

Návod k použití

Šíření, držení nástrojů

dimed[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verze:

05



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

SRN DE-MF-000005584

1 Důležitá poznámka



Před každým použitím si pečlivě přečtěte tento návod k použití a uschovejte jej tak, aby byl snadno přístupný uživateli nebo příslušnému odbornému personálu.



Pozorně si přečtěte varování označená tímto symbolem. Nesprávné použití výrobků může vést k vážnému zranění pacienta, uživatele nebo třetích osob.

2 Oblast použití

Přístroje smí v lékařských oborech používat k určenému účelu pouze náležitě vyškolený a kvalifikovaný personál. Ošetřující lékař nebo uživatel je zodpovědný za výběr nástrojů pro konkrétní aplikace nebo chirurgické použití, za poskytnutí odpovídajícího školení a informací a za dostatečnou zkušenost s manipulací s nástroji.

3 Produkty / Určené použití

Rozpěrné, přídržovací nástroje jsou určeny pro chirurgicky invazivní a částečně i nechirurgicky invazivní zákroky v různých lékařských oborech (kratší než 60 minut). Odpovídají rizikové třídě I/II.

Řada výrobků chráničů zubů	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Chránič zubů, nenastavitelný 404279616197AH CE	Výrobek bez nastavitelných částí, který se umísťuje mezi zuby pacienta, aby udržel ústní dutinu otevřenou.
Chránič zubů, nastavitelný 404279635085AL CE	Výrobek s nastavitelnými částmi, který se umísťuje mezi zuby pacienta, aby udržel ústní dutinu otevřenou.
Rodina výrobků Ochrana prstů	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Ochrana prstů 4042796117199Q CE	Výrobek se nosí na prstu vyšetřujícího, aby se zabránilo kontaminaci mezi pacientem a vyšetřujícím.
Řada produktů Specula	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Vaginální spekulum 404279635352AL CE	Nástroj pro rozšíření pochvy
Nosní zrcátko 404279635350AG CE	Nástroj, který se zavádí do nosní dírký a ručně se roztahuje.
Rektální spekulum 404279635351AJ CE	Nástroj pro rozšíření rektálního vývodu/kanálu
Řada výrobků rozmetadla/retraktorů	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Retraktor na rány, polohluboký/hluboký 404279645918BV CE 0123	Chirurgický nástroj k přidržování/rozšiřování okrajů totálních nebo subtotálních disekcí nebo ruptur.

Zubní retraktor 4042796133809M CE 0123	Nástroj pro dálkové držení a ochranu měkkých tkání, který zajišťuje lepší viditelnost a přístupnost chirurgického místa během operace v dutině ústní.
Samodržící chirurgický retraktor, opakovaně použitelný 404279645182AW CE 0123	Nástroj pro dočasné rozprostření okrajů tkáně (např. udržení otevřených okrajů rány) nebo jiných anatomických struktur.
Háček pro přemístění kostí 404279633542AD CE 0123	Nástroj k uchopení, držení a přitažení kosti
Západka na víčko, opakovaně použitelná 404279635349AX CE	Nástroj pro zatahování očních víček nebo jiné oční tkáně
Rozmetadlo omítky 4042796137089Z CE	Řezání a nanášení tvrdé omítky
Distrakční kleště na kosti 404279644378BA CE 0123	Nástroj s pevnými rukojetmi a špachtlovitými čelistmi, který slouží k rozrušení dvou kostních ploch.
Odlučovač čelistních kostí 404279664306B7 CE 0123	Nástroj pro roztlačení nebo rozštěpení kostí v obličejí, ústech a/nebo čelisti.
Řada výrobků s háčkem (*vyloučené 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).	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Oční svalové háčky 404279632774AV CE 0123	Nástroj používaný k atraumatickému zachycení a znehybnění vnějších očních svalů během oftalmochirurgického zákroku.
Irský háček, opakovaně použitelný 4042796133819P CE 0123	Nástroj pro krátké roztažení okrajů duhovky
Háček na píštěle 404279642593B2 CE 0123	Nástroj pro zavedení háčku do píštěle nebo kolem ní
Rektální hák 404279635351AJ CE	Nástroj pro trakci rektální tkáně/fistulí
Tracheální háček 4042796351129W CE 0123	Nástroj k přidržování průdušnice při vytváření tracheostomie a/nebo k rozšiřování okrajů tracheostomie.
ORL středoušní háček 40427961303999 CE 0123	Nástroj pro manipulaci se středoušními strukturami, např. stapes.

Nervové/vaskulární háčky 404279646768C9 CE 0123	Nástroj, který se při chirurgickém zákroku zavěsí kolem nervu nebo cévy*, aby se oddělil od okolní tkáně.
Hák na stínání hlav 4042796326019V CE 0123	Nástroj pro dekapitaci plodu
Řada výrobků se špachtlí (*vyjma nádob: 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).	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Chirurgická špachtle, obecná 404279639610BF CE 0123	Chirurgický nástroj pro manipulaci s tkání při různých typech chirurgických zákroků.
Cévní špachtle 404279638127AY CE 0123	Chirurgický nástroj pro použití v cévě* k seškrabávání, manipulaci a odstraňování tkáně v ní obsažené.
Špachtle na kostní cement 404279635344AM CE	Nástroj pro nanášení ortopedického kostního cementu na povrch
Plicní špachtle 404279635345AP CE 0123	Nástroj pro manipulaci s plicní tkání/plicními povrchy během chirurgického zákroku
Řada výrobků dilatátorů (*vyloučené 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)	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Tracheální dilatátor 40427961126392 CE 0123	Nástroj pro operaci průdušnice k vytvoření tracheostomie a/nebo k přidržení/rozšíření okrajů tracheostomie.
Uretrální dilatátor 40427961126596 CE	Tenký, pevný nebo dutý, ohebný nebo poloohebný chirurgický nástroj pro rozšíření močové trubice.
Děložní dilatátory 4042796112679A CE	Pevný chirurgický nástroj ve tvaru tyče k rozšíření děložního hrdla po zavedení přes děložní čípek.
Cévní dilatátor, opakovaně použitelný 4042796112689C CE 0123	Nástroj pro zavedení do cévy* k jejímu zprůchodnění nebo rozšíření během chirurgického zákroku nebo k měření vnitřního průměru cévy.
Dilatátor společných žlučových cest 40427961126595 CE 0123	Nástroj pro rozšíření společného žlučovodu
Řada výrobků Depressor	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití
Tlačítko na jazyk, 4042796140669K CE	Nástroj pro pohyb a upevnění jazyka
Děložní depressor 404279642536AN CE	Nástroj pro posun dělohy
Řada produktů proktoskopů	
(Základna UDI-DI)	Zamýšlené použití

Návod k použití

Šíření, držení nástrojů

dimed[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verze:

05

Proktoskop,
opakovaně
použitelný
404279635255AM
CE

Endoskop s pevnou
zaváděcí částí pro vizuální
vyšetření a ošetření
konečniku a řitního otvoru.

4 Kontraindikace

Přístroje smí používat k určenému účelu pouze náležitě vyškolený a kvalifikovaný personál. Výrobky nejsou určeny k použití na srdce nebo centrální oběhový a nervový systém.

Výrobky nejsou určeny k připojení k aktivním zdravotnickým prostředkům. Při současném použití vysokofrekvenčních, radiofrekvenčních nebo laserových zařízení hrozí nebezpečí poranění pacientů a uživatele.

Přípravky jsou kontraindikovány pro všechny jiné aplikace, než jsou techniky uvedené v údajích o zamýšleném použití / indikaci (indikacích).

Kontraindikace specifické pro daný produkt

- Žádné známé kontraindikace.

5 Nežádoucí vedlejší účinky / komplikace / rizika

⚠ Obecné informace:

- Po kontaktu s nástrojem může u pacienta s nesnášenlivostí materiálu z nerezové oceli dojít k reakci přecitlivělosti. V případě takové reakce je třeba zákrok okamžitě zrušit a provést nezbytná opatření.
- Rozbití nástrojů
- Poranění cév, tkání a nervů
- Infekce
- Perforace tkáně, cév a dutin
- Po krvácení
- Nekróza
- Trombózy

V průběhu sledování trhu byly zjištěny další možné komplikace/nežádoucí účinky:

⚠ Komplikace / vedlejší účinky / rizika související s léčbou

Chránič zubů

- Poranění zubů
- Poranění měkkých tkání

Specula

- Krvácení

Dilatátory:

- Perforace cév

Proktoskopy

- Krvácení

⚠ Komplikace / vedlejší účinky / rizika související s výrobkem

V průběhu sledování trhu byly zjištěny další možné komplikace/nežádoucí účinky:

Chránič zubů

- Rozbití
- Reakce měkkých tkání
- Infekce
- Rozšíření OP

Rozmetadlo/naviják

- Infekce nebo
- Reakce měkkých tkání způsobené unikajícími tekutinami
- Rozbití

Dilatátory

- Rozbití
- Zbývající fragmenty
- Deformace součástí

Depresor

- Rozbití
- Požití složek

6 Bezpečnostní opatření a varování

⚠ Pozor!

Nástroje jsou určeny pouze k chirurgickému použití a nesmí se používat k jiným účelům. Nesprávná manipulace a péče, stejně jako nesprávné používání, může vést k předčasnému opotřebení nástrojů.

⚠ Neslučitelnost materiálů

Zdravotnické prostředky by se v žádném případě neměly používat, pokud uživatel nebo specializovaný personál zjistí, že pacient trpí nesnášenlivostí materiálu.

⚠ Funkční porucha

Chirurgické nástroje korodují a jejich funkce se zhoršuje, pokud se dostanou do kontaktu s agresivními látkami. Z tohoto důvodu je nezbytné dodržovat pokyny pro opětovné zpracování a sterilizaci.

⚠ Provozní podmínky

Správná údržba a péče o výrobky je nezbytná pro zajištění bezpečného provozu výše uvedených výrobků. Před každým použitím by navíc měla být provedena funkční a vizuální kontrola. Z tohoto důvodu si přečtěte příslušné části tohoto návodu k použití.

⚠ Kombinace s jinými produkty

Pokud jsou přístroje po demontáži znovu sestaveny, nesmí být jednotlivé díly nahrazeny díly od jiných výrobců! Pokud jsou díly zaměnitelné vzhledem k účelu použití výrobku (např. různé pracovní vložky), nesmí se používat díly od jiných výrobců! Doporučujeme také zakoupit další příslušenství (např. prostředky pro péči) od společnosti Dimeda Instrumente GmbH.

⚠ Úložisko

Pro skladování výrobků nejsou stanoveny žádné zvláštní požadavky. Doporučujeme však skladovat zdravotnické prostředky v čistém a suchém prostředí.

⚠ Creutzfeldt-Jakobova choroba

Pokud jde o opětovné zpracování zdravotnických prostředků, které byly použity u pacientů trpících Creutzfeldt-Jacobovou chorobou (CJD) nebo její variantou (vCJD) nebo u podezřelých případů této choroby, musí být dodrženy požadavky uvedené v příslušné příloze pokynů pro nemocniční hygienu a prevenci infekcí a požadavky uvedené v publikacích ve Spolkovém zdravotnickém věstníku. Zdravotnické prostředky, které byly použity u této skupiny pacientů, musí být bezpečně zlikvidovány spálením (Evropský katalog odpadů EWC 18 01 03). Suché teplo, etanol, formaldehyd a glutaraldehyd mají fixační, nikoli však inaktivační účinek na patogeny TSE. Z dostupných sterilizačních metod se ukázalo, že pouze sterilizace párou (zejména 134 °C, 18 minut) má omezený účinek.

⚠ Špičaté/ostře nástroje

Při manipulaci s nástroji s ostrými hroty nebo ostrými hranami je třeba dbát zvýšené opatrnosti.

7 Kombinované výrobky a příslušenství

Výrobky se nepoužívají s jinými výrobky a jsou nabízeny bez příslušenství.

8 Odpovědnost a záruka

Společnost Dimeda Instrumente GmbH jako výrobce neodpovídá za následné škody způsobené nesprávným používáním nebo manipulací. To platí zejména v případě použití v rozporu s definovaným účelem nebo při nedodržení pokynů pro opětovné zpracování a sterilizaci. To platí i pro opravy nebo úpravy výrobku provedené neautorizovaným personálem výrobce. Tato vyloučení odpovědnosti se vztahují i na záruční servis.

9 Sterilita

⚠ Podmínka dodání

Zdravotnické prostředky jsou dodávány v nesterilním stavu a uživatel je musí před prvním a každým dalším použitím připravit a sterilizovat podle následujících pokynů.

10 Příprava

⚠ Varování

- Časté opakované zpracování zhoršuje kvalitu výrobků.
- Městská voda, která se má používat, musí splňovat požadavky směrnice (EU) 2020/2184 o jakosti vody určené k lidské spotřebě.
- Čističí a dezinfekční prostředky používané pro validaci jsou uvedeny v tomto návodu k opakovanému zpracování. Pokud se použije alternativní čističí a dezinfekční prostředek (uvedený v seznamu RKI nebo VAH), odpovědnost nese zpracovatel.
- Rozložené výrobky před sterilizací znovu sestavte.
- Zpracování může provádět pouze specializovaný zdravotnický personál. Automatizované reprocessing musí být kvalifikovaný a validovaný uživatelem. Mýcí a dezinfekční zařízení musí plně splňovat požadavky normy DIN EN ISO 15883.
- Sterilizace musí být kvalifikovaná a ověřená uživatelem. Autoklávy musí plně splňovat požadavky normy DIN EN ISO 17665.

⚠ Místo použití

První kroky správného reprocessingu začínají na operačním sále. Hrubé nečistoty a zbytky by měly být pokud možno odstraněny ještě před odložením nástrojů. Za tímto účelem by se nástroje měly opláchnout pod studenou vodou z vodovodu (< 40 °C). Pokud tento postup nestačí k odstranění zjevného znečištění, lze k odstranění znečištění použít měkký plastový kartáček. Pokud je to možné, je vhodnější likvidace za sucha, protože dlouhodobé ponoření zdravotnických prostředků do roztoků může vést k poškození materiálu (např. korozi). Je třeba zabránit vysoušení zbytků! U obou typů likvidace je třeba se vyvarovat dlouhého čekání před opětovným zpracováním, např. přes noc nebo přes víkend (<60 minut).

⚠ Doprava

Pokud je to možné, musí být výrobky zlikvidovány v suchu ihned po použití (<60 min). To znamená, že výrobky musí být přepravovány v uzavřeném obalu z místa použití do místa zpracování, aby nedošlo k jejich vyschnutí.

Příprava na dekontaminaci

Pokud je to možné, musí být výrobky před dalšími kroky přepracování rozebrány nebo musí být do dalších kroků přepracování dodány v otevřeném stavu. Vyhněte se oplachování stínů. Výrobky se musí zpracovávat ve vhodných síťových koších nebo oplachovacích vanách (velikost zvolte podle výrobku). Výrobky by měly být v mýcích koších umístěny v minimální vzdálenosti od sebe. Vyvarujte se překrývání, aby nedošlo k poškození výrobků během procesu čištění.

Předčištění

1. Výrobky předem zcela očistěte měkkým kartáčem pod studenou vodou (kvalita městské pitné vody <40 °C).
2. Dutiny a těžko přístupná místa, mezery a štěrby na přístroji oplachujte studenou vodou (městská pitná voda o kvalitě <40 °C) po dobu 60 sekund pomocí tlakové vodní pistole.

Návod k použití

Šíření, držení nástrojů

dimed[®]
SURGICAL INSTRUMENTS

Platí od:

16.07.2025

Verze:

05

3. Namočte výrobky do alkalického čistícího prostředku (0,5 % Neodisher Mediclean forte) v ultrazvukové lázni při 35 kHz po dobu 5 min.
4. oplachujte výrobky pod studenou vodou (kvalita městské pitné vody <40 °C) po dobu 15 s.
5. Dutiny a těžko přístupná místa, mezery a štěrby na přístroji oplachujte studenou vodou (městská pitná voda o kvalitě <40 °C) po dobu 30 sekund pomocí tlakové vodní pistole.

Příprava

Automatická příprava

(Dezinfektor Miele G7835 CD podle ISO 15883):

- 1 minuta před čištěním
- Odvodnění vody
- 4 minuty před čištěním
- Odvodnění vody
- 6 minut čištění alkalickým čistícím prostředkem (0,5 % Neodisher Mediclean) při 58 °C +/- 1 °C
- Odvodnění vody
- 3 minuty neutralizace (0,1 % Neodisher Z) studenou vodou
- Odvodnění vody
- 2 minuty čištění studenou vodou s nízkým obsahem zárodků a endotoxinů (max. 10 zárodků/ml a max. 0,25 endotoxinových jednotek/ml)

Automatická dezinfekce

Automatická tepelná dezinfekce v pračce-dezinfektoru s ohledem na národní požadavky na hodnotu A; např. hodnota A >3000: Po 5 minutách při >92 °C

Automatické sušení

Automatické sušení podle automatického procesu sušení pračky-dezinfektoru po dobu 30 minut při 92 °C +/- 2 °C.

11 Sterilizace

(autokláv typu B od společnosti Tuttnauer podle normy DIN EN 13060)

Sterilizace výrobků pomocí frakcionovaného předvakuového procesu (v souladu s DIN EN ISO 17665-1/ DIN EN 285) s ohledem na příslušné národní požadavky. Výrobky musí být sterilizovány ve vhodných sterilizačních obalech v souladu s DIN EN ISO 11607-1 a EN 868.

Před balením dodržujte kapitulu 12!

Sterilizace musí být provedena pomocí frakcionovaného předvakuového procesu s následujícími parametry:

- 134°C,
- Doba držení nejméně 5 minut
- 3 cykly před vysáváním
- Sušení ve vakuu po dobu nejméně 20 minut

Je třeba dodržovat návod k použití autoklávu od výrobce a doporučené pokyny pro maximální zatížení sterilizačním materiálem. Autokláv musí být instalován, udržován, validován a kalibrován v souladu s předpisy.

Další informace

Zpracovatel je odpovědný za to, že skutečně provedené zpracování pomocí zařízení, materiálů a personálu používaného v zařízení pro zpracování dosahuje požadovaných výsledků. To obecně vyžaduje validaci a rutinní monitorování procesu a použitého vybavení.

12 Údržba - kontrola - testování

Zchlaďte přístroje na pokojovou teplotu!

Vizuální kontrola (před montáží):

Před montáží zkontrolujte povrch přístrojů nebo jednotlivých součástí. Zvláštní pozornost je třeba věnovat kontrole spojů (koncových dílů), profilů, drážek a dalších obtížně přístupných struktur:

- Zůstávají na něm nějaké zbytky nečistot nebo zbytky?

Pokud ano, proveďte opětovně ruční čištění a kompletní mechanické čištění a dezinfekci.

IFU-PG-03_Rozšiřování držení nástrojů_v05_Tschechisch.docx

- Jsou viditelné stopy koroze (rez, důlková koroze)?
 - Je povrch poškozen prasklinami (včetně vlasových) nebo jinými známkami opotřebení?
 - Je označení na přístroji již nečitelné?
- V takovém případě musí být dotyčný přístroj označen a okamžitě vyřazen a nahrazen novým.

Montáž a údržba

- Rozložené přístroje sestavte tak, aby byly funkční.
- Ručně ošetřete pohyblivé části, jako jsou spoje, závity a kluzné plochy, vhodným, lékařsky schváleným olejem na nástroje (parní sterilizátor na bázi parafínu/bílého oleje, biokompatibilní podle normy EU). Norma EU) ručně.
- Rozdělte olej do kloubů tak, že jej několikrát otevřete a zavřete, přebytečný přípravek odstraňte čistým hadříkem, který nepouští vlákna.

Nepoužívejte minerální oleje nebo silikonové mazivo! Neponožte nástroje zcela do ošetřujícího přípravku!

Funkční test

Během funkční zkoušky věnujte zvláštní pozornost následujícím aspektům a možným poruchám:

- Žádné poškození, např. zlomené hroty, ohnuté nebo uvolněné části (šrouby).
- Bezchybné uzavření čelistí
- Správná a bezpečná funkce detektorů a zámků
- Snadný a rovnoměrný pohyb rukojeti, chůze s co nejmenší vůlí
- Bezchybná funkce stříhání nůžek
- Držení a přítlak pružiny v pořádku (razníky, drážky atd.)
- Průchodnost lumen
- Žádné další známky opotřebení, např. na těsnění, izolaci nebo náteřech.

Pokud se při funkční zkoušce zjistí závady, musí být přístroje označeny a zcela vyloučeny z dalšího používání.

13 Životnost výrobků

Životnost výrobků závisí na jejich funkci, pečlivém zpracování v souladu s tímto návodem a opatrném zacházení s přístroji. Proto není možné stanovit obecný limit počtu cyklů repasování. Uživatel může rozpoznat konec životnosti s ohledem na funkčnost nebo identitu výrobků podle možných závad a omezujících vlastností výrobků uvedených v části Údržba, kontrola a zkoušení, přičemž biokompatibilitu lze zaručit pouze do 350 cyklů repasování. Poté by měly být výrobky zlikvidovány.

14 Servis a opravy

Servis a opravy

Neprovádějte sami žádné opravy ani úpravy výrobku. Za to jsou zodpovědní a k tomu určení pouze autorizovaní pracovníci výrobce. V případě jakýchkoli stížností, reklamací nebo připomínek týkajících se našich výrobků nás prosím kontaktujte.

Zpětná přeprava

Vadné nebo nevyhovující výrobky musí před vrácením k opravě/servisu projít celým procesem obnovy.

15 Balení, skladování a likvidace

Sterilní výrobky skladujte v suchém, čistém a bezprašném prostředí, chráněné před poškozením, při mírných teplotách.

Zdravotnické prostředky výrobce by měly být skladovány a uchovávány v samostatných obalech, krabicích nebo ochranných nádobách. Při přepravě, skladování a opětovném zpracování zacházejte s přístroji s maximální opatrností. Udržování sterilního stavu po sterilizaci musí zajišťovat uživatel nebo odborný personál k tomu určený.

Likvidace výrobků, obalového materiálu a příslušenství musí být prováděna v souladu s platnými vnitrostátními předpisy a zákony. Výrobce k tomu neposkytuje žádné zvláštní pokyny.

16 Ohlašovací povinnosti

Závady na výrobku, které se vyskytly při správném používání našich výrobků, je třeba nahlásit přímo nám jako výrobci nebo vašemu autorizovanému prodejci.

Závady, při kterých došlo k poškození pacientů, uživatelů nebo třetích stran (tzv. události podléhající hlášení), musí být neprodleně oznámeny výrobcí a případně vašemu příslušnému orgánu. Incidentsy musí být hlášeny bezprostředně po jejich výskytu, aby bylo možné dodržet důležité lhůty pro hlášení. Postižené výrobky musí být vyřazeny, repasovány a zaslány výrobcí ke zkouškám. Váš specializovaný prodejce vám s tím rád pomůže. Po obdržení vašeho oznámení vás budeme v přiměřené lhůtě informovat o dalších potřebných opatřeních.

17 Další informace

Další informace o repasování zdravotnických prostředků:












- Internet: <http://www.rki.de>
- Internet: <http://www.a-k-i.org>
- Hygienické požadavky na reprocessing zdravotnických prostředků Doporučení Komise pro nemocniční hygienu a prevenci infekcí při Institutu Roberta Kocha (RKI) a Spolkového ústavu pro léčiva a zdravotnické prostředky (BfArM) k "Hygienickým požadavkům na reprocessing zdravotnických prostředků".
- DIN 96298-4 Funkční kontrola v procesu přípravy

18 Příslušné dokumenty

Pokyny, jak uvedený výrobky správně rozebrat, najdete na naší domovské stránce, <https://www.dimed.de/demontageanleitung/>

- Pokyny pro demontáž přístrojů

19 Popis použitých symbolů

	Pozor!
	Postupujte podle návodu k použití
	Číslo položky
	Označení šarže
	Případně označení CE s identifikačním číslem oznámeného subjektu.
	Indikace pro nesterilní výrobek
	Název a adresa výrobce
	Datum výroby
	Zdravotnický prostředek
	Jedinečná identifikace zařízení, kód pro identifikaci výrobku
	Registrační číslo výrobce v databázi EUDAMED