και οι οδηγίες φόρτωσης του κατασκευαστή του μηχανήματος. Τα χρησιμοποιούμενα καθαριστικά πρέπει να δοσολογηντούν ακριβώς σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή. Η θερμοκρασία απολύμανσης δεν πρέπει να υπερβαίνει τους 93°C.

Σημείωση

Απαιτούμενα βοηθητικά μέσα: πανί χωρίς τρίχες, πεπιεσμένος αέρας.
Διαδικασία: 1. Επανασυναρμολόγηση τα καθαρισμένα και απολυματωμένα επιμέρους μέρη. 2. στεγνώστε το προϊόν με ένα πανί χωρίς τρίχες ή/και με πεπιεσμένο αέρα 3. τοποθετήστε το προϊόν σωστά για να αποφύγετε ζημιές

Επιθεώρηση & συντήρηση

Συνιστούμε μια οπτική επιθεώρηση κατά την οποία το προϊόν θα πρέπει να ελέγχεται για τα ακόλουθα ελαπτώματα: Ζημιές, αιχμήρες άκρες, χαλαρά ή ελιπτή μέρη, τραχέες επιφάνειες, υπολείμματα καθαριστικών και απολυματικών μέσων (τα υπολείμματα πρέπει να απομακρύνονται), οι επικέτες και οι σημάνσεις που απαιτούνται για την ασφαλή και ορθή χρήση πρέπει να είναι ευανάγνωστες.

Να είστε προσεκτικοί με κατεστραμένο και ελιπτές προϊόν (είναι πιθανό να προκληθούν τραυματισμοί στον ασθενή, στον χρήστη ή στρίπους). Πραγματοποιήστε ελέγχους πριν και μετά από κάθε χρήση. Μην χρησιμοποιείτε προϊόν που είναι κατεστραμένο ή ελιπτές προϊόν που είναι κατεστραμένο ή/και ελιπτές ή έχει χαλαρά έξαρτημα. Στέλτε το κατεστραμένο προϊόν στα ελεύθερα έξαρτημα για επισκευή. Μην πεπιερχόστε την επισκευή του προϊόντος. Συνιστούμε επιθεώρηση των οπτικών επιφανειών για: 1. φωτεινή απόδοση, 2. σπασμένες ίνες (εμφανίζονται ως μαύρες κουκκίδες στη σύνδεση ψυχρού φωτός) -> το ποσοτό δεν πρέπει να υπερβαίνει το 30%, 3. επιστρώσεις στις γυάλινες επιφάνειες (μπορεί να μειώσει τη μετάδοση του φωτός) -> καθαρίστε τις γυάλινες επιφάνειες (βλ. εγχειρίδιο καθαρισμού και απολύμανσης).

Σημείωση

Μην επιχειρήστε να επισκεύαστε μόνο σας εάν οι επικαθίσεις δεν μπορούν να αφιερεύθουν με τα συνιστώμενα μέσα καθαρισμού και απολύμανσης (βλ. Καθαρισμός και απολύμανση). Ο τακτικός καθαρισμός με διάλυμα αλκοόλης 70% μετά από κάθε επανεπεξεργασία παρατέρει τις εναποθέσεις.

Συνιστούμε τις ακόλουθες οδηγίες συντήρησης πριν από την αποστέρωση: Συναρμολογήστε ξανά τα καθαρισμένα και απολυματωμένα επιμέρους μέρη.

Χειροκίνητος καθαρισμός - Δεν συνιστάται !!!

Απαιτούμενα βοηθητικά μέσα: δίσκος κόσκινου, δίσκος εμβάπτισης, διάλυμα καθαρισμού με απολυμαντική δράση: Sekusept 4%, νερό βρύσης (15-20°C, μέγ. 45°C), απινισμένο νερό, πανί ή μπατονέτα μιας χρήσης χωρίς χνούδι.

Διαδικασία: 1. Ξεπλύστε τα επιμέρους σχύλαστα τα επιμέρους μέρη με νερό βρύσης (μέγιστο 45°C).

2. Τοπο



SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
4260744830029S

警告, 处理和使用 RfQ冷光电缆 冷光电缆

本冷光电缆的制造商和销售商对因使用或处理不当, 特别是未遵守以下说明或准备和维护不当而造成的直接损失或间接损失不承担责任。

	在光缆末端的高浓度光会产生热量。光缆的末端决不能放在盖板或病人的皮肤上, 因为光的强度可能导致病人烧伤或使盖板着火。
	冷光电缆在供应时没有经过消毒, 因此在首次使用和进一步使用前必须彻底清洁、消毒和/或灭菌。
	冷光缆不得在超声波浴中清洗。
	护套的损坏会导致光缆的缺陷! 严重的扭结会导致光纤断裂和冷光缆的破坏。
	由于不正确的处理而造成的冷光电缆的损坏不在保修范围内。必须不惜一切代价避免碰撞, 特别是适配器的碰撞, 以及光缆的弯曲, 否则可能会损坏护套或光纤。
	电缆的横截面必须与内窥镜的进光直径相匹配, 以便不会因反射而对电缆的出光口造成损害。 3.5毫米—薄型内窥镜, 如关节镜光学元件、泌尿外科光学元件、鼻窦镜光学元件 ... 4.9mm — 厚的内窥镜, 如腹腔镜光学...

处理和使用/预期目的

冷光电缆用于将光能从冷光源传输到内窥镜。(适用范围完全在身体之外)

符合指令

本医疗设备根据MDR 2017/745进行了CE认证。此外, 每条冷光电缆都有自己的序列号。所提供的任何适配器都是冷光电缆的可变部件, 不带有CE标志。

组合式

RfQ冷光电缆是为使用卤素或氙气/LED光源而开发的。请注意, 粘合的冷光电缆只能用于卤素光源。可以使用以下组合。

RfQ冷光电缆	适应性光源	适应性内窥镜
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RfQ/Schöly/Schott/ Storz/Stryker/Volp/Winter&IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RfQ Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

功能测试

程序。

- 将光缆的一侧朝向光源(如窗户)。对于光纤电缆, 检查另一端的黑点数量。这些黑点表示光纤束的光纤断裂。单根断裂的光纤并不意味着画面质量的明显损害。然而, 从大约20%到25%的发光面开始, 光的传输, 从而也是图像质量明显下降。
- 检查光纤电缆和电缆末端是否有损坏, 如如: 烧伤或冲伤。损坏的冷光电缆不能再继续使用, 必须更换。

注意事项。

- 请注意, 在订购新的冷光电缆时, 可继续使用不可拧动的适配器。

清洁准备

另外, "Vario TD程序"可以作为机器清洁和消毒程序使用。

摘录<http://www.miele-professional.de/>

"在用冷水进行密集的预冲洗后, 清洗阶段在高达55°C的温度下进行, 保持时间为5分钟。最后阶段是90°C的热消毒, 温度保持时间至少为60秒。

为了对仪器进行最佳保护, 最后的冲洗最好用去离子水进行, 不需要冲洗剂"。

注意事项

万能导光索应存放在机器中一个合适的容器(筛盘/篮子)中, 这样可以避免对产品的损坏。含有氯化物的水会对产品造成腐蚀, 因此最后一次冲洗应该用完全去矿物质的水进行。对于清洁和随后的热消毒, 必须严格遵守机器制造商的操作说明和装载说明。所使用的清洁剂必须完全按照制造商的说明进行计量。消毒温度不得超过93°C。

烘干

需要的辅助工具: 无绒布、压缩空气。

- 程序: 1. 重新组装经过清洗和消毒的各个部件
2. 用无绒布和/或压缩空气擦干产品 3. 正确铺设产品, 避免损坏。

检查和维护

我们建议进行目视检查, 期间应检查产品是否有以下缺陷。损坏, 锋利的边缘, 松动或丢失的部件, 粗糙的表面, 清洁和消毒剂的残留物(残留物必须被清除), 安全和正确使用所需的标签和标记必须清晰可见。

小心损坏和不完整的产品(可能会对病人、使用者或第三方造成伤害)。在每次使用之前和之后都要进行检查。不要使用损坏和/或不完整或有松动部件的产品。将损坏的产品连同松散的零件一起送去维修。不要试图自己修理产品。

我们还建议对光学表面进行目视检查, 以了解。

1. 光输出, 2. 断裂的纤维(在冷光连接处显示为黑点) ->比例不应超过30%, 3. 玻璃表面的涂层(会影响透光率) ->清洁玻璃表面(见手工清洁和消毒)。

注意 如果不能用推荐的清洁和消毒剂去除沉积物, 请不要自己尝试维修(见清洁和消毒)。每次再处理后, 定期用70%的酒精溶液清洗, 可以防止沉积。

我们建议在消毒前进行以下维护说明: 重新组装经过清洗和消毒的各个部件。

所需的辅助设备: 筛盘、浸泡盘、具有消毒效果的清洗液: Sekusept 4%、自来水(15-20°C, 最高45°C)、去离子水、无绒毛的一次性布或棉签。

程序: 1. 用自来水(最高45°C)彻底冲洗各个部件。

2. 将单个零件放在筛网托盘中, 然后转移到装有4%自消毒清洗液Sekusept的浸泡池中。3. 根据制造商对清洁液的说明, 在建议的暴露时间之后: a. 用去离子水冲洗每根通用冷光电缆5分钟, b. 用不起毛的一次性布或棉签擦干外部。c. 用软布或浸湿的棉签和70%的酒精溶液清洁机械部件和光学表面(=进光口和出光口), 如果清洁后没有进行消毒。适当放下个别部件, 以避免损坏。

注意 不要使用金属刷子或金属棉签进行手动清洁。不要使用任何其他仪器来清洁光学表面。

手动清洁后, 检查所有部件是否损坏(见检查和维护)。

所需辅助工具: 筛盘、消毒盆、消毒液、70%酒精溶液(乙醇、异丙醇)、去离子水、无绒毛的一次性布或棉签。

程序: 1. 将单个部件放在筛盘中, 然后转移到带有消毒剂溶液的浸泡池中(所用消毒剂的浓度和接触时间应取自化学品制造商的说明)。

然后用去离子水彻底冲洗通用冷光电缆5分钟。

用不起毛的一次性布或棉签擦干外部。用软布或浸湿的棉签和70%的酒精溶液清洁机械部件和光学表面(=进光口和出光口)。适当放下个别部件, 以避免损坏。

不要使用含有过氧乙酸或氯成分的消毒剂。手动消毒后, 检查所有的单个部件是否有损坏(见检查和维护)。请遵守消毒剂制造商关于以下方面的说明: - 消毒效果。

- 浓度, - 曝光时间和- 停留时间。

灭菌处理

需要的辅助工具: 用于灭菌的储存系统, 符合DIN EN 285标准的蒸汽灭菌器, 无菌包装。

程序。对于医疗设备组装状态下的灭菌, 必须使用132°C-最高138°C的分次预真空程序(DIN EN 17665-1), 曝光时间最短2分钟, 最长5分钟。

注意事项 灭菌前, 必须将清洗和消毒过的单个部件重新组装起来。产品必须有足够的清洁和干燥。

遵守消毒剂制造商的信息/使用说明(必须遵守维护间隔)。遵守国家和国际无菌包装的标准。工厂生产的新导光索在首次使用前必须进行消毒。

储存

消毒后, 在以下条件下储存产品: 完全干燥, 防止灰尘, 在一个封闭的容器中, 在低发芽条件下。

注意储存数天时, 在消毒前要再次消毒。

灭菌后, 在无菌包装中按以下方法储存: 防止潮湿和温度波动, 防止阳光直射。免受灰尘影响。注意 储存不当会导致无菌状态的丧失—制造商不承担这方面的责任。

RfQ冷光电缆的使用寿命主要由使用中的磨损或损坏决定。再处理周期的数量没有定量限制。在重新使用之前, 必须进行规定的功能测试。这里假定在一个经过验证的再处理程序中进行再处理。为了产生一个可量化的使用寿命的定位值, 制造商按照规定的再加工程序对参考冷光电缆进行了100次再加工, 而没有丧失功能。

上述说明已被医疗设备制造商验证为适合用于准备重复使用的医疗设备。后处理人员负责确保利用后处理设施中使用的设备、材料和人员实际进行的后处理达到预期效果。这需要对过程进行验证和常规监测。同样, 对所提供的指示的任何偏离, 再处理人员应仔细评估其有效性和可能的不良后果。

附录: 其他可能的准备方法

可重复使用的通用导光索			
程序		通用导光索	适配器
准备在 使用地点	实际状态	湿法处理	● ●
		干法处理	● ●
消除污染	准备情况	清洗和消毒过程的选择及拆卸	
清洗	流程	不建议使用手动操作	● ●
		机器 01)	● ●
		超声波	○ ○
清洁器		不建议使用碱性物质	● ●
		不建议使用柠檬酸	● ●
		pH值为中性/酶性	● ●
		含有过氧乙酸	○ ○
漂洗	流程	不建议使用手动操作	● ●
		机器 01)	● ●
消毒 03)	流程	不建议使用手动操作	● ●
		机器 01) - 热度最高93°C	● ●
烘干	流程	不建议使用手动操作	● ●
		机器 01) - Tmax. 100°C	● ●
灭菌处理	蒸汽	分离式真空 工艺132°C (最大) 138°C / 273°F 01)	● ●
		低温 04) 不建议	甲醛 (FA) Ethylenoxid (EO) STERIS® STERRAD®
		甲醛 (FA)	● ●
		Ethylenoxid (EO)	● ●
		STERIS®	○ ○
		STERRAD®	○ ○

01) 见第1-4页推荐的产品准备。
02) 建议在最后一次漂洗时使用完全去矿物质的水。
03) 批准的消毒剂活性物质组。
04) 由自己负责(未经现有验证), 但注意: 不建议相互使用STERIS和STERRAD。

传说
● 允许的
○ 不允许的

免责声明

冷光电缆的制造商对因使用、处理不当或因准备、消毒和维护不当而造成的直接损失或间接损失不承担责任。不遵守说明, 不适当地处理或不适当地使用由冷光电缆制造商提供的产品, 导致任何保修要求被排除。冷光电缆的制造商不对由此产生的损害负责。

信息的状态

本手册是根据现有知识编写的, 修订日期为: 02/2023。

制造商/分销

RfQ-Medizintechnik GmbH & Co. KG
Sattlerstrasse 28 - 78532 Tuttlingen - Germany
Call +49 (0) 7461/96170 info@rfq.de





SRN (Single Registration Number)
DE-MF-000007646
BASIS UDI-DI (gemäß Anhang VI Teil C)
42607448300295

Предупреждения, обращение и использование для Кабель холодного освещения RfQ

Производитель и продавец данного кабеля холодного света несет ответственности за прямой ущерб или косвенный ущерб, вызванный неправильным использованием или обращением, в частности, несоблюдением следующих инструкций или неправильной подготовкой и обслуживанием.

	Высокая концентрация света на конце световода приводит к выделению тепла. Конец светового кабеля никогда не должен находиться на кожуре или на коже пациента, так как интенсивность света может вызвать ожоги у пациента или поджечь кожу.
	Кабели холодного света поставляются нестерильными и поэтому должны быть тщательно очищены, дезинфицированы и/или стерилизованы перед первым использованием и перед любым дальнейшим использованием.
	Кабели холодного освещения нельзя очищать в ультразвуковой ванне.
	Повреждение оболочки приводит к дефекту световода! Сильное перекручивание приводит к обрыву волокон и разрушению кабеля холодного освещения.
	Гарантия не распространяется на повреждения кабелей холодного освещения, вызванные неправильным обращением. Необходимо любой ценой избегать ударов, особенно адаптеров, и изгибов световодов, так как в противном случае оболочка или световоды могут быть повреждены.
	Сечение кабеля должно соответствовать диаметру светового входа эндоскопа, чтобы не произошло повреждения светового выхода кабеля из-за отражения. 3,5 мм - тонкие эндоскопы, такие как артроскопическая оптика, урологическая оптика, синусоскопическая оптика ... 4,9 мм - толстые эндоскопы, такие как лапароскопическая оптика ...

Обращение и использование / целевое назначение

Кабели холодного света используются для передачи световой энергии от источника холодного света к эндоскопу. (Область применения исключительно вне тела)

Соответствие директивам

Данное медицинское изделие имеет маркировку CE в соответствии с MDR 2017/745. Кроме того, каждый кабель холодного освещения имеет свой серийный номер. Любые поставляемые адаптеры являются переменными компонентами кабелей холодного света и не имеют маркировки CE.

Комбинация

Кабели холодного света RfQ были разработаны для использования с галогенными или ксеноновыми / светодиодными источниками света. Невысокотемпературные световоды (стандартные кабели) могут использоваться только в галогенных источниках света.

Можно использовать следующие комбинации.

Кабель холодного освещения RfQ	Адаптации источника света	Адаптации эндоскопа
REF 00-2xxxx-xx	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Medicon/Olympus/ Pilling/RFO/Schötz/Schott/ Storz/Stryker/Volp/Winter/IBE/ Wolf/Zeiss	ACM/Aesculap/Dyonics/ Heine/HSW/Olympus/RFO Storz/Stryker/Wolf/Zeiss

Функциональный тест

Процедура:
- Держите одну сторону световода по направлению к источнику света (например, к окну). При использовании оптоволоконных кабелей проверьте количество темных пятен на другом конце. Эти темные пятна указывают на разрушенные оптические волокна пучка оптических волокон. Одиночные разрывы оптического волокна не означают заметного ухудшения качества изображения. Однако, начиная примерно с 20-25% светоизлучающей поверхности, светопропускание, а значит и качество изображения значительно снижается.
- Проверьте оптоволоконный кабель и концы кабеля на наличие повреждений, таких как например, ожоги или смывы. Поврежденные кабели холодного освещения не должны не может использоваться дальше и подлежат замене.

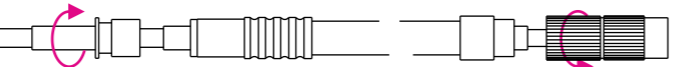
Примечания:
- Обратите внимание, что при заказе нового кабеля холодного освещения при определенных обстоятельствах можно продолжать использовать отвинчивающиеся адаптеры.

Подготовка к уборке

Для обеспечения оптимального результата очистки и дезинфекции оба адаптера должны быть демонтированы с кабеля холодного освещения.

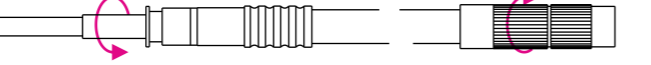
Процедура демонтажа:

- Для демонтажа адаптеры поворачиваются против часовой стрелки с соответствующего конца кабеля.



Процедура сборки:

- Для монтажа адаптеры навинчиваются по часовой стрелке на соответствующий конец кабеля.



Примечания:

- Поместите холодные световоды на сито для утилизации таким образом, чтобы не создавалось теней от промывки!
- Во избежание повреждения кабелей холодного освещения их следует утилизировать на отдельном сите!

Информация производителя о процедуре переработки медицинских изделий в соответствии с DIN EN ISO 17664-2021 (инструкции по переработке)

Эти рекомендованные и утвержденные инструкции по переработке относятся к универсальным эндоскопическим световодам холодного света многократного применения, далее именуемым "изделие".

	Световоды BONDED не должны использоваться в ксеноновых и/или светодиодных источниках холодного света. Кроме того, световоды, как правило, не должны подвергаться термоЛабильной стерилизации (плазменной).
	Запрещается использовать следующие процедуры для повторной обработки изделий: Ультразвуковая очистка, автоклавирование и стерилизация горячим воздухом.
	Ограничение на переработку: Частая переработка оказывает незначительное влияние на эти продукты. Конец срока службы изделия обычно определяется износом и повреждением в процессе эксплуатации. (> см. также далее -> возможность повторного использования пункта).

Рекомендованная и подтвержденная инструкция по переработке продукта

Подготовка в месте использования

Протрите загрязнения с поверхности одноразовой безворсовой тканью. Во избежание повреждений храните изделие надлежащим образом.

Хранение и транспортировка

Рекомендуется хранить продукт в подходящих для транспортировки контейнерах. Транспортировка в помещения для переработки может быть влажной или сухой. В случае сухой утилизации убедитесь, что остатки не высыхают. Закройте контейнеры. Очистку следует проводить в течение 3 часов.

В случае влажной утилизации уборку необходимо начать в течение часа и использовать рекомендуемый комбинированный моющий и дезинфицирующий раствор (см. ручная уборка). Не превышайте указанные выше временные рамки. Изделие не должно быть согнуто или согнуто по слишком большому радиусу. Необходимо любой ценой избегать ударов, особенно по плавленым световодам, так как это может привести к разрушению плавки.

Подготовка к уборке

АдAPTERы должны быть сняты с изделия как отдельная ручная очистка. Дезинфекция отдельных частей. Во избежание повреждений правильно укладывайте отдельные детали.

Предварительная очистка

Необходимое оборудование: лоток с ситом, погружная ванна, моющий раствор Neodosher Medizym 0,5% (v/v), холодная водопроводная вода (15-20°C, макс. 45°C), мягкаянейлоновая щетка.

Процедура: 1. Поместите отдельные детали в лоток с ситом, а затем перенесите в погружную ванну с моющим раствором Neodosher Medizym 0,5% (v/v). 2. После 5 минут выдержки чистящего раствора: a. Очистите поверхность под водой мягкойнейлоновой щеткой и ополосните холодной водопроводной водой. b. Высушите внешнюю поверхность безворсовой одноразовой тканью или тампоном.

Механическая очистка и дезинфекция

Как указано в международной серии стандартов (EN ISO 15883) или для конкретной страны версии (например, DIN EN ISO 15883) и национальные руководства, следует использовать только проверенные процедуры механической очистки/дезинфекции.

Необходимые инструменты:

- Мойка-дезинфектор например, Miele PG 8535
- Чистящий раствор Neodisher Mediclean 0,5% (v/v)
- Холодная водопроводная вода (15-20°C, макс. 45°C)
- Холодная деминерализованная (VE) вода.

Процедура:

1. предварительно промыть 1 мин. холодной водопроводной водой.
2. замочить на 1 мин.
3. очистка с помощью Neodisher Mediclean 0,5% (v/v) в течение 600 сек. при 55°C (131°F)
4. промыть 1 мин. холодной деминерализованной водой
5. время реакции 2 мин.
6. термическая дезинфекция при 90°C (194°F) в течение 1 мин. (=A0600)
7. сушка в течение 20 мин. при 100°C (212°F)

В качестве альтернативы "Программа Vario TD" может использоваться как процедура очистки и дезинфекции машины.

Открыть <http://www.miele-professional.de/>

"После интенсивного предварительного ополаскивания холодной водой фаза очистки происходит при температуре до 55°C - время выдержки 5 минут.

Последним этапом является термическая дезинфекция при температуре 90°C с выдержкой не менее 60 секунд.

Для оптимальной защиты инструментов окончательное ополаскивание предпочтительно проводить деионизированной водой без ополаскивателя".

Примечание

Универсальный световодный кабель следует хранить в машине в подходящем контейнере (поток с ситом/корзина), чтобы избежать повреждения изделия. Вода, содержащая хлориды, может вызвать коррозию изделия, поэтому последнее ополаскивание следует проводить полностью деминерализованной водой. Для очистки и последующей термической дезинфекции необходимо точно соблюдать инструкции по эксплуатации и инструкции по загрузке производителя машины. Используемые чистящие средства должны дозироваться в точном соответствии с инструкциями производителя. Температура дезинфекции не должна превышать 93°C.

Сушка

Необходимые вспомогательные средства: безворсовая ткань, сжатый воздух.

Процедура: 1. Соберите заново очищенные и продезинфицированные отдельные детали 2. высушите изделие безворсовой тканью и/или сжатым воздухом 3. правильно уложите изделие, чтобы избежать повреждений

Осмотр и техническое обслуживание

Мы рекомендуем проводить визуальный осмотр, во время которого изделие должно быть проверено на наличие следующих дефектов: Повреждения, острые края, незакрепленные или отсутствующие детали, шероховатые поверхности, остатки чистящих и дезинфицирующих средств (остатки должны быть удалены), этикетки и маркировка, необходимые для безопасного и правильного использования, должны быть читаемы. Будьте осторожны с поврежденным и некомплектным изделием (возможны травмы пациента, пользователя или третьих лиц). Выполняйте проверки до и после каждого использования. Не используйте поврежденный и/или некомплектный продукт или с незакрепленными деталями. Отправьте поврежденное изделие вместе с незакрепленными деталями на ремонт. Не пытайтесь ремонтировать изделие самостоятельно. Мы также рекомендуем провести визуальный осмотр оптических поверхностей на предмет: 1. световой поток, 2. разрушенные волокна (появляются в виде черных точек при подключении холодного света) -> доля не должна превышать 30%, 3. покрытия на поверхности стекла (может ухудшить светопропускание) -> очистить стеклянные поверхности (см. ручная очистка и дезинфекция).

Примечание Не пытайтесь выполнить ремонт самостоятельно, если отложения не удается удалить с помощью рекомендованных чистящих и дезинфицирующих средств (см. "Чистка и дезинфекция"). Регулярная очистка 70%-ным спиртовым раствором после каждой переработки предотвращает образование отложений.
Перед стерилизацией рекомендуется выполнять следующие инструкции по обслуживанию: Соберите очищенные и продезинфицированные отдельные части.

Ручная очистка - не рекомендуется!!!

Необходимые вспомогательные средства: лоток с ситом, погружной лоток, моющий раствор с дезинфицирующим эффектом: Sekusept 4%, водопроводная вода (15-20°C, макс. 45°C), деминерализованная вода, безворсовая одноразовая ткань или тампон.

Процедура: 1. тщательно промойте отдельные части водопроводной водой (макс. 45°C). 2. поместите отдельные детали в лоток с ситом, а затем перенесите в погружную ванну с самодезинфицирующимся моющим раствором Sekusept 4%. 3. после рекомендуемого времени выдержки в соответствии с инструкциями производителя чистящего раствора: a. промойте каждый универсальный кабель холодного освещения в течение 5 минут деминерализованной водой, b. высушите внешнюю поверхность безворсовой одноразовой тканью или тампоном. c. очистите механические части и оптические поверхности (= вход и выход света) мягкой тканью или смоченным ватным тампоном и раствором 70% спирта, если после очистки не происходит дезинфекция. 4. Во избежание повреждений правильно укладывайте отдельные детали.

Примечания Для ручной очистки не используйте металлические щетки или ватные насосители из металла. Не используйте другие инструменты для очистки оптических поверхностей. После ручной очистки проверьте все детали на наличие повреждений (см. раздел Осмотр и обслуживание).

Ручная дезинфекция - не рекомендуется!!!

Необходимые средства: лоток с ситом, лоток, моющий раствор для дезинфекции, дезинфицирующий раствор, 70% раствор спирта (этанол, изопропанол), деминерализованная вода, безворсовая одноразовая ткань или тампон.

Процедура: 1. Поместите отдельные детали в лоток с ситом, а затем перенесите в ванну с дезинфицирующим раствором (концентрация и время воздействия используемого дезинфицирующего средства должны быть взяты из инструкции производителя химикатов). 2. Затем тщательно промойте универсальный кабель холодного освещения деминерализованной водой в течение 5 минут. 3. Высушите внешнюю поверхность безворсовой одноразовой тканью или тампоном. 4. Очистите механические части и оптические поверхности (= вход и выход света) мягкой тканью или смоченным ватным тампоном и 70% раствором спирта. 5. Во избежание повреждений правильно убирайте отдельные части.