



**EN - FOREIGN BODY RETRIEVER**

**FR - EXTRACTEUR DE CORPS  
ÉTRANGERS**

**NL - INSTRUMENT OM CORPUS ALIENUM  
TE VERWIJDEREN**

**ES - FORCEPS PARA CUERPO EXTRAÑO  
DE - FREMDKÖRPERGREIFER**

**PT - EXTRATOR DE CORPO ESTRANHO  
IT - SISTEMA DI RECUPERO CORPI  
ESTRANEI**

**EL - ΛΑΒΙΔΑ ΑΦΑΙΡΕΣΗΣ ΞΕΝΩΝ  
ΣΩΜΑΤΩΝ**

**AR - مستخرج الأجسام الغريبة**

**TR - YABANCI CISIM ÇIKARICI**

**SV - FRÄMMLANDEKROPP BORTTAGARE**



G-Flex Europe S.P.R.L. - 20, Rue de l'industrie 1400  
Nivelles - Belgium | Phone: +32 67.88.36.65  
Email: [info@g-flex.com](mailto:info@g-flex.com) | Website: [www.g-flex.com](http://www.g-flex.com)

**CE 1639**

EN - INSTRUCTION FOR USE .....	3
FR - MODE D'EMPLOI .....	8
NL - GEBRUIKSAANWIJZING .....	13
ES - INSTRUCCIONES DE USO .....	18
DE - GEBRAUCHSANWEISUNG.....	23
PT - INSTRUÇÕES DE USO.....	28
IT - ISTRUZIONI PER L'USO .....	33
EL - ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ .....	39
AR - العربية - تعليمات الاستخدام.....	44
TR - KULLANIM TALIMATLARI .....	49
SV - BRUKSANVISNING .....	54

# **EN - INSTRUCTION FOR USE**

## **1. Intended Use**

Foreign Body Retrievers are intended for taking out foreign bodies from the human body through endoscopes.

## **2. Intended Population**

Our device is intended for both adult and paediatric patient according to the physician recommendation taking into account the contraindications.

## **3. Contraindications**

- Bleeding disorders
- Tissue samples from stumps in vascular ulcers
- Inadequate preparation of the patient (intestinal)
- General. OGD, colonoscopy, proctoscopy, sigmoidoscopy

## **4. Possible Complications**

The possible complications are perforation, laceration, erosion, bleeding/hemorrhage, infection/abcess, ulcer, sepsis, allergic reaction to medication, hypotension, respiratory depression or arrest, cardiac arrhythmia or arrest.

## **5. User**

The users of G-FLEX instruments must be specialists in their fields. An appropriate and specific training for preparation, care and maintenance of the flexible instruments is required.

## **6. Product Description**

The Foreign Body Retrievers are made of a flexible tube with a grasping distal end and with or without a proximal handle.

## **7. Advices before first application**

Please read carefully and follow all safety operating instructions and warnings before first application of the device.

A previous knowledge regarding handling and operation is required and essential. Unpack the instrument carefully and examine the devices for any possibility of damage. In case of any damage or missing items contact your distributor immediately.



Considering that device are not delivered sterilized the user must do it before the first application (See Cleaning and Sterilization)

## **8. Handling and Operation**

The device must be passed through the endoscope operating channel with its cups closed. Please observe compatibility between the biopsy forceps and the endoscope operating channel diameter.

Unwind the Foreign Body Retrievers, manipulate backward - forward smoothly the plastic spool of the handle to verify the opening / closing of the cups.

-  As some devices are delivered without handle, before inserting the device into the operating channel, assemble it to the universal handle. During the handle assembling the device cups must be closed.

## **9. Procedure**

Once the foreign body is located in the patient's body the following procedure should be done:

- Insert the device into the endoscope.
- Place the distal end of tube in front of the object to be removed.
- Push the handle spool in order to take the grasping end out of the tube and then bring the object to be captured in the center of the graspers.
- Close the prongs carefully as much as the object allows by pulling back the handle spool.
- Remove the object and the grasper gently withdrawing the endoscope. Always keep the grasper prongs tightly closed.

## **10. Precautions/ Warnings**

-  Biopsy Forceps are composed by a spiral and should never be manipulated with its catheter winded as this may damage the device and make its usage impossible!

-  Never clean instruments with metal brushes or wire wool

## **11. Cleaning and Sterilization**

Before the first use and prior to all subsequent uses, the device must be cleaned, disinfected and sterilised. Effective cleaning and disinfection are essential for an effective sterilisation.

The reprocessing of reusable endoscopic equipment must remain under the responsibility of individuals with thorough training in reprocessing methods and be aware of the following points:

- Local hospital's reprocessing guidelines
- National health and safety guidelines
- The instructions in this instruction for use
- Additional national specifications related to effective inactivation of prions (i.e: use of highly alkaline cleaning agent and prolonged sterilisation time)
- That the methods used to clean, disinfected and sterilise are adequately validated for this type of instruments
- That the equipment used is regularly maintained and checked
- That the validated parameters are maintained during each reprocessing cycles

The reprocessing of the instrument must be initiated immediately after use, since dried organic residue can impact effective cleaning, disinfection and sterilisation.

## Reprocessing methods

A mechanical cleaning/disinfection process should be used whenever possible over manual cleaning.

Therefore, one of the following 2 options must be used for the reprocessing:

1. Perform the pre-treatment and manual cleaning before the mechanical cleaning/disinfection followed by the sterilization (3 steps).
2. In case a mechanical cleaning/disinfection is not available the device must then be pre-treated and manually cleaned followed by a sterilization (2 steps).

## Material Resistance

Ensure that the cleaning and disinfection agent do not contain the following:

- Aldehydes (this will fix blood-based soiling)
- Strong organic, mineral or oxidising acids (lowest permissible pH value 5.5)
- Strong alkalis (highest permissible pH 11, neutral / enzymatic or slightly alkaline cleaners are recommended)
- Organic solvents (e.g. ether, ketones, benzines), fluorinated alcohols
- Oxidising agents (e.g. hydrogen peroxide)
- Halogens (chlorine, iodine, bromine)
- Aromatic / halogenated hydrocarbons
- Formamide
- Trichloroethylene / perchloroethylene

## Pre-treatment / Manual Cleaning

1. Immersed the instrument in cleaning solution within maximum 2 hours after use
2. Remove any soiling visible on the jaws using a clean soft brush (or a clean, soft and lint-free cloth) which is used solely for this purpose. Never use metal brushes or wire wool.
3. Open and close the jaws, immersed in cleaning solution at least 3 times
4. Immediately place the instrument wended with a diameter not less than 20 cm into an ultrasound bath filled with cleaning solution for 30 minutes (time and concentration may vary according to the solution manufacturer's specifications. Cleaning method has been validated with ultrasound bath using 0.5% neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) at 35 kHz)
5. Rinse the instrument for at least 1 minute under running water (temperature < 35°C/85°F)

## Mechanical Cleaning / Disinfection

Proceed as follows:

1. Place the instrument wended with a diameter not less than 20 cm into the cleaning and disinfection equipment that fulfils the following requirement:
  - Equipment is effective and suitable for the cleaning and disinfection of medical instruments (i.e: FDA approved, CE marked)

- Only sterile or low-germ (max. 10 bacteria/ml) and low-endotoxin (max. 0.25 endotoxin units /ml) water is used (e.g. purified water/highly purified water)
  - The air used for drying is filtered (oil free, low-germ and low-particle)
  - The device is maintained and checked regularly
  - The cleaning and disinfection solutions used are compatible with the instrument (See "Material Resistance")
  - The concentration, temperatures and exposure times specified by the cleaning / disinfectant agent manufacturer is followed at all time, this includes the rinsing specifications
2. Start the cleaning and disinfection program:
- The programme must be suitable for the instrument
  - Thermal disinfection programme should be used (90°C / 194°F for at least 5 minutes)
  - The program contains at least 3 rinsing cycles (depleting steps) after cleaning (or neutralization if applied) or conductance control recommended to effectively prevent detergent residues
3. Remove the instruments from the equipment when the program is finished
4. Check the functionality of the device by opening and closing the jaws several times
5. Check the device for signs of corrosion, damaged surfaces, cracks, soiling or discolouration
6. Remove any damaged device from use
7. Any soiled device must be cleaned and disinfected again
8. Package the device into a single-use sterilisation pack or a sterilisation container (suitable for steam sterilisation of at least 134°C / 270 °F) as soon as possible after removal from the equipment

## Sterilisation



Only steam sterilisation must be used.



Flash sterilisation, hot air sterilisation, radiation sterilisation, formaldehyde, ethylene oxide sterilisation or plasma sterilisation are not permitted.

The following aspects shall be taken into account:

- Fractionated vacuum method (at least 3 vacuum steps and with adequate product drying not less than 20 minutes)
- Steam steriliser compliant with DIN EN 13060/DIN EN 285 or ANSI AAMI ST79
- Validated in accordance with DIN EN ISO 17665 (valid IQ/OQ and product-specific performance assessment (PQ))
- Maximum sterilisation temperature 134°C / 273°F plus tolerance as defined in DIN EN ISO 17665
- Sterilisation time (exposure time at sterilisation temperature) at least 4 min at 134°C/270°F).
- For prion inactivation (depending on the local recommendation) at least 18 minutes at 134°C/273°F

## **12. Storage**

This device is delivered non sterile and in order to maintain this state until its first use it must be kept in its original package.



Do not put any objects on the instrument or its package!

Do not store the instruments near aggressive chemical products!



Do not expose the instruments to direct or indirect sunlight or other ultra-violet rays!



Keep in dry area

Complaints will not be taken under consideration if the instruments have been stored improperly.

## **13. Risk in case of reuse**

The quantity of reprocessing cycles the device can withstand is closely related to the care given to the device during its intended use and the care taken during the cleaning and sterilization. We have validated 200 reprocessing cycles but the user can use for longer looking, in between each use, for signs of performance degradation such as kinks on the spiral, damaged to the jaws and stain. Shall any of these be present, it is recommended to segregate the device and use another one.

## **14. Serious Incident, Complaints and repairs**

In case of a serious incident, please report to the manufacturer and to the competent authority of the European Member State where the user is established. Shall the incident occur outside the Europe, please report to the manufacturer and follow the local applicable regulation.

In health protection of our employees only disinfected or sterilised instruments will be accepted for analysis or repairing. In any case disinfection or sterilisation dates and validity must be labelled outside the package. If this requirement has not been fulfilled the instruments will be returned to the sender without analysis or repairing.

## **15. Declarations**

We, hereby, declare that the medical device neither contain nor is produced with tissue of animal origin.

We, hereby, declare that the medical device neither contain nor is produced with tissue or extracted material of human origin.

We, hereby, declare that the medical device do not contain medicinal substance.

We, hereby, declare that the medical device do not contain human blood derivative.

We, hereby, declare that the medical device do not contain phthalates or other products that could leak from the device that may be carcinogenic, mutagenic or toxic.

We, hereby, declare that the medical device is not composed of substances or combination of substances intended to be introduced into the human body.

## **16. Product disposal**



After use, these products may be a potential biohazard. Handle and dispose of in accordance with accepted medical practice and applicable local, state and federal laws and regulations.

## **17. Legal foundation**

The Law of the European Union applied.

## **18. Product support**

In case of questions or difficulties concerning our instruments please contact your local distributor or G-FLEX directly during regular working hours.

**Times available:** Monday to Friday; 9am to 5pm (MET)

# **FR - MODE D'EMPLOI**

## **1. Usage prévu**

L'extracteur de corps étrangers est conçu pour l'extraction de corps étranger du corps du patient via un endoscope.

## **2. Population cible**

Notre dispositif est destiné aux patients adultes et pédiatriques selon les recommandations d'un médecin, en tenant compte des contre-indications.

## **3. Contre-indications**

- Troubles de saignement
- Échantillons tissulaires de souches d'ulcères vasculaires
- Mauvaise préparation du patient (intestinale)
- Général FOGD, coloscopie, rectoscopie, sigmoïdoscopie

## **4. Complications possibles**

Les complications possibles sont perforation, laceration, érosion, saignement/hémorragie, infection/abcès, ulcère, septicémie, réaction allergique aux médicaments, hypotension, dépression ou arrêt respiratoire, arythmie ou arrêt cardiaque.

## **5. Utilisateur**

Les utilisateurs des produits G-Flex doivent être spécialisés dans leurs domaines. Une formation appropriée et spécifique pour la préparation, l'entretien et la maintenance des produits flexibles est nécessaire.

## **6. Description du produit**

L'extracteur de corps étrangers comprend un tube flexible muni d'une extrémité distale préhensile, ainsi qu'une poignée selon les modèles.

## **7. Conseils avant la première utilisation**

Veuillez lire attentivement et suivre avec précaution le mode d'emploi ainsi que les mises en garde avant d'utiliser pour la première fois le produit.

Il est nécessaire et essentiel de disposer de connaissances préalables du maniement et de l'utilisation du produit.

Déballez le produit avec précaution et vérifiez que les outils ne sont pas endommagés. Si un outil est endommagé ou manquant, veuillez contacter votre fournisseur immédiatement.

Dérouler L'extracteur de corps étrangers, manipuler vers l'arrière et vers l'avant la bobine en plastique de la poignée pour vérifier l'ouverture / fermeture des mors.

 Étant donné que l'appareil n'est pas livré stérilisé, l'utilisateur doit le faire avant la première application (voir Nettoyage et stérilisation).

## **8. Maniement et utilisation**

L'appareil doit passer, son préhenseur rétracté dans le tube, dans le canal d'opération de l'endoscope. Veuillez vérifier que le diamètre de l'extracteur de corps étrangers est compatible avec celui du canal d'opération de l'endoscope.

 Certains modèles sont livré sans poignée, avant d'insérer le dispositif dans le canal à biopsie, raccorder le à la poignée universelle. Les mors de l'appareil doivent être fermées pendant l'assemblage.

## **9. Procédure**

Une fois le corps étranger localisé dans le corps du patient, suivre la procédure suivante :

- Insérer l'appareil dans l'endoscope.
- Placer la pointe distale du tube juste devant l'objet à capturer.
- Pousser la roulette de la poignée de façon à extraire l'extrémité préhensile du tube, puis amener l'objet à capturer au centre du préhenseur.
- Fermer délicatement les dents du préhenseur, autant que l'objet le permet, en tirant la roulette de la poignée.
- Retirer l'objet et le préhenseur en tirant délicatement l'endoscope. Toujours maintenir les dents du préhenseur solidement fermée.

## **10. Précaution/ Avertissements**

 Les pinces à biopsie sont composées d'une spirale et ne doivent jamais être manipulées avec leur cathéter enroulé, car cela pourrait endommager le dispositif et rendre son usage impossible.

 Ne nettoyez jamais les instruments avec des brosses métalliques ou de la laine métallique

## **11. Nettoyage et stérilisation**

Le dispositif doit être nettoyé, désinfecté et stérilisé avant la première utilisation puis avant toute utilisation. Il est essentiel de nettoyer et désinfecter rigoureusement afin d'obtenir une stérilisation efficace.

Le retraitement de l'équipement endoscopique réutilisable doit être réalisé sous la responsabilité de personnes ayant une formation complète sur les méthodes de retraitement et ayant connaissance des points suivants :

- Directives locales de l'hôpital en matière de retraitement
- Directives nationales en matière de santé et de sécurité
- Consignes figurant dans la présente notice
- Spécifications nationales additionnelles concernant l'inactivation efficace des prions (c'est à dire l'utilisation de produits de nettoyage hautement alcalins et temps de stérilisation prolongé)
- Validation convenable des méthodes de nettoyage, désinfection et stérilisation pour ce type d'instruments
- Maintenance et vérification régulières du matériel utilisé
- Application des paramètres validés à chaque cycle de retraitement

Le retraitement de l'instrument doit démarrer immédiatement après usage, les résidus organiques séchés pouvant empêcher un nettoyage, une désinfection et une stérilisation efficaces.

## Méthodes de retraitement

Un procédé de nettoyage/désinfection mécanique doit être utilisé plutôt qu'un nettoyage manuel dès lors que cela est possible.

On utilisera ainsi l'une des 2 options suivantes pour le retraitement :

1. Exécution du pré-traitement et du nettoyage manuel avant le nettoyage/la désinfection mécanique suivie(s) de la stérilisation (3 étapes).
2. En cas d'indisponibilité du nettoyage/désinfection mécanique, le dispositif devra alors faire l'objet d'un pré-traitement et d'un nettoyage manuel, suivis d'une stérilisation (2 étapes).

## Résistance des matériaux

S'assurer que le produit de nettoyage et de désinfection ne contienne pas les éléments suivants :

- Aldéhydes (ceux-ci fixent les salissures contenant du sang)
- Acides organiques, minéraux ou oxydants forts (pH minimal autorisé 5,5)
- Alcalins forts (pH maximal autorisé 11, il est recommandé d'utiliser un produit de nettoyage neutre / enzymatique ou légèrement alcalin)
- Solvants organiques (ex : éther, cétones, benzines), alcools fluorés
- Agents oxydants (ex : peroxyde d'hydrogène)
- Halogènes (chlore, iodé, brome)
- Hydrocarbures aromatiques / halogénés
- Formamide
- Trichloroéthylène / perchloroéthylène

## Pré-traitement / Nettoyage manuel

1. Immerger l'instrument dans la solution de nettoyage dans les 2 heures qui suivent l'utilisation
2. Éliminer toute salissure visible sur les mâchoires à l'aide d'une brosse souple propre (ou d'un chiffon doux propre et non pelucheux) réservé exclusivement à cet usage. Ne jamais utiliser de brosse métallique ni de laine de verre.
3. Lors de l'immersion dans la solution de nettoyage, ouvrir et fermer les mâchoires au minimum 3 fois
4. Placer immédiatement l'instrument enroulé, en respectant un diamètre d'eau moins 20 cm, dans un bain à ultrasons rempli d'une solution de nettoyage pendant 30 minutes (la durée et la concentration sont susceptibles de varier selon les spécifications du fabricant de la solution). La méthode de nettoyage a été validée avec un bain à ultrasons en utilisant 0,5 % de neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) à 35 kHz)
5. Rincer l'instrument pendant au minimum 1 minute sous l'eau courante (température < 35°C/ 85°F)

## **Nettoyage / Désinfection mécanique**

Procéder de la façon suivante :

1. Placer immédiatement l'instrument enroulé, en respectant un diamètre d'au moins 20 cm, dans un appareil de nettoyage et de désinfection remplissant les conditions suivantes :
  - Efficacité et compatibilité de l'appareil pour le nettoyage et la désinfection des instruments médicaux (homologation par la FDA, marquage CE)
  - Utilisation exclusive d'eau stérile ou à faible teneur en germes (maximum 10 bactéries/ml) et en endotoxines (maximum 0,25 endotoxine/ml) (ex : eau purifiée/hautement purifiée)
  - Utilisation d'air filtré pour le séchage (exempt d'huile, à faible teneur en germes et particules)
  - Maintenance et vérification régulière du dispositif
  - Compatibilité des solutions de nettoyage et de désinfection avec l'instrument (cf. « Résistance des matériaux »)
  - Respect en toutes circonstances de la concentration, des températures et des temps d'exposition spécifiés par le fabricant du produit de nettoyage/désinfection, y compris les instructions de rinçage
2. Démarrer le programme de nettoyage et désinfection :
  - Le programme doit être compatible avec l'instrument
  - Il conviendra d'utiliser le programme de désinfection thermique (90°C/194°F pendant au moins 5 minutes)
  - Le programme comprend au minimum 3 cycles de rinçage (phases décroissantes) après nettoyage (ou neutralisation le cas échéant) ou un contrôle de conductance, recommandé afin d'empêcher efficacement tout résidu de détergent
3. Retirer les instruments de l'appareil lorsque le programme est terminé
4. Vérifier que le dispositif fonctionne correctement en ouvrant et fermant les mâchoires plusieurs fois
5. Vérifier l'absence de signes de corrosion, de surface endommagée, de fissures, de salissure ou de décoloration
6. Éliminer tout dispositif endommagé afin d'en prévenir l'utilisation
7. Tout dispositif souillé doit être à nouveau nettoyé et désinfecté
8. Emballer le dispositif dans une poche de stérilisation à usage unique ou dans un récipient de stérilisation (compatible avec une stérilisation à la vapeur à minimum 134°C/270°F) dès que possible après l'avoir sorti de l'appareil

## **Stérilisation**



Seule la stérilisation à la vapeur doit être employée.



La stérilisation ultra-rapide, la stérilisation à l'air chaud, la stérilisation par irradiation, la stérilisation au formaldéhyde, la stérilisation à l'oxyde d'éthylène et la stérilisation au plasma ne sont pas autorisées.

Il conviendra de prendre en compte les aspects suivants :

- Système de vide fractionné (au minimum 3 cycles de vide en respectant un temps de séchage adéquat d'au moins 20 minutes)
- Stérilisateur vapeur conforme aux normes DIN EN 13060/DIN EN 285 ou ANSI AAMI ST79
- Validation conforme à la norme DIN EN ISO 17665 (validation IQ/OQ et évaluation des performances spécifiques au produit (PQ))
- Température maximale de stérilisation 134°C/273°F augmentée de la tolérance définie par la norme DIN EN ISO 17665
- Durée de stérilisation (temps d'exposition à la température de stérilisation) d'au minimum 4 min à 134°C/270°F).
- Au minimum 18 minutes à 134°C/273°F pour inactivation des prions (en fonction des recommandations locales)

## **12. Stockage**

Cet appareil est livré non stérile et afin de conserver cet état jusqu'à sa première utilisation il doit être conservé dans son emballage d'origine.

 Ne pas poser d'objet sur le produit ou son emballage ! Ne pas stocker les produits près de produits chimiques agressifs !

 Ne pas exposer les produits à la lumière du soleil ou à d'autres rayons ultraviolets directement ou indirectement.

 Conserver dans un endroit sec.

Les plaintes ne seront pas considérées si les produits n'ont pas été correctement conservés.

## **13. Risque en cas de réutilisation**

La quantité de cycles de retraitement que le dispositif peut supporter est étroitement liée au soin apporté au dispositif lors de son utilisation prévue et au soin apporté lors du nettoyage et de la stérilisation. Nous avons validé 200 cycles de retraitement mais l'utilisateur peut rechercher plus longtemps, entre chaque utilisation, des signes de dégradation des performances tels que des plis sur la spirale, des dommages aux mâchoires et des taches. Si l'un de ces éléments est présent, il est recommandé de séparer l'appareil et d'en utiliser un autre.

## **14. Incidents graves, réclamations et réparations**

En cas d'incident grave, veuillez le signaler au fabricant et à l'autorité compétente de l'État-membre de l'Europe où réside l'utilisateur. Si l'incident devait se produire en-dehors de l'Europe, veuillez le signaler au fabricant et suivre les réglementations locales en vigueur.

Afin de préserver la santé de nos employés, seuls les instruments désinfectés ou stérilisés seront acceptés pour analyse ou réparation. Dans tous les cas, les dates de désinfection ou de stérilisation, ainsi que leur validité, doivent être indiquées à l'extérieur de l'emballage. En cas de non-respect de ces exigences, les instruments seront renvoyés à l'expéditeur sans avoir été analysés ou réparés.

## **15. Déclarations**

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne contient ni n'a été produit à partir de tissus d'origine animale.

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne contient ni n'a été produit à partir de tissus ou de matières d'origine humaine.

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne contient aucune substance médicinale.

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne contient aucun dérivé du sang humain.

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne contient pas de phthalates ou autres produits susceptibles de fuir du dispositif et d'être cancérogènes, mutagènes ou toxiques.

Nous déclarons par la présente que le dispositif médical ne se compose pas de substances ou d'un mélange de substances destiné(es) à être introduit(es) dans le corps humain.

## **16. Mise au rebut du produit**



Après utilisation, ce produit peut être considéré comme un déchet biologique potentiellement toxique. Il doit être manipulé et mis au rebut conformément aux pratiques médicales courantes et à la législation et aux recommandations en vigueur à l'échelon local, national et communautaire.

## **17. Fondement juridique**

La législation de l'Union Européenne est appliquée.

## **18. Support technique**

Si vous avez des questions ou rencontrez des difficultés concernant nos produits, veuillez contacter votre fournisseur local ou G-Flex directement durant les heures ouvrables.

**Heures d'ouverture :** De lundi à vendredi, de 9h à 17h (MET)

# **NL - GEBRUIKSAANWIJZING**

## **1. Beoogd gebruik**

Deze instrumenten zijn bedoeld om corpora aliena uit het menselijk lichaam te verwijderen met behulp van endoscopen.

## **2. Beoogde gebruikersgroep**

Ons toestel is bestemd voor gebruik door volwassenen en pediatrische patiënten, volgens de aanbeveling van de arts, rekening houdend met de contra-indicaties.

## **3. Contra-indicaties**

- Stollingsstoornissen
- Weefselsemonsters van vasculaire ulcera
- Onvoldoende voorbereiding van de patiënt (intestinaal)
- Algemeen. OGD, colonoscopie, rectoscopie, sigmoïdoscopie

## **4. Mogelijke complicaties**

De mogelijke complicaties zijn perforatie, snijwond, erosie, bloeding/bloeding, infectie/abcès, zweer, sepsis, allergische reactie op medicatie, hypotensie, ademhalingsdepressie of -stilstand, hartritmestoornissen of -stilstand.

## **5. Gebruiker**

De gebruikers van instrumenten van G-FLEX moeten specialisten in hun vak zijn. Een aangepaste en specifieke opleiding is vereist voor zowel het klaarmaken als de zorg en het onderhoud van de flexibele instrumenten.

## **6. Productomschrijving**

Deze instrumenten bestaan uit een flexibele buis met een grijper aan het distale uiteinde en met of zonder een handgreep aan het proximale uiteinde.

## **7. Informatie vóór het eerste gebruik**

Gelieve de veiligheidsvoorschriften zorgvuldig door te lezen vooraleer het instrument de eerste keer te gebruiken.

Voorkennis van de hantering en werking van het instrument is vereist en essentieel. Haal het instrument voorzichtig uit de verpakking en controleer het eerst op mogelijke beschadiging. In geval van beschadiging of ontbrekende onderdelen, gelieve onmiddellijk contact op te nemen met de distributeur.

Ontspan de Instrument om corpus alienum te verwijderen, manipuleer achteruit de plastic spoel van de hendel om het openen / sluiten van de cups te controleren.

 Als het instrument niet steriel geleverd wordt, moet de gebruiker het steriliseren vóór het eerste gebruik (zie Reinigen en steriliseren)

## **8. Hantering en werking**

Het instrument moet met de grijpers binnenin de buis in het werkkanal van de endoscoop gebracht worden . Gelieve de compatibiliteit tussen het instrument en de diameter van het werkkanal van de endoscoop te respecteren.

 Aangezien sommige apparaten zonder hendel worden geleverd, moet u het apparaat vóór montage in het bedieningskanaal monteren op de universele hendel. Tijdens het monteren van de hendel moeten de apparaatbekers worden gesloten.

## **9. Procedure**

Zodra het corpus alienum in het lichaam van de patiënt gedetecteerd is, moet de volgende procedure uitgevoerd worden:

- Breng het instrument in de endoscoop.
- Plaats het distale uiteinde van de buis voor het te verwijderen voorwerp.
- Druk op de hendel om het uiteinde van de grijper buiten de buis te brengen. Positioneer daarna het te verwijderen voorwerp naar het midden van de grijper.
- Sluit de grijper vervolgens voorzichtig zover het voorwerp dat toestaat, door de hendlspoel terug te trekken.
- Verwijder het voorwerp en de grijper voorzichtig door de endoscoop terug te trekken. Blijf de bek goed gesloten houden.

## **10. Voorzorg/waarschuwingen**

 Biopsietangen bestaan uit een spiraal en mogen nooit worden gemanipuleerd met de katheter opgerold, want daardoor kan het hulpmiddel worden beschadigd en onbruikbaar worden!

 Reinig instrumenten nooit met metalen borstels of staalwol

## **11. Reinigen en steriliseren**

Vóór het allereerste gebruik en voorafgaande aan al het daaropvolgende gebruik moet het toestel gereinigd, gedesinfecteerd en gesteriliseerd worden. Effectieve reiniging en desinfectie zijn essentieel voor een effectieve sterilisatie.

De herbewerking van herbruikbare endoscopische apparatuur moet onder de verantwoordelijkheid blijven van personen die een grondige training in herbewerkingsmethoden hebben gehad en op de hoogte zijn van de volgende punten:

- De lokale richtlijnen voor herbewerking van het ziekenhuis
- De nationale richtlijnen op het gebied van gezondheid en veiligheid
- De instructies in deze gebruikshandleiding
- Aanvullende nationale specificaties met betrekking tot de effectieve inactivering van prionen (namelijk: het gebruik van sterk alkalische reinigingsmiddelen en een verlengde sterilisatietijd)
- Dat de gebruikte methoden voor reiniging, desinfectie en sterilisatie adequaat gevalideerd zijn voor deze soort instrumenten
- Dat de gebruikte apparatuur regelmatig onderhouden en gecontroleerd wordt
- Dat de gevalideerde instellingen tijdens elk herbewerkingsproces behouden blijven

De herbewerking van het instrument moet onmiddellijk na gebruik worden aangevangen, omdat gedroogde organische residuen van invloed kunnen zijn op een effectieve reiniging, desinfectie en sterilisatie.

### **Herbewerkingsmethoden**

Indien mogelijk moet een mechanisch proces voor reiniging/desinfectie worden gebruikt in plaats van handmatige reiniging.

Derhalve moet een van de 2 volgende opties voor de herbewerking worden gebruikt:

1. De voorbehandeling en handmatige reiniging vóór de mechanische reiniging/desinfectie uitvoeren gevolgd door sterilisatie (3 stappen).
2. Indien een mechanische reiniging/desinfectie niet beschikbaar is, dan moet het toestel voorbehandeld en handmatig gereinigd worden gevolgd door sterilisatie (2 stappen).

### **Materiaalresistentie**

Ervoor zorgen dat de reinigings- en desinfectiemiddelen de volgende stoffen niet bevatten:

- Aldehyden (dit zorgt ervoor dat vuil aan bloed blijft kleven)
- Krachtige organische, minerale of oxiderende zuren (laagst toegestane pH-waarde: 5,5)
- Krachtige alkali's (hoogst toegestane pH-waarde: 11, neutrale / enzymatische of enigszins alkalische reinigingsmiddelen worden aanbevolen)
- Organische oplosmiddelen (zoals ether, ketonen en wasbenzine), gefluoreerde alcoholen
- Oxiderende middelen (zoals waterstofperoxide)
- Halogenen (chloor, jodium, broom)
- Aromatische / gehalogeneerde koolwaterstoffen
- Formamide
- Trichloorethylen / perchloorethylen

### **Voorbehandeling / Manuele reiniging**

1. Dompel het instrument binnen maximaal 2 uur na gebruik onder in de reinigingsoplossing.

- Verwijder al het zichtbare vuil op de klemmen met een schone zachte borstel (of een schone zachte niet-rafelende doek) die alleen voor dit doel wordt gebruikt. Gebruik nooit metalen borstels of staalwol.
- Open en sluit de in de reinigingsoplossing ondergedompelde klemmen minstens 3 keer.
- Plaats het omwikkeld instrument, met een diameter van niet minder dan 20 cm, onmiddellijk in een ultrasoon bad dat gevuld is met een reinigingsoplossing voor een duur van 30 minuten. (Tijd en concentratie kunnen variëren naargelang de specificaties van de fabrikant voor de betreffende reinigingsoplossing. De reinigingsmethode is gevalideerd met een ultrasoon bad met 0,5% neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) op 35 kHz).
- Spoel het instrument minstens 1 minuut lang onder stromend water af (temperatuur < 35°C / 85°F).

## Mechanische reiniging / desinfectie

Handel als volgt:

- Plaats het omwikkeld instrument, met een diameter van niet minder dan 20 cm, in de reinigings- en desinfectieapparatuur die aan de volgende eisen voldoet:
  - De apparatuur is effectief en geschikt voor de reiniging en desinfectie van medische instrumenten (namelijk FDA-goedgekeurd of met CE-markering)
  - Alleen steriel water of water met een laag gehalte aan ziektekliemen (max. 10 bacteriën per ml) en een laag gehalte aan endotoxinen (max. 0,25 eenheden endotoxinen per ml) wordt gebruikt (bijvoorbeeld gezuiverd water / ultra-gezuiverd water)
  - De voor het drogen gebruikte lucht is gefilterd (olievrij met een laag gehalte aan ziektekliemen en een laag gehalte aan deeltjes)
  - Het toestel wordt regelmatig onderhouden en gecontroleerd
  - De gebruikte reinigings- en desinfectieoplossingen zijn geschikt voor het instrument (zie "Materiaalresistentie")
  - De concentratie, temperaturen en blootstellingstijden die gespecificeerd zijn door de fabrikant van de reinigings-/desinfectiemiddelen worden te allen tijde opgevolgd, dus ook de specificaties voor het spoelen
- Start het reinigings- en desinfectieprogramma:
  - Het programma moet geschikt zijn voor het instrument
  - Er moet een thermaal desinfectieprogramma worden gebruikt (90°C / 194°F voor minstens 5 minuten)
  - Het programma bevat minstens 3 spoelcycli (verdunningsstappen) na de reiniging (of neutralisering indien toegepast) of de aanbevolen geleidingscontrole voor het effectief voorkomen van residuen van schoonmaakmiddelen
- Verwijder de instrumenten uit de apparatuur wanneer het programma is beëindigd.
- Controleer de werking van het toestel door de klemmen meerdere keren te openen en te sluiten.
- Controleer het toestel op sporen van corrosie, beschadigde oppervlakken, barsten, vuil en verkleuringen.
- Verwijder elk beschadigd toestel als niet bruikbaar.
- Elk verontreinigd toestel moet opnieuw gereinigd en gedesinfecteerd worden.
- Verpak het toestel in een sterilisatiepack voor eenmalig gebruik of een sterilisatiecontainer (geschikt voor stoomsterilisatie op minstens 134°C / 270 °F) zo snel mogelijk na verwijdering uit de apparatuur.

## Sterilisatie



Alleen stoomsterilisatie mag worden gebruikt.



Flash sterilisatie, heteluchtsterilisatie, stralingssterilisatie, formaldehyde, sterilisatie met ethylenoxide of plasmasterilisatie zijn niet toegestaan.

Er moet met de volgende aspecten rekening worden gehouden:

- Gefractioneerde vacuümmethoden (minstens 3 vacuümstappen en met adequate productdroging van niet minder dan 20 minuten)
- Stoomsteriliseerde die conform is met DIN EN 13060/DIN EN 285 of ANSI AAMI ST79
- Gevalideerd in overeenstemming met DIN EN ISO 17665 (geldige IQ/OQ en product-specifieke prestatiebeoordeling (PQ))
- Maximumtemperatuur voor sterilisatie 134°C / 273°F plus tolerantie zoals gedefinieerd in DIN EN ISO 17665
- Sterilisatietijd (blootstellingstijd op sterilisatitemperatuur) minstens 4 minuten op 134°C/270°F.
- Voor prioneninactivering (naargelang de lokale aanbevelingen) minstens 18 minuten op 134°C/273°F.

## 12. Bewaring

Dit hulpmiddel wordt niet-steriel geleverd en om deze toestand te behouden tot het eerste gebruik, moet het in de originele verpakking worden bewaard.

 Plaats geen voorwerpen op het instrument of de verpakking! Bewaar de instrumenten niet nabij chemisch agressieve producten!

 Stel de instrumenten niet bloot aan direct of indirect zonlicht of andere UV-straling!

 Bewaar op een droge plaats

Klachten worden niet onderzocht als de instrumenten niet op een juiste manier zijn bewaard.

## 13. Risico in geval van hergebruik

Het aantal herverwerkingscycli dat het apparaat kan doorstaan, hangt nauw samen met de zorg die aan het apparaat is besteed tijdens het beoogde gebruik en de zorg die is besteed aan reiniging en sterilisatie. We hebben 200 herverwerkingscycli gevalideerd, maar de gebruiker kan tussen elk gebruik langer zoeken naar tekenen van prestatievermindering, zoals knikken in de spiraal, beschadiging van de kaken en vlekken. Als een van deze aanwezig is, wordt aanbevolen om het apparaat apart te zetten en een ander te gebruiken.

## 14. Ernstige incidenten, klachten en reparaties

In geval van een ernstig incident, moet u dit incident rapporteren aan de producent en de bevoegde instantie van de Europese Lidstaat waarin de gebruiker is gevestigd. Indien het incident zich voordoet buiten Europa, moet u het rapporteren aan de producent en de lokale toepasselijke regelgeving naleven.

Ter bescherming van de gezondheid van onze medewerkers zullen enkel gedesinfecteerde of gesteriliseerde instrumenten worden aanvaard voor analyse of reparatie. In ieder geval moeten de data en geldigheid van de desinfectie en sterilisatie worden vermeld op een label of sticker aan de buitenkant van de verpakking. Als niet aan deze eisen wordt voldaan, zullen de instrumenten worden teruggestuurd naar de afzender zonder analyse of reparatie.

## **15. Verklaringen**

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel geen weefsel van dierlijke oorsprong bevat, noch is gemaakt van weefsel van dierlijke oorsprong.

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel geen weefsel of geëxtraheerd materiaal van menselijke oorsprong bevat, noch is gemaakt van weefsel of geëxtraheerd materiaal van menselijke oorsprong.

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel geen medicinale substanties bevat.

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel geen derivaten van menselijk bloed bevat.

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel geen ftalaten of andere kankerverwekkende, mutagene of giftige stoffen bevat die uit het toestel zouden kunnen lekken.

We verklaren hierbij dat het medisch hulpmiddel niet is samengesteld uit substanties of een combinatie van substanties die zijn bedoeld om in het menselijk lichaam te worden ingebracht.

## **16. Afvoer van het product**



Na gebruik kunnen deze producten mogelijk biologische risico's met zich meebrengen. Deze producten dienen te worden gehanteerd en afgevoerd overeenkomstig de algemeen aanvaarde medische gebruiken en de geldende plaatselijke, landelijke en federale wetten en voorschriften.

## **17. Juridische basis**

De wetgeving van de Europese Unie is toegepast.

## **18. Productondersteuning**

In geval van vragen of problemen aangaande onze instrumenten, gelieve contact op te nemen met de lokale distributeur of rechtstreeks met G-FLEX tijdens de normale werkuren.

**Beschikbaarheid:** Maandag tot vrijdag, 9 a.m. tot 5 p.m. (MET)

## **ES - INSTRUCCIONES DE USO**

### **1. Uso previsto**

Los fórceps para cuerpo extraño están diseñados para extraer cuerpos extraños del cuerpo humano por vía endoscópica.

### **2. Población objetivo**

Nuestro dispositivo está dirigido tanto a pacientes adultos como pediátricos de acuerdo con la recomendación del médico, que deberá tener en cuenta sus contraindicaciones.

### **3. Contraindicaciones**

- Problemas de sangrados frecuentes
- Muestras de tejidos de difuminadores de úlceras vasculares
- Preparación inadecuada del paciente (intestinal)
- Colonoscopia, proctoscopia, sigmoidoscopia

### **4. Complicaciones posibles**

Las posibles complicaciones son perforación, laceración, erosión, sangrado/hemorragia, infección/absceso, úlcera, sepsis, reacción alérgica a medicamentos, hipotensión, depresión o paro respiratorio, arritmia o paro cardíaco.

### **5. Usuarios**

Los usuarios de los dispositivos G-Flex deben ser especialistas en sus campos. Asimismo, se requiere una formación adecuada y específica para la preparación, cuidado y mantenimiento de los productos.

### **6. Descripción del producto**

Los fórceps de cuerpo extraño están compuestos por un tubo flexible con una pinza en su extremo distal y con o sin un mango en el proximal.

### **7. Consejos antes de la primera aplicación**

Por favor, lea cuidadosamente y siga todas las instrucciones y advertencias antes de la primera aplicación del producto.

Es necesario y esencial tener un conocimiento previo sobre su manejo y el procedimiento.

Desembale el dispositivo cuidadosamente y examínelo en busca de posibles daños. Si encontrara algún daño, por favor contacte con su distribuidor inmediatamente.

Desenrolle las pinzas de biopsia desechables, manipule hacia atrás - adelante el carrete de plástico del mango para verificar la apertura / cierre de las tazas.



Considerando que algunos productos son vendidos no estériles, el usuario lo debe hacer antes de la primera aplicación. (Ver limpieza y esterilización)

### **8. Manejo y funcionamiento**

El dispositivo debe introducirse a través del canal de operación del endoscopio con las pinzas retraídas dentro del tubo. Tenga en cuenta la compatibilidad entre el fórceps para cuerpo extraño y el diámetro del canal de trabajo del endoscopio.



Dado que algunos dispositivos se entregan sin mango, antes de insertar el dispositivo en el canal de trabajo, conéctelo a el mango universal. Durante el manejo del asa del dispositivo, las cucharas deben estar cerradas.

## **9. Procedimiento**

Una vez se ha localizado el cuerpo extraño en el cuerpo del paciente, debe seguirse el siguiente procedimiento:

- Insertar el dispositivo en el endoscopio.
- Colocar el extremo distal del tubo en frente del objeto que debe ser extraído.
- Empuje el mango para extraer las pinzas fuera del tubo y, posteriormente, capture el objeto y colóquelo en el centro de las pinzas.
- Cerrar las púas tan cuidadosamente como el objeto permite tirando el mando hacia atrás.
- Retire el objeto y la pinza con cuidado al extraerlos del endoscopio. Mantenga siempre las púas bien cerradas.

## **10. Precauciones/Advertencias**

 Los fórceps de biopsia están compuestos por un espiral nunca deben manipularse con el catéter sin aiento, ya que esto puede dañar el dispositivo e imposibilitar su uso.

 Nunca limpie los instrumentos con cepillos de metal o lana de alambre

## **11. Limpieza y esterilización**

Antes del primer uso y de todos los usos posteriores, el dispositivo debe limpiarse, desinfectarse y esterilizarse. Una limpieza y desinfección eficaces son fundamentales para una esterilización eficaz.

La preparación del equipo endoscópico reutilizable solo deben realizarla personas con la adecuada formación en los métodos de reprocesamiento, que deben tener en cuenta los siguientes puntos:

- Las normas de reprocesamiento que tenga el hospital;
- Las normas nacionales de salud y seguridad;
- Las instrucciones de este manual de uso;
- Otras especificaciones nacionales relacionadas con la inactivación de priones (es decir: uso de una sustancia limpiadora altamente alcalina y tiempo de esterilización prolongado);
- Que los métodos utilizados para limpiar, desinfectar y esterilizar hayan sido debidamente validados para este tipo de instrumentos;
- Que el equipo utilizado se mantenga y revise regularmente;
- Que los parámetros validados se mantengan durante todos los ciclos de reprocesamiento;

El instrumento debe reprocesarse inmediatamente después de su uso, ya que los residuos orgánicos secos pueden reducir la eficacia de la limpieza, la desinfección y la esterilización.

### **Métodos de reprocesamiento**

Siempre que sea posible, debe utilizarse un proceso mecánico de limpieza/desinfección en lugar de la limpieza manual.

Por lo tanto, debe utilizarse una de las siguientes 2 opciones para el reprocesamiento:

1. Hacer el pretratamiento y la limpieza manual antes de la limpieza mecánica/desinfección, seguido de la esterilización (3 pasos).
2. En caso de que la limpieza mecánica/desinfección no esté disponible, el producto debe ser pretratado y limpiado manualmente, y seguidamente esterilizarse (2 pasos).

### **Resistencia del material**

Asegúrese de que el producto de limpieza y desinfección no contenga lo siguiente:

- Aldehídos (fijan la suciedad producida por la sangre);
- Ácidos orgánicos, minerales u oxidantes fuertes (el pH mínimo permitido es de 5,5);
- Alcalis fuertes (el pH máximo permitido es de 11; se recomiendan limpiadores neutros/enzimáticos o ligeramente alcalinos);
- Disolventes orgánicos (por ejemplo: éter, cetonas, bencinas), alcoholes fluorados;
- Agentes oxidantes (por ejemplo, peróxido de hidrógeno);
- Halógenos (cloro, yodo, bromo);
- Hidrocarburos aromáticos/halogenados;
- Formamida;
- Tricloroetileno / Tetracloroetileno.

## **Pretratamiento / Limpieza**

1. Sumerja el instrumento en la solución de limpieza en un plazo máximo de 2 horas después de su uso.
2. Elimine toda la suciedad visible de las mordazas utilizando un cepillo suave limpio (o un paño suave limpio y sin pelusas) que solo se use para esto. No utilice nunca cepillos metálicos o lana de acero.
3. Abra y cierre las mordazas, sumergidas en la solución de limpieza, al menos 3 veces.
4. Inmediatamente después introduzca el instrumento, enrollado con un diámetro no inferior a 20 cm, en un baño ultrasónico de solución limpiadora durante 30 minutos (el tiempo y la concentración podrían variar dependiendo de las especificaciones del fabricante de la solución. El método de limpieza se ha validado con un baño ultrasónico utilizando 0,5 % de neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) a 35 kHz).
5. Aclare el instrumento durante al menos 1 minuto con agua corriente (temperatura < 35 °C / 85 °F).

## **Limpieza / Desinfección mecánicas**

Proceda de la siguiente manera:

1. Coloque el instrumento enrollado, con un diámetro que no sea inferior a 20 cm, en el equipo de limpieza y desinfección que cumpla los siguientes requisitos:
  - El equipo es eficaz y adecuado para la limpieza y desinfección de instrumental médico (por ej: autorizado por la FDA, o con indicativo CE).
  - Solo se utiliza agua estéril o baja en gérmenes (máx. 10 bacterias/ml) y baja en endotoxinas (máx. 0,25 unidades de endotoxina/ml) (por ejemplo, agua purificada/muy purificada).
  - El aire utilizado para el secado está filtrado (sin aceites y bajo en gérmenes y en partículas).
  - El producto se mantiene y revisa con regularidad.
  - Las soluciones de limpieza y desinfección utilizadas son compatibles con el instrumento (consulte el apartado "Resistencia del material").
  - La concentración, las temperaturas y los tiempos de exposición especificados por el fabricante de la sustancia limpiadora/desinfectante deben cumplirse en todo momento, incluyendo las instrucciones de aclarado.
2. Inicie el programa de limpieza y desinfección:
  - El programa debe ser adecuado para el instrumento.
  - Debe utilizarse un programa de desinfección térmica (90 °C / 194 °F durante al menos 5 minutos).
  - El programa dispone de al menos 3 ciclos de aclarado (pasos de reducción) tras la limpieza (o la neutralización, si se utiliza) o del control de la conductancia recomendado para evitar que queden residuos de detergente.
3. Retire los instrumentos del equipo cuando el programa haya finalizado.
4. Compruebe la funcionalidad del dispositivo abriendo y cerrando las mordazas varias veces.
5. Compruebe si el dispositivo tiene signos de corrosión, superficies dañadas, grietas, suciedad o decoloración.
6. Descarte el uso del dispositivo si está dañado.

- Cualquier dispositivo sucio debe volver a limpiarse y desinfectarse.
- Envase el dispositivo en un paquete de esterilización de un solo uso o en un contenedor de esterilización (adecuado para la esterilización al vapor al menos a 134 °C / 270 °F) lo antes posible tras retirarlo del equipo.

## Esterilización



Solo debe utilizarse esterilización al vapor.



No se permite la esterilización rápida, la esterilización con aire caliente, la esterilización con radiación, el formaldehido, la esterilización con óxido de etileno o la esterilización con plasma.

Deben tenerse en cuenta los siguientes aspectos:

- Aplicar un método de vacío obtenido por procedimiento fraccionado (al menos 3 pasos de vacío y con un secado adecuado del producto no inferior a 20 minutos).
- Usar un autoclave de vapor que cumpla las normas DIN EN 13060/DIN EN 285 o ANSI AAMI ST79.
- Validado de conformidad con DIN EN ISO 17665 (protocolos válidos IQ/OQ y evaluación del rendimiento específico del producto (PQ)).
- Temperatura máxima de esterilización de 134 °C / 273 °F, más la tolerancia que establece DIN EN ISO 17665.
- Tiempo de esterilización (tiempo de exposición a temperatura de esterilización) de al menos 4 min. a 134 °C / 270 °F).
- Para la inactivación de priones (según la recomendación aplicable), al menos 18 minutos a 134 °C / 273 °F.

## 12. Almacenamiento

Este dispositivo se entrega no estéril y para mantener este estado hasta su primer uso debe conservarse en su embalaje original.



¡No coloque ningún objeto en el dispositivo o su embalaje!

¡No mantenga el dispositivo cerca de productos químicos agresivos!



¡No exponga el dispositivo directamente o indirectamente a la luz del sol u otros rayos ultra-violeta!



Mantener en un lugar seco.

Las reclamaciones no serán tomadas en consideración si los instrumentos se han almacenado de forma inadecuada.

## 13. Riesgo en caso de reutilizar

La cantidad de ciclos de reprocesamiento que puede soportar el dispositivo está estrechamente relacionada con el cuidado que se le dé al dispositivo durante su uso previsto y el cuidado que se tenga durante la limpieza y esterilización. Hemos validado 200 ciclos de reprocesamiento, pero el usuario puede usarlo durante más tiempo buscando, entre cada uso, signos de degradación del rendimiento, como torceduras en la espiral, daños en las mordazas y manchas. Si alguno de estos está presente, se recomienda segregar el dispositivo y utilizar otro.

## 14. Incidentes graves, reclamos y reparaciones

En caso de un incidente grave, informe al fabricante y a la autoridad competente del Estado europeo miembro donde esté domiciliado el usuario. Si el incidente se produce fuera de Europa, informe al fabricante y siga la normativa local vigente. Para proteger la salud de nuestros empleados, solo se recibirán instrumentos desinfectados o esterilizados para análisis o reparaciones. En cualquier caso, las fechas de desinfección o esterilización y su validez deberán ser indicadas en la etiqueta fuera del paquete. Si no se cumplen con este requisito, los instrumentos se devolverán al remitente sin análisis ni reparaciones.

## 15. Declaraciones

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no contiene tejidos de origen animal ni se produce a partir de estos.

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no contiene tejidos ni material extraído de origen humano ni se produce a partir de estos.

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no contiene sustancias medicinales.

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no contiene derivados de sangre humana.

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no contiene ftalatos ni otros productos que puedan filtrarse y tener un efecto cancerígeno, mutagénico o tóxico.

Declaramos por la presente que el dispositivo médico no está compuesto por sustancias o una combinación de sustancias elaboradas para introducirse en el cuerpo humano.

## 16. Eliminación del producto



Después de su uso, estos productos pueden representar un posible riesgo biológico. Manipúlelos y deséchelos según la práctica médica habitual y las leyes y normativas locales, estatales y federales aplicables.

## 17. Fundamentos legales

Se aplica la ley que establece la Unión Europea.

## 18. Atención al cliente

En caso de duda o dificultades relativas a los dispositivos por favor, póngase en contacto con su distribuidor local o directamente con G-Flex en horario laboral.

**Horario:** De lunes a viernes; 9h-17h (MET)

# DE - GEBRAUCHSANWEISUNG

## 1. Verwendungszweck

Fremdkörpergreifer sind dafür konzipiert, Fremdkörper durch Endoskope aus dem menschlichen Körper zu entfernen.

## **2. Zielgruppe**

Unser Produkt ist gemäß der ärztlichen Empfehlung und unter Berücksichtigung der Kontraindikationen sowohl für erwachsene als auch für pädiatrische Patienten bestimmt.

## **3. Kontraindikationen**

- Blutungsstörungen
- Gewebeproben aus Stümpfen in vaskulären Geschwüren
- Unzureichende Vorbereitung des Patienten (Darm)
- Allgemein OGD, Koloskopie, Proktoskopie, Sigmoidoskopie

## **4. Mögliche Komplikationen**

Die möglichen Komplikationen sind Perforation, Platzwunde, Erosion, Blutung/Hämorrhagie, Infektion/Abzess, Geschwür, Sepsis, allergische Reaktion auf Medikamente, Hypotonie, Atemdepression oder -stillstand, Herzrhythmusstörungen oder -stillstand.

## **5. Benutzer**

Der Anwender von Instrumenten der G-FLEX muss auf seinem Fachgebiet ein Spezialist sein. Er sollte eine besondere Ausbildung bezüglich Handhabung von Endoskopie-Instrumenten besitzen.

## **6. Produktbeschreibung**

Der Fremdkörpergreifer besteht aus einem flexiblen Rohr mit einem distalen Greifende und mit oder ohne proximalen Griff.

## **7. Hinweise vor der ersten Anwendung**

Der Anwender sollte vor der ersten Anwendung des Instruments diese Gebrauchsanweisung gründlich studieren. Er muss die Funktionsweise und Handhabung vollständig verstanden haben.

Des Weiteren hat der Anwender nach Entnahme des Instruments aus der Umverpackung, dieses auf Mängel und sichtbare Beschädigungen hin zu überprüfen. Sollten bei dieser Sichtprüfung Beschädigungen oder Mängel festgestellt werden, so ist das Instrument unverzüglich zur Begutachtung an die G-Flex GmbH zurückzusenden.



In Anbetracht der Tatsache, dass das Gerät nicht steril geliefert wird, muss der Benutzer es vor der ersten Anwendung tun (siehe Reinigung und Sterilisation)

## **8. Handhabung und Durchführung**

Das Gerät muss mit in das Rohr gezogenen Greifern durch den Bedienungskanal des Endoskops eingeführt werden. Achten Sie bitte auf Kompatibilität zwischen dem Gerät und dem Durchmesser des Endoskop-Bedienungskanals.

 Da einige Geräte ohne Griff geliefert werden, montieren Sie vor dem Einführen des Geräts in den Bedienungskanal zunächst den Universalgriff. Während der Griffmontage müssen die Geräteschalen geschlossen sein.

## 9. Verfahren

Nachdem der Fremdkörper im Körper des Patienten lokalisiert wurde, sollte folgendermaßen vorgegangen werden:

- Führen Sie das Gerät in das Endoskop ein.
- Platzieren Sie das distale Rohrende vor das Objekt, das entfernt werden soll.
- Drücken Sie auf die Griffspule, um das Greifende aus dem Rohr hervortreten zu lassen. Bringen Sie das zu erfassende Objekt in die Greifermitte.
- Schließen Sie die Greiferzinken durch Zurückziehen der Griffspule vorsichtig so weit, wie es das Objekt zulässt.
- Entfernen Sie das Objekt und den Greifer durch vorsichtiges Zurückziehen des Endoskops. Halten Sie die Greiferzinken stets fest geschlossen.

## 10. Vorsichtsmaßnahmen/ Warnungen

 Biopsiezangen bestehen aus einer Spirale und sollten nie mit aufgewickeltem Katheter bedient werden, da dies das Gerät beschädigen kann, wodurch seine Nutzung unmöglich wird!

 Instrumente niemals mit Metallbürsten oder Drahtwolle reinigen

## 11. Reinigung und Sterilisation

Vor dem ersten Gebrauch und vor jedem weiteren Gebrauch muss das Instrument gereinigt, desinfiziert und sterilisiert werden. Die wirksame Reinigung und Desinfektion sind ausschlaggebend für eine wirksame Sterilisation.

Die verantwortlichen Personen für die Aufbereitung wiederverwendbarer Endoskopie-Geräte müssen sorgfältig geschulte sein und Folgendes beachten:

- Krankenhausinterne Aufbereitungsrichtlinien
- Nationale Gesundheits- und Sicherheitsrichtlinien
- Anweisungen in dieser Gebrauchsanleitung
- Zusätzliche nationale Spezifikationen im Zusammenhang mit der effizienten Prionen-Inaktivierung (z. B. Verwendung hochalkalischer Reinigungsmittel und verlängerte Sterilisationsdauer)
- Nutzung von Methoden, welche ausreichend für die Desinfektion und Sterilisation dieser Art von Instrumenten validiert sind
- Regelmäßige Wartung und Überprüfung der verwendeten Instrumente
- Einhalten der validierten Parameter während sämtlicher Aufbereitungszyklen

Die Aufbereitung des Instruments muss unmittelbar nach Gebrauch erfolgen, da eingetrocknete organische Rückstände die Wirksamkeit der Reinigung, Desinfektion und Sterilisation beeinträchtigen können.

### Aufbereitungsmethoden

Wenn immer möglich, ist ein mechanischer Reinigungs-/Desinfektionsprozess der manuellen Reinigung vorzuziehen.

Demnach ist für die Aufbereitung eine der folgenden Optionen zu wählen:

1. Vorbehandlung und manuelle Reinigung vor der mechanischen Reinigung/Desinfektion, gefolgt von der Sterilisation (3 Schritte).

2. Falls keine mechanische Reinigung/Desinfektion verfügbar ist, muss das Instrument vorbehandelt und manuell gereinigt und dann sterilisiert werden (2 Schritte).

## **Materialbeständigkeit**

Vergewissern Sie sich, dass die Reinigungs- und Desinfektionsmittel keine der folgenden Substanzen enthalten:

- Aldehyde (dadurch würden Verschmutzungen durch Blut fixiert)
- Starke organische, mineralische oder oxidierende Säuren (niedrigster zulässiger pH-Wert: 5,5)
- Stark alkalische Substanzen (höchster zulässiger pH-Wert: 11; empfohlen werden neutrale oder leicht alkalische Reinigungsmittel)
- Organische Lösemittel (z. B. Äther, Ketone, Benzine), fluorierte Alkohole
- Oxidationsmittel (z. B. Wasserstoffperoxid)
- Halogene (Chlor, Jod, Brom)
- Aromatische / halogenierte Kohlenwasserstoffe
- Formamid
- Trichlorethylen / Perchlorethylen

## **Vorbehandlung / Manuelle Reinigung**

1. Instrument innerhalb von höchstens 2 Stunden nach Gebrauch in die Reinigungslösung eintauchen
2. Jegliche sichtbare Verschmutzung auf den Greifern mit einer ausschließlich für diesen Zweck verwendeten weichen Bürste (oder einem weichen, fusselfreien Tuch) entfernen. Niemals Metallbürsten oder Stahlwolle verwenden.
3. Greifer in der Reinigungslösung eingetaucht mindestens 3 Mal öffnen und schließen
4. Instrument sofort aufgerollt mit einem Durchmesser von mindestens 20 cm für 30 Minuten in ein Ultraschallbad mit Reinigungslösung geben (Dauer und Konzentration können je nach Anweisungen des Reiniger-Herstellers variieren. Die Reinigungsmethode wurde mit einem Ultraschallbad mi 0,5 % Neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) bei 35 kHz validiert).
5. Instrument für mindestens 1 Minute unter fließendem Wasser spülen (Temperatur < 35 °C / 85 °F)

## **Mechanische Reinigung / Desinfektion**

Folgendermaßen vorgehen:

1. Instrument aufgerollt mit einem Durchmesser von mindestens 20 cm in das Reinigungs- und Desinfektionsgerät geben, das folgende Voraussetzungen erfüllt:
  - Das Gerät ist wirksam und geeignet für die Reinigung und Desinfektion medizinischer Instrumente (z.B.: FDA-Zulassung, CE-Kennzeichnung)
  - Ausschließliche Verwendung von sterilem oder keimarmem (max. 10 Bakterien/ml) und endotoxinarmem (max. 0,25 Endotoxineinheiten / ml) Wasser (z. B. gereinigtes/hochreines Wasser)
  - Trocknung mit gefilterter Luft (ölfrei, keimarm und partikelarm)
  - Regelmäßige Wartung und Überprüfung des Instruments
  - Verwendung von Reinigungs- und Desinfektionslösungen, die kompatibel mit dem Instrument sind (s. „Materialbeständigkeit“)
  - Ständige Einhaltung der vom Hersteller des Reinigungs-/Desinfektionsmittels vorgegebenen Konzentration, Temperaturen und Expositionzeiten einschließlich der Spülspesifikationen
2. Reinigungs- und Desinfektionsprogramm starten
  - Das Programm muss geeignet sein für das Instrument
  - Es ist ein Hitzedesinfektions-Programm zu verwenden (mindestens 5 Minuten bei 90 °C / 194 °F)

- Das Programm enthält mindestens 3 Spülzyklen (Verdünnungsschritte) nach der Reinigung (oder ggf. Neutralisation) oder es wird eine Leitwert-Kontrolle zur wirksamen Vorbeugung gegen Reinigungsmittel-Rückstände empfohlen
- 3. Instrumente nach Programmende aus dem Gerät nehmen
- 4. Funktion des Instruments durch mehrmaliges Öffnen und Schließen der Greifer überprüfen
- 5. Instrument auf Anzeichen von Korrosion, beschädigte Oberflächen, Sprünge, Verschmutzung oder Verfärbung kontrollieren
- 6. Beschädigte Instrumente nicht mehr verwenden
- 7. Verschmutzte Instrumente müssen erneut gereinigt und desinfiziert werden
- 8. Instrument so bald wie möglich nach dem Entnehmen aus dem Gerät in einen Einweg-Sterilisationsbeutel oder ein Sterilisationsgefäß geben (geeignet für Dampfsterilisation bei mindestens 134 °C / 270 °F)

## 12. Lagerung

Dieses Gerät wird unsteril geliefert. Um diesen Zustand bis zur ersten Verwendung beizubehalten, muss es in der Originalverpackung aufbewahrt werden.



Keine Gegenstände auf der Verpackung abstellen!

Lagern Sie dieses Gerät nicht in der Nähe von aggressiven Chemikalien



Setzen Sie dieses Gerät keiner direkten sowie indirekten Sonnen- oder anderweitigen UV-Strahlung aus.



Vor Nässe schützen.

Reklamationen werden nicht anerkannt, wenn die Instrumente unsachgemäß gelagert wurden.

## 13. Risiken einer Wiederverwendung

Die Anzahl der Wiederaufbereitungszyklen, die das Gerät überstehen kann, hängt eng mit der Pflege zusammen, die dem Gerät während seines bestimmungsgemäßen Gebrauchs und der Sorgfalt bei der Reinigung und Sterilisation gewidmet wird. Wir haben 200 Wiederaufbereitungszyklen validiert, aber der Benutzer kann zwischen den einzelnen Anwendungen länger nach Anzeichen von Leistungseinbußen wie Knicken an der Spirale, Beschädigungen an den Backen und Flecken suchen. Sollte einer dieser Punkte vorhanden sein, wird empfohlen, das Gerät zu trennen und ein anderes zu verwenden.

## 14. Schwerwiegende Vorfälle, Reklamationen und Reparaturen

Sollte es zu einem schwerwiegenden Vorfall kommen, melden Sie dies bitte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des europäischen Mitgliedstaats, in dem der Benutzer ansässig ist. Sollte sich der Vorfall außerhalb Europas ereignen, melden Sie dies bitte dem Hersteller und befolgen Sie die vor Ort geltenden Vorschriften.

Zum Schutz der Gesundheit unserer Mitarbeitenden werden nur desinfizierte oder sterilisierte Instrumente zur Analyse oder Reparatur angenommen. In jedem Fall müssen Datum und Gültigkeit der Desinfektion oder Sterilisation auf der Außenseite

der Verpackung angegeben werden. Ist diese Anforderung nicht erfüllt, werden die Instrumente ohne Analyse oder Reparatur an den Absender zurückgeschickt.

## **15. Erklärungen**

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt weder Gewebe tierischen Ursprungs enthält noch damit hergestellt wird.

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt weder Gewebe oder extrahierte Material menschlichen Ursprungs enthält noch damit hergestellt wird.

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt keine medizinische Substanzen enthält.

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt kein Derivat aus menschlichem Blut enthält.

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt keine Phthalate oder andere Produkte enthält, die aus dem Produkt austreten und krebserregend, erbguverändernd oder giftig sein könnten.

Wir erklären hiermit, dass das Medizinprodukt nicht aus Substanzen oder Kombinationen von Substanzen besteht, die dazu bestimmt sind, in den menschlichen Körper eingeführt zu werden.

## **16. Entsorgung des Produkts**



Diese Produkte stellen nach ihrer Verwendung möglicherweise eine biologische Gefahr dar. Bei Umgang und Entsorgung des Produkts sind die anerkannten medizinischen Praxisvorschriften sowie einschlägige gesetzliche Bestimmungen und Regelungen auf Kommunal-, Landesund Bundesebene zu beachten.

## **17. Rechtsgrundlage**

Es gilt EU-Recht.

## **18. Service**

Bei auftretenden Schwierigkeiten und Fragen bzgl. unserer Instrumente stehen wir Ihnen zu den regulären Geschäftszeiten jederzeit zur Verfügung

**Geschäftszeiten:** Mo.-Do. von 8.00 bis 17.00 Uhr

# **PT - INSTRUÇÕES DE USO**

## **1. Utilização prevista**

Os extractores de corpo estranho destinam-se a retirar corpos estranhos do corpo humano através de endoscópios.

## **2. População pretendida**

Nosso dispositivo é projetado para pacientes adultos e pediátricos conforme recomendação médica, levando em conta as contraindicações.

### **3. Contraindicações**

- Distúrbios hemorrágicos
- Amostras de tecido de ramos em úlceras vasculares
- Preparação inadequada do doente (intestinal)
- Gerais: gastroduodenoscopia esofágica, colonoscopia, proctoscopia, sigmoidoscopia

### **4. Possíveis complicações**

As possíveis complicações são perfuração, laceração, erosão, sangramento/hemorragia, infecção/abscesso, úlcera, sepse, reação alérgica a medicamentos, hipotensão, depressão ou parada respiratória, arritmia ou parada cardíaca.

### **5. Usuário**

Os usuários dos instrumentos G-FLEX precisam ser especialistas em suas áreas. É obrigatório um treinamento adequado e específico para preparação, cuidado e manutenção dos instrumentos flexíveis.

### **6. Descrição do produto**

Os extratores de corpo estranho são fabricados em tubo flexível com uma extremidade distal de aperto e com ou sem um cabo proximal.

### **7. Orientações para antes do primeiro uso**

Leia cuidadosamente e siga todas as instruções operacionais, de segurança e avisos antes do primeiro uso do dispositivo.

É necessário e essencial um conhecimento prévio relativo a manipulação e operação.

Retire o instrumento da embalagem cuidadosamente e examine o instrumento para verificar se existe alguma avaria. Se notar avarias ou falta de algum item, entre em contato com seu distribuidor imediatamente.



Tendo em conta que os dispositivos não são fornecidos esterilizados, o utilizador deverá proceder à sua esterilização antes da primeira aplicação (Ver Limpeza e esterilização)

### **8. Manuseamento e operação**

O dispositivo tem de ser introduzido através do canal de operação do endoscópio com as pinças introduzidas no tubo. Observar a compatibilidade entre os extratores de corpo estranho e o diâmetro do canal de operação do endoscópio.



Dado que alguns dispositivos são fornecidos sem cabo, antes de introduzir o dispositivo no canal de operação, monte-o no cabo universal. Durante a montagem do cabo, os cálices do dispositivo têm de estar fechados.

## **9. Procedimento**

Uma vez localizado o corpo estranho no corpo do doente, seguir o seguinte procedimento:

- Introduzir o dispositivo no endoscópio.
- Colocar a extremidade distal do tubo à frente do objeto a remover.
- Empurrar o botão do cabo para retirar a extremidade de aperto para fora do tubo e posicionar o objeto a recuperar no centro das pinças.
- Fechar as pontas cuidadosamente e tanto quanto o objeto permitir puxando o botão do cabo para trás.
- Com cuidado, retirar o objeto e as pinças do endoscópio. Manter sempre as pontas da pinça tão fechadas quanto possível.

## **10. Precaução/Avisos**

 Os fórceps de biopsia são constituídos por uma espiral e nunca devem ser manuseados com o seu cateter enrolado uma vez que pode danificar o dispositivo e impossibilitar a sua utilização!

 Nunca limpe instrumentos com escovas de metal ou lã de aço

## **11. Limpeza e esterilização**

Antes do primeiro uso e de todos os usos posteriores, o dispositivo deve ser limpo, desinfetado e esterilizado. Limpeza e desinfecção eficazes são essenciais para uma esterilização eficaz.

O reprocessamento de equipamento endoscópico reutilizável deve ser responsabilidade das pessoas com treinamento aprofundado sobre métodos de reprocessamento e devem estar conscientes dos seguintes pontos:

- Diretrizes locais de reprocessamento do hospital
- Diretrizes nacionais de saúde e segurança
- Instruções nestas instruções de uso
- Especificações nacionais adicionais relacionadas com inativação eficaz de príons (ou seja, uso de agente de limpeza altamente alcalino e tempo prolongado de esterilização)
- Que os métodos usados para limpar, desinfetar e esterilizar são adequadamente validados para este tipo de instrumentos
- Que o equipamento usado é alvo de manutenção e inspeção regulares
- Que os parâmetros validados são seguidos durante cada ciclo de reprocessamento

O reprocessamento do instrumento deve ser iniciado imediatamente após o uso, já que os resíduos orgânicos secos podem afetar a limpeza, desinfecção e esterilização eficazes.

### **Métodos de reprocessamento**

Deve ser usado um processo mecânico de limpeza/desinfecção sempre que possível em detrimento da limpeza manual.

Por isso, uma das seguintes 2 opções deve ser usada para o reprocessamento:

1. Realizar o pré-tratamento e limpeza manual antes da desinfecção/limepeza mecânica seguida da esterilização (3 etapas).
2. Caso uma desinfecção/limepeza mecânica não esteja disponível, o aparelho deve, então, ser pré-tratado e limpo manualmente seguido de uma esterilização (2 etapas).

### **Resistência do Material**

Garanta que o agente de limpeza e desinfecção não contém o seguinte:

- Aldeídos (isto tratará a sujeira à base de sangue)

- Ácidos orgânicos, minerais ou oxidantes fortes (valor de pH mais baixo permitido 5,5)
- Álcalis fortes (pH mais alto permitido 11, são recomendados os agentes de limpeza neutros/enzimáticos ou levemente alcalinos)
- Solventes orgânicos (ex.: éter, acetonas, benzinas), álcoois fluorados
- Agentes oxidantes (ex.: peróxido de hidrogênio)
- Halogênios (cloro, iodo, bromo)
- Hidrocarbonetos aromáticos/halogenados
- Formamida
- Tricloroetileno/percloroetileno

## **Pré-tratamento/Limpeza Manual**

1. Mergulhe o instrumento na solução de limpeza no máximo 2 horas após o uso
2. Remova qualquer sujeira visível nas mandíbulas usando uma escova suave limpa (ou um pano limpo, suave e sem pelos) que é usada apenas para este fim. Nunca use escovas de metal ou lã de aço.
3. Abra e feche as mandíbulas mergulhadas na solução de limpeza, pelo menos, 3 vezes.
4. Coloque imediatamente o instrumento oco com um diâmetro não inferior a 20 cm em banho de ultrassons com uma solução de limpeza durante 30 minutos (o tempo e a concentração podem variar de acordo com as especificações do fabricante da solução). O método de limpeza foi validado com banho de ultrassons usando 0,5% de neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) a 35 kHz)
5. Enxague o instrumento, pelo menos, durante 1 minuto em água corrente (temperatura < 35 °C/85 °F)

## **Limpeza/Desinfecção Mecânica**

Proceda do seguinte modo:

1. Coloque o instrumento oco com um diâmetro não inferior a 20 cm no equipamento de limpeza e desinfecção que cumpra os seguintes requisitos:
  - O equipamento é eficaz e adequado para a limpeza e desinfecção dos instrumentos médicos (ex.: com aprovação da FDA, com marcação CE)
  - Apenas é usada água esterilizada ou com poucos germes (máx. 10 bactérias/ml) e endotoxinas (máx. 0,25 unidades de endotoxinas/ml) (ex.: água purificada/altamente purificada)
  - O ar usado para a secagem é filtrado (sem óleo, com poucos germes e partículas)
  - O dispositivo é alvo de manutenção e inspeção regulares
  - As soluções de limpeza e desinfecção usadas são compatíveis com o instrumento (Ver «Resistência do Material»)
  - A concentração, temperaturas e durações da exposição especificadas pelo fabricante do agente de limpeza/desinfetante são sempre seguidas; isto inclui as especificações de enxágue
2. Inicie o programa de limpeza e desinfecção
  - O programa deve ser adequado para o instrumento
  - Deve ser usado um programa de desinfecção térmica (90 °C/194 °F durante, pelo menos, 5 minutos)
  - O programa contém, pelo menos, 3 ciclos de enxágue (etapas de esvaziamento) após a limpeza (ou neutralização, se aplicado) ou controle de condutância recomendado para prevenir resíduos de detergente eficazmente
3. Retire os instrumentos do equipamento quando o programa terminar
4. Verifique a funcionalidade do dispositivo abrindo e fechando as mandíbulas várias vezes
5. Verifique se há sinais de corrosão, superfícies danificadas, fissuras, sujeira ou descoloração no dispositivo
6. Deixe de usar qualquer dispositivo danificado
7. Qualquer dispositivo sujo deve ser limpo e desinfetado novamente

- Erbale o dispositivo em uma embalagem de esterilização de uso único ou em um recipiente de esterilização (adequado para esterilização a vapor de, pelo menos, 134 °C/270 °F) assim que possível após retirada do equipamento

## **Esterilização**

 Apenas se deve usar esterilização a vapor.

 A esterilização flash, esterilização por ar quente, esterilização por radiação, formaldeído, esterilização por óxido de etileno ou esterilização por plasma não são permitidas.

Os pontos abaixo devem ser considerados:

- Método de vácuo fracionado (pelo menos, 3 etapas de vácuo e com secagem adequada do produto não inferior a 20 minutos)
- Esterilizador a vapor em conformidade com a DIN EN 13060/DIN EN 285 ou ANSI AAMI ST79
- Validado de acordo com a DIN EN ISO 17665 (IQ/OQ válido e avaliação do desempenho específico do produto (PQ))
- Temperatura máxima de esterilização 134 °C/273 °F mais tolerância, conforme definido na DIN EN ISO 17665
- Duração da esterilização (duração da exposição à temperatura de esterilização), pelo menos, 4 min. a 134 °C/270 °F).
- Para inativação de príons (dependendo da recomendação local), pelo menos 18 minutos a 134 °C/273 °F

## **12. Armazenamento**

Este dispositivo é fornecido não estéril e para manter este estado até a primeira utilização deve ser mantido em sua embalagem original.

 Não coloque nenhum objeto sobre o instrumento ou sua embalagem!  
Não coloque os instrumentos perto de produtos químicos agressivos!

 Não exponha os instrumentos à luz solar direta ou indireta, nem a outros raios ultravioletas!

 Mantenha em local seco.

Não serão aceitas reclamações se os instrumentos tiverem sido armazenados de forma inadequada.

## **13. Risco em caso de reutilização**

A quantidade de ciclos de reprocessamento que o dispositivo pode suportar está intimamente relacionada aos cuidados dispensados ao dispositivo durante o uso pretendido e aos cuidados durante a limpeza e esterilização. Validamos 200 ciclos de reprocessamento, mas o usuário pode usar por mais tempo procurando, entre cada uso, sinais de degradação de desempenho, como dobras na espiral, danos nas mandíbulas e manchas. Caso algum deles esteja presente, recomenda-se segregar o dispositivo e utilizar outro.

## **14. Incidentes graves, reclamações e consertos**

Em caso de incidente grave, informe-o ao fabricante e à autoridade competente do Estado-membro europeu onde o usuário reside. Se o incidente ocorrer fora da Europa, informe-o ao fabricante e siga a legislação local aplicável.

Para a proteção da saúde dos nossos funcionários, só serão aceitos instrumentos desinfetados e esterilizados para análise ou conserto. Em qualquer hipótese, as datas e a validade da desinfecção ou esterilização devem estar etiquetadas fora do pacote. Se esses requisitos não forem cumpridos, os instrumentos serão devolvidos ao remetente sem análise ou conserto.

## **15. Declarações**

Declaramos que o dispositivo médico não contém nem é produzido com tecidos de origem animal.

Declaramos que o dispositivo médico não contém nem é produzido com tecidos ou material extraído de origem humana.

Declaramos que o dispositivo médico não contém substâncias medicinais.

Declaramos que o dispositivo médico não contém derivados de sangue humano.

Declaramos que o dispositivo médico não contém fthalatos ou outros produtos que possam vazar do dispositivo e que possam ser cancerígenos, mutagênicos ou tóxico.

Declaramos que o dispositivo médico não é composto de substâncias ou combinações de substâncias com fins de ser introduzidas no corpo humano.

## **16. Eliminação do produto**



Depois de utilizados, estes produtos podem representar um risco biológico potencial. Manusear e eliminar em conformidade com a prática médica padrão e com as regulamentações e leis locais, federais e estatais aplicáveis.

## **17. Base legal**

Aplicar-se-á a legislação da União Europeia.

## **18. Suporte ao produto**

Em caso de dúvidas ou dificuldades relativos aos nossos instrumentos, entre em contato com seu distribuidor local, ou diretamente com a G-FLEX em horário comercial.

**Horários disponíveis:** Segunda a sexta-feira, 9h00 às 17h00 (Europa)

# **IT - ISTRUZIONI PER L'USO**

## **1. Uso previsto**

I sistemi di recupero per corpi estranei sono pensati per estrarre corpi estranei dal corpo umano attraverso gli endoscopi.

## **2. Destinatari**

Il nostro dispositivo è destinato a pazienti adulti e pediatrici in conformità con le raccomandazioni del medico e tenendo in considerazione le controindicazioni.

## **3. Controindicazioni**

- Problemi di sanguinamento
- Campioni di tessuto da ceppi nelle ulcere vascolari
- Inadeguata preparazione del paziente (intestinale)
- Generali. OGD, colonoscopia, proctoscopia, sigmoidoscopia

## **4. Possibile complicazione**

Le possibili complicanze sono perforazione, lacerazione, erosione, sanguinamento/emorragia, infusione/ascesso, ulcera, sepsi, reazione allergica ai farmaci, ipotensione, depressione o arresto respiratorio, aritmia o arresto cardiaco.

## **5. Utente**

Gli utenti degli strumenti G-FLEX devono essere specializzati nel loro settore. È richiesta una formazione appropriata e specifica per la preparazione, la cura e la manutenzione degli strumenti flessibili.

## **6. Descrizione del prodotto**

I sistemi di recupero di corpi estranei sono formati da un tubo flessibile con estremità distale con gancio e con o senza manico prossimale

## **7. Consigli prima della prima applicazione**

Leggere e seguire attentamente tutte le istruzioni di sicurezza e gli avvisi prima della prima applicazione del dispositivo.

È fondamentale avere una conoscenza basilare in merito a funzionamento e movimentazione.

Spacchettare accuratamente lo strumento e controllare se sono presenti danni. In caso di danni o di pezzi mancanti, contattare immediatamente il distributore.



Considerando che il dispositivo viene fornito sterilizzato, l'utente dovrà provvedere alla sterilizzazione prima del primo utilizzo (Vedere pulizia e sterilizzazione)

## **8. Uso e funzionamento**

Il dispositivo deve essere inserito attraverso il canale operativo dell'endoscopio con il dispositivo di presa inserito nel tubo. Osservare la compatibilità tra il diametro del sistema di recupero dei corpi estranei e quello canale operativo dell'endoscopio.



Dal momento che i dispositivi sono forniti senza manico, prima di inserire il dispositivo nel canale operativo, montarlo al manico

universale. Durante il montaggio del manico, le coppe del dispositivo devono essere chiuse.

## 9. Procedura

Una volta individuato il corpo estraneo nel corpo del paziente, attenersi alla seguente procedura:

- Inserire il dispositivo nell'endoscopio.
- Inserire l'estremità distale del tubo davanti all'oggetto da rimuovere.
- Premere la bobina del manico per far uscire l'estremità di aggancio fuori dal tubo e portare l'oggetto da afferrare al centro dei dispositivi di presa.
- Chiudere accuratamente le cannule per quanto l'oggetto lo consenta tirando indietro la bobina del manico.
- Rimuovere l'oggetto e il dispositivo di presa delicatamente ritirando l'endoscopio. Tenere il dispositivo da presa ben chiuso.

## 10. Precauzioni/Avvertenze

 La pinza per biopsia è composta da una spirale e non deve essere mai manipolata con il catetere chiuso dal momento che questo potrebbe danneggiare il dispositivo e rendere l'uso impossibile!

 Non pulire mai gli strumenti con spazzole metalliche o lana metallica

## 11. Pulizia e sterilizzazione

Prima del primo utilizzo e prima di tutti gli utilizzi successivi, il dispositivo deve essere pulito, disinfectato e sterilizzato. Una pulizia e una disinfezione efficaci sono essenziali per una sterilizzazione corretta.

Il ritrattamento delle apparecchiature endoscopiche riutilizzabili deve rimanere sotto la responsabilità di persone con una formazione approfondita sui metodi di ritrattamento e che siano consapevoli dei seguenti punti:

- Linee guida per il ritrattamento dell'ospedale locale
- Linee guida nazionali in materia di salute e sicurezza
- Le istruzioni nel presente manuale
- Specifiche nazionali aggiuntive relative all'efficace inattivazione dei prioni (ad es. uso di detergenti altamente alcalini e tempi di sterilizzazione prolungati).
- Che i metodi utilizzati per la pulizia, la disinfezione e la sterilizzazione siano adeguatamente convalidati per questo tipo di strumenti.
- Che l'apparecchiatura usata sia regolarmente controllata e sottoposta a manutenzione
- Che i parametri convalidati siano mantenuti durante ogni ciclo di ritrattamento.

Il ritrattamento dello strumento deve essere avviato immediatamente dopo l'uso, poiché i residui organici essiccati possono compromettere l'efficacia della pulizia, della disinfezione e della sterilizzazione.

### Metodi di ritrattamento

Se possibile, si dovrebbe utilizzare un processo di pulizia/disinfezione meccanica piuttosto che una pulizia manuale.

Pertanto, per il ritrattamento è necessario ricorrere a una delle due opzioni seguenti:

1. Eseguire il pretrattamento e la pulizia manuale prima della pulizia/disinfezione meccanica seguita dalla sterilizzazione (3 fasi).

2. Qualora non sia possibile effettuare una pulizia/disinfezione meccanica, il dispositivo deve essere sottoposto a un pretrattamento e a una pulizia manuale seguiti da una sterilizzazione (2 fasi).

## Resistenza del materiale

Assicurarsi che il detergente e il disinettante non contengano i seguenti elementi:

- Aldeidi (per eliminare la sporcizia a base di sangue)
- Acidi organici, minerali o ossidanti forti (valore minimo di pH ammesso 5.5)
- Alcali forti (massimo pH consentito 11, si consigliano detergenti neutri/enzimatici o leggermente alcalini)
- Solventi organici (ad es. etere, chetoni, benzine), alcoli fluorurati
- Agenti ossidanti (ad es. perossido di idrogeno)
- Alogenati (cloro, iodio, bromo)
- Idrocarburi aromatici / alogenati
- Formamide
- Tricloroetilene / perchloroetilene

## Pre-trattamento / Pulizia Manuale

1. Immergere lo strumento nella soluzione detergente entro un massimo di 2 ore dall'uso.
2. Rimuovere l'eventuale sporco visibile sulle ganasce con una spazzola morbida e pulita (o con un panno pulito, morbido e privo di pilucchi) utilizzata esclusivamente a questo scopo. Non utilizzare mai spazzole metalliche o lana metallica.
3. Aprire e chiudere le ganasce, immerse nella soluzione detergente, almeno 3 volte.
4. Porre immediatamente lo strumento avvolto con un diametro non inferiore a 20 cm in un bagno a ultrasuoni riempito con soluzione detergente per 30 minuti (il tempo e la concentrazione possono variare in base alle specifiche del produttore della soluzione. Il metodo di pulizia è stato convalidato con un bagno a ultrasuoni utilizzando lo 0,5% di neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) a 35 kHz)
5. Sciacquare lo strumento per almeno 1 minuto sotto acqua corrente (temperatura < 35°C/85°F).

## Pulizia meccanica / Disinfezione

Procedere come descritto in seguito:

1. Posizionare lo strumento avvolto con un diametro non inferiore a 20 cm nell'apparecchiatura di pulizia e disinfezione che soddisfi i seguenti requisiti:
  - L'apparecchiatura è efficace e idonea per la pulizia e la disinfezione degli strumenti medici (ad es. approvata dalla FDA, marcatura CE).
  - Si utilizza solo acqua sterile o a basso contenuto di germi (max. 10 batteri/ml) e a bassa endotossina (max. 0,25 unità di endotossina/ml) (ad es. acqua purificata/acqua altamente purificata).
  - L'aria utilizzata per l'essiccazione sia filtrata (priva di olio, a basso contenuto di germi e di particelle).
  - Il dispositivo venga controllato e sottoposto a manutenzione regolarmente
  - Le soluzioni di pulizia e disinfezione utilizzate siano compatibili con lo strumento (vedere "Resistenza del materiale").
  - La concentrazione, le temperature e i tempi di esposizione specificati dal produttore dell'agente detergente/disinfettante sono sempre rispettati, comprese le specifiche di risciacquo).
2. Avviare il programma di pulizia e disinfezione:
  - Il programma deve essere adeguato allo strumento
  - Deve essere utilizzato un programma di disinfezione termica (90 °C/194 °F per almeno 5 minuti).

- Il programma contiene almeno 3 cicli di risciacquo (fasi di esaurimento) dopo la pulizia (o la neutralizzazione, se applicata) o il controllo della conduttanza raccomandato per prevenire efficacemente i residui di detergente
- 3. Rimuovere gli strumenti dall'apparecchiatura al termine del programma
- 4. Verificare la funzionalità del dispositivo aprendo e chiudendo più volte le ganasce.
- 5. Controllare che il dispositivo non presenti segni di corrosione, superfici danneggiate, crepe, sporco o scolorimento.
- 6. Rimuovere qualsiasi dispositivo danneggiato dall'uso
- 7. Qualsiasi dispositivo sporco deve essere nuovamente pulito e disinfeccato
- 8. Imballare il dispositivo in una confezione monouso per la sterilizzazione o in un contenitore per la sterilizzazione (adatto per la sterilizzazione a vapore ad almeno 134 °C / 270 °F) non appena possibile dopo la rimozione dall'apparecchiatura

## Sterilizzazione



Deve essere usata solo la sterilizzazione a vapore.



Non sono consentite la sterilizzazione flash, la sterilizzazione ad aria calda, la sterilizzazione con radiazioni, la sterilizzazione con formaldeide, ossido di etilene o plasma.

I seguenti aspetti devono essere presi in considerazione:

- Metodo del vuoto frazionato (almeno 3 fasi di vuoto e con un'adeguata essiccazione del prodotto non inferiore a 20 minuti)
- Sterilizzatore a vapore conforme a DIN EN 13060/DIN EN 285 o ANSI AAMI ST79
- Convalidato in conformità alla norma DIN EN ISO 17665 (IQ/OQ valido e valutazione delle prestazioni specifiche del prodotto (PQ))
- Temperatura massima di sterilizzazione 134 °C / 273 °F più tolleranza come da DIN EN ISO 17665
- Tempo di sterilizzazione (tempo di esposizione alla temperatura di sterilizzazione) almeno 4 minuti a 134 °C/270 °F).
- Per l'inattivazione dei prioni (a seconda delle raccomandazioni locali), almeno 18 minuti a 134 °C/273 °F.

## 12. Conservazione

Questo dispositivo viene fornito non sterile e per mantenere questo stato fino al suo primo utilizzo deve essere conservato nella sua confezione originale.



Non posizionare oggetti sullo strumento o sulla sua confezione!

Non conservare gli strumenti vicino a prodotti chimici aggressivi!



Non esporre gli strumenti alla luce diretta o indiretta o ad altri raggi ultravioletti!



Conservare in un luogo asciutto

Se gli strumenti non sono stati correttamente conservati, non saranno presi in considerazione eventuali reclami.

## 13. Rischio in caso di riutilizzo

La quantità di cicli di ricondizionamento che il dispositivo può sopportare è strettamente correlata alla cura prestata al dispositivo durante l'uso previsto e alla

cura prestata durante la pulizia e la sterilizzazione. Abbiamo convalidato 200 cicli di ritrattamento, ma l'utente può utilizzare più a lungo per cercare, tra un utilizzo e l'altro, segni di degrado delle prestazioni come attorcigliamenti sulla spirale, danni alle ganasce e macchie. Se qualcuno di questi è presente, si consiglia di segregare il dispositivo e utilizzarne un altro.

## **14. Gravi incidenti, reclami e riparazioni**

In caso di grave incidente, segnalarlo al fabbricante e alle autorità competenti dello stato membro europeo in cui risiede l'utente. Qualora l'incidente avvenisse fuori dall'Europa, segnalarlo al fabbricante e attenersi alle normative locali applicabili.

Per garantire la protezione della salute dei nostri dipendenti, saranno accettati solo strumenti disinfettati o sterilizzati per l'analisi o la riparazione. In ogni caso, le date di disinfezione o sterilizzazione e di validità devono essere specificate all'esterno della confezione. Se questo requisito non viene soddisfatto, gli strumenti saranno restituiti al mittente senza alcuna analisi o riparazione.

## **15. Dichiarazioni**

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non contiene tessuti di origine animale né è prodotto con tali tessuti.

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non contiene tessuti o materiale estratto di origine umana né è prodotto con essi.

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non contiene sostanze medicinali.

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non contiene derivati del sangue umano.

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non contiene ftalati né altri prodotti che potrebbero fuoriuscire dal dispositivo ed essere cancerogeni, mutagenici o tossici.

Con il presente documento dichiariamo che il dispositivo medico non è composto da sostanze o combinazioni di sostanze mirate a essere introdotte nel corpo umano.

## **16. Smaltimento del dispositivo**



Dopo l'uso, questi prodotti sono potenzialmente a rischio biologico. Maneggiarli e smaltirli secondo le pratiche mediche accettate e le normative nazionali e locali in vigore.

## **17. Fondamento giuridico**

La Legge dell'Unione europea applicata.

## **18. Assistenza del prodotto**

In caso di domande o difficoltà relative ai nostri strumenti, contattare il distributore locale o G-FLEX direttamente durante l'orario di lavoro.

**Orari disponibili:** Dal lunedì al venerdì; dalle 9 alle 17 (MET)

# **ΕΛ - ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ**

## **1. Προβλεπόμενη χρήση**

Η Λαβίδα αφαίρεσης ξένων σωμάτων προορίζεται για την αφαίρεση ξένων σωμάτων από το ανθρώπινο σώμα μέσω ενδοσκοπίων.

## **2. Ενδεδειγμένος πληθυσμός**

Το ιατροτεχνολογικό προϊόν προορίζεται για ενήλικους και παιδιατρικούς ασθενείς, σύμφωνα με τις συστάσεις του ιατρού, λαμβάνοντας υπόψη τις αντενδείξεις.

## **3. Αντενδείξεις**

- Αιμορραγικές διαταραχές
- Δείγματα ιστού από κολοβώματα σε αγγειακά έλκη
- Ανεπαρκής προετοιμασία του ασθενή (εντερική)
- Γενικά. Οισοφαγο-γαστρο-δωδεκαδακτυλοσκόπηση (OGD), κολονοσκόπηση, πρωκτοσκόπηση, σιγμοειδοσκόπηση

## **4. Πιθανές επιπλοκές**

Οι πιθανές επιπλοκές είναι διάτρηση, ρήξη, διάβρωση, αιμορραγία/ αιμορραγία, μόλυνση/απόστημα, έλκος, σύψη, αλλεργική αντίδραση σε φαρμακευτική αγωγή, υπόταση, αναπνευστική καταστολή ή ανακοπή, καρδιακή αρρυθμία ή ανακοπή.

## **5. Χρήστης**

Οι χρήστες των οργάνων της G-FLEX πρέπει να είναι ειδικοί στους τομείς τους. Απαιτείται κατάλληλη και ειδική εκπαίδευση για την προετοιμασία, τη φροντίδα και τη συντήρηση των εύκαμπτων οργάνων.

## **6. Περιγραφή προϊόντος**

Η Λαβίδα αφαίρεσης ξένων σωμάτων είναι κατασκευασμένη από εύκαμπτο σωλήνα με ένα περιφερικό άκρο σύλληψης και με ή χωρίς εγγύς λαβή.

## **7. Συμβουλές πριν από την πρώτη χρήση**

Διαβάστε προσεκτικά και ακολουθήστε όλες τις οδηγίες και προειδοποιήσεις λειτουργίας και ασφαλείας πριν από την πρώτη χρήση της συσκευής.

Απαιτείται και είναι απαραίτητη η προηγούμενη γνώση σχετικά με τον χειρισμό και τη λειτουργία.

Αφαιρέστε το όργανο προσεκτικά από τη συσκευασία και εξετάστε τις συσκευές για τυχόν ζημιά. Σε περίπτωση ζημιάς ή στοιχείων που λείπουν, επικοινωνήστε αμέσως με τον διανομέα σας.



Καθώς η συσκευή δεν παρέχεται αποστειρωμένη, ο χρήστης πρέπει να την αποστειρώσει πριν από την πρώτη χρήση (Βλ. Καθαρισμός και αποστείρωση)

## **8. Χειρισμός και λειτουργία**

Η συσκευή πρέπει να περάσει μέσα από το κανάλι εργασίας του ενδοσκοπίου με τις λαβίδες σύλληψης αποσυρμένες μέσα στον σωλήνα. Επαληθεύστε τη συμβατότητα μεταξύ της διαμέτρου της Λαβίδας αφαίρεσης ξένων σωμάτων και του καναλιού εργασίας του ενδοσκοπίου.

 **Καθώς ορισμένες συσκευές παρέχονται χωρίς λαβή, πριν εισαγάγετε τη συσκευή μέσα στο κανάλι εργασίας, προσαρτήστε την στη λαβή γενικής χρήσης.** Κατά τη συναρμολόγηση της λαβής, οι οβάλ σιαγόνες της συσκευής πρέπει να είναι κλειστές.

## **9. Διαδικασία**

Μόλις εντοπίσετε το ξένο σώμα στο σώμα του ασθενή, πρέπει να ακολουθήσετε την παρακάτω διαδικασία:

- Εισαγάγετε τη συσκευή στο ενδοσκόπιο.
- Τοποθετήστε το περιφερικό άκρο του σωλήνα μπροστά από το αντικείμενο προς αφαίρεση.
- Σπρώξτε το έλικτρο της λαβής προκειμένου να εξαχθεί το άκρο σύλληψης από τον σωλήνα και έπειτα φέρτε το αντικείμενο προς αφαίρεση στο κέντρο της λαβίδας σύλληψης.
- Κλείστε προσεκτικά τις μύτες στον βαθμό που επιτρέπεται από το αντικείμενο τραβώντας προς τα πίσω το έλικτρο της λαβής.
- Αφαιρέστε το αντικείμενο και τη λαβίδα σύλληψης αποσύροντας τα απαλά από το ενδοσκόπιο. Διατηρείτε πάντα καλά κλειστές τις μύτες της λαβίδας σύλληψης.

## **10. Προφυλάξεις/ Προειδοποιήσεις**

 **Η Λαβίδα βιοψίας αποτελείται από σπιράλ και δεν πρέπει ποτέ να τη χειρίζεστε ενώ το σπιράλ είναι τυλιγμένο, καθώς μπορεί να προκληθεί βλάβη στη συσκευή και να μην είναι πλέον δυνατή η χρήση της!**

 **Ποτέ μην καθαρίζετε τα εργαλεία με μεταλλικές βούρτσες ή συρμάτινο μαλλί**

## **11. Καθαρισμός και αποστείρωση**

Πριν από την πρώτη χρήση και πριν από όλες τις επακόλουθες χρήσεις, η συσκευή πρέπει να καθαρίζεται, να απολυμάνεται και να αποστειρώνται. Ο αποτελεσματικός καθαρισμός και η απολύμανση είναι απαραίτητα για την αποτελεσματική αποστείρωση.

Η επανεπεξεργασία του επαναχρησιμοποιήσιμου ενδοσκοπικού εξοπλισμού πρέπει να παραμένει υπό την ευθύνη ατόμων που έχουν εκπαιδευτεί πλήρως στις μεθόδους επανεπεξεργασίας και πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα ακόλουθα:

- Οι κατευθυντήριες οδηγίες επανεπεξεργασίας του τοπικού νοσοκομείου
- Οι κατευθυντήριες οδηγίες εθνικής υγείας και ασφάλειας
- Οι οδηγίες που περιέχονται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης
- Οι επιπρόσθετες εθνικές προδιαγραφές που σχετίζονται με την αποτελεσματική αδρανοποίηση των πριονών (δηλ., χρήση εξαιρετικά αλκαλικού παράγοντα καθαρισμού και παρατεταμένος χρόνος αποστείρωσης)
- Ότι οι μέθοδοι που χρησιμοποιούνται για τον καθαρισμό, την απολύμανση και την αποστείρωση είναι επαρκώς εγκεκριμένες για αυτό τον τύπο εργαλείων

- Ότι ο εξοπλισμός που χρησιμοποιείται διατηρείται και ελέγχεται τακτικά
- Ότι οι εγκεκριμένες παράμετροι διατηρούνται κατά τη διάρκεια κάθε κύκλου επανεπεξεργασίας

Η επανεπεξεργασία του εργαλείου πρέπει να εκκινήσει αμέσως μετά τη χρήση, καθώς τα έντραμένα οργανικά υπολείμματα μπορούν να επηρεάσουν τον αποτελεσματικό καθαρισμό, την απολύμανση και την αποστείρωση.

## **Μέθοδοι επανεπεξεργασίας**

Μια μηχανική διαδικασία καθαρισμού/απολύμανσης πρέπει να χρησιμοποιείται όταν είναι εφικτό πέρα από τον χειροκίνητο καθαρισμό.

Ωστόσο, μία από τις ακόλουθες 2 επιλογές πρέπει να χρησιμοποιηθεί για την επανεπεξεργασία:

1. Η εκτελείται προ-επεξεργασία και χειροκίνητος καθαρισμός πριν από τον μηχανικό καθαρισμό/απολύμανση και να ακολουθεί αποστείρωση (3 βήματα).
2. Σε περίπτωση που δεν διατίθεται μηχανικός καθαρισμός/απολύμανση, η συσκευή πρέπει στη συνέχεια να υποβάλλεται ξανά σε επεξεργασία και να καθαρίζεται χειροκίνητα και να ακολουθεί αποστείρωση (2 βήματα).

## **Ανθεκτικότητα υλικού**

Διασφαλίστε ότι ο παράγοντας καθαρισμού και απολύμανσης δεν περιέχει τα ακόλουθα:

- Αλδεύδες (αυτό θα σταθεροποιήσει τις βασισμένες στο αίμα επικαθίσεις)
- Ισχυρά οργανικά, ανόργανα ή οξειδωτικά οξέα (χαμηλότερη επιτρεπόμενη τιμή pH 5,5)
- Ισχυρά αλκαλία (υψηλότερη επιτρεπόμενη τιμή pH 11, ουδέτερα / ενζυματικά ή ελαφρώς αλκαλικά καθαριστικά συνιστώνται)
- Οργανικούς διαλύτες (π.χ., αιθέρας, κετόνες, βενζίνη), φθοριούχες αλκοόλες
- Οξειδωτικούς παράγοντες (π.χ., υπεροξείδιο του υδρογόνου)
- Αλογόνα (χλώριο, ιώδιο, βρώμιο)
- Αρωματικούς/αλογονωμένους υδρογονάνθρακες
- Φορμαμίδη
- Τριχλωροαιθυλένιο/περχλωροαιθυλένιο

## **Προκαταρκτικές διαδικασίες / Χειροκίνητος καθαρισμός**

1. Βυθίστε το εργαλείο σε διάλυμα καθαρισμού εντός 2 ωρών το πολύ μετά από τη χρήση
2. Αφαιρέστε τυχόν επικαθίσεις που είναι ορατές στους σιαγόνες χρησιμοποιώντας μια καθαρή μαλακή βούρτσα (ή ένα καθαρό, μαλακό πανί που δεν αφήνει χνούδια) που να χρησιμοποιείται αποκλειστικά για αυτόν τον σκοπό. Μη χρησιμοποιείτε μεταλλικές βούρτσες ή σύρμα.
3. Ανοίξτε και κλείστε τους σιαγόνες, που έχουν βυθιστεί σε διάλυμα καθαρισμού τουλάχιστον 3 φορές
4. Αμέσως τοποθετήστε το εργαλείο τυλιγμένο με διάμετρο όχι μικρότερη από 20 cm σε ένα λουτρό υπερήχων που έχετε γεμίσει με διάλυμα καθαρισμού για 30 λεπτά (ο χρόνος και η συγκέντρωση μπορεί να ποικίλουν ανάλογα με τις προδιαγραφές του κατασκευαστή του διαλύματος). Η μέθοδος καθαρισμού έχει επικυρωθεί με λουτρό υπερήχων χρησιμοποιώντας neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) στους 35 kHz
5. Ξεπλύνετε το εργαλείο για τουλάχιστον 1 λεπτό κάτω από τρεχούμενο νερό (Θερμοκρασία < 35°C/85°F)

## **Μηχανικός καθαρισμός / απολύμανση**

Προχωρήστε ως ακολούθως:

1. Τοποθετήστε το εργαλείο τυλιγμένο με διάμετρο όχι μικρότερη από 20 cm μέσα στον εξοπλισμό καθαρισμού και απολύμανσης που ικανοποιεί την ακόλουθη απαίτηση:
  - Το εργαλείο είναι αποτελεσματικό και κατάλληλο για καθαρισμό και απολύμανση ιατρικών εργαλείων (δηλ., εγκεκριμένο από FDA, φέρει σήμανση CE)

- Χρησιμοποιείται μόνο αποστειρωμένο ή με χαμηλό ποσοστό μικροβίων (το πολύ 10 βακτήρια/ml) και χαμηλό ποσοστό ενδοτοξίνης (το πολύ 0,25 μονάδες ενδοτοξίνης/ml) νερό (π.χ., απονισμένο νερό / εξαιρετικά απονισμένο νερό)
  - Ο αέρας που χρησιμοποιείται για το στέγνωμα φίλτραρεται (χωρίς έλαιο, χαμηλό ποσοστό μικροβίων και σωματιδίων)
  - Η συσκευή διατηρείται και ελέγχεται τακτικά
  - Τα διαλύματα καθαρισμού και απολύμανσης που χρησιμοποιούνται είναι συμβατά με το εργαλείο (βλ. «Ανθεκτικότητα υλικού»)
  - Η συγκέντρωση, οι θερμοκρασίες και οι χρόνοι έκθεσης που καθορίζονται από τον κατασκευαστή του παράγοντα καθαρισμού/απολύμανσης ακολουθούνται πάντα, αυτό περιλαμβάνει τις προδιαγραφές έκπλυσης
2. Εκκινήστε το πρόγραμμα καθαρισμού και απολύμανσης:
- Το πρόγραμμα πρέπει να είναι κατάλληλο για το εργαλείο
  - Πρόγραμμα θερμικής απολύμανσης ( $90^{\circ}\text{C} / 194^{\circ}\text{F}$  για τουλάχιστον 5 λεπτά)
  - Το πρόγραμμα περιέχει τουλάχιστον 3 κύκλους έκπλυσης (βήματα εξάντλησης) μετά από τον καθαρισμό (ή ουδετεροποίηση αν ισχύει) ή συνιστώμενο έλεγχο αγωγιμότητας για την αποτελεσματική προστασία από παρουσία υπολειμμάτων απορρυπαντικού
3. Αφαιρέστε τα εργαλεία από τον εξοπλισμό όταν το πρόγραμμα ολοκληρωθεί
4. Ελέγξτε τη λειτουργικότητα της συσκευής ανοίγοντας και κλείνοντας τις σιαγόνες αρκετές φορές
5. Ελέγξτε τη συσκευή για σημεία διάβρωσης, φθαρμένες επιφάνειες, ραγίσματα, επικαθίσεις ή αποχρωματισμό
6. Αφαιρέστε τυχόν φθαρμένη συσκευή από τη χρήση
7. Οι συσκευές που περιέχουν επικαθίσεις πρέπει να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται ξανά
8. Πακετάρετε τη συσκευή σε ένα πακέτο αποστείρωσης μίας χρήσης ή ένα δοχείο αποστείρωσης (κατάλληλο για αποστείρωση ατμού τουλάχιστον  $134^{\circ}\text{C} / 270^{\circ}\text{F}$ ) το συντομότερο δυνατόν μετά την αφαίρεση από τον εξοπλισμό

## Αποστείρωση



Μόνο η αποστείρωση ατμού πρέπει να χρησιμοποιείται.



Η ταχεία αποστείρωση, η αποστείρωση με θερμό αέρα, ακτινοβολία, η αποστείρωση με οξειδίο του αιθυλενίου, φορμαλδεύδη ή η αποστείρωση πλάσματος δεν επιτρέπονται.

Θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψιν τα ακόλουθα:

- Μέθοδος κλασματοποιημένου κενού (τουλάχιστον 3 βήματα κενού και με επαρκές στέγνωμα προϊόντος όχι λιγότερο από 20 λεπτά)
- Αποστειρωτής ατμού που συμμορφώνεται με DIN EN 13060/DIN EN 285 ή ANSI AAMI ST79
- Πιστοποίηση σύμφωνα με DIN EN ISO 17665 (έγκυρο IQ/OQ και αξιολόγηση απόδοσης ειδικά για το προϊόν (PQ))
- Μέγιστη θερμοκρασία αποστείρωσης  $134^{\circ}\text{C} / 273^{\circ}\text{F}$  συν ανεκτικότητα όπως ορίζεται στο DIN EN ISO 17665
- Χρόνος αποστείρωσης (χρόνος έκθεσης σε θερμοκρασία αποστείρωσης) τουλάχιστον 4 λεπτά στους  $134^{\circ}\text{C}/270^{\circ}\text{F}$ .
- Για αδρανοποίηση των πριονών (ανάλογα με την τοπική σύσταση) τουλάχιστον 18 λεπτά στους  $134^{\circ}\text{C}/273^{\circ}\text{F}$

## 12. Αποθήκευση

Αυτή η συσκευή παραδίδεται μη αποστειρωμένη και για να διατηρηθεί σε αυτή την κατάσταση μέχρι την πρώτη χρήση της πρέπει να φυλάσσεται στην αρχική

της συσκευασία.

 Μην τοποθετείτε αντικείμενα πάνω στο όργανο ή τη συσκευασία του!  
Μην αποθηκεύετε τα όργανα κοντά σε επιβλαβή χημικά προϊόντα!

 Μην εκθέτετε τα όργανα σε άμεσο ή έμμεσο ηλιακό φως ή άλλες υπεριώδεις ακτίνες!

 Να φυλάσσεται σε στεγνό μέρος

Τυχόν παράπονα δεν θα λαμβάνονται υπόψη αν τα όργανα δεν έχουν αποθηκευτεί σωστά.

## 13. Κίνδυνος σε περίπτωση επαναχρησιμοποίησης

Η ποσότητα των κύκλων επανεπεξεργασίας που μπορεί να αντέξει η συσκευή σχετίζεται στενά με τη φροντίδα που δίνεται στη συσκευή κατά τη χρήση για την οποία προορίζεται και τη φροντίδα που λαμβάνεται κατά τον καθαρισμό και την αποστείρωση. Έχουμε επικυρώσει 200 κύκλους επανεπεξεργασίας, αλλά ο χρήστης μπορεί να χρησιμοποιήσει για μεγαλύτερη αναζήτηση, μεταξύ κάθε χρήσης, για σημάδια υποβάθμισης της απόδοσης, όπως τσακίσματα στη σπείρα, ζημιές στις σιαγόνες και λεκέ. Εάν υπάρχει κάποιο από αυτά, συνιστάται να διαχωρίσετε τη συσκευή και να χρησιμοποιήσετε άλλη.

## 14. Σοβαρό περιστατικό, παράπονα και επισκευές

Σε περίπτωση σοβαρού περιστατικού, αναφέρετε το στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του ευρωπαϊκού κράτους μέλους εγκατάστασης του χρήστη. Εάν το περιστατικό συμβεί εκτός Ευρώπης, αναφέρετε το στον κατασκευαστή και ακολουθήστε τον τοπικό ισχύοντα κανονισμό.

Για την προστασία της υγείας των υπαλλήλων μας, μόνο όργανα που έχουν απολυμανθεί ή αποστειρωθεί θα γίνονται αποδεκτά για ανάλυση ή επισκευή. Σε κάθε περίπτωση, οι ημερομηνίες και η εγκυρότητα της απολύμανσης ή της αποστείρωσης πρέπει να αναγράφονται στο εξωτερικό μέρος της συσκευασίας. Σε περίπτωση που δεν πληρούται αυτή η απαίτηση, τα όργανα θα επιστρέφονται στον αποστολέα χωρίς ανάλυση ή επισκευή.

## 15. Δηλώσεις

Δια του παρόντος δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν περιέχει ούτε παράγεται με ιστούς ζωικής προέλευσης.

Δια του παρόντος δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν περιέχει ούτε παράγεται με ιστούς ή υλικό ανθρώπινης προέλευσης.

Δια του παρόντος δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν περιέχει φαρμακευτική ουσία.

Δια του παρόντος, δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν περιέχει παράγωγα ανθρώπινου αίματος.

Δια του παρόντος δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν περιέχει φθαλικές ενώσεις ή άλλα προϊόντα που θα μπορούσαν να διαρρεύσουν από το προϊόν, τα οποία μπορεί να είναι καρκινογόνα, μεταλλαξιογόνα ή τοξικά. Δια του παρόντος δηλώνουμε ότι το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν αποτελείται από ουσίες ή συνδυασμό ουσιών που προορίζονται να εισαχθούν στο ανθρώπινο σώμα.

## 16. Διάθεση προϊόντων



Μετά τη χρήση, τα προϊόντα αυτά ενδέχεται να αποτελούν δυνητικό βιολογικό κίνδυνο. Χειριστείτε και απορρίψτε τη συσκευή σύμφωνα με τους αναγνωρισμένους ιατρικούς κανονισμούς και τους ισχύοντες τοπικούς, πολιτειακούς και ομοσπονδιακούς νόμους και κανονισμούς.

## 17. Νομική βάση

Ισχύει η νομοθεσία της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

## 18. Υποστήριξη προϊόντων

Σε περίπτωση που έχετε απορίες ή προβλήματα σχετικά με τα όργανά μας, επικοινωνήστε με τον τοπικό διανομέα ή απευθείας με τη G-FLEX κατά τη διάρκεια των ωρών εργασίας.

Διαθέσιμες ώρες: Δευτέρα έως Παρασκευή, 9 π.μ. έως 5 μ.μ. (MET)

# AR العربية - تعليمات الاستخدام

## 1. الاستخدام المقصود

يتم تصميم مستخرجات الأجسام الغريبة بغرض استخراج الأجسام الغريبة من جسم الإنسان من خلال المناظير الداخلية.

## 2. الأشخاص المُخصَّص لهم الجهاز

إن جهازنا مُخصَّص لكلٍّ من المرضى البالغين والأطفال، وفقًا لتوصية الطبيب، مع مراعاة مواطن الاستعمال.

## 3. مواطن الاستخدام

- الاضطرابات التزفية
- عينات نسيجية من الجدعات في القرحة الوعائية
- الإعداد غير الملائم للمريض (معوي)
- مواطن استخدام عامة. تنظير المرئ والمعدة والاثنا عشر، تنظير القولون، تنظير المستقيم، التنظير السيني

## 4. المضاعفات المحتملة

المضاعفات المحتملة هي ثقب ، تمزق ، تاكل ، نزيف / نزيف ، عدوى / خراج ، قرحة ، تعفن الدم ، رد فعل تحسسي للأدوية ، انخفاض ضغط الدم ، اكتئاب أو توقف في الجهاز التنفسي ، عدم انتظام ضربات القلب أو توقف.

## 5. المستخدم

يجب أن يكون مستخدمو أجهزة G-FLEX متخصصين في مجالاتهم. ويلزم إجراء تدريب مناسب وخاص للتحضير والعناية وصيانة الأجهزة المزنة.

## 6. وصف المنتج

ت تكون مستخرجات الأجسام الغريبة من أنبوب مرن يوجد به طرف قاصي للقبض ويكون مزوداً أو غير مزود بمقبض داني.

## 7. نصائح تتبع قبل الاستعمال الأول

يرجى القراءة بعناية واتباع جميع تعليمات التشغيل والتحذيرات الخاصة بالسلامة قبل استعمال الجهاز لأول مرة.

تعتبر المعرفة السابقة فيما يتعلق بالمناولة والتشغيل مطلوبة وضرورية. أخرج الجهاز بعناية واقفص الأجهزة بحثاً عن أي احتمال لوجود تلف. في حال وجود أي تلف أو عناصر مفقودة، اتصل بالموزع المتوفر لديك على الفور.

باعتبار أن هذا الجهاز لا يتم توريده معقماً، يجب على المستخدم القيام بذلك قبل الاستعمال الأول !  
(انظر التنظيف والتعقيم).

## 8. المناولة والاستخدام

يجب إدخال الجهاز من خلال قناة تشغيل المنظار الداخلي مع سحب الماسكات إلى داخل الأنابيب.

يرجى مراعاة التوافق بين مستخرجات الأجسام الغريبة وقطر قناة تشغيل المنظار الداخلي.

نقطاً لأن بعض الأجهزة يتم توريدها بدون مقبض، قم بتجميع الجهاز مع المقبض الشامل قبل إدخال الجهاز في قناة التشغيل، وأثناء تجميع المقبض، يجب غلق كؤوس الجهاز.

## 9. العملية

ما أن يكون هناك جسم غريب في جسم المريض، يجب القيام بالعملية التالية:

• أدخل الجهاز في المنظار الداخلي.

• ضع الطرف القاصي من الأنابيب أمام الجسم المراد استخراجه.

- ادفع ملف المقبض لإخراج طرف القبض خارج الأنبوب وقم بوضع الجسم المراد التقاطه في منتصف الماسكات.
- أغلق فرعا الماسك بعثالية بالقدر الذي يسمح به الجسم عن طريق سحب ملف المقبض.
- استخرج الجسم والماسك برفق عن طريق سحب المنظار الداخلي. احرص دائمًا على أن يكون فرعا الماسك محكمًا الفرق.

## 10. الاحتياطات / التحذيرات

- !** يتكون ملقط الخزعة من أنبوب لوليبي ويجب عدم مناورته في حال التفاف القسطرة لأن هذا قد يؤدي إلى تلف الجهاز وجعل استخدامه مستحيلاً!
- !** لا تقم أبداً بتنظيف الأدوات بفرش معدنية أو سلك سلك

## 11. التنظيف والتعقيم

- توصي G-Flex باتباع أحد التسلسلات التالية عند تعقيم الجهاز:
- قبل الاستخدام الأول وقبل كل الاستخدامات اللاحقة، يجب تنظيف الجهاز وتطهيره وتعقيمه. يعتبر التنظيف والتطهير الفعالان أساسيات للتعقيم الفعال.
  - يجب أن تبقى إعادة معالجة أجهزة التقطير الداخلي القابلة لإعادة الاستخدام تحت مسؤولية الأفراد الحاصلين على تدريب شامل في طرق إعادة المعالجة، وأن يكونوا على دراية بالنقاط التالية:
    - إرشادات إعادة المعالجة بالمستشفى المحلي
    - إرشادات الصحة والسلامة الوطنية
    - التعليمات الواردة في وثيقة تعليمات للاستخدام هذه
    - مواصفات وطنية إضافية تتعلق بالتطبيق الفعال للبريونات (على سبيل المثال: استخدام مادة تنظيف شديدة الكلوية ومدة تعقيم طويلة)
  - أن تكون الطرق المستخدمة في التنظيف والتطهير والتعقيم معتمدة كما ينبغي لهذا النوع من الأدوات
  - أن تتم صيانة وفحص الأجهزة المستعملة بانتظام
  - أن تتم المحافظة على الإعدادات المعتمدة خلال كل دورات إعادة المعالجة
  - يجب الشروع في إعادة معالجة الأداة فوراً بعد الاستخدام، لأن المخلفات العضوية المجمدة يمكن أن توثر على التنظيف والتطهير والتعقيم الفعال.

### طرق إعادة المعالجة

- يجب استخدام عملية تنظيف/تطهير ميكانيكية كلما أمكن ذلك زيادة على التنظيف اليدوي.
- لذلك، يجب استخدام أحد الخيارات التاليين لإعادة المعالجة:
1. قم بإجراء المعالجة المسقة والتنظيف اليدوي قبل التنظيف/التطهير الميكانيكي متبعاً بالتعقيم (3 خطوات).
  2. في حالة عدم توفر التنظيف/التطهير الميكانيكي، يجب معالجة الجهاز مسبقاً وتنظيفه يدوياً متبعاً بالتعقيم (خطوتان).

### مقاومة المواد

- تحقق من أن مادة التنظيف والتطهير لا تحتوي على ما يلي:
- الألدهيدات (سيبّيّت هذا الاتساع الدموي)
  - الأحماض العضوية والمعدنية والمؤكسدة القوية (أقل درجة حموضة مسموح بها هي 5.5).
  - قلويات قوية (على درجة حموضة مسموح بها هي 11، ويوصى باستخدام منظفات محايدة / إنزيمية أو قلوية بعض الشيء)
  - المذيبات العضوية (على سبيل المثال: الأثير والكيتونات والبنزين) والكلوولات المفلورة
  - العوامل المؤكسدة (مثل بيروكسید الهيدروجين)

- الالوجينات (الكلورين والبود والبرومين)
- البيروكربونات العطرية / الملحنة
- الفورماديد
- ثلاثي كلورو البيثيلين / رباعي كلورو البيثيلين

## المعالجة المسبقة / التنظيف

1. غمر الأداة في محلول تنظيف لمدة ساعتين كحد أقصى بعد الاستخدام
2. إزالة أي اتساخ مرتئى على الفكين باستخدام فرشاة ناعمة نظيفة (أو قطعة قماش نظيفة وناعمة وخالية من الوبر) والتي تستخدم فقط لهذا الغرض. لا تستخدم أبداً الفراشي المعدني أو الليف السلكي.
3. عندما يكون الفakan مغموري في محلول التنظيف، افتحها وأغلقها 3 مرات على الأقل
4. ضع الأداة فوراً ملفوفة بقطر لا يقل عن 20 سم في حمام الموجات فوق الصوتية المملوء بمحلول التنظيف لمدة 30 دقيقة (قد يختلف الوقت ودرجة التركيز وفقاً لمواصفات الشركة المصنعة للمحلول. تم التتحقق من صحة طريقة التنظيف باستخدام حمام الموجات فوق الصوتية باستخدام 0.5% neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH عند 35 كيلو هرتز)
5. اشطف الأداة لمدة دقيقة واحدة على الأقل تحت الماء الجاري (درجة الحرارة < 35 درجة مئوية / 85 درجة فهرنهايت)

## التنظيف / التطهير الميكانيكي

- اتبع الإجراء كما يلي:
1. ضع الأداة ملفوفة بقطر لا يقل عن 20 سم في معدات التنظيف والتطهير التي تتفق بالمتطلبات التالية:
    - أن يكون الجهاز فعالاً و المناسباً للتنظيف وتعقيم الأدوات الطبية (على سبيل المثال: أن يكون معتمداً من إدارة الغذاء والدواء الأمريكية FDA، أو أن يحمل علامة CE)
    - أن يتم استخدام الماء المعمق أو منخفض الجراثيم (الحد الأقصى 10 بكتيريا / مل) مع نسبة منخفضة من الذيفان الداخلي (الحد الأقصى 0.25 ذيفان داخلي / مل) فقط (مثل الماء المنقى / الماء عالي النقاء)
    - أن تتم تصفيحة الهواء المستخدم للتجميف (خالي من الزيت، ومنخفض الجراثيم والجزيئات).
    - أن تتم سيانات الجهاز وفحصه بانتظام
    - أن تكون محاليل التنظيف والتطهير المستخدمة متوافقة مع الأداة (انظر "مقاومة المواد")
    - أن يتم اتباع درجات التركيز والحرارة وأوقات التعرض المحددة من قبل الشركة المصنعة لمادة التنظيف/التطهير في جميع الأوقات، وهذا يشمل مواصفات الشطف.
  2. بدأ برنامج التنظيف والتطهير:
    - يجب أن يكون البرنامج مناسباً للأداة
    - كلما كان ذلك ممكناً، يجب استخدام برنامج التطهير الحراري (90 درجة مئوية / 194 درجة فهرنهايت لمدة 5 دقائق على الأقل)
    - أن يحتوي البرنامج المستخدم على عدد كافٍ من دورات الشطف (على الأقل 3 خطوات استنفاد) بعد التنظيف (أو التعحيد إذا تم تطبيقه) أو التحكم في التوصيل الموصى به لتجنب بقايا المادة المنظفة بشكل فعال
    - قم بإزالة الأدوات من الجهاز عند انتهاء البرنامج.
  3. تحقق من وظائف الجهاز عن طريق فتح وإغلاق الفكين مرات عديدة
  4. ابحث في الجهاز عن علامات التآكل أو الأسطح التالفة أو الشقوق أو الاتساخ أو تغير اللون
  5. قم بإزالة أي جهاز تالف من بين الأجهزة المستخدمة
  6. يجب تنظيف وتطهير أي جهاز متسلخ مرة أخرى
  7. قم بتعينة الجهاز في علب تعقيم أحادية الاستخدام أو في حاوية تعقيم (مناسبة للتعقيم بالبخار بدرجة حرارة لا تقل عن 134 درجة مئوية / 270 درجة فهرنهايت) في أسرع وقت ممكن بعد إزالته من المعدات

## التعقيم

يجب استخدام التعقيم بالبخار فقط.





لا يُسمح بالتعقيم السريع بالبخار، والتعقيم بالهواء الساخن، والتعقيم الإشعاعي، والتعقيم بالفورمالديهيد، والتعقيم

باكسيد الإيثيلين، والتعقيم بالبلازمـا.  
يجب أخذ الجوانب التالية بالاعتـار:

- طريقة التفريغ المجزأ (على الأقل 3 خطوات تفريغ وباستخدام منتج مناسب لا يجف قبل انصرام 20 دقيقة)
- جهاز تعقيم بالبخار متوافق مع DIN EN 285 / DIN EN 13060 / DIN EN 13060 DIN AAMI ST79 أو ANSI AAMI ST79 (تصنيف معتمد للثبيـت والتـشـغـيل IQ/OQ وتقـيـم الأداء الـخـاص بالـتـنـجـ(PQ))
- تم التـحـقـقـ من صـحتـهـ وفقـاـ لـ DIN EN ISO 17665 (تصـنيـفـ معـتمـدـ بـهـ لـ الثـبـيـتـ والتـشـغـيلـ IQ/OQ وـتقـيـمـ الأـداءـ الـخـاصـ بالـتـنـجـ(PQ))
- أقصى درجة حرارة للتعقيم 134 درجة مئوية / 273 درجة فهرنهايت، بالإضافة إلى التحمل كما هو محدد في DIN EN ISO 17665
- مدة التعقيم (مدة التعرض لدرجة حرارة التعقيم 4 دقائق على الأقل عند 134 درجة مئوية / 270 درجة فهرنهايت).
- بالنسبة لتشيـطـ البرـيـونـ (يـتـقـدـمـ عـلـىـ التـوصـيـاتـ الـمـلـحـيـةـ) عـلـىـ الـأـقـلـ 18ـ دقـيقـةـ عـنـدـ 134ـ درـجـةـ مـئـوـيـةـ / 273ـ درـجـةـ فـهـرـنـهـاـيـتـ.

## 12. التخزين

يتم تسليم هذا الجهاز غير معقم ومن أجل الحفاظ على هذه الحالة حتى أول استخدام له ، يجب حفظه في عبوته الأصلية.



باعتـارـ أنـ هـذـاـ جـهـازـ لـاـ يـتـمـ تـورـيـدـ مـعـقـمـاـ، يـجـبـ عـلـىـ الـمـسـتـخـدـمـ الـقـيـامـ بـذـلـكـ قـبـلـ الـاستـعـمـالـ الـأـوـلـ (انـظـرـ الـتـنـظـيفـ وـالـتـعـيـمـ).



يُحـظرـ تـعـرـيـضـ الـجـهـازـ لـأشـعـةـ الشـمـسـ الـمـبـاـشـرـةـ وـغـيرـ الـمـبـاـشـرـةـ أوـ الـأشـعـةـ فـوـقـ الـبـنـفـسـجـيـةـ الـأـخـرـىـ!



يُحـفـظـ فـيـ مـكـانـ جـافـ

لن يتم النظر في الشكاوى إذا تم تخزين الأجهزة على نحو غير صحيح.

## 13. المخاطر في حال إعادة الاستخدام

ترتـيـبـ كـمـيـةـ دـورـاتـ إـعادـةـ المعـالـجـةـ الـتـيـ يـمـكـنـ لـلـجـهـازـ تـحـمـلـهاـ اـرـتـيـاطـاـ وـثـيـقـاـ بـالـعـنـيـةـ الـمـقـدـمـةـ لـلـجـهـازـ أـثـنـاءـ الـاستـخـدـامـ الـمـقـصـودـ مـنـهـ وـالـعـنـيـةـ الـتـيـ يـتـمـ اـتـخـازـهـاـ أـثـنـاءـ الـتـنـظـيفـ وـالـتـعـيـمـ. لـقـدـ تـحـقـقـنـاـ مـنـ صـحةـ 200ـ دـوـرـةـ إـعادـةـ معـالـجـةـ وـلـكـنـ يـمـكـنـ لـلـمـسـتـخـدـمـ استـخـدـامـهـ لـبـحـثـ أـطـلـوـنـ، بـيـنـ كـلـ إـسـتـخـدـامـ، لـعـلـامـاتـ تـدـهـورـ الـأـدـاءـ مـثـلـ مـكـامـ الـخـلـلـ فـيـ الـلـوـلـ، وـالـتـلـفـ فـيـ الـفـكـينـ وـالـبـقـقـ. فـيـ حـالـةـ وـجـودـ أـيـ مـنـهـاـ، يـوـصـيـ بـفـصـلـ الـجـهـازـ وـاسـتـخـدـامـ جـهـازـ آخرـ.

## 14. الحوادث الخطيرة والشكاوى والإصلاحات

في حال وقوع حادث خطير، يُرجـىـ إـبـلـاغـ الجـهـةـ الـمـصـنـعـةـ وـالـسـلـطـةـ الـمـخـصـصـةـ فـيـ الدـوـلـةـ الـأـوـرـوـبـيـةـ الـتـيـ يـقـيمـ فـيـهاـ الـمـسـتـخـدـمـ. أماـ فـيـ حـالـ وـقـوعـ الحـادـثـ خـارـجـ أـوـرـوـبـاـ، فـيـرجـىـ إـبـلـاغـ الجـهـةـ الـمـصـنـعـةـ وـاتـبـاعـ الـلـوـائـحـ الـمـلـحـيـةـ الـعـمـولـ بـهـاـ.

وفـقـاـ لـتـابـيـرـنـاـ المـتـبـعـ لـحـمـاـيـةـ صـحـةـ موـظـفـيـنـاـ، لـنـ يـتـمـ قـبـولـ سـوـىـ الـأـجـهـزـةـ الـمـطـهـرـةـ أوـ الـمـعـقـمـةـ لـفـحـصـهـاـ أوـ إـصـلـاحـهـاـ. وـفـيـ جـمـيعـ الـأـحـوـالـ، يـجـبـ وـضـعـ مـلـصـقـاتـ خـارـجـ الـعـبـوةـ، تـوـكـدـ عـلـىـ إـجـرـاءـ عـلـمـيـةـ الـتـطـهـيرـ أوـ الـتـعـيـمـ وـتـو~ضـحـ تـارـيـخـ إـجـرـائـهـاـ. إـجـرـائـهـاـ. إـذـاـ لـمـ يـتـمـ إـسـتـيـفاءـ هـذـاـ مـطـلـبـ، فـسـتـمـ إـعادـةـ الـأـجـهـزـةـ إـلـىـ الـمـوـسـلـ دونـ فـحـصـهـاـ أوـ إـصـلـاحـهـاـ.

## 15. إقرارات

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يحتوي على أنسجة من أصل حيواني ولم يتم إنتاجه باستخدامها.

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يحتوي على أنسجة أو مواد مستخرجة من أصل بشري ولم يتم إنتاجه باستخدامها.

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يحتوي على مواد دوائية.

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يحتوي على مشتقات من الدم البشري.

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يحتوي على الفثاليات أو غيرِها من المنتجات التي يمكن أن تتسرب من الجهاز، والتي قد تكون مسرطنة أو مطفرة أو سامة.

إننا، بموجب هذا المستند، نُقرَّ بأنَّ الجهاز الطبي لا يتكون من مواد أو مزيج من المواد المعدة لإدخالها إلى جسم الإنسان.

## 16. التخلص من المنتج

بعد الاستخدام ، قد تشكل هذه المنتجات خطراً بيولوجياً محتملاً. تعامل مع الجهاز والتخلص منه وفقاً للوائح الطبية المعترف بها والقوانين واللوائح المحلية والولائية والاتحادية المعول بها.



## 17. الأساس القانوني

يُطبق قانون الاتحاد الأوروبي.

## 18. دعم المنتج

في حال وجود أسئلة أو مواجهة صعوبات تتعلق بالأجهزة التي نوفرها، يرجى الاتصال بالموزع المحلي لديك أو G-FLEX مباشرةً خلال ساعات العمل العادية.

الأوقات المتاحة: من الاثنين إلى الجمعة: من الساعة 9 صباحاً حتى 5 مساءً (توقيت وسط أوروبا)

# TR - KULLANIM TALIMATLARI

## 1. Kullanım Amacı

Yabancı Cisim Çıkarıcıları, yabancı cisimleri insan vücudundan endoskop yoluyla çıkarma amaçlıdır.

## 2. Amaçlanan Popülasyon

Cihazımız, kontraendikasyonlar dikkate alınarak doktor önerisine uygun olarak hem yetişkin hem de pediyatrik hastalar için amaçlanmaktadır.

### **3. Kontrendikasyon**

- Pihtilaşma bozuklukları
- Vasküler ülserlerde dokunun artakalanından alınan doku örnekleri
- Hasta hazırlığının yetersiz olması (intestinal)
- Genel. ÖGD, kolonoskopi, proktoskopi, sigmoidoskopi

### **4. Olası komplikasyon**

Muhtemel komplikasyonlar perforasyon, laserasyon, erozyon, kanama/hemoraji, enfeksiyon/apse, ülser, sepsis, ilaca alerjik reaksiyon, hipotansiyon, solunum depresyonu veya arresti, kardiyak aritmi veya arresttir.

### **5. Kullanıcı**

G-FLEX cihazlarının kullanıcıları kendi alanlarında uzman olmalıdır. Esnek cihazların hazırlanması ve bakımına yönelik uygun ve özel bir eğitim gereklidir.

### **6. Ürün Açıklaması**

Yabancı Cisim Çıkarıcılar, kavrayıcı distal uca sahip olan ve proksimal kola sahip olan veya olmayan esnek bir borudan oluşur.

### **7. İlk uygulamadan önce öneriler**

Cihazın ilk uygulamasından önce tüm çalışma güvenlik talimatlarını ve uyarıları lütfen dikkatlice okuyun ve izleyin.

Kullanım ve çalışma hakkında ön bilgi sahibi olunması gereklidir ve önemlidir.

Cihazı dikkatlice ambalajından çıkarın ve cihazları her türlü hasar olasılığı yönünden inceleyin. Herhangi bir hasar veya eksik parça durumunda hemen distribütörünüzle iletişime geçin.



Kullanıcı, cihazın sterilize halde teslim edilmediğini göz önünde bulundurmmalı ve ilk uygulamadan önce sterilizasyon işlemini gerçekleştirmelidir (Bkz. Temizlik ve Sterilizasyon)

### **8. Kullanım ve Çalıştırma**

Cihaz, kavrayıcıları borunun içine çekilmiş halde endoskop çalışma kanalına yerleştirilmelidir. Lütfen Yabancı Cisim Çıkarıcılar ve çalışma kanalı çapı arasındaki uyuma dikkat edin.



Bazı cihazları kol olmadan teslim edildiğinden cihazı, çalışma kanalına yerleştirmeden önce evrensel kola takın. Kol takılırken cihazın kupaları kapalı olmalıdır.

### **9. Prosedür**

Hastanın vücutundaki yabancı cismin yeri belirlendikten sonra aşağıdaki prosedür uygulanmalıdır:

- Cihazı endoskoba yerleştirin.
- Borunun distal ucunu, çıkarılacak nesnenin önüne yerleştirin.

- Kavrayıcı ucu borunun içinden çıkarmak için kol makarasını itin ve ardından alınacak nesneyi, kavrayıcıların merkezine getirin.
- Kol makarasını geriye doğru çekerek sivri uçları, nesnenin izin verdiği ölçüde dikkatlice kapatın.
- Endoskopu geri çekerek nesneyi ve kavrayıcıyı nazikçe çıkarın. Kavrayıcı sivri uçları her zaman sıkıca kapalı tutun.

## 10. Önlem/Uyarılar

 Biyopsi Forsepsleri bir spiralden oluşur ve asla kateteri sarılı halde hareket ettirilmemelidir. Bunun yapılması cihaza hasar verebilir ve kullanımını imkansız kılmabilir!

 Aletleri asla metal fırçalar veya tel yün ile temizlemeyin.

## 11. Temizlik ve Sterilizasyon

Cihaz, ilk kullanım ve sonrasında gerçekleşecek tüm kullanımlardan önce temizlenmeli, dezenfekte ve sterilize edilmelidir. Etkili bir sterilizasyon için etkili temizlik ve dezenfekte esastır. Yeniden kullanılabilir endoskopu ekipmanın yeniden kullanılabilir hale getirilmesi işlemi, yeniden kullanılabilir hale getirme yöntemlerinin eğitimini almış ve aşağıdaki noktaları bilen kişilerin sorumluluğunda olmalıdır:

- Yerel hastanelerin yeniden kullanılabilir hale getirme yönergeleri
- Ulusal sağlık ve güvenlik yönergeleri
- Bu kullanım talimatındaki talimatlar
- Prionların etkin inaktivasyonuyla ilgili ilave ulusal şartnameler (örneğin yüksek alkali temizleme maddesi kullanımı ve uzatılmış sterilizasyon süresi)
- Bu tip bir cihaz için kullanılan yöntemlerin temizlik, dezenfekte ve sterilizasyon için uygun şekilde onaylanmış olması
- Kullanılan ekipmanın bakım ve kontrolünün düzenli olarak yapılması
- Onaylanmış parametrelerin her yeniden kullanılabilir hale getirme döngüsü boyunca sürdürülmesi

Kurumuş organik tortular etkin temizleme, dezenfeksiyon ve sterilizasyonu etkileyebileceğinden, cihazın yeniden kullanılabilir hale getirilmesi işlemine kullanılmadan sonra derhal başlanmalıdır.

### Yeniden kullanılabilir hale getirme yöntemleri

Mümkün olduğunda, el ile temizleme yerine mekanik temizleme/dezenfekte kullanılmalıdır.

Bu yüzden, yeniden kullanılabilir hale getirme için aşağıdaki 2 seçenekten biri kullanılmalıdır:

1. Mekanik temizleme/dezenfeksiyon öncesinde ön işlem/el ile temizlemeyi gerçekleştirin, ardından sterilizasyona geçirin (3 adım).
2. Mekanik temizleme/dezenfeksiyonun uygun olmaması durumunda cihaz ön işleme ve el ile temizlemeye tabi tutulmalı ardından sterilizasyona geçilmelidir (2 adım).

### Malzeme Dayanıklılığı

Temizleme ve dezenfekte maddelerinin aşağıdakileri içermediğine emin olun:

- Aldehitler (bu kan bazlı kirlenmeyi giderir)
- Güçlü organik, mineral veya oksitleyici asitler (izin verilen en düşük pH değeri 5.5)
- Güçlü alkalikler (izin verilen en yüksek pH 11, nötr/enzimatik veya hafif alkalik temizleyiciler tavsiye edilir)
- Organik çözüçüler (örneğin eter, keton, benzin), flörlü alkol
- Oksitleyici maddeler (örneğin hidrojen peroksit)
- Halojenler (klorin, iyot, bromin)
- Aromatik/halojenli hidrokarbonlar

- Formamit
- Trikloretilen/perkloretilen

## Ön İşlem / El ile Temizleme

1. Cihazı kullandıkten en geç iki saat sonra bir temizleme solüsyonuna batırın
2. Ağız kısmında görünür olan kirlenmeyi yalnızca bu amaçla kullanılan temiz, yumuşak bir fırça (veya temiz, yumuşak ve tüy bırakmayan) ile giderin. Hiçbir zaman metal fırça veya tel kullanmayın.
3. Ağızı temizleme solüsyonuna batırarak en az üç kez açıp kapatın
4. Cihazı hemen, çapı 20 cm'den az olmayacağı şekilde, temizleme solüsyonıyla dolu bir ultrason banyosunda 30 dakika boyunca bırakın (sure ve yoğunluğu solüsyon üreticisinin şartnamesine göre değişebilir. Temizleme yöntemi 35 kHz'de %0.5 neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) kullanılarak ultrason banyosu ile onaylanmıştır)
5. Cihazı en az 1 dakika boyunca akan suyun altında durulayın (sıcaklık < 35°C/85°F)

## Mekanik Temizleme/Dezenfekte

Aşağıdaki şekilde devam edin:

1. Cihazı çapı 20 cm'den az olmayacağı şekilde sarılı olarak aşağıdaki gereklilikleri sağlayan temizleme ve dezenfeksiyon ekipmanına yerleştirin:
  - Ekipmanın temizleme ve dezenfekteşinde etkili ve uygun olması (örneğin FDA onayı, CE belgesi)
  - Yalnızca steril veya düşük mikroplu (en fazla 10 bakteri/ml) ve düşük endotoksinli (en fazla 0.25 endotoksin birimi/ml) su kullanılması (örneğin saf su/yüksek ölçüde saflaştırılmış su)
  - Kurutma için kullanılan havanın filtrelenmiş olması (yağsız, düşük mikroplu ve düşük partiküllü)
  - Cihazın düzenli olarak bakımının yapıp kontrol edilmesi
  - Kullanılan temizleme ve dezenfekte solüsyonlarının cihaza uygun olması ("Malzeme Dayanıklılığı"na bakın)
  - Temizleme/dezenfekte maddesi üreticisi tarafından belirtilen yoğunluk, ısı ve maruz kalma sürelerine, durulama şartnamesi de dahil her zaman uygulması
2. Temizleme ve dezenfeksiyon programını başlatın:
  - Program cihaza uygun olmalıdır
  - Termal dezeneffeksiyon programı kullanılmalıdır (en az 5 dakika boyunca 90°C / 194°F)
  - Program temizlemeden (veya uygulanıyorsa nötralizasyondan) sonra en az 3 durulama döngüsünü (sıvı boşaltma adımı) içerir veya deterjan kalıntılarını etkin şekilde gidermek için iletkenlik kontrolü tavsие edilir
3. Program bittiğinde cihazları ekipmandan çıkarın
4. Ağızı birkaç kez açıp kapatarak cihazın işlevsellliğini kontrol edin
5. Paslanma, hasarlı yüzeyler, çatıtlıklar, kirlenme veya renginde bozulma belirtileri olup olmadığını görmek için cihazı kontrol edin
6. Herhangi bir hasarı olan cihazı kullanımından kaldırın
7. Herhangi bir kirliliği olan cihaz tekrar temizlenmeli ve dezenfekte edilmelidir
8. Ekipmandan çıktıktan sonra en kısa sürede cihazı tek kullanımık sterilizasyon poşeti veya sterilizasyon kabına (en az 138°C/280 °F buharlı sterilizasyon için uygun) koyn

## Sterilizasyon



Yalnızca buharlı sterilizasyon kullanılmalıdır.



Flaş sterilizasyon, sıcak hava sterilizasyonu, radyasyon sterilizasyonu, formadelhit, etilen oksit sterilizasyonu veya plazma sterilizasyonuna izin verilmemektedir.

Aşağıdaki durumlar göz önünde bulundurulmalıdır:

- Parçalı vakum metodu (en az 3 vakum adımı ve 20 dakikadan az olmayan uygun ürün kurutması)
- DIN EN 13060/DIN EN 285 veya ANSI AAMI ST79'a uygun buharlı sterilize edici
- DIN EN ISO 17665'a uygun olarak doğrulanmış (geçerli IQ/OQ ve ürüne özel performans değerlendirme (PQ))
- En yüksek sterilizasyon ısısı 134°C/273°F DIN EN ISO 17665'da tanımlanandan daha fazla tolerans
- Sterilizasyon süresi (maruz kalma süresi ve sterilizasyon ısısı) 134°C/270°F'de en az 4 dakika).
- Prion inaktivasyonu için (yerel tavsiyelere bağlı) 134°C/273°F'de en az 18 dakika

## **12. Depolama**

Bu cihaz steril olmayan şekilde teslim edilmektedir ve ilk kullanıma kadar bu durumunu koruyabilmesi için orijinal ambalajında muhafaza edilmesi gerekmektedir.



Cihaz veya ambalaj üzerinde herhangi bir nesne koymayın!

Cihazları agresif kimyasal ürünlerin yakınında depolamayın!!



Cihazları doğrudan veya dolaylı güneş ışığı veya diğer ultraviyole ışınlara maruz bırakmayın!



Soğuk bir alanda tutun.

Cihazların uygun şekilde saklanmamış olması halinde şikayetler dikkate alınmayacağındır.

## **13. Tekrar kullanım durumunda risk**

Cihazın dayanabileceği yeniden işleme döngülerinin miktarı, kullanım amacı sırasında cihaza gösterilen özenle ve temizlik ve sterilizasyon sırasında gösterilen özenle yakından ilişkilidir. 200 yeniden işleme döngüsünü doğruladık ancak kullanıcı, her kullanım arasında, spiraldeki büükülmeler, çenelerde hasar ve leke gibi performans düşüşü belirtilerini daha uzun süre aramak için kullanabilir. Bunlardan herhangi biri mevcutsa, cihazı ayırip başka bir cihaz kullanmanız önerilir.

## **14. Ciddi Olay, Şikayetler ve Onarımla**

Ciddi bir olayda bu olayı lütfen üreticiye ve kullanıcının bulunduğu Avrupa Üyesi Ülkenin yetkili kurumuna bildirin. Olay, Avrupa'nın dışında meydana gelirse lütfen olayı üreticiye bildirin ve ilgili yönetmelikleri takip edin.

Çalışanlarımızın sağlığını korumak adına yalnızca dezenfekte veya sterilize edilmiş cihazlar analiz veya onarım için kabul edilir. Her türlü durumda, dezenfeksiyon veya sterilizasyon tarihleri ve geçerliliği, ambalajın dışına etiketlenmiş olmalıdır. Bu gerekliğin karşılanması halinde cihazlar, herhangi bir analiz veya onarım yapılmadan göndericisine iade edilir.

## **15. Beyanlar**

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın hayvan kaynaklı doku içermediğini ve hayvan kaynaklı doku kullanılarak üretilmediğini beyaz ederiz.

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın insan kaynaklı çıkarılmış materyal içermediğini ve insan kaynaklı çıkarılmış materyal kullanılarak üretilmediğini beyaz ederiz.

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın tedavi edici madde içermediğini beyan ederiz.

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın insan kan türevi içermediğini beyan ederiz.

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın, cihazdan sızabilecek, karsinojenik, metajenik veya toksik olabilecek plateletler veya diğer ürünler içermediğini beyan ederiz.

İşbu belgeyle, bu tıbbi cihazın, insan vücutduna verilmek üzere üretilen maddeler veya madde kombinasyonları içermediğini beyan eder.

## 16. Ürünün atılması



Kullanımdan sonra bu ürünler potansiyel bir biyolojik tehlike oluşturabilir. Kabul edilmiş tıbbi uygulamalara ve ülkenizdeki ilgili yasa ve düzenlemelere uygun olarak kullanım ve atın.

## 17. Yasal dayanak

Avrupa Birliği Kanunları geçerlidir.

## 18. Ürün desteği

Cihazlarımıza ilişkin sorularınızın olması veya zorluk yaşamamanız halinde lütfen yerel distribütörünüz ile veya normal çalışma saatleri içinde doğrudan G-FLEX ile iletişime geçin.

**Müsait zamanlar:** Pazartesi - Cuma; 09:00 - 17:00 (OAZD)

# SV - BRUKSANVISNING

## 1. Avsedd användning

Främmmandekropp borttagare är avsedda för avlägsnande av främmande kroppar med hjälp av endoskop.

## 2. Avsedd population

Vår enhet är avsedd för både vuxna och pediatriska patienter i enlighet med läkares rekommendation med hänsyn tagen till kontraindikationer.

## 3. Kontraindikation

- Koagulationsrubbningar
- Vävnadsprover från stumpar i vaskulära sår
- Ottillräcklig förberedelse av patienten (intestinalt)
- Allmänt. Gastroskopi, koloskopi, proktoskopi, sigmoidoskopi

## 4. Möjlig komplikation

De möjliga komplikationerna är perforering, rövsår, erosion, blödning/blödning, infektion/abcess, sår, sepsis, allergisk reaktion på medicin, hypotoni, andningsdepression eller -stillestånd, hjärtarytmia eller stopp.

## **5. Användare**

Användarna av G-FLEX-instrument måste vara specialister inom sina områden. En lämplig och specifik utbildning krävs för förberedelse, skötsel och underhåll av de böjliga instrumenten.

## **6. Produktbeskrivning**

Främmankropp borttagare består av ett böjligt rör med en gripanordning i den distala änden, med eller utan ett proximalt handtag.

## **7. Rekommendationer före den första appliceringen**

Läs igenom noggrant och följ alla säkerhetsanvisningar och varningar innan apparaten appliceras första gången.

 Med tanke på att anordningen inte levereras steriliserad måste användaren sterilisera den före den första applikationen (se under Rengöring och sterilisering)

## **8. Hantering och användning**

Anordningen måste föras in genom endoskopets kanal med gripanordningen eller dra in griparen i röret. Observera kompatibiliteten mellan system för borttagning av främmande föremål och endoskopets kanaldiameter.

 Eftersom vissa anordningar levereras utan handtag ska de sättas ihop med det universella handtaget innan anordningen förs in i manöverkanalen. Under monteringen av handtaget måste anordningens koppar vara stängda.

## **9. Procedur**

När den främmande kroppen lokaliseras i patientens kropp ska följande procedur utföras:

- För in anordningen i endoskopet.
- Placera rörets distala ände framför det föremål som ska avlägsnas.
- Skjut in handtagsrullen för att föra ut den gripande änden ur röret och för sedan det föremål som ska infångas till mitten av griparna.
- Stäng tångerna försiktigt så mycket som föremålet tillåter genom att dra tillbaka handtaget.
- Avlägsna objektet och griparen försiktigt genom att dra ut endoskopet. Håll alltid griparna ordentligt stängda.

## **10. Försiktigheatsåtgärder/varningar**

 Biopsitång för engångsbruk inkluderar en spiral och bör aldrig manipuleras med katetern ihoprullad eftersom det kan skada anordningen och göra den oanvändbar!

 Rengör aldrig instrument med metallborstar eller stålull

## **11. Rengöring och sterilisering**

Innan den första användningen och före alla efterföljande användningar måste enheten rengöras, desinficeras och steriliseras. Effektiv rengöring och desinfektion krävs för en effektiv sterilisering. Vid upparbetning av återanvändbar endoskoputrustning måste ansvariga personer ha ingående utbildning gällande upparbetningsmetoder och följande punkter måste tas i beaktande:

- Det lokala sjukhusets riktlinjer för upparbetning
- Nationella riktlinjer för hälsa och säkerhet
- Instruktionerna i denna bruksanvisning
- Utöver nationella specifikationer relaterade till effektiv inaktivering av prioner (dvs. användning av starkt alkaliskt rengöringsmedel och förlängd steriliseringstid)
- Att de metoder som används för rengöring, desinficering och sterilisering är tillräckligt validerade för denna typ av instrument
- Att den utrustning som används underhålls och kontrolleras regelbundet
- Att de validerade parametrarna bibehålls under varje upparbetningscykel

Upparbetningen av instrumentet måste påbörjas omedelbart efter användning, eftersom torkade organiska rester kan påverka effektiv rengöring, desinfektion och sterilisering.

### **Upparbetningsmetoder**

Ett mekaniskt förfarande för rengöring/desinfektion bör alltid användas när det är möjligt istället för manuell rengöring.

Därför måste ett av följande två alternativ användas för upparbetningen:

1. Utför förbehandlingen och manuell rengöring före den mekaniska rengöringen/desinfektionen och därefter steriliseringen (3 steg).
2. Om mekanisk rengöring/desinfektion inte är tillgänglig måste enheten sedan förbehandlas och rengöras manuellt och därefter steriliseras (2 steg).

### **Materialets motståndskraft**

Säkerställ att rengörings- och desinfektionsmedlet inte innehåller följande:

- Aldehyder (dessa fixerar blodbaserad smuts)
- Starka organiska syror, mineralsyror eller oxiderande syror (lägsta tillåtna pH-värde 5,5)
- Starka alkali (högsta tillåtna pH 11, neutrala/enzymatiska eller lätt alkaliska rengöringsmedel rekommenderas)
- Organiska lösningsmedel (t.ex. eter, ketoner, bensiner), fluorerade alkoholer
- Oxidationsmedel (t.ex. väteperoxid)
- Halogener (klor, jod, brom)
- Aromatiska/halogenerade kolväten
- Formamid
- Trikloretylen/perkloretylen

### **Förbehandling/manuell rengöring**

1. Sänk ner instrumentet i rengöringslösning inom högst två timmar efter användning
2. Ta bort eventuell synlig smuts på hakarna med en ren mjuk borste (eller en ren, mjuk och luddfri trasa) som endast används för detta ändamål. Använd aldrig metallborstar eller stålull.
3. Öppna och stäng hakarna minst tre gånger när de är nedsänkta i rengöringslösning
4. Placera omedelbart det lindade instrumentet med en diameter på minst 20 cm i ett ultraljudsbad fyllt med rengöringslösning i 30 minuter (tid och koncentration kan variera beroende på lösningstillverkarens specifikationer). Rengöringsmetoden har validerats med ultraljudsbad med 0,5 % neodisher® Mediclean forte (Dr. Weigert GmbH) vid 35 kHz)
5. Skölj instrumentet i minst en minut under rinnande vatten (temperatur < 35 °C/85 °F)

### **Mekanisk rengöring/desinfektion**

Fortsätt enligt följande:

- Placer det lindade instrumentet med en diameter på minst 20 cm i rengörings- och desinfektionsutrustning som uppfyller följande krav:
  - Utrustningen är effektiv och lämpliga för rengöring och desinfektion av medicinska instrument (t.ex.: FDA-godkända, CE-märkta)
  - Endast steril vatten eller vatten med låg bakteriehalt (max. 10 bakterier/ml) och med låg endotoxinhalt (max. 0,25 endotoxinenheter/ml) används (t.ex. renat/höggradigt renat vatten)
  - Luftens som används för torkning är filtrerad (fri från olja, låg bakteriehalt och låg partikelhalt)
  - Enheten underhålls och kontrolleras regelbundet
  - De rengörings- och desinfektionslösningar som används är kompatibla med instrumentet (se "Materialets motståndskraft")
  - Koncentrationen, temperaturerna och exponeringstiderna som tillverkaren av rengörings- desinfektionsmedlet anger följs hela tiden, inklusive sköljningsspecifikationerna
- Starta rengörings- och desinfektionsprogrammet:
  - Programmet måste vara lämpligt för instrumentet
  - Ett termiskt desinfektionsprogram bör användas ( $90^{\circ}\text{C}/194^{\circ}\text{F}$  i minst fem minuter)
  - Programmet innehåller minst tre sköljcykler (tömningssteg) efter rengöring (eller neutralisering om detta används) eller konduktivitetskontroll enligt rekommendationerna för att effektivt förhindra tvättmedelsrester
- Avlägsna instrumenten från utrustningen när programmet är klart
- Kontrollera enhetens funktion genom att öppna och stänga hakarna flera gånger
- Kontrollera om enheten visar tecken på korrosion, skadade ytor, sprickor, smuts eller missfärgning
- Ta eventuella skadade enheter ur bruk
- Eventuella smutsiga enheter måste rengöras och desinficeras igen
- Förpacka enheten i en steriliseringsförpackning för engångsbruk eller en steriliseringsbehållare (lämplig för ångsterilisering vid minst  $134^{\circ}\text{C}/270^{\circ}\text{F}$ ) så snart som möjligt efter att den avlägsnats från utrustningen

## Sterilisering



Endast ångsterilisering får användas.



Snabbsterilisering, varmluftssterilisering, strålningssterilisering, formaldehyd, etylenoxidsterilisering eller plasmasterilisering är inte tillåtet.

Följande aspekter ska beaktas:

- Faktionerad vakuummetod (minst tre vakuumsteg och med tillräcklig produktorkning i minst 20 minuter)
- Ångsterilisator som uppfyller DIN EN 13060/DIN EN 285 eller ANSI AAMI ST79
- Validerad i enlighet med DIN EN ISO 17665 (giltig IQ/OQ och produktspecifik prestandabedömning (PQ))
- Maximal steriliseringstemperatur  $134^{\circ}\text{C}/273^{\circ}\text{F}$  plus tolerans enligt DIN EN ISO 17665
- Steriliseringstid (exponeringstid vid steriliseringstemperatur) minst 4 minuter vid  $134^{\circ}\text{C}/270^{\circ}\text{F}$ .
- För inaktivering av prioner (beroende på den lokala rekommendationen) minst 18 minuter vid  $134^{\circ}\text{C}/273^{\circ}\text{F}$

## 12. Förvaring

Denna enhet levereras icke-steril och för att bibehålla detta tillstånd fram till första användningen måste den förvaras i originalförpackningen.



Placera inga föremål på instrumentet eller dess förpackning!  
Förvara inte instrumenten nära aggressiva kemiska produkter!



Utsätt inte instrumenten för direkt eller indirekt solljus eller annan ultraviolett strålning!



Förvaras torrt

Reklamationer kommer inte att tas i beaktande om instrumenten har förvarats felaktigt.

## 13. Risk vid återanvändning

Mängden upparbetningscykler som enheten tål är nära relaterad till den omsorg som ges till enheten under dess avsedda användning och den omsorg som tas under rengöring och sterilisering. Vi har validerat 200 upparbetningscykler men användaren kan använda för att leta längre, mellan varje användning, för tecken på prestandaförsämring som veck på spiralen, skadade käkar och fläckar. Om någon av dessa finns, rekommenderas att separera enheten och använda en annan.

## 14. Allvarligt tillbud, klagomål och reparationer

I händelse av ett allvarligt tillbud, vänligen rapportera detta till tillverkaren och till behörig myndighet i det EU-land där användaren är etablerad. Om tillbuden skulle inträffa utanför Europa, vänligen rapportera detta till tillverkaren och följd det lokala tillämpliga regelverket.

För att skydda hälsan för våra anställda accepteras endast desinficerade eller steriliserade instrument för analys eller reparation. Under alla omständigheter måste desinfektions- eller steriliseringssdatum och giltigheten vara märkt på utsidan av förpackningen. Om detta krav inte har uppfyllits kommer instrumenten att returneras till avsändaren utan analys eller reparation.

## 15. Deklarationer

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten varken innehåller eller är tillverkad av vävnad från djur

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten varken innehåller eller är tillverkad av extraherat material från människor.

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten inte innehåller någon medicinsk substans.

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten inte innehåller blodderivat från människor.

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten inte innehåller ftalater eller andra produkter som kan läcka från enheten som kan vara cancerframkallande, mutagena eller giftiga.

Härmed deklarerar vi att den medicinska enheten inte består av substanser eller en kombination av substanser avsedda att introduceras i den mänskliga kroppen

## 16. Kassering av produkter



Efter användning kan dessa produkter utgöra en biologisk risk.  
Hantera och kassera i enlighet med god medicinsk praxis och

gällande lokala och nationella lagar och förordningar.

## 17. Rättslig grund

Lagstiftningen inom Europeiska unionen gäller.

## 18. Produktsupport

Kontakta din lokala återförsäljare eller ta direkt kontakt med G-FLEX under normal arbetstid vid frågor eller svårigheter angående våra instrument.

**Tider för tillgänglighet:** måndag till fredag; 09.00 till 17.00 (CET)

EN - Catalog number  
FR - Numéro de catalogue  
NL - Catalogusnummer  
ES - Número de catálogo  
DE - Katalog-Nummer  
PT - Número do catálogo  
IT - Numero di catalogo  
EL - Αριθμός καταλόγου

العربية - رقم الكatalog - AR

TR - Katalog numarası  
SV - Katalognummer

EN - Consult instructions for use  
FR - Consulter le mode d'emploi  
NL - Raadpleeg instructies voor gebruik  
ES - Consultar las instrucciones de uso  
DE - Gebrauchsanweisung beachten  
PT - Consultar as instruções de uso  
IT - Consultare le istruzioni per l'uso  
EL - Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης

رجاء تعليمات الاستخدام - AR

TR - Kullanım talimatlarına başvurun  
SV - Se bruksanvisningen

EN - Lot  
FR - Lot  
NL - Partij  
ES - Lote  
DE - Menge  
PT - Lote  
IT - Lotto  
EL - Παρτίδα

الدفعة - AR

TR - Parti  
SV - Lot





EN - Date of manufacture  
 FR - Date de fabrication  
 NL - Fabricagedatum  
 ES - Fecha de fabricación  
 DE - Herstellungsdatum  
 PT - Data de fabricação  
 IT - Data di fabbricazione  
 EL - Ημερομηνία κατασκευής

AR - تاريخ التصنيع

TR - Üretim tarihi  
 SV - Tillverkningsdatum



EN - Use by  
 FR - Date limite d'utilisation  
 NL - Uiterste gebruiksdatum  
 ES - Fecha de caducidad  
 DE - Verfallsdatum  
 PT - Usar antes de  
 IT - Utilizzo da parte di  
 EL - Ημερομηνία λήξης

AR - تاريخ الانتهاء

TR - Son kullanma tarihi  
 SV - Använd före



EN - Do not use if package is damaged  
 FR - Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé  
 NL - Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd  
 ES - No usar se el envase está dañado  
 DE - Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist,  
 PT - Não usar se a embalagem encontra-se danificada  
 IT - Non utilizzare se la confezione è danneggiata  
 EL - Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν αν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά

AR - لا تستخدم المنتج إذا كانت العبوة تالفة

TR - Ambalaj hasarlıysa kullanmayın  
 SV - Använd inte om förpackningen är skadad



EN - Autoclavable at 134°C / 273°F  
 FR - Autoclavable à 134°C / 273°F  
 NL - Autoclavesbaar bij 134°C / 273°F  
 ES - Autoclavable a 134°C / 273°F  
 DE - Autoklavierbar bei 134°C / 273°F  
 PT - Autoclavável à 134°C / 273°F  
 IT - Sterilizzabile in autoclave a 134°C / 273°F  
 EL - Δυνατότητα αποστείρωσης σε αυτόκαστο στους 134°C / 273°F  
 قابل للتعقيم بالبخار المضغوط عند 134 درجة سلسيليس/273 درجة فهرنهايت - AR  
 TR - 134°C / 273°F'de otoklavlanabilir  
 SV - Autoklaverbar vid 134 ° C / 273 ° F



EN - Non-sterile  
FR - Non-stérile  
NL - Niet-steriel  
ES - No estéril  
DE - Nicht steril  
PT - Não estéril  
IT - Non sterile  
EL - Μη αποστειρωμένο

AR - غير معقم

TR - Steril değildir  
SV - Ikke-steril



EN - Keep away from sunlight  
FR - Conserver à l'abri du soleil  
NL - Niet blootstellen aan zonlicht  
ES - Mantenga lejos de la luz del sol  
DE - Halten Sie weg vom Sonnenlicht  
PT - Proteja da luz solar  
IT - Tenerlo lontano dalla luce diretta del sole  
EL - Διατηρείτε μακριά από το ηλιακό φως

AR - يُحفظ بعيداً عن أشعة الشمس

TR - Güneş ışığından uzak tutun  
SV - Skyddas mot solljus



EN - Keep dry  
FR - Conserver au sec  
NL - Droog houden  
ES - Mantenga un lugar seco  
DE - Bleib trocken  
PT - Mantenha seco  
IT - Mantenere asciutto  
EL - Διατηρείτε στεγνό

AR - يُحفظ في مكان جاف -

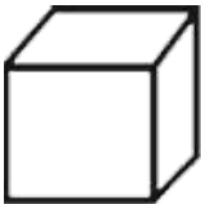
TR - Kuru tutun  
SV - Förrvaras torrt



EN - Caution  
FR - Attention  
NL - Opgepast  
ES - Atención  
DE - Vorsicht  
PT - Atenção  
IT - Avviso  
EL - Προσοχή

AR - تنبئ -

TR - Dikkat  
SV - Var försiktig



EN - Quantity of units per box  
FR - Quantité de produits par boîte  
NL - Aantal eenheden per doos  
ES - Cantidad de unidades por envase  
DE - Anzahl der Einheiten pro Schachtel  
PT - Quantidade por caixa  
IT - Quantità di unità per confezione  
EL - Ποσότητα μονάδων ανά κουτί

كمية الوحدات في الصندوق - AR - كمية الوحدات في الصندوق -

TR - Kutu başına birim miktarı  
SV - Antal enheter per låda

EN - Medical Device  
FR - Dispositif médical  
NL - Medisch hulpmiddel  
ES - Producto sanitario  
DE - Medizinprodukt  
PT - Dispositivo médico  
IT - Dispositivo medico  
EL - Ιατροτεχνολογικό προϊόν

جهاز طبي - AR - جهاز طبي -

TR - Tıbbi cihaz  
SV - Medicinteknisk produkt

EN - Unique Device Identification  
FR - Identification unique de l'appareil  
NL - Unieke apparaatidentificatie  
ES - Identificación de dispositivo único  
DE - Eindeutige Geräteidentifikation  
PT - Identificação Única de Dispositivo  
IT - Identificazione univoca del dispositivo  
EL - Μοναδική αναγνώριση συσκευής

تعريف الجهاز الفريد - AR - تعريف الجهاز الفريد -

TR - Benzersiz Cihaz Kimliği  
SV - UDI-nummer



MD



UDI





**G-Flex Europe S.P.R.L.** - 20, Rue de l'industrie 1400  
Nivelles - Belgium | Phone: +32 67.88.36.65  
Email: [info@g-flex.com](mailto:info@g-flex.com) | Website: [www.g-flex.com](http://www.g-flex.com)

CE 1639