

Aesculap AG, Am Aesculap-Platz, D-78532 Tuttlingen

Aesculap AG

Informatie over reiniging, desinfectie en sterilisatie van Medische Hulpmiddelen

Het succesvol reproduceren is uitsluitend de verantwoordelijkheid van de uitvoerder. Let in het bijzonder op de uitleg en voorschriften in de gebruiksaanwijzing alsmede op de relevante nationaal geldende voorschriften en normen.

Artikelnummer: **BD068R**

Productnaam: **ANAT.PINCET ZWEEDS MODEL 170MM**

Gevalideerde behandelmethoden

Hier wordt de verkorte beschrijving van het Aesculap gevalideerde behandelingsproces getoond. Details van het gevalideerde behandelingsproces vindt u in de gebruikershandleiding. Let u er alstublieft op dat het behandelresultaat naast de verkregen methode en parameters ook van de belading afhankelijk is.

Toegepaste methode	Omschrijving	Toelichtingen/Opmerkingen
Reiniging	handmatige voorreiniging met borstel, machinale alkalische reiniging	
Desinfectie	Thermische desinfectie gedurende 5 minuten op 90°	
Droging	droging bij max. 120° C / 248° F	
Sterilisatie	Gefractioneerd vacuümprocédé, gedurende 5 min bij 134°C	
Overige belangrijke aanvullingen		

Aesculap AG, Am Aesculap-Platz, D-78532 Tuttlingen

Aesculap AG

Informatie over reiniging, desinfectie en sterilisatie van Medische Hulpmiddelen

Het succesvol reproduceren is uitsluitend de verantwoordelijkheid van de uitvoerder. Let in het bijzonder op de uitleg en voorschriften in de gebruiksaanwijzing alsmede op de relevante nationaal geldende voorschriften en normen.

Artikelnummer: **BD068R**

Productnaam: **ANAT.PINCET ZWEEDS MODEL 170MM**

andere behandelmethodes

Indien u binnen uw reproductie andere als onder de gevalideerde werkwijze aangegeven methoden en parameters gebruikt, geven wij u in de navolgende tabel uitleg op verdere mogelijke behandelstappen. Let er alstublieft op dat deze uitleg gebaseerd is op de materiaal eigenschappen van de instrumenten, apparaten of implantaten, d.w.z. dat een functiebeperking door deze behandelstappen uitgesloten is. Daarmee is niet verzekerd dat bij toepassing van de navolgende stappen de behandeling succesvol verloopt.

Toegepaste methode	Omschrijving	Toelichtingen/Opmerkingen
Vorbereiding op gebruikerslocatie	nat of droog	Nat betekent dat de instrumenten onmiddellijk na de operatie in een niet-fixerende, reinigungsactieve desinfectie-oplossing worden gelegd. Volg de instructies van de fabrikant van het reinigungsmiddel. Droog betekent dat de instrumenten na de operatie zonder desinfectiemiddel of andere toegevoegde vloeistoffen naar de CSA worden getransporteerd.
Reiniging en desinfectie	handmatige of machinale reiniging en desinfectie met / zonder ultrasoonbehandeling	
Reiniging en desinfectie chemicaliën en temperatuur.	zuur / neutraal / alkalisch met / zonder toegevoegde tensiden, chemisch bij max. 80° C / 176° F resp. met gedemin. water thermisch bij max. 93° C / 199° F	Er wordt aangenomen dat er voor de reiniging en desinfectie in de handel verkrijgbare producten worden gebruikt die zijn toegelaten voor de specifieke toepassing en dat de aanbevolen concentraties, inwerkingstijden en temperaturen worden gerespecteerd. Men dient ervoor te zorgen dat er geen restanten op de producten achterblijven. Voor de laatste spoeling moet gedemineraliseerd water worden gebruikt.
Droging	droging bij max. 120° C / 248° F	
Stoomsterilisatie proces	134°C / 273°F, gedurende 60 min	Dit zijn de maximale temperatuur en verblijftijd.
Andere sterilisatieprocessen	Formaldehyde (max. 65° C / 149° F), ethyleenoxide (max. 65° C / 149° F), hete lucht (max. 180° C / 356° F), gasplasma (bijv. STERRAD®), vloeistofsterilisatie (bijv. STERIS®)	De informatie over de materiaalcompatibiliteit met deze wijze van steriliseren houdt geen rekening met het wel of niet bereiken van steriliteit. Bij het toepassen van dit procédé draagt de gebruiker de verantwoordelijkheid voor het bereiken van het gewenste sterilisatie-effect.
Overige belangrijke aanvullingen		