



GIMA

PROFESSIONAL MEDICAL PRODUCTS

**LARINGOSCOPI CONVENZIONALI
CONVENTIONAL LARYNGOSCOPES
LARYNGOSCOPES CONVENTIONNELS
KONVENTIONELLE LARYNGOSKOPE
LARINGOSCOPIOS CONVENCIONALES
LARINGOSCÓPIOS TRADICIONAIS
LARYNGOSKOPIY KONWENCJONALNE
LARINGOSCOAPE CONVENȚIONALE
ΣΥΜΒΑΤΙΚΑ ΛΑΡΥΓΓΟΣΚΟΠΙΑ**

منظار الحنجرة التقليدي

È necessario segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione al dispositivo medico da noi fornito al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui si ha sede.

All serious accidents concerning the medical device supplied by us must be reported to the manufacturer and competent authority of the member state where your registered office is located.

Il est nécessaire de signaler tout accident grave survenu et lié au dispositif médical que nous avons livré au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre où on a le siège social.

Jeder schwere Unfall im Zusammenhang mit dem von uns gelieferten medizinischen Gerät muss unbedingt dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaats, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden.

Es necesario informar al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra la sede sobre cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto sanitario que le hemos suministrado.

È necessário notificar ao fabricante e às autoridades competentes do Estado-membro onde ele está sediado qualquer acidente grave verificado em relação ao dispositivo médico fornecido por nós.

Należy poinformować producenta i kompetentne władze danego Kraju członkowskiego o każdym poważnym wypadku związanym z wyrobem medycznym naszej produkcji.

Orice accident grav produs, privorit la dispozitivul medical fabricat de firma noastră, trebuie semnalat producătorului și autorității competente în statul membru pe teritoriul căruia își are sediul utilizatorul.

Σε περίπτωση που διαπιστώσετε οποιοδήποτε σοβαρό περιστατικό σε σχέση με την ιατρική συσκευή που σας παρέχουμε θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους στο οποίο βρίσκεστε.

يجب الإبلاغ فوراً عن أي حادث خطير وقع فيما يتعلق بالجهاز الطبي الذي زدونا به إلى الجهة الصانعة والسلطة المختصة في الدولة العضو التي يقع فيها

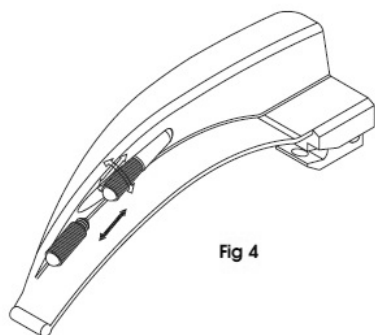
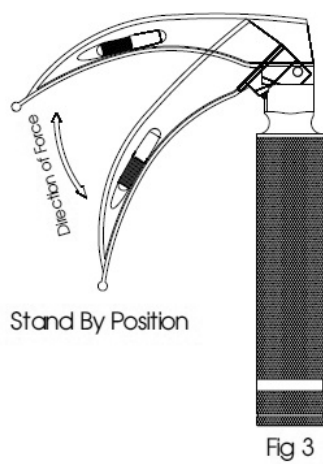
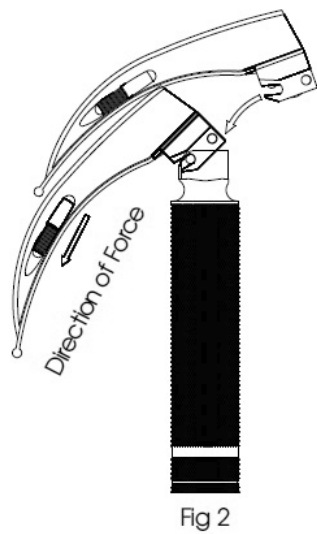
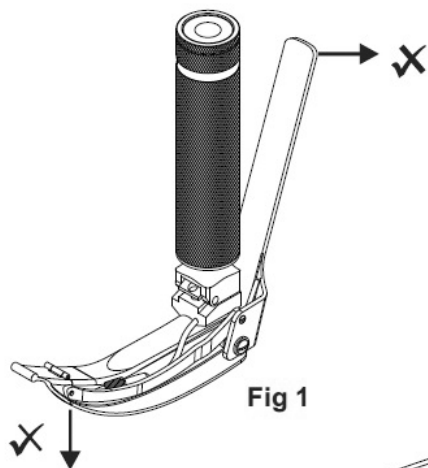
REF

34301 - 34302 - 34303 - 34305 - 34306 - 34307 - 34310
34311 - 34312 - 34313 - 34314 - 34317 - 34318 - 34319
34320 - 34321 - 34322 - 34352 - 34354



Gima S.p.A.
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com
Made in Pakistan





Dziękujemy za zakup naszego produktu. Niniejszy produkt spełnia najbardziej rygorystyczne wymagania dotyczące doboru materiałów do produkcji i kontroli końcowej. W celu zapewnienia trwałości produktu konieczne jest stosowanie się do podanych instrukcji.

Aby zapewnić trwałość i niezawodność działania produktu w czasie, operator musi uważnie przeczytać niniejszą instrukcję i w pełni zrozumieć jej treść.

Po otwarciu opakowania, należy najpierw sprawdzić, czy wszystkie komponenty są zgodne z konfiguracją standardową. Sprawdzić, czy wszystkie komponenty są obecne oraz, czy są w idealnym stanie.

CHARAKTERYSTYKA

Ostrza przeznaczone do konwencjonalnych laryngoskopów zostały wykonane ze stali nierdzewnej niemagnetycznej typu 18/8 w gatunku AISI 303/304, która cechuje się wysokim stopniem odporności na korozję i jest zgodna z normą ISO 7376.

Ostrza GIMA nie wymagają konserwacji i nadają się do około 2.000 sterylizacji w autoklawach w temperaturze do 134°C / 5min.

UŻYWANIE OSTRZY

Nie chwycać za dźwignię w czasie usuwania ostrza. Nie wywierać nacisku w kierunkach wskazanych na Rys. 1, gdyż może to spowodować przeciężenie ostrza i dźwigni.

Tego typu przeciężenie może spowodować uszkodzenie połączenia, a w konsekwencji nieprawidłowe działanie lub sztywność regulowanej końcówki. Ostrze zazwyczaj jest zamontowane na rękojeści. Dźwignia służąca do uruchamiania odcinka końcowego wydłuża się za rękojeścią.

Nie należy dotykać dźwigni w początkowej fazie uruchamiania i aż do momentu, gdy końcówka laryngoskopu zostanie wprowadzona do dołków zajęzykowych.

Po osiągnięciu tej fazy, należy przemieścić dźwignię w kierunku rękojeści, tak aby końcówka ostrza podniosła się podnosząc nagłośnię bez konieczności zwiększania siły wywieranej na główną część ostrza. Zwolnić dźwignię przed wycofaniem ostrza.

INSTRUKCJE OBSŁUGI

1. Zamocować ostrze wyrównując rowek znajdujący się na ostrzu ze sworzniem na zaczepie rękojeści. Do zaczepienia ostrza zastosować odpowiednią siłę nacisku o wartości 1N-5N, jak pokazano na Rys. 2.
2. Nacisnąć na ostrze w kierunku górnym, aby umieścić je w pozycji roboczej przedstawionej na Rys. 3.
3. Aby umiejscowić ostrze w pozycji stand-by, nacisnąć w kierunku dolnym, jak pokazano na Rys. 3.

PROCEDURA WYMIANY ŻARÓWKI

1. Odkręcać żarówkę w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara, dopóki nie zostanie uwolniona, jak wskazano na rys. 4.
2. Wymienić żarówkę i przed użyciem, sprawdzić, czy jest odpowiednio zablokowana.
3. Upewnić się, że żarówka jest prawidłowo wkręcona.

PROCEDURA WYMIANY BATERII

1. Odkręcić dolną zatyczkę rękojeści i wyjąć baterie.
2. Aby zapewnić jak najdłuższy okres trwałości, zaleca się zastosowanie baterii alkalicznych. Można używać również zwykłych baterii węglowych.
3. Baterie muszą być kompatybilne. Upewnić się, że końcówki + i - zostały umiejscowione w sposób prawidłowy.
4. Włożyć do rękojeści jeden koniec dodatni w dół, drugi koniec dodatni w górę i ponownie założyć pokrywkę. Jeśli światło nie włączy się, może być konieczne odwrócenie biegunów baterii.

W rękojeściach 2,5 V można stosować baterie suche i akumulatory 2,5 V.

DBAŁOŚĆ I KONSERWACJA

Usunąć baterie przed przystąpieniem do czyszczenia, dezynfekcji lub sterylizacji.

OSTRZA

1. Procedura czyszczenia

Natychmiast po użyciu należy wypłukać laryngoskop pod bieżącą zimną wodą, aż do całkowitego usunięcia wszystkich widocznych zanieczyszczeń. Upewnić się, że wszystkie trudno osiągalne części zostały umyte pod bieżącą wodą. Zanurzyć zamknięty laryngoskop na co najmniej dwie minuty w detergencie enzymatycznym do wstępnego zanurzenia, przygotowanym zgodnie z instrukcjami producenta. Wyjąć urządzenie z roztworu detergentu enzyma-

tycznego i przez co najmniej jedną minutę płukać pod bieżącą letnią wodą aż do całkowitego usunięcia wszystkich pozostałości i widocznych zabrudzeń. Następnie zanurzyć urządzenie w detergentie enzymatycznym. Usunąć zatyczkę dolną i dokładnie szczotkować za pomocą szczotki z miękkim włosiem, upewniając się, że osiąga się wszystkie trudno dostępne części, tak aby całkowicie usunąć pozostałości i zabrudzenia.

Osuszyć za pomocą czystej szmatki nie pozostawiającej włókien lub przefiltrowanego sprężonego powietrza. przystąpić do DEZYNFEKCJI WYSOKIEGO STOPNIA lub PROCEDURY STERYLIZACJI PAROWEJ.



Surowo zabrania się wykonywania czyszczenia ultradźwiękowego.

2. Dezynfekcja

W celu wykonania dezynfekcji należy zanurzyć urządzenie w roztworach lub wykonać nagrzewanie termochemiczne w sterylizatorze do przyrządów w temperaturze do maksymalnie 65°C. Dokładnie przestrzegać instrukcji producenta dotyczących czasów zanurzenia i stężeń roztworów.

Po dezynfekcji dokładnie opłukać sterylną wodą i osuszyć za pomocą czystej szmatki nie pozostawiającej włókien.

3. Zanurzenie w zimnym roztworze

W celu uzyskania dezynfekcji wysokiego stopnia można zastosować roztwory Cidex® OPA lub glutaraldehydu w stężeniu 2,4%, zgodnie z instrukcjami producenta. Osuszyć za pomocą czystej szmatki nie pozostawiającej włókien lub przefiltrowanego sprężonego powietrza. Ponownie zamontować wszystkie części, włożyć baterie do rękojeści i przetestować system, aby upewnić się, że działa prawidłowo. Jeśli nie działa prawidłowo, skonsultować poniższe instrukcje dotyczące baterii i lampy.



Nie zanurzać ostrzy w wybielaczach, Betadine lub roztworach wodorotlenku potasu. Powyższe substancje wywołują poważne uszkodzenia przyrządów. Unikać kontaktu metalu z metalem.

Po zanurzeniu ostrza należy opłukać sterylną wodą, aby usunąć pozostałości chemiczne, następnie osuszyć czystą szmatką nie pozostawiającą włókien lub przefiltrowanym sprężonym powietrzem.

4. Sterylizacja

Przed wykonaniem procedur opisanych poniżej należy oczyścić ostrze zgodnie ze wskazaniami podanymi w punkcie dotyczącym czyszczenia.

5. Sterylizacja gazowa

Sterylizację gazową można wykonać z zastosowaniem tlenu etylenu w temperaturze do maksymalnie 65°C i przy ciśnieniu 8 psi. Jest to najlepsze rozwiązanie, jeśli sterylizacje wykonywane są z dużą regularnością.

6. Sterylizacja parowa

Można wykonywać również sterylizację parową. Wprowadzić urządzenie do stosownej torebki przeznaczonej do sterylizacji w autoklawie.

| | (A) parowa, przemieszczanie grawitacyjne | (B) parowa, z systemem próżni wstępnej |
|---------------|--|--|
| Temperatura | 121°C (250°F) | 134°C (273°F) |
| Czas cyklu | 30 minut | 5 minut |
| Czas suszenia | 15 minut | 20 minut |



Uwaga: Nie przekraczać temperatury 135°C i ciśnienia 28 psi.

Unikać sterylizacji w autoklawie na cyklu „flash” i z gorącym powietrzem, gdyż są to procesy, które wywołują uszkodzenie urządzenia.

Amsco V-Pro Steris

Ostrza i rękojeści laryngoskopu są kompatybilne z:

- System sterylizacji w niskiej temperaturze Amsco V-Pro 1
- System sterylizacji w niskiej temperaturze Amsco V-Pro 1 Plus
- System sterylizacji w niskiej temperaturze Amsco V-Pro 1 Pro Max

Sterrad

Ostrza i rękojeści laryngoskopu są kompatybilne z:


- System Sterrad 100nx (Cykl standardowy i „express”),
- System Sterrad nx (Cykl standardowy)

System Sterrad 1005 i 200 (Cykl krótki poza Stanami Zjednoczonymi),
System Sterrad 50

RĘKOJEŚCI


Czyszczenie / Sterylizacja:














Rękojeści są odporne na działanie tego samego roztworu do zanurzania na zimno i procedur w autoklawie opisanych wcześniej. Jednakże, baterie i lampa muszą zostać usunięte przed przystąpieniem do dezynfekcji / sterylizacji. Rękojeści są odporne na działanie tlenu etylenu. Lampę można czyścić za pomocą bawełnianego wacika zwilżonego alkoholem (IPA). Uchwyt główny i zatyczka są odporne na działanie tlenu etylenu.


 Unikać kontaktu nadmiernej ilości płynu z częściami elektrycznymi, baterie należy usunąć przed przystąpieniem do czyszczenia i sterylizacji.

PROCEDURA TESTOWANIA OSTRZY I RĘKOJEŚCI

Należy zawsze przetestować ostrza laryngoskopu i rękojeść po wykonaniu czyszczenia / dezynfekcji / sterylizacji oraz przed użyciem. Aby wykonać test, zamocować ostrze laryngoskopu na rękojeści i pociągnąć za nie aż do osiągnięcia pozycji ON, jak pokazano na Rys. 2. Jeśli urządzenie nie włącza się lub miga, należy sprawdzić lampę / baterie i styki elektryczne. Upewnić się, że ma się do dyspozycji odpowiednią ilość lamp, baterii i części zamiennych. Jeśli problem się utrzymuje należy się skontaktować ze swoim dostawcą.

 **Ostrzeżenia**
Wskazania zawarte w procedurach sterylizacji opisanych powyżej, opracowane przez GIMA, należy uważać za procedury kompatybilne z zastosowanymi materiałami. Sterylizacja powinna być przeprowadzana zgodnie z zatwierdzonym protokołem szpitalnym. GIMA nie gwarantuje warunków sterylności. Warunki sterylności są gwarantowane przez szpital i/lub przez producentów urządzeń przeznaczonych do sterylizacji.

| | | | |
|--|--|---|--|
|  | Ostrzeżenie — Zobacz instrukcję obsługi |  | Oddzielna zbiórka dla tego urządzenia |
|  | Przechowywać w suchym miejscu |  | Przechowywać z dala od światła słonecznego |
|  | Producent |  | Data produkcji |
|  | Numer katalogowy |  | Kod partii |
|  | Wyrób medyczny zgodny z Rozporządzenie (UE) 2017/745 |  | Przeczytaj instrukcje użytkownika |
|  | Patrz podręcznik użytkownika |  | Wyrób medyczny |
|  | Z częścią typu BF | | |

 **Utylizacja:** Produktu nie należy utylizować łącznie z odpadami komunalnymi. Użytkownicy są zobowiązani do przekazania urządzenia do odpowiedniego centrum recyklingowego wyspecjalizowanego w utylizacji sprzętów elektrycznych i elektronicznych.

WARUNKI GWARANCJI GIMA

Obowiązuje 36-miesięczna standardowa gwarancja B2B Gima.