

Gebrauchsanweisung

REF iRM500

Bestimmungsgemäße Verwendung

Das iReceptal Mini Digitale Chirurgie-Saugsystem (iReceptal Mini Digital Surgical Suction System) ist für den Einsatz im Operationssaal, in der Pathologiezentren und chirurgischen Zentren und in Arztpraxen zum Auffangen und Entsorgen von OP-Flüssigkeitsabfällen sowie zum Auffangen von Rauch, der von Elektroauterisations- oder Lasergeräten erzeugt wird, bestimmt.

Kontraindikationen

Das iReceptal Mini Digitales Chirurgie-Saugsystem ist kontraindiziert bei:

- Direkter Anschluss an Thoraxdrainage.
- Anschluss an geschlossene Wunddrainagesysteme.

Zur Verwendung mit

Das iReceptal Einweg-Sammelrohr (iReceptal Disposable Manifold) (Sammelrohr) wird mit dem iReceptal Mini Rover verwendet. Das Sammelrohr ist nicht steril, für die Anwendung bei einem einzelnen Patienten und zur einmaligen Verwendung bestimmt.

Der Sammelrohr bietet einen Flüssigkeitspfad von den Saugleitungen zum Rover-Behälter zum Sammeln von Flüssigkeitsabfällen. An das Sammelrohr wird ein handelsüblicher Standard-Saugschlauch angeschlossen.

Der Sammelrohr verfügt über einen eingebauten Sammelkorb, der zum Sammeln von Gewebeproben verwendet werden kann. Auf diesen Auffangkorb kann durch Öffnen des Deckels des Sammelrohrs zugegriffen werden.

Sicherheitshinweise

WARNUNG: Verwenden Sie keinen Sammelrohrstück, der heruntergefallen ist oder falsch gehandhabt wurde.

Bei Nichtbeachtung kann es zu Leckagen und Verletzungen des Patienten und/oder des medizinischen Personals kommen.



WARNUNG: Der Sammelrohr ist nur für die Verwendung bei einem einzelnen Patienten bestimmt. Verwenden, nachbearbeiten, warten, modifizieren oder verpacken Sie das Einweggerät nicht erneut.



- Das Einweggerät ist möglicherweise nicht beständig gegenüber der Sterilisation mit Chemikalien, chemischen Dämpfen oder hohen Temperaturen.
- Konstruktionsmerkmale können die Reinigung erschweren.
- Wiederverwendung kann Kontaminationsrisiken verursachen und die strukturelle Integrität beeinträchtigen, was zu Betriebsausfällen während des Gebrauchs führt. Nichteinhaltung kann zu Infektionen oder Kreuzinfektionen führen und Verletzungen von Patienten und/oder medizinischem Personal verursachen.



WARNUNG: Der Expositionskontrollplan ist darauf ausgelegt, die Exposition der Mitarbeiter durch die Verwendung persönlicher Schutzausrüstung (PSA), geeigneter Impfungen (z. B. Hepatitis B) und anderer Kontrollmaßnahmen zu eliminieren oder zu minimieren.

- Bei Bedienung oder Handhabung dieser Ausrüstung stets persönliche Schutzausrüstung (PSA) tragen.
- Lassen Sie den Saugschlauch immer am Sammelrohr angeschlossen und schließen Sie nicht verwendete Anschlüsse während der Verwendung und Entsorgung.

Bei Nichtbeachtung kann es zu Infektionen und Verletzungen des medizinischen Personals kommen.

Anweisungen

Installation des Sammelrohrs

Setzen Sie den Sammelrohr in die Sammelrohraufnahme ein und drücken Sie den Sammelrohr nach unten, bis er spürbar einrastet.

Verwenden Sie je nach Bedarf einen Saugschlauch mit einem Innendurchmesser von 5/16 Zoll [7,9mm] oder einen Saugschlauch mit einem Innendurchmesser von 1/4 Zoll [6,4mm] mit einem Adapter von 5/16 Zoll [7,9mm]. Verschließen Sie alle nicht verwendeten Sammelrohranschlüsse mit den entsprechenden Kappen.

Entfernen des Sammelrohrs

Drücken Sie den Sammelrohrauswurftaste, um den Sammelrohr aus der Aufnahme zu lösen.

Heben Sie den Sammelrohr und den daran befestigten Saugschlauch aus der Aufnahme und halten Sie dabei den Sammelrohr in horizontaler Ausrichtung.

Verwendung des Sammelrohrs für Probensammlung

Entfernen Sie den eingebauten Sammelkorb aus dem Sammelrohr, indem Sie den Deckel des Sammelrohrs öffnen, wenn eine Probe gesammelt wird und eine Übertragung der Probe erforderlich ist.

Haltbarkeitsdauer: 3 Jahre



Amsino International, Inc.
708 Corporate Center Drive
Pomona, CA 91768, USA
www.amsino.com



Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands



In China hergestellt