

Ribbon gauze

Mecha de gaze

ET Marliriba

FI Harsonauha

EL Απορροφητική ταύνια (γάζα)

HU Géztekercs

LV Marles lente

LT Marlinis kaspinas

PL Gaza w rolce

RO Fasa din tifon

SK Gáza v rolke

SL Trakasta gaza

DA Tamponadebind 425

-MED DETEKTERBAR RÖNTGENTRÄD /JUDEN DETEKTERBAR RÖNTGENTRÄD
ERKLÄRET FÖRMÄL OCH KLINISK FORDR

Tamponadebind är designet till att blivit brunt.

Till förbindning av naturliga Kroppsnäringar och till förbindning af

kirurgiske sår, fistoler eller sårhuller, herunder dem, der skal hele

vele med en røgning. Det er et sterilt produkt og kan ikke opbevares

eller transplantert på plads. Virkningsmåde omfatter absorbtion

af dræne og væske, støtte og/eller påførning af tryk for at opnå

hæmostase eller som overføringskatalysator til administration af

medicin.

INDIKATIONER

-Til nærepakning (feks. behandeling af epitel, efter operation)

-Behandling af otsis exterla eller otsis media; endoskopisk

-Til livmoder-/vaginapakning

-Til pakning af kirurgiske sår (feks. cyder, træhestom), herunder dem, der er overladt

med en røgning. Det er et sterilt produkt og kan ikke opbevares

eller transplantert på plads. Virkningsmåde omfatter absorbtion

af dræne og væske, støtte og/eller påførning af tryk for at opnå

hæmostase eller som overføringskatalysator til administration af

medicin.

INSTRUKTIONER TIL STERILISERING

Enheden, der skal steriliseres, skal pakkes ind i et steril

barriärerstykke (SBS), der er gennemtrængeligt og kompatibel

med dampsterilisering og/eller gassterilisering ved hjælp af etylen

oxyd (EO). Den skal opbevares i en højdedæksel, der ikke over

nedfører. Den skal være i overensstemmelse med ISO 16765-

/2 og EN ISO 1675/2021. Det er processens kontrollerede

miljøformål. Følgende parameter for EO:

-EO-dampsterilisering: parametere er givet i henhold til EN ISO 1765-

/2, kat. 100 mbar x 3 ciklus.

Parametre for dampsterilisering:

-Dampsteriliseringstid for steriliseringssbelastning skal være 10 kg/m³.

-Emballage bestående af maksimalt 3 niveauer, hvor

virkningsstedet er højdedæksel i henhold til EN ISO 16765-1/2 og EN

868-5, karton og pakkepose er den beskyttende emballage;

-Niveau for steriliseringstid på 10°.

CYKLUSPARAMETRE **SPECIFIKASJON** **VARGHED**

Fjernelse af vakuumbal: 100mbar x 3 ciklus

135-137°C 5min.

Eksponeringstemperatur ELLER

121-124°C 20min.

Parametre for ethylenoxidsterilisering:

-Den maksimale dobbelst for steriliseringssbelastning skal være 150 kg/m³ (i europalet).

-Emballage bestående af maksimalt 3 niveauer, hvor

virkningsstedet er højdedæksel i henhold til EN ISO 16765-1/2 og EN

868-5, karton og pakkepose er den beskyttende emballage;

-Niveau for steriliseringstid på 10°.

CYKLUSPARAMETRE **SPECIFIKASJON** **VARGHED**

FORBEHANDLING

Minimumstemperatur ved start af forbehandling 20 °C -

Temperatur 33 - 46 °C 22 - 72 t.

STERILISERING

Fjernelse af vakuumbal: 50 mbar -

Fugning/væghed 60 - 95 %RH

Gasindspørgning 350 mbar af N₂ 60 min.

Eksponeringstryk 950 mbar

Eksponering af EO-koncentration 510 - 750 mg/L

Altidspause 173-1335min.

Fjernelse af EO 45 - 55 °C

Klyning 100 mbar

Skylning 70mbar x 3ciklus

LUFTENING

Temperatur 28 - 38 °C

Luftudsugningstid 10 - 20 m/s

Min. 7 t

To cyklus, der begge metoder med overstandende er godkendt.

Efter behandling begrenses enhedens holdbarhed til 5 år

Efter behandling er behåndlingsmetoden skuffes af udannet personale og ved bruk af passende og godkendt EO-udstyr.

Procesoren skal overholde EN ISO 1765 - 1/2 (3/2) fra dateringen af pakningen.

Det er ikke tilladt at åbne pakningen før den er godkendt af en tekniker (feks. ISTA).

BRUGSANVISNINGER

Efter sterilisering:

-Vær du beriget af bremmedebanernes godkendelse.

-Hvis det er egnet, skal du fåle retningstræning for at undgå risikoer ved at bruge etylenoxyd.

-Brug om nødvendigt en sterili sat til at klippe den passende længde af etylenoxyd.

-Enheden kan bruges i kombination med en sterili bandage eller forbindning, der skal holdes på plac.

-Gør alt for at sikre, at der ikke er rester af etylenoxyd.

-Hvis du ikke har fået retningstræning, skal alt være ubrugt og bortskaffet.

-Dokumentér proceduren i patientens journal, herunder typen og mængden af brugt bandage samt eventuelle observationer eller instruktioner til følgende plejning.

ADVARSELER OG FORHOLDSREGLER

-Vær opmærksom på bremmedebanernes godkendelse.

-Beregn ikke udledningen af at blive brugt af sundhedspleje eller forbindning.

-Må ikke genbruges. Beregnet til engangstrug for at undgå risikoer ved at blive brugt igen.

-Dokumentér enheden ved at markere med et stempel.

-Hvis du ikke har fået retningstræning, skal alt være ubrugt og bortskaffet.

-Vær opmærksom på bremmedebanernes godkendelse.

<p