

Návod na použitie

Šírenie, držanie nástrojov

dimedda[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verzia:

05



Dimedda Instruments GmbH
Gänsäcker 54+58
78532 Tuttlingen
Tel: +49 (0) 7462 / 9461-0
Fax: +49 (0) 7462 / 9461-33
<http://www.dimedda.de>
info@dimedda.de

SRN DE-MF-000005584

1 Dôležitá poznámka



Pred každým použitím si pozorne prečítajte tento návod na použitie a uschovajte ho tak, aby bol ľahko prístupný používateľovi alebo príslušnému odbornému personálu.



Pozorne si prečítajte upozornenia označené týmto symbolom. Nesprávne používanie výrobkov môže viesť k vážnemu zraneniu pacienta, používateľa alebo tretích osôb.

2 Oblasť použitia

Prístroje môže používať na určený účel v lekárskech odboroch len náležite vyškolený a kvalifikovaný personál. Ošetrojúci lekár alebo používateľ je zodpovedný za výber nástrojov pre konkrétne aplikácie alebo chirurgické použitie, za poskytnutie primeraného školenia a informácií a za dostatočné skúsenosti pri manipulácii s nástrojmi.

3 Produkty / Určené použitie

Rozpínacie, pridržiavacie nástroje sú určené na chirurgicky invazívne a čiastočne aj nechirurgicky invazívne zákroky v rôznych lekárskech špecializáciách (kratšie ako 60 minút). Zodpovedajú rizikovej triede I/II.

Skupina produktov chráničov zubov	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Nenastaviteľný chránič zubov 404279616197AH CE	Výrobok bez nastaviteľných častí, ktorý sa umiestňuje medzi zuby pacienta, aby udržal ústnu dutinu otvorenú
Chránič zubov, nastaviteľný 404279635085AL CE	Výrobok s nastaviteľnými časťami, ktorý sa umiestňuje medzi zuby pacienta, aby udržal ústnu dutinu otvorenú.
Skupina výrobkov ochrana prstov	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Ochrana prstov 4042796117199Q CE	Výrobok sa má nosiť na prste vyšetrovateľa, aby sa zabránilo kontaminácii medzi pacientom a vyšetrovateľom
Skupina produktov Specula	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Vaginálne zrkadlo 404279635352AL CE	Nástroj na rozšírenie vagíny
Nosové zrkadlo 404279635350AG CE	Nástroj, ktorý sa vkladá do nosovej diery a rozširuje sa ručne
Rektálne zrkadlo 404279635351AJ CE	Nástroj na rozšírenie rektálneho vývodu/kanálu
Rad výrobkov sypačov/retraktorov	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Retraktor na rany, polohlboký/hlboký 404279645918BV CE 0123	Chirurgický nástroj na udržiavanie otvorených/rozšírených okrajov úplných alebo čiastočných diskcií alebo ruptúr

Zubný retraktor 4042796133809M CE 0123	Nástroj na diaľkové držanie a ochranu mäkkých tkanív, ktorý zabezpečuje lepšiu viditeľnosť a prístupnosť chirurgického miesta počas chirurgického zákroku v ústnej dutine
Samodržiaci chirurgický retraktor na opakované použitie 404279645182AW CE 0123	Nástroj na dočasné rozprestretie okrajov tkaniva (napr. udržiavanie otvorených okrajov rany) alebo iných anatomických štruktúr
Háčik na premiestňovanie kostí 404279633542AD CE 0123	Nástroj na uchopenie, držanie a priťahovanie kosti
Západka na viečko, opakovane použiteľná 404279635349AX CE	Nástroj na sťahovanie očných viečok alebo iného očného tkaniva
Rozmetadlo omietky 4042796137089Z CE	Rezanie a nanášanie tvrdej omietky
Distrakčné kliešte na kosti 404279644378BA CE 0123	Nástroj s robustnými rukoväťami a čelustami podobnými špachtli, ktorý sa používa na rozrušenie dvoch kostných povrchov.
Separátor čelustných kostí 404279664306B7 CE 0123	Nástroj na roztlačanie alebo štiepenie kostí v tvári, ústach a/alebo čelusti
Skupina výrobkov s háčikom (*vylúčené nádoby: arteriae pulmonales, aorta ascendens, arcus aortae, aorta descendens až po bifurcatio aortae, arteriae coronariae, arteria carotis communis, arteria carotis externa, arteria carotis interna, arteriae cerebrales, truncus brachiocephalicus, venae cordis, venae pulmonales, vena cava superior a vena cava inferior)	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Očné svalové háčiky 404279632774AV CE 0123	Nástroj používaný na traumatické zachytenie a pridržanie vonkajších očných svalov počas oftalmologického chirurgického zákroku
Írsky háčik, opakovane použiteľný 4042796133819P CE 0123	Nástroj na krátkodobé rozšírenie okrajov dúhovky
Háčik na fistuly 404279642593B2 CE 0123	Nástroj na zavádzanie do fistuly alebo okolo nej
Rektálny hák 404279635351AJ CE	Nástroj na ťahanie rektálneho tkaniva/fistúl
Tracheálny hák 4042796351129W CE 0123	Nástroj na pridržanie priedušnice na mieste pri vytváraní tracheostómie a/alebo na rozširovanie okrajov tracheostómie
ORL stredoušný háčik 40427961303999 CE 0123	Nástroj na manipuláciu so štruktúrami stredného ucha, napr. so stapes

Nervové/cievne háčiky 404279646768C9 CE 0123	Nástroj, ktorý sa počas chirurgického zákroku zavesí okolo nervu alebo cievy*, aby sa oddelil od okolitého tkaniva.
Hák na odrezávanie hláv 4042796326019V CE 0123	Nástroj na dekapitáciu plodu
Skupina výrobkov špachtlí (*vylúčené nádoby: arteriae pulmonales, aorta ascendens, arcus aortae, aorta descendens až po bifurcatio aortae, arteriae coronariae, arteria carotis communis, arteria carotis externa, arteria carotis interna, arteriae cerebrales, truncus brachiocephalicus, venae cordis, venae pulmonales, vena cava superior a vena cava inferior)	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Chirurgická špachtľa, všeobecná 404279639610BF CE 0123	Chirurgický nástroj na manipuláciu s tkanivom počas rôznych typov chirurgických zákrokov
Cievna špachtľa 404279638127AY CE 0123	Chirurgický nástroj na použitie v cieve* na zoškrabávanie, manipuláciu a odstraňovanie tkaniva, ktoré sa v nej nachádza
Špachtľa na kostný cement 404279635344AM CE	Nástroj na nanášanie ortopedického kostného cementu na povrch
Pľúcna špachtľa 404279635345AP CE 0123	Nástroj na manipuláciu s pľúcny tkanivom/povrchmi pľúc počas chirurgického zákroku
Skupina produktov Dilatátory (*vynchané nádoby: arteriae pulmonales, aorta ascendens, arcus aortae, aorta descendens až po bifurcatio aortae, arteriae coronariae, arteria carotis communis, arteria carotis externa, arteria carotis interna, arteriae cerebrales, truncus brachiocephalicus, venae cordis, venae pulmonales, vena cava superior a vena cava inferior)	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Tracheálny dilatátor 40427961126392 CE 0123	Nástroj na operáciu priedušnice na vytvorenie tracheostómu a/alebo na pridržanie otvorených/roztiahnutých okrajov tracheostómu
Uretrálny dilatátor 40427961126596 CE	Tenký, pevný alebo dutý, ohybný alebo polohybný chirurgický nástroj na rozšírenie močovej trubice
Dilatátory maternice 4042796112679A CE	Pevný chirurgický nástroj v tvare tyče na rozšírenie kanála krčka maternice po zavedení cez krčok maternice
Cievny dilatátor na opakované použitie 4042796112689C CE 0123	Nástroj na zavedenie do cievy* na jej vyčistenie alebo rozšírenie počas chirurgického zákroku alebo na meranie vnútorného priemeru cievy
Dilatátor spoločného žilcovodu 40427961125695 CE 0123	Nástroj na rozšírenie spoločného žilcovodu
Skupina produktov Depressor	
(Základňa UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Depressor na jazyk, 4042796140669K CE	Nástroj na pohyb a upevnenie jazyka

Návod na použitie

Šírenie, držanie nástrojov

dimed[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verzia:

05

Depresor matrice 404279642536AN CE	Nástroj na posunutie matrice
Skupina produktov proktoskopu	
(Základná UDI-DI)	Zamýšľané použitie
Proktoskop na opakované použitie 404279635255AM CE	Endoskop s pevnou vloženou časťou na vizuálne vyšetrenie a ošetrenie konečníka a ritného otvoru

4 Kontraindikácie

Prístroje môže na určený účel používať len náležite vyškolený a kvalifikovaný personál. Výrobky nie sú určené na použitie na srdce alebo centrálny obehový a nervový systém.

Výrobky nie sú určené na pripojenie k aktívnym zdravotníckym pomôckam. Pri súčasnom používaní vysokofrekvenčných, rádiófrekvencných alebo laserových zariadení hrozí riziko poranenia pacientov a používateľov.

Výrobky sú kontraindikované na všetky iné použitia ako na techniky uvedené v účele použitia/indikáciách.

Kontraindikácie špecifické pre výrobok

- Nie sú známe žiadne kontraindikácie.

5 Nežiaduce vedľajšie účinky / komplikácie / riziká

⚠ Všeobecné informácie:

- Po kontakte s nástrojom sa u pacienta s neznášanlivosťou materiálu z nehrdzavejúcej ocele môžu vyvolať reakcie precitlivenosti. V prípade takejto reakcie sa musí zákrok okamžite zrušiť a vykonať potrebné opatrenia.
- Zlomenie nástrojov
- Poranenie ciev, tkaniva, nervov
- Infekcie
- Perforácia tkaniva, ciev a dutín
- Po krvácaní
- Nekróza
- Trombózy

V priebehu monitorovania trhu boli zistené ďalšie potenciálne komplikácie/nežiaduce účinky:

⚠ Komplikácie / vedľajšie účinky / riziká súvisiace s liečbou

Chránič zubov

- Poranenia zubov
- Poranenia mäkkých tkanív

Spekula

- Krvácanie

Dilatátory:

- Perforácia ciev

Proktoskopy

- Krvácanie

⚠ Komplikácie / vedľajšie účinky / riziká súvisiace s výrobkom

V priebehu monitorovania trhu boli zistené ďalšie potenciálne komplikácie/nežiaduce účinky:

Chránič zubov

- Rozbitie
- Reakcia mäkkých tkanív
- Infekcia
- Rozšírenie OP

Rozmetadlo/ťahač

- Infekcie alebo
- Reakcie mäkkých tkanív spôsobené unikajúcimi tekutinami
- Rozbitie

Dilatátory

- Rozbitie
- Zostávajúce fragmenty
- Deformácia komponentov

Depresor

- Rozbitie

- Prehltutie zložiek

6 Bezpečnostné opatrenia a upozornenia

⚠ Pozor!

Nástroje sú určené len na chirurgické použitie a nesmú sa používať na iné účely. Nesprávna manipulácia a starostlivosť, ako aj nesprávne používanie môžu viesť k predčasnemu opotrebovaniu nástrojov.

⚠ Nezlučiteľnosť materiálov

Zdravotnícke pomôcky by sa v žiadnom prípade nemali používať, ak používateľ alebo špecializovaný personál zistí, že pacient má neznášanlivosť materiálov.

⚠ Funkčná porucha

Chirurgické nástroje korodujú a ich funkcia sa zhoršuje, ak sa dostanú do kontaktu s agresívnymi látkami. Z tohto dôvodu je nevyhnutné dodržiavať pokyny na regeneráciu a sterilizáciu.

⚠ Prevádzkové podmienky

Správna údržba a starostlivosť o výrobky je nevyhnutná na zabezpečenie bezpečnej prevádzky uvedených výrobkov. Z arveň by sa pred každým použitím mala vykonať funkčná a vizuálna kontrola. Z tohto dôvodu si prečítajte príslušné časti tohto návodu na použitie.

⚠ Kombinácia s inými produktmi

Ak sa prístroje po demontáži znovu montujú, jednotlivé diely sa nesmú nahrádzať dielmi od iných výrobcov! Ak sú diely zameniteľné vzhľadom na zamýšľané použitie výrobku (napr. rôzne pracovné vložky), nesmú sa používať diely od iných výrobcov! Odporúčame zakúpiť aj ďalšie príslušenstvo (napr. prostriedky na ošetrovanie) od spoločnosti Dimeda Instrumente GmbH.

⚠ Úložisko

Neexistujú žiadne osobitné požiadavky na skladovanie výrobkov. Odporúčame však skladovať zdravotnícke pomôcky v čistom a suchom prostredí.

⚠ Creutzfeldtova-Jakobova choroba

Pokiaľ ide o opätovné spracovanie zdravotníckych pomôcok, ktoré boli použité na pacientoch trpiacich Creutzfeldt-Jacobovou chorobou (CJD) alebo jej variantom (vCJD) alebo na podozrenie z tejto choroby, musia sa dodržiavať požiadavky uvedené v príslušnej prílohe usmernenia pre nemocničnú hygienu a prevenciu infekcií a požiadavky uvedené v publikáciách vo Federálnom vestníku zdravotníctva. Zdravotnícke pomôcky, ktoré boli použité u tejto skupiny pacientov, sa musia bezpečne zlikvidovať spálením (Európsky katalóg odpadov EWC 18 01 03). Suché teplo, etanol, formaldehyd a glutaraldehyd majú fixačný, ale nie inaktivačný účinok na patogény TSE. Z dostupných sterilizačných metód má obmedzený účinok len parná sterilizácia (najmä 134 °C, 18 minút).

⚠ Špicaté/ostre nástroje

Pri manipulácii s nástrojmi s ostrými hrotmi alebo ostrými hranami je potrebné postupovať opatrne.

7 Kombinované produkty a príslušenstvo

Výrobky sa nepoužívajú s inými výrobkami a ponúkajú sa bez príslušenstva.

8 Zodpovednosť a záruka

Spoločnosť Dimeda Instrumente GmbH ako výrobca nezodpovedá za následné škody spôsobené nesprávnym používaním alebo manipuláciou. To platí najmä v prípade použitia v rozpore s definovaným účelom alebo nedodržania pokynov na regeneráciu a sterilizáciu. To platí aj pre opravy alebo úpravy výrobku vykonané neautorizovanými pracovníkmi výrobcu. Tieto vylúčenia zodpovednosti sa vzťahujú aj na záručný servis.

9 Sterilita

⚠ Podmienka dodania

Zdravotnícke pomôcky sa dodávajú v nesterilnom stave a používateľ ich musí pred prvým a každým ďalším použitím pripraviť a sterilizovať podľa nasledujúcich pokynov.

10 Príprava

⚠ Upozornenia

- Časté opakované spracovanie zhoršuje kvalitu výrobkov.
- Mestská voda, ktorá sa má používať, musí byť v súlade so smernicou (EÚ) 2020/2184 o kvalite vody určenej na ľudskú spotrebu.
- Čistiace a dezinfekčné prostriedky používané na validáciu sú uvedené v týchto pokynoch na opätovné spracovanie. Ak sa použije alternatívny čistiaci a dezinfekčný prostriedok (uvedený v zozname RKI alebo VAH), zodpovednosť nesie spracovateľ.
- Rozložené výrobky pred sterilizáciou znovu zložte.
- Spracovanie môže vykonávať len špecializovaný zdravotnícky personál. Automatizované opätovné spracovanie musí byť kvalifikované a validované používateľom. Umývačky a dezinfekčné zariadenia musia plne spĺňať požiadavky normy DIN EN ISO 15883.
- Sterilizácia musí byť kvalifikovaná a overená používateľom. Autoklávy musia plne spĺňať požiadavky normy DIN EN ISO 17665.

⚠ Miesto použitia

Prvé kroky správnej repasácie sa začínajú na operačnej sále. Ak je to možné, hrubé znečistenie a zvyšky by sa mali odstrániť ešte pred odložením nástrojov. Na tento účel by sa nástroje mali opláchnuť pod studenou vodou z vodovodu (< 40 °C). Ak tento postup nepostačuje na odstránenie zjavného znečistenia, na odstránenie znečistenia sa môže použiť mäkká plastová kefka. Ak je to možné, uprednostňuje sa suchá likvidácia, pretože dlhodobé ponorenie zdravotníckych pomôcok do roztokov môže viesť k poškodeniu materiálu (napr. korózii). Je potrebné zabrániť vysušovaniu zvyškov! Pri oboch typoch likvidácie je potrebné vyhnúť sa dlhému čakaniu pred opätovným spracovaním, napr. cez noc alebo cez víkend (< 60 minút).

⚠ Doprava

Ak je to možné, výrobky sa musia zlikvidovať suché ihneď (<60 min) po použití. To znamená, že výrobky sa musia prepravovať v uzavretej nádobe z miesta použitia do miesta spracovania, aby výrobky nevyschli.

Príprava na dekontamináciu

Ak je to možné, výrobky sa musia pred ďalšími krokmi opätovného spracovania rozobrať alebo sa musia do ďalších krokov opätovného spracovania dodať v otvorenom stave. Vyhnite sa oplachovaniu tieňov. Výrobky sa musia spracovávať vo vhodných sitových košoch alebo oplachovacích vaničkách (veľkosť vyberte podľa výrobku). Výrobky by mali byť v čistiacom koši umiestnené v minimálnej vzdialenosti od seba. Vyhnite sa prekryvaniu, aby ste zabránili poškodeniu výrobkov počas procesu čistenia.

Predbežné čistenie

- Výrobky vopred úplne vyčistíte mäkkou kefou pod studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C).
- Dutiny a ťažko prístupné miesta, medzery a štrbiny na prístroji oplachujte studenou vodou (mestská pitná voda s kvalitou <40 °C) počas 60 sekúnd pomocou tlakovej vodnej pištole.

Návod na použitie

Šírenie, držanie nástrojov

dimed[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verzia:

05

3. Namočte výrobky do alkalického čistiaceho prostriedku (0,5 % Neodisher Mediclean forte) v ultrazvukovom kúpeli pri frekvencii 35 kHz na 5 min.
4. opláchnite výrobky pod studenou vodou (kvalita mestskej pitnej vody <40 °C) počas 15 sekúnd.
5. Dutiny a ťažko prístupné miesta, medzery a štrbiny na prístroji oplachujte studenou vodou (mestská pitná voda s kvalitou <40 °C) počas 30 sekúnd pomocou tlakovej vodnej pištole.

Príprava

Automatická príprava

(Dezinfekčný prístroj Miele G7835 CD podľa normy ISO 15883):

- 1 minúta pred čistením
- Odvádzanie vody
- 4 minúty pred čistením
- Odvádzanie vody
- 6 minút čistenia alkalickým čistiacim prostriedkom (0,5 % Neodisher Mediclean) pri 58 °C +/- 1 °C
- Odvádzanie vody
- 3 minúty neutralizácie (0,1 % NeodisherZ) studenou vodou
- Odvádzanie vody
- 2 minúty čistenia studenou vodou s nízkym obsahom zárodkov a endotoxínov (max. 10 zárodkov/ml a max. 0,25 endotoxínových jednotiek/ml)

Automatická dezinfekcia

Automatická tepelná dezinfekcia v umývačke-dezinfektore s prihladnutím na vnútroštátne požiadavky na hodnotu A; napr. hodnota A >3000. Pri 5 minútach pri teplote >92 °C

Automatické sušenie

Automatické sušenie podľa automatického procesu sušenia umývačky-dezinfektora počas 30 minút pri 92 °C +/- 2 °C.

11 Sterilizácia

(autokláv typu B od spoločnosti Tuttnauer podľa normy DIN EN 13060)

Sterilizácia výrobkov pomocou frakcionovaného predvákuového procesu (v súlade s normou DIN EN ISO 17665-1/ DIN EN 285) s prihladnutím na príslušné vnútroštátne požiadavky. Výrobky sa musia sterilizovať vo vhodných sterilizačných obaloch v súlade s DIN EN ISO 11607-1 a EN 868.

Pred balením dodržujte kapitolu 12!

Sterilizácia sa musí vykonať pomocou frakcionovaného predvákuového procesu s týmito parametrami:

- 134°C,
- Najmenej 5 minút držania
- 3 cykly predbežného vysávania
- Sušenie vo vákuu najmenej 20 minút

Je potrebné dodržiavať návod na použitie od výrobcu autoklávu a odporúčané pokyny pre maximálne zaťaženie sterilizačným materiálom. Autokláv sa musí inštalovať, udržiavať, validovať a kalibrovať v súlade s predpismi.

⚠ Ďalšie informácie

Spracovateľ je zodpovedný za to, aby sa pri spracovaní, ktoré sa skutočne vykonáva pomocou zariadení, materiálov a personálu používaného v spracovateľskom zariadení, dosiahli požadované výsledky. To si vo všeobecnosti vyžaduje validáciu a rutinné monitorovanie procesu a použitého zariadenia.

12 Údržba - kontrola - testovanie

Ochladte prístroje na izbovú teplotu!

Vizuálna kontrola (pred montážou):

Pred montážou skontrolujte povrch prístrojov alebo jednotlivých komponentov. Osobitnú pozornosť treba venovať kontrole spojov (koncových častí), profilov, drážok a iných ťažko prístupných štruktúr:

- Zostávajú nejaké zvyšky nečistôt alebo zvyšky?

Ak áno, vykonajte opätovné ručné čistenie a kompletné mechanické čistenie a dezinfekciu.

- Sú viditeľné stopy korózie (hrdza, bodové poškodenie)?
- Je povrch poškodený prasklinami (vrátane vlasových prasklín) alebo inými znakmi opotrebovania?
- Je označenie na prístroji už nečitateľné? V takom prípade sa musí príslušný prístroj označiť a okamžite zlikvidovať a nahradiť novým.

Montáž a údržba

- Rozložené prístroje zostavte tak, aby boli funkčné.
- Pohyblivé časti, ako sú spoje, závitky a klzné plochy, ručne ošetrte vhodným, lekárske schváleným nástrojovým olejom (parný sterilizovateľný ošetrovací prostriedok na báze parafínu/bieleho oleja, biokompatibilný podľa normy EÚ). Norma EÚ) ručne.
- Olej rozmiestnite v klbe tak, že ho niekoľkokrát otvoríte a zatvoríte, prebytočný prípravok odstráňte čistou handričkou, ktorá nepúšťa vlákna.

Nepoužívajte minerálny olej alebo silikónové mazivo! Neponárajte nástroje úplne do ošetrojúceho prostriedku!

Test funkcie

Počas funkčnej skúšky venujte osobitnú pozornosť nasledujúcim aspektom a možným poruchám:

- Žiadne poškodenia, ako sú zlomené hroty, ohnuté alebo uvoľnené časti (skrutyky)
- Bezchybné zatváranie čelustí
- Správna a bezpečná funkcia detektorov a zámkov
- Jednoduchý a rovnomerný pohyb rukovätí, chôdza s čo najmenšou vôľou
- Bezchybná funkcia strihania nožnicami
- Držanie a prítlak pružiny v poriadku (úderníky, dláta atď.)
- Konzistencia lúmenu
- Žiadne iné známky opotrebovania, napr. na tesneniach, izolácii alebo náteroch

Ak sa počas funkčnej skúšky zistia chyby, prístroje sa musia označiť a úplne vylúčiť z ďalšieho používania.

13 Životnosť výrobkov

Životnosť výrobkov závisí od ich funkcie, starostlivého spracovania v súlade s týmito pokynmi a opatrného zaobchádzania s prístrojmi. Preto nie je možné stanoviť všeobecný limit počtu cyklov opätovného spracovania. Používateľ môže rozpoznať koniec životnosti s ohľadom na funkčnosť alebo identitu výrobkov podľa možných porúch a obmedzujúcich vlastností výrobkov uvedených v časti Údržba, kontrola a testovanie, pričom biokompatibilitu možno zaručiť len do 350 cyklov opätovného spracovania. Potom by sa výrobky mali zlikvidovať.

14 Servis a oprava

⚠ Servis a oprava

Na výrobku nevykonávajte žiadne opravy ani úpravy sami. Zodpovední a určení sú za to len autorizovaní pracovníci výrobcu. Ak máte akékoľvek sťažnosti, reklamácie alebo pripomienky týkajúce sa našich výrobkov, kontaktujte nás.

⚠ Spiatočná preprava

Chybné alebo nevyhovujúce výrobky musia pred vrátením na opravu/servis prejsť celým procesom obnovy.

15 Balenie, skladovanie a likvidácia

Sterilné výrobky skladujte v suchom, čistom a bezpečnom prostredí, chránené pred poškodením, pri miernych teplotách.

Zdravotnícke pomôcky výrobcu by sa mali skladovať a uchovávať v samostatných obaloch, škatuliach alebo ochranných nádobách. Počas prepravy, skladovania a opätovného spracovania zaobchádzajte s prístrojmi s maximálnou opatrnosťou. Udržiavanie sterilného stavu po procese sterilizácie musí zabezpečiť používateľ alebo odborný personál na to určený. Likvidácia výrobkov, obalového materiálu a príslušenstva sa musí vykonávať v súlade s platnými

vnútroštátnymi predpismi a zákonmi. Výrobca na tento účel neposkytuje osobitné pokyny.

16 Oznamovacie povinnosti

Závady výrobku, ktoré sa vyskytli počas správneho používania našich výrobkov, je potrebné nahlásiť priamo nám ako výrobcovi alebo vášmu autorizovanému predajcovi. Závady, pri ktorých boli pacienti, používatelia alebo tretie strany poškodené výrobkami (tzv. udalosti podliehajúce hláseniu), sa musia okamžite nahlásiť výrobcovi a prípadne vášmu príslušnému orgánu. Incidentsy sa musia hlásiť bezprostredne po ich vzniku, aby sa mohli dodržať dôležité termíny hlásenia. Postihnuté výrobky sa musia zlikvidovať, obnoviť a poslať výrobcovi na testovanie. Váš špecializovaný predajca vám s tým rád pomôže. Po prijatí vašej správy vás budeme v primeranej lehote informovať o ďalších potrebných opatreniach.

17 Ďalšie informácie

Ďalšie informácie o opätovnom spracovaní zdravotníckych pomôcok:

- Internet: <http://www.rki.de>
- Internet: <http://www.a-k-i.org>
- Hygienické požiadavky na opätovné spracovanie zdravotníckych pomôcok Odporúčanie Komisie pre nemocničnú hygienu a prevenciu infekcií pri Inštitúte Roberta Kocha (RKI) a Spolkového inštitútu pre lieky a zdravotnícke pomôcky (BfArM) k "Hygienickým požiadavkám na opätovné spracovanie zdravotníckych pomôcok"
- DIN 96298-4 Funkčná kontrola v procese prípravy

18 Príslušné dokumenty

Pokyny na správnu demontáž uvedených výrobkov nájdete na našej domovskej stránke.

<https://www.dimed.de/demontageanleitung/>

- Pokyny na demontáž prístrojov

19 Opis použitých symbolov

	Pozor!
	Postupujte podľa návodu na použitie
	Číslo položky
	Označenie dávky
	prípadne označenie CE s identifikačným číslom notifikovaného orgánu.
	Indikácia pre nesterilný výrobok
	Názov a adresa výrobcu
	Dátum výroby
	Zdravotnícke zariadenie
	Jedinečná identifikácia zariadenia, kód na identifikáciu výrobku
	Registračné číslo výrobcu v databáze EUDAMED