

### Mode d'emploi

REF iRM500

#### Destination

Le système d'aspiration chirurgicale numérique iReceptal Mini ( iReceptal Mini Digital Surgical Suction System) est destiné à être utilisé dans la salle d'opération, le service de pathologie, les centres chirurgicaux et les cabinets médicaux pour collecter et éliminer les déchets liquides chirurgicaux ainsi que pour collecter la fumée générée par les appareils d'électrocautérisation ou laser..

#### Contre-indications d'utilisation

Le système d'aspiration chirurgicale numérique iReceptal Mini est contre-indiqué dans les cas suivants :

- Connexion directe aux drains thoraciques.
- Connexion aux systèmes de drainage des plaies fermés.

#### Consignes de sécurité

Le collecteur jetable iReceptal (iReceptal Disposable Manifold) (collecteur) est utilisé avec le rover iReceptal Mini. Le collecteur est non stérile, à usage unique et jetable.


Le collecteur fournit un chemin de fluide depuis les conduites d'aspiration jusqu'au bidon du rover pour la collecte des déchets liquides. Un tube d'aspiration standard disponible dans le commerce est connecté au collecteur.

Le collecteur est doté d'un panier de collecte intégré qui peut être utilisé comme collecte d'échantillons de tissus. Ce panier de collecte est accessible en ouvrant le couvercle du collecteur.

#### Safety Directives


AVERTISSEMENT : N'utilisez pas un collecteur qui est tombé ou mal manipulé.

 Le non-respect de cette consigne peut entraîner une fuite et des blessures chez le patient et/ou le personnel soignant.

 AVERTISSEMENT : Le collecteur est destiné à un usage unique. Ne pas réutiliser, retraiter, entretenir, modifier ou reconditionner un dispositif à usage unique.

- Le dispositif à usage unique peut ne pas résister au retraitement par stérilisation chimique, par vapeur chimique ou à haute température.
- Les caractéristiques de conception peuvent rendre le nettoyage difficile.
- La réutilisation peut créer un risque de contamination et compromettre l'intégrité structurelle, entraînant une défaillance opérationnelle pendant l'utilisation.

Le non-respect de ces consignes peut entraîner une infection ou une infection croisée et entraîner des blessures pour le patient et/ou le personnel soignant.

 AVERTISSEMENT : Le plan de contrôle de l'exposition est conçu pour éliminer ou minimiser l'exposition des employés grâce à l'utilisation d'équipements de protection individuelle (EPI), de vaccinations appropriées (par exemple, l'hépatite B) et d'autres mesures de contrôle.

- Portez toujours un EPI lorsque vous utilisez ou manipulez cet équipement.
- Laissez toujours le tube d'aspiration attaché au collecteur et fermez les ports non utilisés pendant l'utilisation et la mise au rebut.

Le non-respect de ces consignes peut entraîner une infection et des blessures chez le personnel soignant.

#### Instructions

##### Installation du collecteur

Insérez le collecteur dans son logement et poussez-le vers le bas jusqu'à ce que vous le sentiez s'enclencher.

Utilisez un tube d'aspiration d'un diamètre intérieur de 5/16 po [7,9 mm] ou un tube d'aspiration d'un diamètre intérieur de 1/4 po [6,4 mm] avec un adaptateur de 5/16 po [7,9 mm], selon les besoins. Fermez tous les ports inutilisés du collecteur à l'aide des bouchons correspondants.

##### Retrait du collecteur

Appuyez sur l'éjecteur du collecteur pour libérer le collecteur du réceptacle.

Soulevez le collecteur et le tube d'aspiration attaché hors du réceptacle en maintenant le collecteur en position horizontale.

##### Utilisation du collecteur avec la collecte d'échantillons

Retirez le panier de collecte intégré du collecteur en ouvrant le couvercle du collecteur, si un échantillon a été prélevé et doit être transféré.

##### Durée de conservation : 3 ans



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



Emergo Europe  
Westervoortsedijk 60  
6827 AT Arnhem  
The Netherlands



FABRIQUÉ EN CHINE

L11491 Rev.B FR