

INSTRUCTIONS FOR USE**O.R. Camera Cover**

aspensurgical.

Non-Sterile



Rx ONLY

EC REP

Emergo Europe
Westervoortseidijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands

For Country of Origin See Product Label

Aspen Surgical Products Inc.
6945 Southbelt Drive SE
Caledonia, MI 49316
Phone +1 616-698-7100
Toll-Free 888-364-7004
aspensurgical.com**English****Intended Use**

Intended to provide a sterile interface between the operating room camera (non-sterile) and the Surgeon or Nurse (sterile).

Intended User/ Patient Target Groups

Device is non-patient contacting and is to be used by Healthcare Professionals. Provides a means of manipulating O.R. Camera.

Instruction for Use:

- Verify securement of the camera cover to the adaptor.
- Device is intended for use less than or equal to 16 hours.

Sterilization Instructions:

- Place device into a kit or sterilization tray.
- Using Ethylene Oxide sterilization method, validate according to ISO 11135, sterilize according to the following parameters:

Cycle Parameter	Specification	Duration
Preconditioning		
Temperature	110°F +/- 10°F	
Humidity	65% +/- 15% RH	10.35 Hrs - 72 Hrs
Chamber		
Vacuum	21° +/- 1.0 inHgA	
Humidification/Dwell	22.5° +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 minutes
Gas Inject/Dwell	10.3° +/- 0.5 Hg rise	360 +5/-0 minutes
Jacket Temperature	135° +/- 5°F	
Aeration *		
Temperature	120° +/- 10°F	24 Hrs - 72 Hrs Max

*Proper aeration is essential to eliminating the risk of residuals to meet

ISO 10993-7 requirements.

Warning

Reuse of device could result in infection/contamination and/or device failure which could lead to patient harm.

Disposal

Dispose or recycle general surgical devices per facility protocol and all applicable federal, state, regional, and/or local laws and regulations.

Notice to Users and/or Patients in EU

Any serious incident that has occurred in relation to the device, should be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

Español**Uso previsto**

Para su uso como pantalla estéril entre la cámara del quirófano (no esterilizada) y el personal de cirugía o enfermería (zona esterilizada).

Usuarios previstos/Grupos de pacientes destinatarios

El dispositivo no está en contacto con el paciente y lo deben utilizar profesionales de la salud. Ofrece un método para manipular la cámara del quirófano.

Instrucciones de uso:

- Compruebe que la funda de la cámara está bien sujetada al adaptador.
- El dispositivo se ha concebido para un uso inferior o igual a 16 horas.
- Coloque el dispositivo en un kit o bandeja de esterilización
- Con el método de esterilización con óxido de etileno, validado de acuerdo con la norma ISO 11135, esterilice los instrumentos de acuerdo con los siguientes parámetros:

Parámetro de ciclo	Especificación	Duración
Preacondicionamiento		
Temperatura	110°F +/- 10°F	
Humedad	65% +/- 15%	10,35 h - 72 h
Cámara		
Vacio	21° +/- 1.0 inHgA	
Humidificación/ permanencia	22,5° +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 minutos

Parámetro de ciclo**Especificación****Duración**

Inyección de gas/ permanencia 10,3° +/- 0,5 Hg de aumento

360 +5/-0 minutos

Ventilación*

Temperatura 120° +/- 10°F 24 h - 72 h máx

*Es fundamental una ventilación correcta para eliminar el riesgo de residuos y cumplir así los requisitos de la norma ISO 10993-7.

Advertencias

La reutilización del dispositivo podría dar como resultado una infección, la contaminación o el fallo del dispositivo, lo que podría ocasionar daños al paciente.

Desechar

Desechar o reciclar los dispositivos quirúrgicos de tipo general de acuerdo con el protocolo de sus instalaciones y siguiendo todas las leyes y normativas locales, regionales, estatales o federales aplicables.

Aviso para usuarios o pacientes en la UE

Cualquier incidente grave que se haya producido con relación al dispositivo debe notificarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentre el usuario o el paciente.

Ελληνικά**Ενδεδειγμένη χρήση**

Προορίζεται για την παροχή μιας στείρας διεπαφής μεταξύ της κάμερας της αιθουσας χειρουργείου (μη αποστειρωμένη) και του χειρουργού ή του νοσηλευτή (αποστειρωμένον).

Ομάδες χρηστών για τους οποίους προορίζεται/ ασθενών

Η συσκευή δεν έρχεται σε εποφή με τον αιθενή και προορίζεται για χρήση από επαγγελματίες υγειονομικής περιθλαψής. Παρέχεται ένα μέσο χειρισμού της κάμερας της αιθουσας χειρουργείου.

Οδηγίες χρήσης:

- Επαληθεύστε τη στέρεωση του καλύμματος της κάμερας στον δακτύλιο- προσαρμογέα.
- Η συσκευή προορίζεται για χρήση για 16 ώρες ή λιγότερο.

Οδηγίες αποστείρωσης:

- Τοποθετήστε τη συσκευή σε ένα κιτ ή σε διάκο αποστείρωσης
- Χρησιμοποιώντας τη μέθοδο αποστείρωσης με οξείδιο του αιθυλενίου, επικυρώστε σύμφωνα με το πρότυπο ISO 11135, αποστείρωστε σύμφωνα με τις ακόλουθες παραμέτρους:

Παράμετρος κύκλου	Προδιαγραφή	Διάρκεια
Προετοιμασία		
Θερμοκρασία	110°F +/- 10°F	
Υγρασία	65% +/- 15%	10,35 ώρες -72 ώρες
Θάλαμος		
Κενό	21° +/- 1.0 inHgA	
Νοτιόμος/Παραμονή	22,5° +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 λεπτά
Εγχωση αερίου/ Παραμονή	10.3° +/- 0.5 Hg αύξηση	360 +5/-0 λεπτά
Θερμοκρασία περιβλήματος	135° +/- 5°F	
Αερισμός*		
Θερμοκρασία	120° +/- 10°F	24 ώρες - 72 ώρες μέγ.

*Η σωστή εξέργωση είναι σημαντική για την εξάλειψη του κινδύνου υπολειμμάτων, ώστε να πληρούνται οι απαιτήσεις του προτύπου ISO 10993-7.

Προειδοποίηση

Η επαναχρησιμοποίηση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε μόλυνση/ επιλύσηση ή/και αστοχία της συσκευής που με τη σειρά του μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό του ασθενούς.

Απορριψή

Η απορριψή ή ανακύλωση χειρουργικών συσκευών γενικής χρήσης θα πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με το πρωτόκολλο του ιδρύματος και όλες τις ικανούσες ομοσπονδιακές, κρατικές, περιφερειακές ή/και τοπικές νομοθεσίες και κανονισμούς.

Ειδοποίηση προς χρήστες ή/και ασθενείς στην ΕΕ:

Οποιοδήποτε οισβάρο περιστατικό που έχει προκύψει σε σχέση με τη συσκευή θα πρέπει να αναφέρεται στον κατασκευαστή και στην ομρόδια οργή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεται ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

Čeština**Účel použití**

Určeno pro poskytnutí sterilního rozhraní mezi kamerou na operačním sále (nesterilní) a chirurgem či sestrou (sterilní).

Cílové skupiny uživatelů/pacientů

Pomůckou není v kontaktu s pacientem a používá ji zdravotnický personál. Nabízí způsob manipulace s kamерou na operačním sále.

Návod k použití:

- Odvořte zajištění krytu rukojeti kamery k adaptéru.
- Zařízení je určeno k použití maximálně 16 hodin.

Pokyny k sterilizaci:

- Ponejte dispozitivu intr-un kit sau o tavă de sterilizare.
- Za použití sterilizační metody etylenoxidem, validované podle ISO 11135, sterilizujte podle následujících parametrů:

Parametr	Specifikace	Trvání
Předběžná úprava		
Teploty	110°F +/- 10°F	
Vlhkost	65% +/- 15%	10.35 hod.-0-72 hod.
Komora		
Vacuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Zvlhčování/ zdržení	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 minut
Plyn aplikovat/ zdržení	10,3° +/- 0,5 mm Hg vzestupu	360 + 5/-0 minut
Obal teploty	135° +/- 5° F	
Provzdušňování*		
Teplota	120° +/- 10° F	24 hod. - 72 hod. max.

*Správné provzdušňování je nezbytné pro eliminaci rizika zbytků, aby splňovaly požadavky ISO 10993-7.

Výstraha

Opakovánou používání prostředku může způsobit infekci/kontaminaci a/nebo závadu prostředku, které mohou následně vést k poškození zdraví pacienta.

Likvidace

Zlikvidujte nebo recyklovat celkově chirurgické zařízení na zdravotnickém pracovišti podle protokolu a všechny federálními a stavu, regionální a/nebo místní předpisy a požadavky.

Upozornění pro uživatele a/nebo pacienty v EU

Všechny závažné příhody, ke kterým dojde vsouvislosti stímtě zdravotnickým prostředkem, musí být hlášeny výrobců a příslušnému úřadu členského státu, ve kterém uživatel a/nebo pacient sídlí.

Dansk

Bregnet brug

Beregnet til at fungere som en steril grænseflade mellem operationsstuens kamera (ikke-steril) og kirurgen eller sygeplejersker (sterile).

Tilsiget målgruppe af brugere/patienter

Enheden er ikke til kontakt med patienten og skal anvendes af uddannet sundhedspersonale. Giver mulighed for at manøvrere operationsstuens kamera.

Brugsanvisning:

- Kontrollér fastgøring af kamerahætten til adapteren.
 - Udstyret er beregnet til at blive brugt i mindre end eller svarende til 16 timer.
- Steriliseringinstruktioner:**
- Sæt enheden i et sæt eller en steriliseringsbakke
 - Steriliser ved hjælp af ethylenoxidsteriliseringsmetoden, og valider i henhold til ISO 11135, i henhold til følgende parametre:

Cylkusparameter	Specification	Varighed
Forbehandling		
Temperatur	110°F +/- 10°F	
Luftfugtighed	65% +/- 15%	10,35 timer -72 timer
Kammer		
Vakuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Befugtning/holdetid	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 minutter
Gasinjektion/holdetid	10,3° +/- 0,5 Hg stigning	360 + 5/-0 minutter
Kappetemperatur	135° +/- 5° F	
Iltning*		
Temperatur	120° +/- 10° F	24 timer - 72 timer maks.

*Korrekt luftning er afgørende for at eliminere risikoen for rester, så kravene i ISO 10993-7 opfyldes.

Advarsler

Genbrug af enheden kan medføre infektion/kontaminering og/eller funktionssvigt på enheden, hvilket kan medføre patientskade.

Bortskaflæsse

Bortskaflæsse eller genbrug almenkirurgiske enheder i henhold til institutionens protokol og alle gældende føderale, statslige, regionale og/eller lokale love og bestemmelser.

Meddelelse til brugere og/eller patienter i EU

Alle alvorlige hændelser, der er opstået i forbindelse med enheden, skal indberettes til producenten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er etableret.

日本人

用途

手術室のカメラ(非滅菌)と外科医または看護師(滅菌)の間に滅菌インターフェースを提供することを目的としています。

対象ユーザー/患者ターゲットグループ

機器は患者に接触せず、医療従事者が使用する必要があります。手術室のカメラを操作する手段を提供します。

注意:

- カメラカバーがアダプターに固定されていることを確認します。
 - 機器は、16 時間以内での使用を想定しています。
- 滅菌手順:**
- 機器をキットまたは滅菌トレイに置きます
 - ISO 11135 に準拠した認証済みの酸化エチレン滅菌法により、次のパラメータに従って滅菌します。:

サイクルパラメータ	仕様	期間
プレコンディショニング		
温度	110°F +/- 10°F	
湿度	65% +/- 15%	10.35 時間～72 時間
チャンバ		
減圧	21° +/- 1.0 inHgA	
加温/曝露	22.5° +/- 1.0 HgA	60+30/-0 分
ガス投入/曝露	10.3° +/- 0.5 inHgA	360+5/-0 分
ジャケット温度	135° +/- 5° F	
エアレーション*		
温度	120° +/- 10° F	24 時間～72 時間 (最大)

*適切な通気は、残留物のリスクを排除して ISO 10993-7 の要件を満たすために不可欠です。

警告

機器を再使用すると、感染や汚染、および/または機器の不具合が発生し、患者が負傷するおそれがあります。

廃棄方法

一般的な外科用機器は、施設の手順および適用可能なすべての連邦、州、地域、および/または地方の法律および規制に従って廃棄またはリサイクルしてください。

EU 域内のユーザーおよび/または患者の皆さまへ

本機器に関する発生した重大なインシデントは、製造元ならびに、ユーザーおよび/または患者が居住する加盟国の所管官庁に報告する必要があります。

Nederland

Beoogd gebruik:

Bedeeld om een steriele interface tussen de camera van de operatiekamer (niet-steriel) en de chirurg of verpleegkundige (steriel) te bieden.

Beoogde gebruikers-/patiëntdoelgroepen:

Het apparaat komt niet in contact met patiënten en moet worden gebruikt door professionals in de gezondheidszorg. Biedt een manier om de camera van de operatiekamer te manipuleren.

Voorzorgsmaatregel:

- Controleer de bevestiging van de camerabescherming aan de adapter.
- Het instrument is bedoeld voor gebruik korter dan of gelijk aan 16 uur.

Sterilisatie-instructies:

- Plaats het apparaat in een kit of sterilisatietray
- Steriliseer volgens onderstaande parameters met de ethylenoxidesterilisatiemethode, gevalideerd in overeenstemming met ISO 11135:

Cyklusparameter	Specificatie	Duur
Preconditionering		
Temperatuur	110°F +/- 10°F	
Luchtvochtigheid	65% +/- 15%	10,35 ur - 72 ur
Kamer		
Vacuüm	21° +/- 1,0 inHgA	
Bevochtiging/verblif	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 minuten
Injectie gas/verblif	10,3° +/- 0,5 Hg stijging	360 + 5/-0 minuten
Temperatur omhulsel	135° +/- 5° F	
Ventilatie*		
Temperatur	120° +/- 10° F	24 ur - 72 ur maximaal

*Korrekte ventilatie is essentieel om het risico van residuen te elimineren en te voldoen aan de ISO 10993-7 vereisten.

Waarschuwingen

Het apparaat opnieuw gebruiken kan leiden tot infectie/besmetting en/of een fout in het apparaat, wat kan leiden tot letsel bij de patiënt.

Verwijdering

Algemene chirurgische instrumenten afvoeren of recyclen volgens het protocol van de instelling en alle van toepassing zijnde federale, staats-, regionale en/of lokale wetten en voorschriften.

Kennisgeving aan gebruikers en/of patiënten in de EU

Elk ernstig incident dat heeft plaatsgevonden met betrekking tot het apparaat, dient te worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat.

waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Slovenščina

Namenska uporaba

Namen izdelka je zagotoviti sterilni vmesnik med kamero (nesterilno) v operacijski sobi in kirurgom ali sestro (sterilno).

Predvideni uporabniki/ciljna skupina pacientov

Pripomoček ne pride v stik s pacientom, uporabljajo pa ga lahko le zdravstveni delavci. Omogoča upravljanje kamere v operacijski sobi.

Varnostni ukrep:

- Preverite pritrditev prevlek za kamero na adapter.
- Pripomoček se lahko uporablja največ 16 ur.

Navodila za sterilizacijo:

- Pripomoček vstavite v komplet ali pladenj za sterilizacijo
- Pripomoček validirajte v skladu s standardom ISO 11135 in ga sterilizirajte po sterilizacijskem postopku z etilenoksidom v skladu z naslednjimi parametri:

Parameter cikla	Specifikacija	Tranje
Osnovni pogoji		
Temperatura	110°F +/- 10°F	
Vlažnost	65% +/- 15%	10,35-72 ur
Komora		
Vakuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Vlaženje/čas mirovanja	22,5° +/- 1,0 HgA	60 +30/-0 minut
Vbrzgavanje plina/čas mirovanja	dvig 10,3° +/- 0,5 Hg	360 +5/-0 minut
Temperatura plaža	135° +/- 5° F	
Prezračevanje*		
Temperatura	120° +/- 10° F	največ 24-72

* Za zagotavljanje skladnosti s standardom ISO 10993-7 je ustrezno prezračevanje bistvenega pomena za zmanjšanje tveganja ostankov na pripomočku.

Opozorilo

Ponovna uporaba pripomočka lahko povzroči okužbo ali kontaminacijo in/ali poškodbo naprave, kar bi ogrozilo paciente.

Odstranjevanje

Spošne kirurške pripomočke zavrzite ali reciklirajte v skladu s protokolom ustanove ter vsemi zveznimi, državnimi, regionalnimi in/ali lokalnimi zakoni ali predpisi.

Obvestilo za uporabnike in/ali paciente

O resnih incidentih, do katerih bi prišlo v zvezi z uporabo tega pripomočka, morate obvestiti proizvajalca in pristojen organ v državi članici bivanja uporabnika in/ali paciente.

Svenska

Avsedd användning

Avsedd att ge en sterilt gränsyta mellan kamerorna i operationssalen (icke-sterila) och kirurgen eller sjukskötarskan (sterila).

Avsedda användar-/patientmålgrupper

Enheten kommer inte i kontakt med patienter och ska användas av sjukvårdspersonal. Ger dig möjlighet att anpassa operationskameran.

Varning:

- Kontrollera att kameraskyddet sitter fast på adaptorn.
- Enheten är avsedd för användning mindre än eller lika med 16 timmar.

Instruktioner om sterilisering:

- Placer enheten i en sats eller ett steriliseringstråg
- Använd en steriliseringsmetod med etylenoxid, validera enligt ISO 11135, och sterilisera enligt följande parametrar:

Cykelpараметр	Спецификация	Время действия
Прекондиционер		
Temperatur	110°F +/- 10°F	
Luftfuktighet	65% +/- 15%	10,35-72 timmar
Kammare		
Vakuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Befuktning/Uppbehåll	22,5° tum +/- 1,0 HgA	60 +30/-0 minuter
Gasinjicering/Uppbehåll	10,3° tum +/- 0,5 Hg ökning	360 +5/-0 minuter
Höjdtemperatur	135° +/- 5° F	
Luftning*		
Temperatur	120° +/- 10° F	24-72 tim max

* Korrekt luftning är avgörande för att eliminera risken för restmaterial för att uppfylla kraven i ISO 10993-7.

Varning

Äteranvändning av enheten kan leda till infektion/kontaminerings och/eller att enheten skadas, vilket kan leda till patientskada.

Kassering

Kassera eller återvinn allmänna kirurgiska enheter enligt sjukhusets rutiner och alla

gällande lagar och förordningar.

Meddelande till användare och/eller patienter inom EU

Alla allvarliga incidenter som har inträffat i relation till enheten ska rapporteras till tillverkaren och berörd myndighet i medlemsstaten där användaren och/eller patienten befinner sig.

Italiano

Uso previsto

Destinato a fornire un'interfaccia sterile tra la videocamera della sala operatoria (non sterile) e il chirurgo o l'infermiere (sterile).

Gruppi di utenti/pazienti destinatari

Il dispositivo non è un dispositivo destinato al contatto con il paziente e deve essere utilizzato da personale sanitario professionale. Fornisce un mezzo per manovrare la videocamera della sala operatoria.

Avvertenza:

- Verificare il fissaggio della copertura per la videocamera all'adattatore.
- Il dispositivo è destinato a un utilizzo per un periodo inferiore o pari a 16 ore.

Istruzioni di sterilizzazione:

- Posizionare il dispositivo in un kit o vassoio di sterilizzazione
- Se si utilizza il metodo di sterilizzazione con ossido di etilene, validare in conformità alla norma ISO 11135 e sterilizzare attenendosi ai parametri seguenti:

Parametro del ciclo	Specifiche	Durata
Precondizionamento		
Temperatura	110°F +/- 10°F	
Umidità	65% +/- 15%	10,35 ore -72 ore
Camera		
Vuoto	21° +/- 1,0 inHgA	
Umidificazione/Dwell	22,5° +/- 1,0 HgA	60 +30/-0 minuti
Iniezione gas/Dwell	10,3°, aumento +/- 0,5 Hg	360 +5/-0 minuti
Temperatura copertura	135° +/- 5° F	
Aerazione*		
Temperatura	120° +/- 10° F	24 ore - 72 ore max

* Una corretta aerazione è essenziale per eliminare il rischio di residui in conformità ai requisiti ISO 10993-7.

Avvertenze

Il riutilizzo del dispositivo può causare infezioni/contaminazione e/o guasti del dispositivo che possono comportare lesioni al paziente.

Smaltimento

Smaltire o riciclare i dispositivi chirurgici generici in conformità al protocollo della struttura e a tutte le leggi e normative nazionali, regionali e/o locali applicabili.

Avviso per gli utenti e/o i pazienti nell'Unione Europea

Qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui è stabilito l'utente e/o il paziente.

Português

Uso pretendido

Destina-se a fornecer uma interface esterilizada entre a câmara de bloco operatório (não esterilizada) e o cirurgião ou enfermeiro (esterilizado).

Utilizadores previstos/grupos-alvo de pacientes

O dispositivo não entra em contacto direto com o paciente e destina-se a ser utilizado por profissionais de saúde. Fornece uma forma de manipular a câmara de bloco operatório.

Precação:

- Verifique a fixação do protetor da câmara no adaptador.
- O dispositivo destina-se a uma utilização inferior ou igual a 16 horas.

Instruções de esterilização:

- Colocar a enheten i en sats eller ett steriliseringstråg
- Använd en steriliseringsmetod med etylenoxid, validera enligt ISO 11135, och sterilisera enligt följande parametrar:

Parâmetro de ciclo	Especificação	Duração
Pré-condicionamento		
Temperatura	110°F +/- 10°F	
Humidade	65% +/- 15%	10,35 h -72 h
Câmara		
Vácuo	21° +/- 1,0 inHgA	
Humidificação/retenção	22,5° +/- 1,0 HgA	60 +30/-0 minutos
Injeção de gás/retenção	10,3° subida de +/- 0,5 Hg	60 +30/-0 minutos
Temperatura da camisa de vapor	135° +/- 5° F	
Aeração*		
Temperatura	120° +/- 10° F	24 h - 72 h no máx.

* A aeração adequada é essencial para eliminar o risco de resíduos, de modo a cumprir os

Avisos

A reutilização do dispositivo pode resultar em infecções/contaminação e/ou avarias no mesmo, o que pode causar ferimentos no paciente.

Descarte

Elimine ou recicle os dispositivos cirúrgicos gerais, de acordo com o protocolo do estabelecimento e com todas as leis e regulamentos federais, estaduais, regionais e/ou locais aplicáveis.

Aviso para os utilizadores e/ou pacientes na UE

Qualquer incidente grave que tenha ocorrido em relação ao dispositivo deve ser comunicado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o paciente estão estabelecidos.

Deutsch**Verwendungszweck**

Dient als sterile Schnittstelle zwischen der Kamera im OP (nicht steril) und dem Chirurgen oder der Pflegekraft (steril).

Zielgruppen von vorgesehenen Benutzern/Patienten

Das Gerät kommt nicht mit dem Patienten in Kontakt und muss von medizinischen Fachkräften verwendet werden. Dient zur Handhabung der Kamera im OP.

Vorsicht:

- Überprüfen Sie die Befestigung der Kameraabdeckung am Adapter.
- Das Produkt ist für eine Verwendung von höchstens 16 Stunden vorgesehen.

Anweisungen für die Sterilisation:

- Legen Sie das Produkt in ein Kit oder Sterilisationsbehälter
- Mit dem Ethylenoxid-Sterilisationsverfahren, validieren Sie gemäß ISO 11135 und sterilisieren Sie gemäß der folgenden Parameter:

Parameter für Zyklustufe	Maßangaben	Dauer
Präkonditionierung		
Temperatur	110°F +/- 10°F	
Luftfeuchtigkeit	65% +/- 15%	10,35 Std. - 72 Std.

Konditionierung

Vakuum	21° +/- 1.0 inHgA	
Spülung/Verweilzeit	22,5° +/- 1,0 inHgA	60 +30/-0 Minuten
Gaseinspeisung/Verweilzeit	10,3° +/- 0,5 inHg	360 +5/-0 Minuten
Manteltemperatur	135° +/- 5° F	

Aeration*

Temperatur	120° +/- 10°F	24 Std. - 72 Std. max.
------------	---------------	------------------------

* Eine ordnungsgemäße Belüftung ist unerlässlich, um das Risiko von Resten zu vermeiden und den Anforderungen der ISO 10993-7 zu entsprechen.

Warnhinweise

Die Wiederverwendung des Geräts kann zu Infektionen/Kontaminationen und/oder Geräteversagen führen, was dem Patienten schaden kann.

Entsorgung

Entsorgen oder recyceln Sie allgemeine chirurgische Geräte gemäß Einrichtungsprotokoll sowie den auf lokaler, regionaler und nationaler Ebene geltenden Gesetzen und Vorschriften.

Hinweis für Benutzer und/oder Patienten in der EU

Alle schwerwiegenden Vorfälle, die in Verbindung mit dem Gerät auftreten, müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates gemeldet werden, in dem der Benutzer und/oder Patient ansässig ist.

中国的**预期用途**

其目的是在手术室相机(非无菌)和外科医生或护士(无菌)之间提供一个无菌接口。

预期用户/患者目标群体

本器械属于非患者接触器械,仅供医疗保健专业人员使用。可以提供一种操控手术室相机的方式。

警告:

- 确认相机盖是否紧固在转接器上。
- 本设备的使用时间应小于或等于 16 小时。

灭菌说明:

- 将设备集成到一个套件或灭菌托盘
- 使用环氧乙烷灭菌方法,根据 ISO 11135 进行验证,并按以下参数进行灭菌:

循环参数	规格	持续时间
预处理		
温度	110°F +/- 10°F	
湿度	65% +/- 15%	10.35 小时 - 72 小时
腔室		
真空	21° +/- 1.0 inHgA	
加温/驻留	22.5° +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 分钟

循环参数	规格	持续时间
气体进样/驻留	10.3° +/- 0.5 Hg 上升	360 +5/-0 分钟
外套温度	135° +/- 5° F	
通气量		
温度	120° +/- 10°F	最长 24 小时 - 72 小时

*适当的曝气对于消除残留物风险以满足 ISO 10993-7 要求至关重要。

警告

重复使用器械可能导致感染、污染和/或器械故障,从而对患者造成伤害。

弃置

根据医院协议和所有适用的联邦、州、地区和/或地方法规处理或回收普通外科器械。

欧盟用户和/或患者通知

发生与此器械有关的任何严重事件,应报告制造商和用户和/或患者所在成员国的主管当局。

Français**Indication**

Destinée à fournir une interface stérile entre la caméra de la salle d'opération (non stérile) et le chirurgien ou le personnel infirmier (stérile).

Groupes cibles utilisateur/patient prévus

Ce dispositif ne doit pas être en contact avec des patients et doit uniquement être utilisé par des professionnels de santé. Elle permet de manipuler la caméra de la salle d'opération.

Précaution:

- Vérifier que la protection de la caméra est bien installée sur l'adaptateur.
- Cet instrument est conçu pour une utilisation d'une durée inférieure ou égale à 16 heures.

Instructions de stérilisation:

- Placez le dispositif dans un kit ou un plateau de stérilisation
- Stérilisez avec de l'oxyde d'éthylène, validé conformément à la norme ISO 11135, en respectant les paramètres suivants:

Paramètre de cycle	Caractéristiques techniques	Durée
Préconditionnement		
Température	110°F +/- 10°F	
Humidité	65% +/- 15%	10,35 h - 72 h
Chambre		
Unité sous vide	21° po +/- 1,0 inHgA	
Humidification/Durée	22,5° po +/- 1,0 HgA	60 +30/-0 minutes
Injecteur de gaz/Durée	10,3° po +/- 0,5 Hg (augmentation)	360 +5/-0 minutes
Température de la gaine	135° +/- 5° F	
Aération*		
Température	120° +/- 10°F	24 h - 72 h max.

*Une bonne aération est essentielle pour éliminer le risque de résidus et répondre aux exigences de la norme ISO 10993-7.

Advertissements

La réutilisation du dispositif peut donner lieu à une infection/contamination et/ou à une défaillance de ce dernier, ce qui pourrait entraîner des préjudices aux patients.

Élimination

Mettre au rebut ou recycler le matériel de chirurgie général conformément au protocole de l'établissement et toutes lois et réglementations fédérales, étatiques, régionales et/ou locales.

Avis aux utilisateurs et/ou aux patients de l'Union européenne

Tout incident grave survenu avec le dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Български**Предназначение**

Предназначено за осигуряване на стерилно взаимодействие между камера за операционна зала (нестерилна) и хирурга или медицинската сестра (стерилини).

Целеви потребител/целеви групи пациенти

Изделието не е предназначено за контакт с пациента и е за употреба от здравни специалисти. Осигурява средство за манипулации на камерата за операционна зала.

Предпазни мерки:

- Проверете надеждността на закрепване на покритието на камерата към адаптора.
- Изделието е предназначено за употреба в продължение на по-малко от или точно 16 часа.

Инструкции за стерилизиране:

- Поставете изделието в комплект или тава за стерилизиране.

• Използвайте метод на стерилизиране с етилен оксид, валидирате съгласно ISO 11135 и стерилизирайте съгласно следните параметри:

Параметър на цикъл	Спецификация	Времетраене
Предварителна подготовка		
Температура	110°F +/- 10°F	
Влажност	65% +/- 15%	10,35 часа – 72 часа
Камера		
Вакуум	21° +/- 1.0 inHgA	
Овлажняване/ задържане	22,5° +/- 1.0 HgA	60 + 30/-0 минути
Инжектиране на газ/ задържане	10,3° +/- 0,5 Hg повишение	360 +5/-0 минути
Температура в обивката	135° +/- 5° F	
Аерация*		
Температура	120° +/- 10°F	24 часа – 72 часа макс.

*Правилната аерация е съществено важна за елиминирането на риска от остатъчни материали, за да се отговори на изискванията на ISO 10993-7.

Внимание

Повторната употреба на устройството може да доведе до инфекция/ замърсяване и/или повреда в устройството, която може да доведе до вреда за пациента.

Извърляне

Извърляйте или рециклирайте общи хирургически устройства съгласно протокола на лечебното заведение и всички приложими федерални, щатски, регионални и/или местни закони и разпоредби.

Съобщение за потребителите и/или пациентите в ЕС

всеки един сериозен инцидент, възникнал във връзка с устройството, трябва да се докладва на производителя и на съответния орган на държавата членка по местоживеене на потребителя и/или пациента.

Eesti keel

Sihotstarbeline kasutus

Ette nähtud kasutamiseks steriliise liidesena operatsioonisaali kaamera (mittesteriilne) ja kirurgi või meditsiinioõe (steriilne) vahel.

Ettenähtud kasutajate/patsienteid siirtrühmad

Seade ei puudu kokku patsiendi ja on ette nähtud kasutamiseks ainult tervishoiutöötajatele. Vahend operatsioonisaali kaamera juhtimiseks.

Ettevaatustabinõud:

- Kontrollige, et kaamera kate on korralikult ühendatud adapteriga.
 - Seade on ette nähtud kasutamiseks kuni 16 tundi.
- Steriliseerimis juhised:**
- Asetage instrument steriliseerimiskomplekti või steriliseerimisalusele.
 - Steriliseerige etüleenoksidil põhinevat meetodit kasutades standardi ISO 11135 kohaselt vastavalt aljärgnevatele parameetritele:

Tsüklili parameeter	Spetsifikatsioon	Kestus
Ettevalmistamine		
Temperatuur	110°F +/- 10°F	
Niisus	65% +/- 15%	10,35 - 72 h
Kamber		
Vaakum	21° +/- 1.0 inHgA	
Niisutus / hoidmine	22,5° +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 minutit
Gaasi süstamine / hoidmine	10,3° +/- 0,5 Hg töus	360 +5/-0 minutit
Ümbris temperatuur	135° +/- 5° F	
Öhustus*		
Temperatuur	120° +/- 10°F	24 - 72 h (maks.)

*Nõuetekohane öhustamine on ISO 10993-7 nõuete täitmisele vajalik jääkide ohu kõrvaldamiseks.

Hoiatus

Seadme taaskasutamine võib põhjustada infektsiooni/saastumise ja/või seadmetörke, mis võib kahjustada patienti.

Kasutuselt kõrvaldamine

Kõrvaldage või taastöödelge üldiselt kirurgilised seadmed vastavalt asutuse protokollile ja kõigile kohalduvatele riiklikele, piirkondlikele ja/või kohalikele seadustele ja eeskirjadele.

Teatis ELI kasutajatele ja/või patsientidele

Ilgast seadmeaga seotud ohujuhitmust tuleb teatada seadme tootjale ning kasutaja ja/või patsiendi asukohajärgse liikmesriigi pädevale asutusele.

Suomi

Käyttötarkoitus

Tarkoitettu muodostamaan steriliin välkkappaleen leikkaussalin kameran

(epästeriliili) ja kirurgi tai hoitajan (steriliili) vältile.

Tarkoitettut käyttäjää-/potilaohdryhmät

Laite ei ole kosketuksissa potilaaseen, ja se on tarkoitettu terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön. Leikkaussalin kameran käytön avuksi.

Varotoimet:

- Tarkista kameran suojuksen kiinnityksen sovittimeen.
- Laite on tarkoitettu enintään 16 tuntia kestävään käyttöön.

Steriloointiohjeet

- Aseta laite pakkaukseen tai steriloointialustalle.
- Jos laite sterilooidaan eteenoksidilla, menetelmä on validoitava standardin ISO 11135 mukaisesti ja steriloinnissa on käytettävä seuraavia parametrej:

Jakson parametr	Tekninen tieto	Kesto
Esiäsiteily		
Lämpötila	43 °C +/- 5 °C	
Kosteus	65% +/- 15%	10,35 h - 72 h
Kammio		
Tyhjiö	21° inHgA +/- 1.0 inHgA	
Kosteus/vaikutsusaika	22,5° HgA +/- 1.0 HgA	60 +30/-0 minuutin ajan
Kaasun injektiointi / vaikutsusaika	10,3° Hg, +/- 0,5 Hg:n kohoaminen	360 + 5/-0 minuuttia
Suojuksen lämpötila	57 °C +/- 5 °C	
Ilmaus*		
Lämpötila	49 °C +/- 10 °C	enintään 24–72 h

*Kunnollinen ilmastointi on ensiarvoisen tärkeä, jotta jäljien riski poistetaan standardin ISO 10993-7 vaatimusten mukaisesti.

Varoitus

Laitteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa infektion, kontaminaation ja/tai laitteen vikaantumisen, mikä voi johtaa potilaavahinkoon.

Hävitäminen

Hävitä tai kierrätä yleiset kirurgiset välineet laitoksen käytäntöjen sekä maa-kohtaisten, alueellisten ja paikallisten lakien ja asetusten mukaisesti.

Huomautus käyttäjille ja/tai potilaaille Euroopan unionissa

Kaikki laitteeseen liittyvät vaikavat varasitaineet on ilmoitettava valmistajalle ja käyttäjän ja/tai potilaan asuinmaan asianmukaiselle viranomaiselle.

Hrvatski

Namjena

Proizvod je predviđen kao sterilno sučelje između kamere u operacijskoj dvorani (koja nije sterilna) te kirurgi i medicinske sestre (koji su sterilni).

Predviđeni korisnici/cljene grupa pacijenata

Uređaj nije namijenjen za rad s pacijentima i njime rukovo isključivo zdravstveni djelatnici. Omogućava manipuliranje kamerom u operacijskoj dvorani.

Mjere preduzetočnosti:

- Povjerite je li navlaka za kameru čvrsto pričvršćena za adapter.
- Predviđeno trajanje uporabe uređaja je 16 sati ili manje.

Upute za sterilizaciju:

- Postavite uređaj na stalak ili na planđanu za sterilizaciju.
- Sterilizirajte s pomoći sterilizacije etilen oksidom, valjana u skladu s normom ISO 11135, u skladu s parametrima u nastavku:

Parametri ciklusa	Specifikacija	Trajanje
Pretpriprema		
Temperatura	43 °C +/- 5 °C	
Vlažnost	65% +/- 15%	10,35 h - 72 h
Komora		
Vakuuum	21° +/- 1.0 inHgA	
Ovlaživanje / Zadržavanje	22,5° +/- 1.0 HgA	60 + 30/-0 minuta
Ubrizgavanje plina / Zadržavanje	10,3° +/- 0,5 Hg porast	360 + 5/-0 minuta
Temperatura navlake	57 °C +/- 5 °C	
Ozračvanje*		
Temperatura	49 °C +/- 10 °C	24 h - 72 h maks.

*Pravilno prozračivanje neophodno je za uklanjanje preostalog rizika i zadovoljavanje zahtjeva norme ISO 10993-7.

Upozorenje

Ponovna upotreba uređaja može da dovede do infekcije/kontaminacije i/ili kvara uređaja, a to može da povredi pacijenta.

Odlaganje

Odložiti ili reciklirajte opće kirurške uređaje u skladu s protokolima ustanove i svim primjenjivim saveznim, državnim, regionalnim i/ili lokalnim zakonima i propisima.

Napomena za korisnike i/ili pacijente u državama Evropske Unije

Svaki ozbiljni problem sa uređajem treba prijaviti proizvođaču i odgovarajućem regulatornom telu zemlje članice čiji je korisnik i/ili pacijent rezident.

Magyar

Alkalmazási terület

Steril felület biztosítására szolgál a műtő sebészeti lámpái (nem steril) és a sebész vagy az asszisztens (steril) között.

Felhasználó/páciens célcsoportok

Az eszköz nem érintkezhet beteggel és egészségügyi szakemberek használhatják. Manipulációs eszközök szolgál a műtőhöz.

Övintézkedések:

- Ellenőrizze, hogy a lámpafogantyú burkolata rögzítve van-e az adapterhez.
- Az eszköz legfeljebb 16 órán keresztül használható.

Sterilizálásra vonatkozó utasítások:

- Helyezze az eszköz sterilizáló készletbe vagy tálcara.
- Validálja az ISO 11135 szabvány szerint etilén-oxid általi sterilizálással, a következő paraméterekek megfelelően:

Ciklusparaméter	Specifikáció	Időtartam
Előkondicionálás		
Hőmérséklet	110°F +/- 10°F	
Páratartalom	65% +/- 15%	10,35 – 72 óra
Kamera		
Vákuum	Vákuum 21° +/- 1,0 abszolút higanyhüvelyk	
Nedvesítés/Időtartam	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 perc
Gázbefúvás/Időtartam	10,3° +/- 0,5 Hg emelkedés	360 + 5/-0 perc
Köpeny hőmérséklete	135° +/- 5° F	
Szellőzetetés*		
Hőmérséklet	120° +/- 10° F	24 óra – 72 óra max.

*A sterilizálási maradékok kialakulásának elkerülése érdekében megfelelő szellőzetetés biztosítása szükséges, az ISO 10993-7 szabvány szerint.

Figyelemzettetés

Az eszköz többszörő felhasználása fertőzést vagy szennyeződést, illetve az eszköz meghibásodását eredményezheti, ami a páciens sérüléséhez vezethet.

Ártalmatlanítás

Az általános sebészeti eszközök ártalmatlanítását illetve újrahossznosítását az intézményi protokolloknak és minden vonatkozó szövetségi, állami, regionális és/vagy helyi jogszabálynak és szabályozásnak megfelelően végezte.

Tájékoztatás az EU-s felhasználók, illetve páciensek számára

Az eszköz kapcsolatban történt bármely súlyos esetet jelenteni kell a gyártónak és a felhasználó, illetve páciens tartózkodási helye szerinti tagország illetékes hatóságának.

Lietuvių k.

Paskirtis

Skirtas suteikiti sterilių sąsają tarp operacinių chirurginių kamerų (nesterilių) ir chirurginio arba seselės (sterilių).

Numatytasis naudotojas / pacientų tikslinė grupė

Prietaisas néra skirtas salyčiui su pacientu ir skirtas naudoti sveikatos apsaugos profesionalams. Leidžia manipuliuoti operacinius kamerą.

Atsargumo priemonės:

- Patirkinkite kameros dangčio tvirtinimą prie adapterio.
- Prietaisas skirtas naudoti iki 16 valandų.

Sterilizavimo instrukcijos:

- Įdeikite prietaisą į rinkinį arba sterilizavimo deklą.
- Naudodami sterilizavimo etileno oksidu būdą, patvirtinkite pagal ISO 11135, sterilizuokite pagal toliau nurodytus parametrus:

Ciklo parametras	Specifikacija	Trukmė
Įšanktinis paruošimas		
Temperatūra	110°F +/- 10°F	
Drégnis	65% +/- 15%	10,35 h–72 h
Kamera		
Vakuumas	21° +/- 1,0 inHgA	
Drékinimas / išlaikymas	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 min
Dujų įpurškimas / išlaikymas	10,3° +/- 0,5 Hg padidėjimas	360 + 5/-0 min
Apvalkalo temperatūra	135° +/- 5° F	
Aeracija*		
Temperatūra	120° +/- 10° F	24 h–72 h (maks.)

*Tinkamas aeravimas yra būtinus, norinti išvengti nuosėdų, kad būty tenkinamai ISO 10993-7 reikalavimai.

Ispėjimas

Jei įrenginys bus naudojamas pakartotinai, galima infekcija / užteršimas ir (arba) įrenginio gedimas, todėl gali būti sužalotas pacientas.

Įsimetimas

Bendruosis operacinius įrenginius utilizuokite arba perdirbkite pagal įstaigos protokolą ir taikytinus federalinius, valstybinius, regioninius ir / arba vietinius įstatymus bei reglamentus.

Pranešimas naudotojams ir (arba) pacientams ES

Bet koks su įrenginiu susiję rimtas incidentas turi būti praneštas gamintojui ir kompetentingai valstybės narės institucijai, kurioje givena naudotojais ir (arba) pacientas.

Latviešu

Paredzētā lietošana

Paredzēts, lai nodrošinātu steriliu saskarni starp operāciju zāles kamēru (nesteriliu) un ķirurgu vai medmāsu (steriliu).

Paredzētā lietojotā/pacientu mērķgrupas

Nav paredzēta ierīces saskare ar pacientu; ierīci drīkst izmantot tikai veselbas aprūpes speciālisti. Nodrošina O.R.Camera manipulācijas iespējas.

Piesardzības pasākumi:

- Pārbaudiet, vai kameras pārsegis ir droši nostiprināti pie pārejas.
- Ierīce ir paredzēta lietošanas laikam, kas nepārsniedz 16 stundas.

Sterilizācijas norādījumi:

- Leviņojiet ierīci komplektā vai sterilizācijas paplatē.
- Izmantojot etilēna oksīdu sterilizācijas metodi, pārbaudit atbilstoši ISO 11135, sterilizējiet saskaņā ar šādiem parametriem:

Cikla rādītājs	Specifikācija	Ilgums
Priekšsagatavošana		
Temperatūra	110°F +/- 10°F	
Mitrums	65% +/- 15%	10.35 h - 72 h
Kamera		
Vakuums	21° +/- 1.0 inHgA	
Mitrināšana/ Laiks	22.5° +/- 1.0 HgA	60 + 30/-0 minūtes
Gāzes iesmidzināšana / Laiks	10.3° +/- 0.5 Hg paaugstinājums	360 + 5/-0 minūtes
Apvalka temperatūra	135° +/- 5° F	
Aerācija*		
Temperatūra	120° +/- 10° F	24 h - 72 h Maks.

* Pareiza aerācija ir būtiski svarīga, lai samazinātu atlīkumu risku un nodrošinātu atbilstošu ISO 10993-7 prasībām.

Brīdinājums

Ierīces atkārtota lietošana var izraisīt infekciju/piesārnojumu un/vai ierīces atteici, kas var izraisīt kaitējumu pacientam.

Utilizācija

Vispārīgās ķirurģiskās ierīces nododiet likvidēšanai vai pārstrādei atbilstoši iestādes protokolam un visiem likumiem un noteikumiem, kas ir piemērojami federālā, štata, reģionālā un/vai vietējā līmeni.

Paziņojums lietotājiem un/vai pacientiem ES

Par jebkuru noplūdinātu incidentu, kas noticis saistībā ar ierīci, jāziņo ražotājam un tās dalībvalsts kompetentajai iestādei, kurā lietotājs un/vai pacients ir reģistrēts.

Norsk

Tiltenkt bruk

Gir et sterilt mellomledd mellom kameraet (ikke-sterilt) i operasjonssalen og kirurgen eller sykepleiere (steril).

Tiltenkt bruker / målpasientgruppe

Enheten kommer ikke i kontakt med pasienten og skal brukes av helsepersonell.

Gjør det mulig å styre operasjonssallampen.

Forholdsregler:

- Kontroller at kameradekselet er godt festet til adapteren.
- Enheten er ment å kunne brukes i 16 timer eller mindre.

Steriliseringsinstruksjoner:

- Legg enheten i et sett eller på et steriliseringsbrett.
- Bruk sterilisering med etilenoksid til å validere en henhold til ISO 11135 og sterilisert i henhold til følgende parametre:

Syklosparameter	Spesifikasjon	Varighet
Forbehandling		
Temperatur	43 C ± 5 C	
Fuktighet	65 % ± 15 %	10,35–72 timer
Kammer		
Vakuum	21° ± 1,0 inHgA	
Fukting/oppholdstid	22,5° ± 1,0 HgA	60 + 30/-0 minutter
Gassinspraying/oppholdstid	10,3° ± 0,5 Hgøkning	360 + 5/-0 minutter
Jakketemperatur	57 °C +/- 5 °C	
Lufting*		
Temperatur	49 °C +/- 10 °C	24–72 timer maks

*Riktig lufting er avgjørende for å eliminere risikoene for kjemikalierester i samsvar med kravene i ISO 10993-7.

Advarsel

Gjenbruk av enheten kan føre til infeksjon/kontaminering og/eller enhetssvikt, noe som igjen kan gi pasientskade.

Ahvending

Kast eller resirkuler generelle kirurgiske enheter i henhold til institusjonens protokoll og alle gjeldende føderale, delstatlige, regionale og/eller lokale lover og forskrifter.

Merknad for brukere og/eller pasienter i EU

Alle alvorlige hendelsjer som har oppstått i forbindelse med denne enheten, skal rapporteres til produsenten og vedkommende myndighet i medlemsstaten der brukeren og/eller pasienten er opprettet.

Polski

Przeznaczenie

Przeznaczone do zapewnienia sterylnego połączenia między kamerą w sali operacyjnej (powierzchnie niesterylnie) a chirurgiem lub pielęgniarką (powierzchnie sterilene).

Użytkownicy/grupy docelowe pacjentów

Przyrząd nie należy do grupy przyrządów wchodzących w kontakt z pacjentem i jest przeznaczony do użytku przez personel medyczny. Umożliwia manipulowanie kamerą w sali operacyjnej.

Środkи остроности:

- Sprawdzić, czy pokrowiec kamery jest prawidłowo zamocowany do adaptera.
- Wyrób jest przeznaczony do użytku przez maksymalnie 16 godzin.

Instrukcje sterylizacji:

- Umieści przyrząd w zestawie lub tacy sterylizacyjnej.
- Stosując metodę sterylizacji tlenkiem etylenu, należy przeprowadzić validację zgodnie z normą ISO 11135 i sterylizować zgodnie z następującymi parametrami:

Parametr cyklu	Specyfikacja	Czas trwania
Warunki wstępne		
Temperatura	43 C +/- 5 C	
Wilgotność	65% +/- 15%	10,35–72 godz.
Komora		
Prózna	533,4 +/- 25,4 mmHgA	
Nasycenie parą wodną/ utrzymanie	22,5° +/- 1,0 HgA	60 +30/- 0 min
Wstrzykiwanie gazu/ utrzymanie	10,3° +/- 0,5 Hg, wzrost	360 +5/- 0 min
Temperatura płaszcza wodnego	57 °C +/- 5 °C	
Napowietrzanie*		
Temperatura	49 °C +/- 10 °C	24 godz. – 72 godz. maks.

*Aerisarea corespunzătoare este esențială pentru eliminarea riscului de reziduuri, astfel încât să se înțeleagă cerințele ISO 10993-7.

Avertisment

Reutilizarea dispozitivului ar putea duce la infecții/contaminare și/sau defectiunea dispozitivului, ceea ce ar putea cauza rănirea pacientului.

Użytyczaj

Wyroby chirurgiczne ogólnego przeznaczenia wyrzući lub oddać do recyklingu zgodnie z protokołem placówki i wszystkimi stosownymi lokalnymi i krajowymi przepisami.

Informacja dla użytkowników i/lub pacjentów na terenie UE

Wszelkie poważne zdarzenia związane ze stosowaniem urządzenia należy zgłaszać producentowi oraz właściwym organom państwa członkowskiego użytkownika i/lub pacjenta.

Română

Domeniu de utilizare

Concepțut pentru a asigura o interfață sterilă între camera sălăii de operații (nesteril) și chirurg sau asistent (steril).

Grupurile de utilizatori/pacientă ţintă

Dispozitivul nu intră în contact cu pacientului și este destinat utilizării de către profesionistii din domeniul medical. Asigură un mijloc de manipulare a camerelor pentru sala de operații.

Măsuri de precauție:

- Verificați fixarea capacului camerei la adaptor.
- Dispozitivul este destinat utilizării în cel mult 16 ore.

Instrucțiuni de sterilizare:

- Puneți dispozitivul într-un kit sau o tavă de sterilizare.
- Utilizați metoda de sterilizare cu oxid de etilenă, validată pe baza ISO 11135, sterilizăți conform următorilor parametri:

Parametrul ciclulu	Specificatie	Durată
Precondiționare		
Temperatură	110 grade F +/- 10 grade F	
Umiditate	65% +/- 15%	10,35 ore - 72 ore

Parametrul ciclulu	Specificatie	Durată
Cameră		
Vacuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Umidificare/Staționare	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/- 0 minute
Injectarea gazelor/ Staționare	Creștere 10,3° +/- 0,5 Hg	360 + 5/- 0 minutes
Temperatura învelișului	135 grade F +/- 5 grade F	
Aerare*		
Temperatura	120 grade F +/- 10 grade F	24 ore - 72 ore max

*Aerisarea corespunzătoare este esențială pentru eliminarea riscului de reziduuri, astfel încât să se înțeleagă cerințele ISO 10993-7.

Avertisment

Reutilizarea dispozitivului ar putea duce la infecții/contaminare și/sau defectiunea dispozitivului, ceea ce ar putea cauza rănirea pacientului.

Eliminare

Eliminați ca deșeu sau recicleați dispozitivele chirurgicale de uz general, conform protocolului unității și tuturor legilor și regulamentelor federale, statale, regionale și/sau locale aplicabile.

Notificare pentru utilizatorii și/sau pacienții din UE

Orice incident grav apărut în legătură cu dispozitivul trebuie raportat la producător și la autoritatea competentă din Statul membru în care este stabilit utilizatorul și/sau pacientul.

Русский

Назначение

Предназначен для создания стерильного барьера между нестерильной поверхностью камеры в операционной и стерильной рабочей средой хирурга или медсестры.

Предполагаемые пользователи/клиническое применение

Изделие не должно контактировать с пациентом. Предназначено для использования квалифицированными медицинскими работниками. Представляет собой инструмент для управления камерой в операционной.

Меры предосторожности:

- Проверьте надежность крепления чехла для камеры к адаптеру.
- Устройство предназначено для использования на протяжении не более 16 часов.

Инструкции по стерилизации:

- Поместите изделие в бокс или лоток для стерилизации.
- Выполните стерилизацию оксидом этилена согласно процедуре, одобренной стандартом ISO 11135, в соответствии со следующими параметрами:

Параметр цикла	Условия	Длительность
Предварительная обработка		
Температура	43 ± 5 °C	
Влажность	65 ± 15 %	10,35–72 ч.
Камера		
Вакуум	21°±1,0 дюйм рт. ст. абсолютного давления	
Увлажнение/ выдержка	22,5°±1,0 дюйм рт. ст. абсолютного давления	60 +30/- 0 мин.
Подача газа/выдержка	Увеличение на 10,3° ±0,5 дюйма рт. ст.	360 +5/- 0 мин.
Температура обогрева	57 °C +/- 5 °C	
Аэрация*		
Температура	49 °C +/- 10 °C	24–72 ч. (не более)

*В соответствии с требованиями стандарта ISO 10993-7 для исключения риска остаточного загрязнения крайне важно проведение надлежащей процедуры аэрации.

Предупреждение

Повторное использование изделия может привести к инфицированию/ заражению и/или поломке изделия, в результате которой здоровью пациента может быть причинен вред.

Утилизация

Утилизацию и переработку стандартных хирургических инструментов необходимо проводить в соответствии с принятыми в учреждении правилами, а также в соответствии со всеми применимыми локальными, региональными и федеральными требованиями и законами.

Примечание для пользователей и/или пациентов на территории ЕС

Обзовесь серьезных происшествий, связанных с данным изделием, необходимо сообщать производителю, а также сотрудникам уполномоченного органа региона, в котором находится пользователь и/или пациент.

Slovensky

Určené použitie

Určený na zabezpečenie sterilného rozhrania medzi kamerou operačnej sály (nesterilná) a lekárom alebo sestrou (sterilná).

Určené cieľové skupiny používateľov/pacientov

Pomôcky nie je určená na kontakt s pacientom a je určená na používanie zdravotníckymi pracovníkmi. Poskytuje prostriedky na manipuláciu s kamerou O.R.

Opatrenia:

- Skontrolujte prípravenie krytu kamery k adaptéru.
- Pomôcka je určená na použitie do 16 hodín alebo menej.

Pokyny na sterilizáciu:

- Pomôcku umiestnite do súpravy na nástroje alebo sterilizačného podnosu.
- Pomocou metódy sterilizácie etylénoxidom potvrde platnosť podla normy ISO 11135, sterilizujte podľa nasledujúcich parametrov:

Parameter cyklu	Špecifikácie	Trvanie
Predbežné podmienky		
Teplota	43 °C +/- 5 °C	
Vlhkosť	65% +/- 15%	10,35 h - 72 h
Vákuová		
komora	21° +/- 1,0 inHgA	
Zvlhčovanie/komora	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 min
Vstrekovanie plynu/ komora	nárást 10,3°/-0,5 Hg	360 +5/-0 min
Teplota plášťa	57 °C +/- 5 °C	
Prevzdušňovanie*		
Teplota	49 °C +/- 10 °C	max. 24 h - 72 h

*Správne prevzdušňovanie je nevyhnutné na odstránenie rizika zvyškových látok, aby sa splnili požiadavky normy ISO 10993-7.

Výstraha

Opäťovné použitie pomôcky by mohlo viesť k infekcii/kontaminácii a/alebo zlyhaniu pomôcky a následnej újme na zdraví pacienta.

Likvidácia

Základné chirurgické pomôcky likvidujte alebo recyklujte podľa protokolu zariadenia a všetkých platných federálnych, štátnych, regionálnych alebo miestnych zákonov a predpisov.

Upozornenie pre používateľov a/alebo pacientov v EÚ

Akékoľvek väzne incidenty, ku ktorým dôjde v spojitosti s pomôckou, treba hlásiť výrobcovi a kompetentným úradom členského štátu EÚ, v ktorom sa používateľ a/alebo pacient nachádzajú.

SRPSKI

Namena

Namenjeno da premostiti sterilnost između kamere u operacionoj sali (nije i hirurga ili medicinske sestre (sterilno).

Predviđene ciljne grupe korisnika/pacijenata

Ovo medicinsko sredstvo ne dolazi u dodir s pacijentom, a predviđeno je da ga koriste zdravstveni radnici. Omogućava manipulisanje kamerom u operacionoj sali.

Mere predozročnosti:

- Proveriti da li je navlaka za kameru dobro pričvršćena za adapter.
- Uredaj je namenjen za upotrebu u trajanju od 16 časova ili manje.

Uputstvo za sterilizaciju:

- Stavite medicinsko sredstvo u kasetu ili tacnu za sterilizaciju.
- Pomocu metode sterilizacije etilen-oksidom izvršite proveru na osnovu standarde ISO 11135. Sterilizaciju obavite u skladu sa sledećim parametrima:

Parametar ciklusa	Specifikacija	Trajanje
Preduslovni		
Temperatura	43 °C +/- 5 °C	
Vlažnost	65% +/- 15%	10,35 sati – 72 sata
Komora		
Vakuum	21° +/- 1,0 inHgA	
Ovlaživanje / mirovanje	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 minuta
Ubrizgavanje gase / mirovanje	povećanje Hg za 10,3° +/- 0,5	360 +5/-0 minuta
Temperatura košuljice	57 °C +/- 5 °C	
Aeracija*		
Temperatura	49 °C +/- 10 °C	24 sata – 72 sata maks.

*Pravilna aeracija je od ključnog značaja za eliminiranje rizika od stvaranja nosлага kako bi se ispunili zahtevi standarde ISO 10993-7.

Upozorenje

Ponovna upotreba uređaja može izazvati infekciju/kontaminaciju i/ili kvar uređaja, što može dovesti do povrede pacijenta.

Odlaganje u otpad

Odložite ili reciklirajte opšta hirurška sredstva u skladu sa protokolom ustanove i

svim važećim saveznim, državnim, regionalnim i/ili lokalnim zakonima i propisima.

Obaveštenje za korisnike i/ili pacijente u EU

Obziljne incidente koji se pojavu u vezi sa uređajem treba prijaviti proizvođaču i nadležnom organu države članice u kojoj je korisnik/pacijent zbrinut.

Türkçe

Kullanım amacı

Ameliyathane kamerası (steril değil) ile Cerrah ya da Hemşire (steril) arasında steril bir ari parça oluşturmak amacıyla tasarlanmıştır.

Hedef Kullanıcı/Hasta Grupları

Cihaz, hastaya temas etmeyen bir yapıdadır ve Sağlık Uzmanları tarafından kullanımı yönelikdir. Ameliyathane Kamerasını yönlendirmeye imkanı sağlar.

Önlemler:

- Kamera kılıfının adaptöre sabitlendiğini doğrulayın.
- Cihaz, 16 saat veya daha kısa süreli kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

Sterilizasyon Talimatları:

- Cihazı bir kileye ya da sterilizasyon teplsine yerleştirin.
- Etilen Oksit sterilizasyon yöntemini kullanarak ISO 11135'e göre onaylayın, aşağıdaki parametrelere göre sterilize edin:

Döngü Parametresi	Teknik Özellik	Süre
Ön Koşullandırma		
Sıcaklık	43°C +/- 5°C	
Nem	65% +/- 15%	10,35 Saat - 72 Saat
Hazne		
Vakum	21° +/- 1,0 InHgA	
Nemlendirme/Bekletme	22,5° +/- 1,0 HgA	60 + 30/-0 dakika
Gaz Enjeksiyonu/ Bekletme	10,3° +/- 0,5 Hg artış	360 +5/-0 dakika
Kılıf Sıcaklığı	57 °C +/- 5 °C	
Havalandırma*		
Sıcaklık	49 °C +/- 10 °C	24 Saat - Maksimum 72 Saat

*ISO 10993-7 gerekliliklerini karşılamak adına artık riskini ortadan kaldırılmış için uygun havalandırma gereklidir.

Uyarı

Gıhazın yeniden kullanılması, enfeksiyona/kontaminasyona ve/veya cihazın bozulmasına neden olabilir, bu da hastaya zarar verebilir.

Atma

Genel cerrahi cihazlarını tesis protokollerine ve geçerli tüm federal, eyalet düzeyinde, bölgesel ve/veya yerel yasa ve yönetmeliklerin uygun olarak atın veya geri dönüştürün.

AB'deki Kullanıcılar ve/veya Hastalara Yönelik Bildirim

Gıhazla ilgili meydana gelen tüm ciddi olaylar, üreticisi ve kullanımının ve/veya hastanın bulunduğu Üye Ülkenin yetkili makamına bildirilmelidir.

CH REP

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Switzerland

UK REP

Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr360 – UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ, United Kingdom

