



Case Medical

SteriTite® u MediTray® Istruzzjonijiet għall-Użu



Manifattur: Case Medical, Inc.®

50 West Street, Bloomfield, NJ 07003 Telefon:

(201) 313-1999 Fax: (201) 373-9090 www.casemed.com



MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hanover

il-Ġermanja

EC **REP**

MDSS CH GmbH
Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
L-Isvizzera

CH **REP**

MDSS-UK RP Ltd.
6 Wilmslow Road, Rusholme
Manchester M14 5TP
Ir-Renju Unit

<u>Garanzija tal-Prodott</u>	4
<u>Il-Garanzija tas-Sistema SteriTite®</u>	4
<u>Il-Garanzija tas-Sistema MediTray®</u>	4
<u>Case Medical, Inc. Politika dwar I-Oġġetti rriforni</u>	4
<u>SteriTite®, Is-Sistema tal-Għażla tal-Kontenituri</u>	5
<u>Deskrizzjoni tal-Apparat</u>	5
<u>Referenzi</u>	5
<u>Tikkettjar</u>	5
<u>Kompatibbiltà tal-Prodott</u>	6
<u>Ittestjar ta' Validazzjoni</u>	6
<u>SteriTite® Hajja Utli</u>	7
<u>Dekontaminazzjoni ta' SteriTite® u MediTray®</u>	7
<u>Tindif manwali</u>	7
<u>Tindif Awtomatizzat</u>	8
<u>SteriTite® Spezzjoni għall-Użu</u>	8
<u>Assemlaġġ ta' SteriTite® għall-Użu</u>	9
<u>SteriTite® Sterilizzazzjoni - Tagħbijsa</u>	10
<u>Tikkettar SteriTite® qħall-Sterilizzazzjoni bil-Fwar</u>	10
<u>Tikkettar SteriTite® għal FlashTite®</u>	11
<u>FlashTite® Indikazzjoni għall-Użu</u>	11
<u>Istruzzjonijiet dwar l-Ipproċessar mill-ġdid ta' FlashTite®</u>	11
<u>Tikkettar SteriTite® qħal Sterilizzazzjoni f'Temperatura Baxxa</u>	12
<u>STERRAD® Indikazzjoni għall-Użu</u>	12
<u>Indikazzjoni jiet EO għall-Użu</u>	12
<u>TSO3 STERIZONE Indikazzjoni jiet għall-Użu</u>	13
<u>STERIS V-PRO Indikazzjoni jiet għall-Użu</u>	13
<u>SteriTite® fil-Punt tal-Użu</u>	13
<u>Tikkettjar MediTray®</u>	14

<u>Istruzzjoni jet ghall-iproċċessar</u>	15
<u>Istruzzjoni jet q'hall-Armar tal-Komponenti MediTray®</u>	15
<u>Proċeduri ta' Manutenzjoni.....</u>	15
<u>Tabelli ta' Referenza.....</u>	17
<u>Tabella 1. Kompatibbiltà tal-Kontenitir SteriTite ma' Sterilizzaturi b'Temperatura Gholja u Baxxa</u>	17
<u>Tabella 2. Talbiet ta' Lumen ta' Fwar u Temperatura Baxxa</u>	18
<u>Tabella 3. Tabella ta' Kompatibbiltà ta' Sterilizzaturi tal-Prodotti MediTray</u>	19
<u>Tabella 4. Tabella tal-Kompatibbiltà tal-Sterilizer tal-Konsumaturi SteriTite</u>	20
<u>Tabella 5. Piż Massimu tat-Taqħbija tal-Kontenitir SteriTite fi Sterilizzazzjoni bil-Fwar/IUSS</u>	21
<u>Tabella 6. Piż Massimu tat-Taqħbija tal-Kontenitir SteriTite f'V-Pro maX/maX 2 Max</u>	22
<u>Tabella 7. Piż Massimu tat-Taqħbija tal-Kontenitir SteriTite f'V-Pro s2 u V-Pro 60</u>	23
<u>Tabella 8. Kontenitir SteriTite f'V-Pro 1 Piż Massimu tat-Taqħbija</u>	24
<u>Tabella 9. Kontenitir SteriTite fil-Piż Massimu tat-Taqħbija tal-Manifattur STERRAD NX</u>	25
<u>Tabella 10. Kontenitir SteriTite f'Piż Massimu ta' Tagħbija 100NX</u>	26
<u>Tabella 11. Kontenitir SteriTite fi STERRAD 100S/200 Piż Massimu tat-Taqħbija</u>	27

Garanzija tal-Prodott

IS-SISTEMA SteriTite® GARANZIJA

Is-sistema ta' kontenituri universali SteriTite® ta' Case Medical, Inc. ("Kontenituri") hija ggarantita li tkun hielsa minn difetti funzionali fl-abbilità u l-materjali meta tintuża kif ornat għall-iskop maħsub tagħha. Il-prodotti SteriTite® kollha huma garantiti biss lix-xerrej oriġinali u biss kontra difetti tal-manifattura fl-abbilità jew fil-materjali. Case Medical, Inc.® bl-ghażla tagħha u mingħajr hlas se jew isewwi jew tissostitwixxi kwalunkwe prodott SteriTite® iddeterminat li jkun difetruż fil-materjal jew l-abbilità meta jintużha għall-iskop maħsub tiegħu. Is-siegħ tal-ghażu u l-gaskits taċ-ċirku tal-filtri huma taħt garanzija għal tliet (3) snin shah mid-data tax-xiri.

IL-GARANZIJA TAS-SISTEMA MediTray® Il-linja

tal-prodotti MediTray® ta' Case Medical, Inc. hija ggarantita li tkun hielsa minn difetti funzionali fl-abbilità u fil-materjali meta tintuża kif ornat għall-iskop maħsub tagħha. Case Medical, Inc.® se jsewwi jew jissostitwixxi, fid-diskrezzjoni tagħhom, kwalunkwe prodott MediTray® misjudi li għandu difett fil-manifattura fi żmien tliet (3) snin mid-data tal-kunsinna mingħajr hlas lill-klijent. Il-prodotti kollha tal-MediTray® huma garantiti biss lix-xerrej oriġinali u biss kontra difetti fix-xogħol jew materjali li taħt l-užu maħsub jagħmlu l-prodott inoperabbi.

L-eskużjonijiet li ġejjin jaapplikaw għall-garanzija ta' sostituzzjoni tal-linja ta' prodotti MediTray® u SteriTite®: • Hsara minħabba l-užu ta' aġġenti tat-tindif kawstici jew li joborxu.

(Irreferi għall-Istruzzjonijiet għall-Użu dwar l-ispeċifikazzjoni xierqa għad-deterġent tal-ħasil. Case Medical jirrakkomanda l-užu ta' Case Solutions u tindif tal-instrumenti SuperNova jew deterġenti newtrali tal-pH). • Abbuż eċċessiv tal-immanigġjar mal-qiegħ tal-

Kontenituri, l-ġħażu tal-Kontenit, jew iċ-ċirku tal-kopertura tal-filtri u tekniki ta' ftuħ mhux xierqa. (Irreferi għall-Istruzzjonijiet għall-Użu dwar it-tekniki xierqa tal-ftuħ tal-lukkett). • Hsara minn nar jew avvenimenti ieħor imprevedibbli mhux taħt il-kontrolli ta' Case Medical, Inc.®

CASE MEDICAL, INC.® POLITIKA TAL-MERKANZIJA RITORNU TA'

Case Medical, Inc.® trid sodisfazzjoni shiħi tal-klijent bil-prodotti tagħha, il-pront, u s-servizz tal-konsumatur. Jekk tiltaqa' ma' sitwazzjoni li fiha tixtieq tirritorna prodott, jekk jogħġibok ikkuntattja lid-Dipartiment tas-Servizz tal-Klijent tagħna, fuq 201-313-1999 ext. 227(1-888-227-CASE) għal awtorizzazzjoni xierqa.

Ir-ritorni kollha għandhom jiġu assenjati numru ta' awtorizzazzjoni minn Case Medical, Inc.® Formola mimlija ta' Awtorizzazzjoni ta' Oġġetti Ritorjni (RGA) trid titwaħħal fuq barra tal-pakketti kollha rritornati, li turi tindif minn qabel u dekontaminazzjoni tal-merkanzija rritornata. Il-hruġ ta' numru RGA m'għandux jiġi interpretat bħala kreditu finali lill-klijent. Case Medical, Inc.® tirrizerra d-dritt li tevalwa l-prospetti li jkunu deħi lin qabel ma toħroġ kwalunkwe kreditu tal-klijent.

L-oġġetti li ġejjin ma jistgħux jiġu ritornati:

1. Prodotti miżnuma aktar minn 60 jum mid-data tal-kunsinna.
2. Prodotti li gew użati.
3. Prodotti personalizzati jew modifikati.
4. Prodotti skontati m'għadhomx jingħarru fuq il-Lista tal-Prezzijiet Mediċi tal-Każ attwali.
5. Prodotti mhux ippakkjati sew għar-ritorni.

Prodotti mhux rimborċabbi riċevuti minn Case Medical jintbagħtu lura direttament lill-klijent b'iż-żitra ta' spjegazzjoni.

Il-merkanzija għandha tiġi rritornata fi żmien 60 jum mid-data tal-kunsinna.

Prodotti li ma jissodisfawx il-kriterji ta' merkanzija li ma tistax tiġi ritornata se jinharġu kreditu kif ġej: Se jinħareġ kreditu għal prodotti rritornati f'ippakkjär oriġinali u fkundizzjoni li jistgħu jerġġu jinbiegħu skond it-Termini u l-Kundizzjoni. Il-prodotti rritornati wara 30 jum jinharġu kreditu parżjali biss.

Informazzjoni ta' kunktatt: Case Medical, Inc.® 50 West Street, Bloomfield, NJ 07003 Telefon: (201)

313-1999 Fax: (201) 373-9090 info@casemed.com

SteriTite®, is-Sistema tal-Għażla tal-Kontenituri

DESKRIZZJONI TA' APPARAT

Il-Kontenituri Universalis SteriTite® huwa sistema ta' 'ippakkjar ta' sterilizzazzjoni riġida, li tista' 'tergħi' tintuża u ssiġillata li hija maħsuba biex tintuża ghall-isterilizzazzjoni ta' strumenti kirurġiċi u apparati medici li jistgħu jerġġhu jitużaw f'facilitajiet tal-kura tas-sahha. Il-kontenut għandu jitqiegħed go qoffa jew trej tal-instrumenti. It-tagħbija tista' titqassam f'saffi bl-użu ta' basktijiet jew trejs MediTray®. Il-prodotti MediTray® jistgħu jiġi f'kontenituri jew imgeżwer b'wrap mediku approvat mill-FDA. Is-sistema tħalli wkoll il-pjanċa(i) tal-valv ta' FlashTite® faktattiva ghall-isterilizzazzjoni mingħajr filtru ta' strument wieħed jew sett ta' strument fl-isterilizzazzjoni IUSS immedjata.

Is-sistema SteriTite® għiet ivalidata għall-użu fil-modalitajiet ta' 'sterilizzazzjoni attwali kolha, inkluż fwar ta' spostament ta' 'qabel il-vakvu u gravità, EtO, plażma tal-gass, Ożonu, u sterilizzazzjoni tal-perossidu tal-Idroġenu Vaporizzat.

Kull meta jiġi introdd metodu ta' ppakkjar gdid f'faċilità tal-kura tas-sahha, il-proċeduri kolha assocjati mal-użu tiegħu għandhom jiġu evalwati u adattati bir-reqqa. Għal din ir-raġuni, Case Medical Inc. jirrakkomanda li kull utent tal-prodotti tagħha jsir familjari mal-informazzjoni li tinsab fi "Gwida komprensiva għall-isterilizzazzjoni bil-far u l-assigurazzjoni tal-isterilità fil-Faċilitajiet tal-Kura tas-Sahħha"1 u "Apparati ta' konteniment għall-isterilizzazzjoni tal-apparat mediku li jista' jerġa' jitużva".2.

Referenzi

ISO/TC 198 Sterilizzazzjoni ta' Prodotti tal-Kura tas-Sahħha ANSI/

AAMI ST79:2017 1b'Emendi A1:2020, A2:2020, A3:2020, A4:2020

ANSI/AAMI ST77:2013 (R2018) ²

ANSI/AAMI TIR12 2020 (R2023)

KODIČI TA' ORDNI TA' STANDARDS AAMI: www.aami.org/publications/standards/index.html

Tikkettar



Il-kontenituri SteriTite u l-prodotti MediTray huma sistema ta' 'ppakkjar universali li tista' tergħi' tintuża b'marka CE u approvazzjoni FDA 510k għall-isterilizzazzjoni, it-trasport u l-hażna ta' apparat mediku, inklużi endoskopji flessibbi, skont l-istruzzjonijiet tal-manifattur. Jekk jogħġibok irreferi għar-rakkommandazzjoni jippej jaġi kien minnha l-istruzzjonijiet speċifici tal-ipproċessar kif ukoll rakkommandazzjoni jippej jaġi kien minnha l-istruzzjonijiet mill-manifattur tal-apparat mediku tiegħek għall-kompatibilità tal-materjal.

Nota: Fejn (G) hija nnotata wara n-numru tal-parti jistgħu jitużaw jew kontenituri SteriTite tal-qiegħ solidu jew tal-qiegħ imtaqqab. Biex tordna kontenituri SteriTite li huma qiegħ solidu u kompatibbli mal-modalitajiet ta' 'Sterilizzazzjoni magħżula, irreferi n-Numru tal-Parti mingħajr is-suffiss (G).

L-isterilizzaturi tal-far u l-spostament tal-gravità jeħtieġ kontenituri tal-qiegħ imtaqqabin.

Aktar minn kontenituri SteriTite wieħed jista' jiġi pproċessat kull darba fl-awtoklavu u f'temperatura baxxa sterilizzaturi. Fi sterilizzatura b'temperatura baxxa fejn hemm 2 xkafej kontenituri jistgħu jitqiegħdu fuq kull xkaffa. Għaċ-ċiklu STERRAD 100NX Express u DUO, tagħbija kontenituri fuq l-ixkaffa tal-qiegħ, kontenituri wieħed kull darba. Il-kontenituri tal-Każ Medici ġew ivalidati fl-STERRAD NX u STERRAD 100NX KOLLHA ĊARA.

Tabella 1. tidentifika numri tal-parti SteriTite, ċikli, u l-isterilizzaturi li huma kompatibbli magħhom.

Tabella 2 tidentifika l-pretensioni jippej jaġi kien minnha l-istruzzjoni.

It-Tabella 4 tidentifika liema konsumabbli SteriTite huma kompatibbli mal-far u dawk għal temperatura baxxa sterilizzazzjoni.

It-Tabelli 5-11 jidtegħi kaw il-piż massimu tat-tagħbija tal-isterilizzatur għall-kontenituri SteriTite għal kull modalitā.

Kompatibilità tal-Prodott

Case Medical vvalidat is-sistema tal-kontenituri SteriTite tagħha biex tkun kompatibbli mal-modalitajiet kollha ta' 'sterilizzazzjoni u apparati li jistgħu jiġu sterilizzati. Kwalunkwe limitazzjoni fit-tul jew dijametru tal-lumen hija identifikata fit-tikketta.

L-istivar estern tal-Kontenituri SteriTite® jiddejji fuq il-metodu ta' 'sterilizzazzjoni jew id-daqs tal-kamra. Irreferi għat-taqṣima assoċjata mal-modalità ta' sterilizzazzjoni fl-IFU. Sa 7 trejs jistgħu jiġu f'munzelli internament

fl-isterilizzazzjoni bil-fwar, sa 4 livelli fil-modalitajiet l-ohra kollha. Kontenituri jistgħu jiġu f'munzelli għall-ħażna u trasport.

Il-kontenituri SteriTite huma ppruvati li jżommu l-isterilità matul ir-rotazzjoni, it-trasport, u l-avvenimenti multipli ta' tqandil matul iż-żmien. Skont ANSI/AAMI ST79:2017 Taqsima 11.1, "il-ħajja fuq l-ixkaffa ta' oggetto sterilizzato mill-facilità hija relatata mal-avvenimenti u għandha tkun ibbażata fuq il-kwalità tal-materjal tal-ippakkjar, il-kundizzjonijiet tal-ħażna, il-metodi u l-kundizzjonijiet tat-trasport, u l-ammont u l-kundizzjonijiet tal-immaniġġjar.

Il-Kontenituri SteriTite® ġew ivvalidati għal hajja fuq l-ixkaffa ta' sena (365 jum) għall-manutenzjoni tal-isterilità.

KONTRAINDIKAZZJONI JIET - Tużax kontenituri tal-qiegħ solidi fċikli ta' sterilizzazzjoni bil-fwar ta' spostament tal-gravità jew sterilizzazzjoni STERRAD. Filtri ċelluložiċi ma jistgħux jintużaw għall-plażma tal-gass jew sterilizzazzjoni tal-Perossidu tal-Idroġenu Vaporizzat. L-użu ta' tindif kawstiku, deterġenti alkalinu, u msieħa ġermiċiċi jista' jagħmel ħsara lill-wiċċ anodizzat tal-apparat tal-aluminju u jikkawża korrużjoni. Tużax softener tal-ilma bbażat fuq il-meħl għat-tħalli finali peress li jista' jikkawża korrużjoni. Evita solventi bħal acetur jew benzīn li jinstabu b'mod komuni fl-äġenti tat-trixxif. Din il-prattika thassar il-garanzija tal-kumpanija.

Jekk jiġi osservat residwu ta' 'trab abjad wara l-isterilizzazzjoni tal-perossidu tal-Idroġenu vaporizzat, tużahx sakemm ir-residu jitneħha sewwa.

Ittestjar ta' Validizzjoni

Case Medical tabbona għall-principju ta' 'overkill. Il-prodotti SteriTite® u MediTray® huma vvalidati fl-laboratorji indipendenti taħt kundizzjonijiet frazzjonalni u ta' nofs ciklu. L-itteżżejjar tal-validizzjoni sar skont ANSI/AAMI ST77, ST79, TIR12, Direttiva tal-KEE 93/42/KEE (Direttiva dwar Apparatus Medici), Direzzjonijiet CE DIN 58952, u EN UNI 868 partie 8. Il-personal tal-kura tas-saħħa jeħtieg li jwettaq testijiet biex jivverifikasi l-effettività tal-is-sistema tal-kontenituri fl-isterilizzatur tal-isptar. Poġġi indikaturi/integraturi bijologici f'kantunieri opposti ta' kull trej/basket fi ħdan il-Kontenituri għall-verifika.

Il-Kontenituri SteriTite® u l-prodotti MediTray® għandhom FDA 510k, kif ukoll marki CE u UKCA. L-approvazzjoni tal-FDA 510k turi li l-apparat huwa sikur u effettiv għall-użu maħsub tiegħi. Il-marka CE u UKCA tiċċerċiċċa

li l-prodott issodisa l-standards u l-inji gwida tas-saħħha, is-sigurtà u l-ambjent tal-UE u tar-Renju Unit. Il-Kontenituri SteriTite® kollha juru barcode uniku ta' idenifikazzjoni tal-apparat (UDI) użat biex jidtentika apparat mediku fil-katina tal-provvista tal-kura tas-saħħha. L-UDI tappoġġja s-sigurtà tal-pazjent u s-sigurtà tal-katina tal-provvista.



L-istruzzjoni jidher għall-użu li ġejjin jipprovvu gwida għall-kura, l-immaniġġjar u l-iproċċessar xierqa ta' apparat mediku meta jintużaw il-Kontenituri SteriTite® u l-prodotti MediTray®.

SteriTite® Hajja Utli

1. Il-Kontenituri SteriTite® użati fl-isterilizzazzjoni bil-fwar huma validati għal 1000 ciklu ta' sterilizzazzjoni bil-fwar.

Madankollu, jistgħu jidmu aktar minn 10 snin meta jintużaw deterġenti newtrali għall-pH bħal Supernova u Case Solutions deterġenti enżimati u mhux enżimati.

2. Kontenituri SteriTite® użati fl-isterilizzatur b'temperatura baxxa (perrossidu idroġenu vaporizzat) ġew ivvalidati għal 501 ciklu. Minħabba l-frekwenza tal-użu, u n-natura aċċiduza tal-isterilizzant, il-ħajja utli titnaqqas minkejja l-kompatibilità eċċelletti tal-aluminju u l-perrossidu tal-Idroġenu.

Dekontaminazzjoni SteriTite® u MediTray®

Il-facilità medika hija responsabbli ghall-proċedura ta' 'dekontaminazzjoni inkluż iż-żarmar, l-assemblaġġ mill-ġdid, l-ispezzjoni, u l-ippakkjar ta' apparati medici u settijet ta' strumenti inklużi sistemi ta' kontenituri wara li jitnaddfu u jitnixxu sewwa b'mod li jiġura penetrazzjoni sterili. Il-persunal għandu jnaddaf u jiddekontamina sew il-prodotti SteriTite® u MediTray® qabel l-ewwel użu u wara kull użu qabel l-sterilizzazzjoni, wara l-proċeduri tat-tindif f'din I-IFU. Għandhom ukoll iwettqu spezzjoni viżwali tal-partijiet kollha. Tagħmir Protettiv Personal (PPE) għandu jintlibes meta timmaniġġja jew taħdem ma 'materjali, apparati u tagħmir ikkонтaminati jew potenzjalment ikkонтaminati. Il-PPE jinkludi toga, maskra, nuċċalijiet ta' protezzjoni jew protezzjoni tal-wiċċi, ingwantu, u ghata taż-żraben.

Case Medical tirrakkomanda li l-Kontenituri jiġu pproċessati mill-ġdid mill-aktar fis possibbi wara l-użu. Hamrija jezda għandha titneħha wara l-użu qabel il-proċedura tat-tindif.

Proċedura taż-Żarmar:

1. Żarma l-pjanċi kollha. Holl u neħħi l-ghażi tal-kontenitur riġidu SteriTite®.

Neħħi l-pjanċi taż-żamma tal-filtri mill-ġħatu u l-baži billi ddawwar il-manku tal-mekkanizmu tal-qfil lejn l-arloġġ.

Tnejħi is-siegħ għall-proċedura tat-tindif. Neħħi kwalunkwe filtri u li jintremew l-oħra kollha u armi.

2. Neħħi t-trej tal-istrumenti kkontaminati, jekk applikabbli, u pprepara l-istrumenti għad-dekontaminazzjoni skont ir-rakkomandazzjonijiet tal-manifattur tal-istrumenti.



Proċedura tat-Tindif:

1. Naddaf il-prodotti MediTray® u SteriTite® tiegħek b'deterġent newtrali għall-pH jew enżimatiku u ċarruta ratba u mingħajr

ħelu 2. Il-qief u t-trejs SteriTite® u MediTray® jistgħu jitnaddfu jew manwalment (ara l-istruzzjonijiet hawn taħbi) jew f'washer awtomatiku.

3. Meta tuża washer awtomatizzat, poġgi pjanċi ta' żamma tal-filtri f'qoffa tal-istrumenti jew xstilliera ddisinjata biex tassigura dawn l-oġġetti għaq-ding.

4. Irrevedi l-istruzzjonijiet tal-manifattur tad-deterġent għad-dilwizzjoni/konċentrazzjoni, it-temperatura u t-tlaħħliż.

Attenzjoni: Tużax tindif li joborxu, deterġenti alkalin, newtralizzaturi tal-acċidu, pads li joborxu, jew xkupiiji tal-metall għat-tindif tal-prodotti MediTray u SteriTite. Basktijiet u inserts ta' l-İ-stainless steel jistgħu jitnaddfu bl-użu ta' deterġent alkalin ħaffi b'pH < 10.5

Tindif manwali:

Naddaf il-Kontenituri ta' SteriTite® b'ċarruta ratba li ma tagħiġi fibri u deterġent newtrali għall-pH jew deterġent enżimatiku (pH 6 sa < 9).

Dejhem segwi b'laħlaħi bir-reqqa biex tnejħi d-deterġent residwu. Użże drapp artab mingħajr lins biex trixxef il-komponenti kollha tal-kontenituri. Evita l-ġib tal-ilma billi taħsel u tnixxef il-kontenitir rasu 'l-isfel.



Rakkomandazzjoni: Case Solutions® u SuperNova® tindif u deterġenti multi-enżimatiċi huma ideali għat-tindif ta' apparat mediku u kontenituri ta' sterilizzazzjoni. Barra minn hekk, xugamani enżimatiċi li jintużaw darba bħal Penta Wipes jistgħu jintużaw biex jiddekontaminaw il-komponenti tal-Kontenituri. Segwi b'laħlaħi taħbi il-fluss ta' l-ilma. Nixxef luu u l-komponenti kollha.

Case Solutions® u SuperNova® cleaners, u lubrikant tal-istrumenti huma. Ċertifikati tal-Għażla Sikura tal-EPA tal-Istati Uniti u juru t-tikketta tal-għażla aktar sigura.

Tindif Awtomatizzat: II-

Kontenituri SteriTite® jistgħu jitnaddfu f'washers jew karrettun awtomatizzati washers meta jintużaw detergenti pH neutrali (pH 6 sa < 9) jew cleaners enżimatiċi. Case Medical jipprovi rack biex jorganizza u jiġu pjanċi ta' żamma tal-filtri waqt tindif awtomatizzat. Segwi d-dožaġġ rakkommandat tad-detergent. Sikura l-partijiet kollha biex tevita moviment jeżjed waqt it-tindif. Kun żgur li l-lukketti tal-kontenituru huma mitwija 'I ġewwa, u l-pumi huma mdahħla fl-ixxafej, sabiex ma jisporġux. Uża cikli ta' "utilità jew ta' strumenti għal tindif awtomatizzat fid-diżinfettu tal-washer u č-ċiklu tal-Kontenituru tal-washer tal-karrettun. Dejjem segwi l-pass tal-ħasil b'laha bir-reqqa biex tneħhi l-fdal tad-detergent.



Attenzioni: Tużax detergenti alkalinji, newtralizzaturi tal-acidu, jew aġġenti tat-trixxif jew tal-folji. Detergenti kawstici se jossidaw il-wiċċi tal-aluminju anodizzat tal-kontenituru u joħolq kulur u korrużjoni. Tużax ilma riċiklat fil-washer tal-karrettun biex tlaħlaħ il-kontenituru peress li se żżid l-eċċess aġġenti kimiċi ghall-wiċċi. Tużax softener tal-ilma bbażat fuq il-meħl għat-tlaħliji finali peress li tikkawża korrużjoni u tista' 'tikkontribwixxi oħali cikli abortivi fl-sterilizzazzjoni b'temperatura baxxa.

SteriTite® Spezzjoni għall-Użu Il-kriterji

ta 'spezzjoni rakkomandati għandhom jitwettqu wara u qabel kull użu, minħabba l-varjabblu assocjati ma' aġġenti tat-tindif u tagħmir.

1. Wettaq spezzjoni viżwali tal-partijiet kollha qabel kull użu.

Il-lukketti għandhom jaħdmu sew. Il-każ u l-ghażu għandhom ikunu hielsa minn denti li jistgħu jfikku s-sigill. Il-wiċċi tal-aluminju tal-Kontenituru m'għandux ikollu korrużjoni jew ħsara notevoli. Kun żgur li l-pjanċi taż-żamma tal-filtri jew il-pjanċi tal-valvi joqogħdu sew.

2. Iverifikasi li l-gaskits fl-ġħatu u fil-pjanċa(i) ta' żamma tal-filtru huma flessibbli, mingħajr xquq jew tiċrit, u li huma kollha mwaħħla sew u sod.

3. Kull pjanċa ta' żamma għandha tkun ċċċa u mhux mgħawweġ jew imnaqqas tul il-perimetru. Il-filtri għandu jkun preżenti li jkopri kull vent imtaqqab. Il-pjanċa ta' żamma għandha tkun maqfula sew meta tagħfas 'I isfel fil-punt centrali. Jekk il-pjanċa ta' żamma ma tkunx imsakkra sew, il-filtri u l-pjanċa ta' żamma jistgħu jaqgħu fuq il-kontenituru li jikkompromettu t-taghħiba. Nota: Xi rotazzjoni tal-pjanċa ta' żamma cirkolari hija okkorrenza naturali meta l-filtri jkun f'posta.

4. Iverifikasi li l-brilla tal-pożizzjonament fl-ġħatu u l-baži, kif ukoll il-kontenituri tat-tikketti fuq quddiem tal-kontenitir SteriTite® huma siguri.

5. Jekk il-marka direttu UDI ma tibqax tinqara, il-prodott ikun wasal fit-tmiem tal-ħajja utli tiegħu u għandu jitneħħha mis-servizz.

6. Jekk jiġi osservati skulurazzjoni u/jew grif fil-fond, iċċekkja l-wiċċi anodizzat. Uża markatur permanenti u l-linka CSR u t-tnejħiha tal-kolla tagħna biex tistestja. Kwalunkwe marka li fadal wara u tnejħi l-linka tindika li l-wiċċi gie kompromess.

7. Jekk jiġi osservat residwu ta' trab abjad, dan jista' jkun ikkawżat minn soluzzjoni tat-tindif alkalina jew tlaħliji inadegwat. Iċċekkja l-livell tal-pH tat-tindif u l-ilma. Jekk sterilizzat fl-idrogenu vaporizzat perossidu, trab abjad jista' jkun residwu ta' perossidu jew indikazzjoni ta' korrużjoni tal-wiċċi.

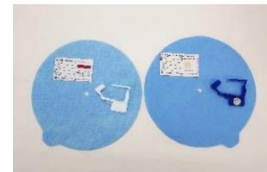
8. Wara l-ispezzjoni m'għandux ikun hemm kontaminazzjoni viżwali fuq ġewwa jew barra tal-kontenitir.

SteriTite® Assemblaġġ għall-Użu Il-kontenituri



SteriTite® jehtiegu filtru li jintremew u pjanċa ta' żamma tal-filtru bhala barriera mikrobjali. Għal kontenituri tal-qiegħ solidu poġġi l-filtri li jintremew fl-ġħatu fuq il-mudell tal-ventilazzjoni. Għal Kontenituri b'bażi mtaqqba, poġġi l-filtri xieraq fuq il-perforazzjoni jet fl-ġħatu u l-baži tal-kontenitir SteriTite® u poġġi l-pjanċa ta' żamma tal-filtri fuq il-filtri. Żgura l-pjanċa ta' żamma tal-filtri billi timbotta 'I isfel fil-punt centrali (fejn indikat) u dawwar il-manku kontra l-arloġġ biex tagħlaq.

Nota: Filtri tal-karti, karti tat-tagħbjia u siġilli blu evidenti tat-tbagħbis għandhom jintużaw ghall-isterilizzazzjoni bil-fwar u EO. Polypropylene mhux minsgu filtri, karta tat-tagħbjia (H2O2) u siġilli bojod għandhom jintużaw ghall-Perossidu tal-Idrogenu Vaporizzat (H2O2, STERRAD, STERIZONE, u V-Pro) sterilizzazzjoni. Filtri mhux minsuġa jistgħu jintużaw ghall-istim qabel vaku u sterilizzazzjoni EO.



Istruzzjonijiet ta' Armar

1. Aghżel il-kontenitūr xieraq għall-qoffa(i) jew trej(s).

Biex tiddetermina d-daqi tal-kontenitūr, żid wieħed (1) pulzier ta 'spazju għat-twaħħil xieraq tal-kontenut, bejn wieħed u ieħor 1/2 pulzier mill-ġħata u 1/2 pulzier mill-baži.

2. It-trejs jistgħu jiġu f'munzelli f'diversi saffi fil-kontenitūr SteriTite.



3. Irranġa l-istruimenti nodha fil-basket(s) skont il-proċeduri tal-isptar. Irrevedi r-rakkomandazzjoni ġej ipprovduti mill-manifattur tal-apparat.



4. Poġġi l-qiegħ id-preparati fil-baži tal-kontenitūr SteriTite®. Taqbiżx l-għoli tal-basket meta tpoġġi l-istruimenti fil-qoffa.

5. Poġġi indikatur tal-proċess jew integratur fil-kantunieri opposti tal-basket tal-istruimenti.

Nota: Poġġi l-indikatur fiż-żona tal-Kontenitūr meqjus bħala l-inqas aċċessibbli għall-penetrazzjoni tal-isterilant. Il-kantunieri tal-Kontenitūr u n-naħha ta 'taħt tal-ġħata, 'l-bogħod mill-filtri, huma l-aktar postijiet probabbli għall-bwċċi tal-arja.

6. Poġġi l-ġħata fuq il-baži. It-tarf tal-baži se jaqbel fil-kanal tal-ġħata u joħloq fit-tarġi tas-sikkina.



7. Żgura l-ġħeluq billi twaħħal l-ġħata mal-baži. Il-parti ta 'fuq tal-lukkett tidhol fuq il-linja fl-ġħata. Imbotta s-sezzjoni t'sifel tal-lukkett fuq id-detentur tas-serratura. Tista 'tħossok klikk solida.

8. Poġġi t-tikketti tal-ID tal-metall xierqa fil-kontenitūr tat-tikketti li jinsabu fuq kull naha tal-lukkett tal-Kontenitūr. Tikketti čari tal-ID biss jistgħu jintużaw fl-sterilizzazzjoni tal-H2O2. Id-detentur tat-tikketta fuq il-lemin jista 'jakkomoda karta tat-tagħbjia b'indikatur tal-proċess disponibbli minn Case Medical, Inc®.

8. Idħol il-gwida fuq is-sigill evidenti ta' tħbagħbis SteriTite® minn ġöl-holder tas-serratura u wahħalha. Irrepeti fuq iż-żeww lukketti. Is-sigilli blu u ħumor evidenti tat-tbagħbis huma disponibbli għall-fwar u l-gass. Siġilli bojod evidenti tat-tbagħbis huma rakkomandati għall-Sterilizzazzjoni H2O2/ STERRAD.



Attenzjoni: L-užu ta' kwalunkwe siġill evidenti tat-tbagħbis mhux approvat jista' jagħmel ħsara lill-klipps tal-qfil.

9. Indikatur estern jew karta tat-tagħbjia għandha titwaħħal mal-Kontenitūr f'dan il-hin. Case Medical jipprovdī indikaturi esterni għall-fwar u l-EO, kif ukoll il-Perossidu tal-Idrogenu Vaporizzat u l-sterilizzazzjoni tal-plażma tal-gass.

10. Il-Kontenitūr SteriTite huma ddisinjati biex ikunu niexfa wara l-sterilizzazzjoni.

Għalhekk, l-užu ta 'liners assorbenti mhux rakkomandat mal-kontenitūr SteriTite®.

SteriTite® Sterilizzazzjoni - Tagħbjia u Matt

1. Poġġi l-kontenitūr SteriTite® ċatt fuq l-ixkaffa tal-karrettun tal-sterilizzatur.

Sa liet (3) Kontenitūr jistgħu jiġu f'munzelli u pproċessati fawtoklavji.

2. Jekk sterilizzat f'tagħbjia mħalha, poġġi Kontenitūr taħt oġġetti mgeżwra jew bjankerija.



3. Ikkonsulta r-rakkomandazzjonijiet tal-manifattur tal-isterilizzatur tiegħek biex tiddetermina l-parametri korretti rigward it-temperatura, it-tagħbija tal-piż, il-hin tax-xott, l-iproċċessar tal-instrumenti u ċ-ċikli ta' qabel u wara l-kondizzjonament.
4. Wara l-proċċess ta' sterilizzazzjoni bil-fwar, il-karrettun għandu jitneħha mill-awtaklvi u jittqiegħed fil-kesh.



Tikkettar SteriTite® għall-Sterilizzazzjoni bil-Fwar

It-taqsimiet li ġejjin ikopru proċeduri rakkomandati għal tipi differenti ta' sterilizzazzjoni. Kull modalità ta' sterilizzazzjoni għandha ċikli specifiċi u hija approvata għal apparati għal huma meqjuسا kompatibbli.

Nota: L-utent għandu jikkuntattja lill-manifattur tat-tagħmir tiegħu għal kundizzjonijiet xierqa taċ-ċiklu ta' sterilizzazzjoni (estiżi).

[It-Tabelli 1-11](#) jikkonferma il-kompatibilità tal-kontenit u l-isterilizzatur.

Indikazzjonijiet ta' sterillizzazzjoni tat-terminal tal-fwar ta' qabel vakwu għall-użu:

Rakkomandat għall-sterilizzazzjoni ta' 'apparat mediku inkluži xafar u lumens tal-metall u porużi.

Hin ta' espożizzjoni rakkomandat: 4 minuti f°270°F.

Hinnejiet niexfa rakkomandati:

Minimu ta' hames (5) minuti għal unitajiet ta' qiegħ imtaqqba Minimu ta' tmien (8) minuti għal unitajiet ta' qiegħ solidi 20 minuta jistgħu jkunu meħtieġa għal oġġetti maħażuna għal użu aktar tard.

Nota: Case Medical jirrakkomanda verifika ta' 'dawn il-parametri fil-faċilità tal-kura tas-saħħa minħabba varjazzjonijiet fit-tagħmir, il-kwalità tal-fwar, u l-kundizzjonijiet ambientali. Biex tnaqqas il-formazzjoni tal-kondensat, qassam il-bieb tal-awtaklvi għal 10 sa 15-il minuta wara l-użu biex tippermetti li tkessa gradwalment.

Attenzjoni: Sinjal vižibbli ta' umdità jistgħu jkunu indikattivi ta' nuqqas ta' proċess ta' sterilizzazzjoni u jistgħu jaffettaw il-prestazzjoni tal-barriera tal-kontenit. Jekk dan isēħi, huwa rakkomandat li terġa 'tippakkja u terġa' tiġi sterillizzata b'hin itwal ta' xott.

Limiti ta' użu mill-ġdid: Jekk ikunu preżenti sinjal vižibbli ta' xedd, bħal qsim, tqaxxir, sadid/korrużjoni, jew kulur, il-Kontenit għandu jintrema.

Sterilizzazzjoni bil-fwar għall-użu immedja tal-vakwu:

Uża Kontenit tal-qiegħ solidu jew imtaqqab għall-sterilizzazzjoni tal-fwar "IUSS" qabel il-vakwu. L-isterilizzazzjoni tal-IUSS hija għal użu immedja biss. Kontenituri SteriTite b'filtr tal-karti jistgħu jintużaw għall-IUSS f'ċikli ta' sterilizzazzjoni bil-fwar ta' qabel il-vakwu. L-umdità tista' sseħħi fiċ-ċikli IUSS.

Attenzjoni: Uża ingwanta jew xugaman meta tittrasporta oġġetti shan mill-awtaklvi.

Hin ta' espożizzjoni rakkomandat: 4 minuti f°270 ° F (132 ° C) b'hin niexef ta' 0-3 min. L-utenti jistgħu jidu hin niexef addizzjoni għal riżultat aktar xott.

Użu maħsub għall-sterilizzazzjoni bil-fwar ta' qabel il-vakwu fuq il-mejda:

Il-Kontenituri SteriTite® jistgħu jintużaw fi sterilizzaturi żgħar tal-mejda b'tnejhija dinamika tal-arja.

Id-daqsijiet tal-kontenituri huma limitati minħabba l-kmamar żgħar tal-sterilizzaturi tal-mejda.

Indikazzjonijiet tal-fwar tal-ispostament tal-gravità għall-użu:

Użza biss Kontenituri tal-qiegħ imtaqqab għall-fwar tal-ispostament tal-gravità. Uża trejs bażiċi tal-MediTray.

Aghżel il-hin ta' espożizzjoni xieraq ibbażat fuq it-tagħbija u d-daqiż tal-kontenit. Hin minimu ta' espożizzjoni rakkomandat: 30 minuta f°250°F. L-użu ta' Kontenituri ssigillati jista' jeħtieg hin ta' espożizzjoni addizzjoni fil-fwar ta' spostament tal-gravità.

Stivar ta' Kontenituri SteriTite® fl-Sterilizzazzjoni bil-Fwar: Sa tliet (3) Kontenituri jistgħu jiġu f'munzelli u pprocessati fl-awtaklvi.

Tikkettar SteriTite® ghall-IUSS

Il-Kontenitur SteriTite® jista' jintuża bħala sistema ta' ippakkjar ta' sterilizzazzjoni mingħajr filtru meta pjana(i) tal-valv FlashTite huma utilizati għall-isterilizzazzjoni bil-fwar. Il-pjanca(i) tal-valv FlashTite huma twahħil mal-Kontenitur issiġġillat riġidu li jista' jerġa' jintuża SteriTite® għal ċikli ta' sterilizzazzjoni tal-fwar IUSS (flash) pre-vakwu (flash) u spostament tal-gravità IUSS (flash) u jintużaw miniflok filtru li jintremew u l-pjanca ta' żamma tal-filtru assoċjata magħha. (s.)

Użu maħsub:

Il-Kontenitur issiġġillat SteriTite® bi pjana(i) tal-valv FlashTite huwa maħsub biex jintuża għalihi sterilizzazzjoni ta' strumenti wieħed jew sett ta' strumenti fl-isterilizzazzjoni bil-fwar ta' użu immedjat (IUSS).

Nota: L-oġġetti flashed huma għal użu immedjat biss, skont il-gwida tal-AAMI. Il-prodott ġie t-testejat għall-manutenzjoni ta' sterilitā għal hajja fuq l-ixkaffa ta' 24 siegħa. Il-valv FlashTite huwa rakkomandat għal sena (1) ta' użu jew 400 ċiklu. Irregista d-data tal-ewwel użu għar-rekords tiegħek.

SteriTite® FlashTite- Tagħbiha u Hatt

Il-kontenut għandu jitqiegħed go qoffa jew trej tal-instrumenti. Is-sistemi FlashTite għall-isterilizzazzjoni bil-fwar tal-ispostament tal-gravità jeħtiegu basket li jirrestrinji t-taghbiha ddisinjat biex inehħi l-valvi FlashTite mqiegħda fuq l-ghatu u fuq il-baži. Jew qiegħi imtaqqab jew qiegħi solidu SteriTite®

Il-kontenituri jistgħu jintużaw bi pjana tal-valv FlashTite fl-isterilizzazzjoni IUSS pre-vacuum. Uża trejs bażiċi MediTray® għaċ-ċikli ta' sterilizzazzjoni IUSS. Il-Kontenituri tal-qiegħi solidu SteriTite® inklużi mudelli ta' 4" għolja jistgħu jintużaw ma' basktijiet MediTray standard bi pjana(i) tal-valv fl-ghatu.

Indikazzjonijiet IUSS għall-Użu:

Fwar ta' qabel vakvu (IUSS):

Uża Kontenituru b'baži ta' ventilazzjoni jew solida bl-istess numru ta' pjana(i) tal-valv FlashTite bħan-numru ta' ventijiet. Parametri rakkomandati huma 4 minuti ta' espożizzjoni f'270 ° F (132 ° C). Hin niexef rakkomandat għal SteriTite® Container bi pjana(i) tal-valv FlashTite: 0-3 minuti hin niexef fl-awtoklav għal oġġetti pproċessati fl-isterilizzazzjoni IUSS (flash) skont il-grad ta' nixfa meħtieg. Naddaf b'detergent newtrali tal-pH, laħlaħ u nixxew wara kull użu. Biex tgħaqqa il-valv FlashTite dawwar il-lukkett lejn l-arloġġ. Biex tneħħi, dawwar il-lukkett kontra l-arloġġ.



Steam ta' Spostament tal-Gravità IUSS:

Uża biss kontenitru tal-qiegħi imtaqqab. Waħħal pjana(i) tal-valv FlashTite fuq il-ventijiet kollha. Ma jintuża l-ebda filtru. Parametri rakkomandati huma minimu ta' 5 minuti espożizzjoni għal oġġetti mhux porużi f'270 ° F (132 ° C) u minimu ta' 10 minuti espożizzjoni għal oġġetti porużi, lumens, u tagħbiżżejjiet imħalla f'270 ° F (132 ° C). Nixxef rakkomandat. hin: 0-3 minuti hin niexef fl-awtoklav għal oġġetti pproċessati fl-isterilizzazzjoni flash skont il-grad ta' nixfa meħtieg.

Nota: Tużax il-valv FlashTite mal-mudelli tal-qiegħi perforat SteriTite® SC04HG, SC04QG, u SC04FG, minħabba restrizzjoni jiet ta' għoli f'dawn il-kontenituri. Tużax qiegħi solidu SteriTite® Container b'valv FlashTite fl-isterilizzazzjoni IUSS ta' spostament tal-gravità.

Istruzzjonijiet tar-riproċessar FlashTite:

Wara kull użu, żarma u ddekkontamina l-pjanca tal-valv FlashTite b'detergent multi-enżimatiku u newtrali tal-pH bħal ma tagħmel kull parti komponent SteriTite®. Laħlaħ sewwa u nixxew.

Nota: Il-modulu tar-ram fil-mekkaniżmu tal-valv FlashTite se jiskura maż-żmien. Din il-bidla fil-kulur mhux sejkollha impatt fuq is-sigurta u l-effettività tal-apparat.

Irreferi għall-“Istruzzjonijiet għall-Użu” tal-manifattur tal-isterilizzatur għal informazzjoni speċifika dwar il-limitazzjoni tal-instrumentazzjoni, l-ispecifikazzjoni, u l-kompatibilità tal-materjal. Strumenti kumplessi għandhom jiġu ppreparati u sterilizzati skont l-istruzzjoni jiet tal-manifattur tal-instrument. Ikkuntatt ja l-manifattur tal-endoskopju jew tal-apparati lumened tiegħek meta tikkuns idra l-IUSS.

Attenzioni: Meta jiġi implimentat hin ta' xott imqassar, l-umdità tista' tkun preżenti. Uża ingwanta jew xugaman meta tittrasporta ogħġetti shan mill-awtaklav. Thallatx il-pjanċa(i) tal-valv FlashTite mal-pjanċa(i) ta' żamma tal-filtri u filtru(i) li jintremew. Tużax il-pjanċa(i) tal-valv FlashTite għal EO jew sterilizzaturi oħra b'temperatura baxxa inkluža l-isterilizzazzjoni tal-plażma tal-gass (STERRAD).

Nota: Għal sterilizzaturi b'temperatura baxxa irreferi għall-informazzjoni pprovduta hawn taħt.

Tikkettar SteriTite® għal Sterilizzazzjoni f'Temperatura Baxxa

Užu Intenzjonat: L-isterilizzazzjoni b'temperatura baxxa hija utilizata għall-apparat sensitiv għall-umdità u t-temperatura. Irrevedi l-parametri taċ-ċiklu u d-dikjarazzjoni tal-kompatibilità mill-isterilizzatur u l-manifattur tat-taqgħmir. Il-Kontenituri SteriTite u l-prodotti MediTray huma sistemi universali ta' ippakkjär ta' sterilizzazzjoni li jistgħu jerġġu jintużaw validi għall-kompatibilità ma' sterilizzaturi b'temperatura baxxa u għal apparati bħal strumentazzjoni inkluži endoskopji flessibbi kif ġej:

STERRAD Indikazzjonijiet għall-Użu:

Uża filtri li jintremew tal-polypropylene mhux minsuq: Il-filtri Polypro # SCF02 (7.5" dijmetru) u SCFM02 (10" X 4") huma filtri li jintremew fornuti mhux sterili. Għall-kompatibilità fid-diversi sterilizzaturi b'temperatura baxxa ara **Tabella 1** sa **Tabella 11**.

Kompatibbiltà: Fi STERRAD® Sterilization uža biss materjali u strumenti kompatibbi kif iddiċċi kien fil-Manwal tat-Thaddim ta' Referenza STERRAD®. Ikkonsulta mal-manifattur tal-istruement tiegħek dwar il-kompatibbiltà ta' diversi materjali fl-Sterilizzazzjoni STERRAD ®. Irreferi għall-Manwal tat-Thaddim tas-Sistema STERRAD®, l-istruzzjoni jiet għall-użu u t-tikkettar. Fi STERRAD® Sterilization tużax materjali magħmula miċ-ċelluloza (filtri tal-karti jew trej liners). Tużax parentesi mikṣja bin-naļjon jew silikon mhux approuvat twapet.

Stivar Intern: Il-qiegħ u t-trejs tal-MediTray® jistgħu jiġu f'munzelli fi ħdan is-sistema tal-Kontenituri SteriTite® kif ġej: Fi STERRAD NX sa żewġ (2) basktijiet jew trejs tal-istruementi jistgħu jiġu f'munzelli fil-kontenituri SteriTite®. FI-STERRAD200 jistgħu jiġu f'munzelli sa erba' (4) basktijiet jew trejs tal-istruementi. Fi STERRAD 200 & NX, il-basktijiet tal-MediTray li ġejjin mhumiex intenzjonati biex jiġu f'munzelli: BSKF04, BSKF06, BSKH04, BSKQ04, u BSKQ06.

Għal STERRAD 100S, 100NX: Il-mudel kollha ta' 'SteriTite Containers jistgħu jitqiegħdu fuq kull waħda miż-żewġ xkafef. Madankollu, xkaffa waħda biss tista' tintużza biex takkomoda kontenituri SteriTite® b'bażi mtaqqba għolja ta' 8 ", minħabba restrizzjoni ja' t'gholi fil-kamra tal-isterilizzatur. Għal STERRAD NX Kontenituri ta' 2 " sa 5" għolja biss se jidħlu fil-kamra tal-isterilizzatur.

Prodotti MediTray® inkluži inserżjoni jiet MediTray®, basktijiet tal-istruementi, trejs tal-istivar, parentesi tas-silikonju BackBone, parentesi tal-istantless u tal-aluminju, arbli, u diviżorji jistgħu jintużaw fi STERRAD Sterilizzazzjoni. Uża siġġili bojod ta' prova ta' t-baqħbis, filtr tal-Polypropylene, u karti tat-taqgħibja disponibbi minn Case Medical għall-isterilizzazzjoni tal-Perossidu tal-Idrogenu Vaporizzat (H2O2).

Indikazzjonijiet EO għall-Użu:

Kontenituri SteriTite® b'filtri li jintremew jistgħu jintużaw fl-isterilizzazzjoni EO għall-isterilizzazzjoni ta' xfafar u lumens. Il-kontenituri tal-qiegħ solidu jistgħu jintużaw fl-isterilizzaturi ta' qabel il-vakwu EO. L-analiżi residwa turi li l-limiti EO u EC instabu li kienu ferm taħt il-limiti massimi wara 12-il sieħha wara l-arġazzjoni f'temperatura tal-kamra.

Hin ta' espożizzjoni rakkondat f'taħħita ta' gass EO 600 mg/litru (90% CO2 / 10% EO) -

2 sħigħat. 230 mg/litru taħħita tal-gass EO (91.5% CO2 / 8.5% EO) - 3 sħigħat.

Fl-isterilizzazzjoni EO, apparati lumened tal-metall ta' 2.2mm dijmetru jew akbar u tul sa 457 mm u apparati lumened poruż ta' dijmetru ta' 3mm jew akbar u tul sa 400 mm jistgħu jiġu pproċċessati.

Ikkuntattja lill-manifattur tat-taqgħmir mediku tiegħek għal informazzjoni speċifika dwar l-ipproċċessar. Stivar ta' 'SteriTite® Kontenituri fl-isterilizzazzjoni EO: Sa tliet (3) Kontenituri SteriTite® jistgħu jiġi f'munzelli u pprocessati fl-isterilizzatur.

Nota: Materjali polimerici u porużi jistgħu jeħtiegu hin estiż ta' espożizzjoni EO. Oġġetti bil-lumens

għandu jkun imnixxef sewwa għall-isterilizzazzjoni EO.

TSO3 Sterizone indikazzjonijiet għall-użu:

Rakkomandat għall-isterilizzazzjoni ta' apparat mediku, inkluži endoskopji flessibbi, settijiet ta' strumenti shaħ, u tagħbiġiet imħalha, inkluži strumentazzjoni ġenerali (mekkaniżmu ta' gliding, cappetti u viti, stopcock, lure-lock), strumenti b'lumen riġidi (mingħajr dead-end) u ambiti riġidi mhux lumened. Uża filtri li jintremew tal-polypropylene mhux minsu: Filtri mhux minsu li jintremew wara l-użu # SCF02 (dijametru ta' 7.5") u SCFM02 (10" X 4") huma filtri li jintremew li jitużu darba fornut mhux sterili. Uża Kontenituri b'vetilazzjoni jew bażi solida għall-isterilizzazzjoni STERIZONE® VP4. Uża l-prodotti MediTray® fil-Kontenituri biex tiżgura l-istruzzjoni.

Hin taċ-ċiklu: Il-manifattur tal-isterilizzatur jiddetermina l-parametri taċ-ċiklu tal-isterilizzazzjoni taċ-ċiklu 1 STERIZONE® VP4. Iċ-ċiklu għandu fażi ta' l'espożiżjoni tal-fwar tal-perossidu tal-idrogenu u waħda ta' perrossidu tal-idrogenu tnaqqis bl-użu tal-Ozonu.

Stacking Intern: L-ittestjar sar b'sa erba' (4) trejs jew basktijiet f'munzelli ġewwa l-kontenituri.

Kompatibbilità: Uża biss materjali u strumenti kompatibbli kif iddiċċi kien il-Manwal Operativ STERIZONE® VP4.

Kompatibbilità: Ikkonsulta mal-manifattur tal-istruzzjoni tiegħek dwar il-kompatibbilità ta' diversi materjali fi Sterilizzazzjoni STERIZONE® VP4. Irreferi għall-istruzzjoni jiet-tal-Manwal tat-Thaddim tas-Sistema TSO3 għall-użu u t-tikkettar.

Steris V-Pro indikazzjonijiet għall-użu:

Is-sistema SteriTite Container hija maħsuba għall-użu fl-sterilizzaturi Steris V PRO. Il-kontenituri SteriTite tal-qiegħ solidu jew tal-qiegħ imtaqqab huma maħsuba biex jintużaw f'V-Pro maX u V-Pro maX2 kif ukoll V-Pro s2 u V-Pro 60. Ara t-Tabella 1 sa Tabella 11 ġiħal kompatibbilità u pretensjonijiet tal-lumren specifiċi.

Kompatibbilità: Fl-isterilizzazzjoni V-PRO uża biss materjali u strumenti kompatibbli kif iddiċċi kien il-Manwal tat-thaddim tas-sistema ta' sterilizzazzjoni V-PRO. Ikkonsulta mal-manifattur tal-istruzzjoni tiegħek għall-kompatibbilità ta' diversi materjali fis-Sistema ta' Sterilizzazzjoni V-PRO. Irreferi għall-Manwal tat-Thaddim tas-Sistema ta' Sterilizzazzjoni V-PRO, l-istruzzjoni jiet-għall-użu u t-tikkettar.

Uża filtri li jintremew tal-polypropylene mhux minsu biss: Filtri mhux minsu li jintremew wara l-użu # SCF02 (7.5" dijametru) u SCFM02 (10"X4") huma filtri li jintremew li jitużu darba fornut mhux sterili.

Stivar ta' Kontenituri SteriTite® fi Steris V-PRO: Basktijiet u trejs MediTray® jistgħu jiġu f'munzelli ġewwa is-sistema tal-Kontenituri SteriTite® kif ġej: sa żewġ (2) basktijiet tal-istruzzjoni jew erba' (4) trejs jistgħu jiġu f'munzelli. Prodotti MediTray® inkluži inserzjoni jiet-MediTray®, basktijiet tal-istruzzjoni, trejs tal-istivar, parentesi tas-silikonu BackBone, parentesi tal-istainless u tal-aluminju, arblu u diviżiżor jistgħu jintużaw fis-Sistema ta' Sterilizzazzjoni V-PRO. Tużax parentesi miksija tan-najlon jew tapit tas-silikon.

Attenzioni: L-istivar ta' Kontenituri SteriTite® L-istivar fi Steris V-PRO mhuwiex rakkomandat. SteriTite® Il-kontenituri jistgħu jitqiegħdu fuq kull waħda miż-żewġ xkafef ki ħdan l-Sterilizzazzjoni ta' temperatura baxxa V-PRO Sistema. Xkaffa waħda biss tista' tintużza biex takkomoda kontenituri SteriTite® b'bażi mtaqqba ta' 8", minħabba restrizzjoni jaqtnejha ta' għoli fil-kamra tal-sterilizzatur.

SteriTite® fil-Punt tal-Użu

1. Spezzjoni: qabel ma tifta h-Il-Kontenituri SteriTite® ivverifika li: Is-siġilli evidenti ta' tħbagħbis huma intatti, il-filtri li jintremew huwa f'posta (viżibbli permezz tal-perforazzjoni), l-aċċettabilità tar-rispons tal-punt tat-tmiem tal-indikatur kimiku estern jew il-karta tat-taqbiex, u li s-sett korrett intgaħzel.

2. Iftaħ is-siġilli evidenti tat-tħbagħbis, neħħi u armi.

3. Holl il-Kontenituri bil-ġibed 'il fuq biex tirriħaxxa. (Il-lukketti se jaqgħu 'l bogħod mit-tarf tal-Kontenituri biex tiġi evitata l-kontaminazzjoni mill-ġidid tal-kontenut.)

4. Neħħi l-ghażu, billi tuża c-ċriek fuq in-naħha ta' fuq tal-ghażu biex tevita li tikkontamina l-kontenut tal-kontenituri.

5. Il-persuna tal-ġħorik għandha tiċċekkja r-rispons tal-punt tat-tmiem tal-indikatur kimiku biex tivverifika riżultati aċċettabbli.

6. Il-persuna Scrub imbagħad tneħħi l-basket jew qief ta' strumenti fi ditta' i fuq

pożizzjoni u mbagħad poġġi fil-qasam sterili.

Nota: Il-qfief u l-inserzjonijiet MediTray® huma ddisinjati għat-tnejha asettika tal-kontenut.

7. Fit-tlestija tal-proċedura, il-Kontenituru SteriTite® jista' jintuża biex iżomm u jittrasporti strumenti kkontaminati għaż-żona tad-dekontaminazzjoni.

8. Apparati u strumentazzjonijiet użati jistgħu jiġu tħħarrapportati għad-dekontaminazzjoni bl-użu ta' deterġent enżimatiku jew- mhux enżimatiku ta' trattament minn qabel biex jipprevjeni t-tnejx tal-instrumentazzjoni. Evita l-użu ta' tindif kimiċi alkalinji jew kawstici meta l-kontenitru jintaża għat-transport ta' oggetti maħmuġin.

Attenzjoni: Case Medical tirrakkomanda li i-Kontenituri SteriTite® jiġu sterilizzati f'facilità ta' kuntratt barrat qħandu jkun imqeż-żewer doppiu f'boroġ tal-plastik waqt it-transport.

Proċeduri għall-Iċċekkjar tal-Manutenzjoni tal-Isterilità fil-Punt tal-Użu

1. Filtru jkopri l-perforazzjonijiet kollha fl-ghatu u/jew fil-baži.
 2. Il-pjanča taž-żamma tal-filtru titqiegħed sew fuq il-filtru.
 3. Is-siegla hija ingaġġata fil-kanal tal-ġħata tagħha.
 4. It-tarġi tal-kontenitru huwa hieles minn denti jew hsara.
 5. L-indikatur kimiku intern u estern huwa preżenti għal kull protokoll tal-isparti.
 6. M'hemm l-ebda umdità residwa fil-kontenitru.

Bidla fil-Kulur tal-Endpoint II-

Kontenitür SteriSite® jipprovdni post fid-detentur tat-tikketta għal karta indikatur tal-proċess kimu biex distiddingwi tagħbija pproċessata minn tagħbija mhux ipproċessata. Ghall-isterilizzazzjoni bil-fwar u I-EO, is-sigħi li juri t-tbagħbi fis-hi indikatur tal-proċess. Fl-isterilizzazzjoni bil-fwar, il-kulur ġinbidel minn krema għal kannella, u fil-kremla EO għal oranġjo. Fl-Sterilizzazzjoni STERRAD, il-bidla tal-kulur fuq il-karta tat-tagħbi hija hamra għal oranġjo/isfar.

Tikkettjar MediTray®

Il-prodotti MediTray® jgħaqqu proteżżejjoni imbattal ta' strumentazzjoni delikata b'konvenjenza massima. Uža l-inserżjonijiet għas-sistema MediTray® u s-sistema tal-Kontenituri issiġġillat SteriTite®.

Il-kaxex u l-kisi ta' MediTray® għandhom ikunu mgeżwra jew imqiegħda f'kontenituri issiġġillat għall-isterilizzazzjoni.

Il-qfief, it-trejs u t-trejs tal-kaži kollha ta' MeTray® huma ddisinjati b'mudell uniku ta' grilja privattiva li jippermetti l-assemblaggia faċċi. Il-parentesi tas-silikonju BackBone® jistgħu jintużaw biex jgħollu u jassiguraw strumenti kirurgiċi.

Uža inserzjonijiet, basktijiet, u trejs tal-MediTray biex tassigura l-apparat fil-kontenituru SteriTite® għall-sterilizzazzjoni il-ħażna u t-transport.

Užu maħsub: MediTray® huwa maħsub biex jintuża ghall-isterilizzazzjoni ta' strumenti kirurgiċi u tagħmir mediku li jistgħu jerġħu jintużaw fil-facilitajiet tal-kura tas-saħha. Il-prodotti MediTray® huma meħtieġa li jiġu f-konċerituri ħew imgeżer b'wrap mediku approvat mill-FDA. Jekk jogħġibok irreferi għarr-rakkommandazzjonijiet tal-manifattur tal-isterilizzatur tiegħek għal struzzjonijiet speċifiċi ta' 'riproċessar kif ukoll rakkommandazzjonijiet mill-manifattur tal-apparat mediku tiegħek ghall-kompatibilità tal-materjal u r-rekwiżiti oħali cikli ta' sterilizzazzjoni estiżi.

Nota: Il-prodotti MediTray® jistgħu jintużaw fl-isterilizzazzjoni bil-fwar u f-temperatura baxxa, inkluzi l-isterilizzazzjoni tal-plażma tal-qass EO, V-Pro, STERIZONE u H2O2 (STERRAD).

Istruzzjoni jiet qħall-Ipproċċessar MediTray®

Naddaf u dekontamina sew il-prodotti MediTray® qabel I-užu. Uža biss tindif u detergenti enžimatiċi newtrali tal-pH, segwit minn laħlaħ bir-reqqa. Cleaners li joborxu, pads li joborxu, jew xkuplij tal-metall ma jistgħux jintużaw. Baskitijiet u trejs MediTray® huma rakkommandati għal cikli ta' tindif awtomatiku. Kun żgur li sseggwi l-passi kollha tat-tindif b'laħlaħ bir-reqqa. Case Medical jirrakkomanda s-Soluzzjonijiet tal-Kuse a-t-tindif SuperNova newtrali għall-pH tiegħu għad-dekontaminazzjoni ta' l-apparati medici inklu l-prodotti MediTray® u Steri-Tech®. Nixxef il-prodott sewwa qabel l-sterilizzazzjoni iew aktar proċċass. Għall-proċċess tat-trixxi ja'ista' i-jarrapport drappi li ma idu x-x.

Istruzzjonijiet għall-Armar tal-Komponenti MediTray®

- 1.Għal strumenti delikati li jeħtieġu qabda soda iżda li ttaffi, uža parentesi tas-silikon BackBone® b'sinsla ta' ġewwa patentata.
2. Il-parentesi BackBone® għandhom saqajn snap-in li jwaħħlu sew mal-baži tal-basket, trej, jew każ MediTray® tiegħek, mingħajr il-ħtieġa ta' ghoddha.
3. Biex tneħħi BackBone Bracket, ikkompressa s-saqajn snap-in fuq in-naħa ta' taħbi bl-ghoddha tal-post MediTray® jew tralji tal-imnienier tal-labru.
- 4.Il-parentesi tal-metall tal-MediTray®, il-ħitan, u l-postijiet huma mwaħħla bil-ġewż bil-kamin.

TWISSIJA: L-użu ta' trej liners mhux assorbenti jista' jikkawża li l-kondensat jingħabar. Tużax boroż tal-qoxra f'kontenituri ssigillati, peress li ma jistgħux jitqiegħdu fuq in-naħa tagħhom għall-sterilizzazzjoni.

Proċeduri ta' manutenzjoni

Il-lukketti tal-Kontenitir SteriTite (ċappetti) jistgħu jiġu llubrikati b'lubrikati li jinħall fl-ilma jew li jista' jithallas ta' grad mediku bħal Case Medical Instrucrume. Biex iżżomm il-wiċċ anodizzat tal-

kontenitir uža biss detergent newtrali għall-pH.

Il-filtri tal-karta u tal-polipropilene, is-siġilli li juru t-tbagħbis, u l-karti tat-tagħbiha huma oġġetti li jintużaw darba.

Arni dawn l-oġġetti skont ir-regoli u r-regolamenti lokali dwar skart mediku, riciklaġġ u/jew rimi. Kontenituri li s-saff anodizzat protettiv tagħhom jie mqaxxar minn tindif kimku harxa ma jistgħux jissewwew. Madankollu, jekk il-kontenitir SteriTite juri degradazzjoni ħafifa tal-wiċċ jew matt, il-wiċċ ta' kontenitir SteriTite jista' jissewwa billi jażu ħin ta' espożizzjoni għall-awtoklavi ta' 8 minuti.

Kontenituri li l-lukketti mekkaniċi tagħhom m'għadhomx jissakru, jew li l-għatu jew il-baži tagħhom huwa mnaqqas jistgħu jintbagħtu lil Case Medical għal tiswija jew evalwazzjoni. Il-kontenituri tal-aluminju huma manifatturat minn materjal sostenibbli u riċiklabbi.

Case Medical tipprovdi firxa shiħa ta' oġġetti li jintremew għall-użu mal-kontenit universali SteriTite tiegħu.
Biex tordna l-konsumabbli xierqa, irrevedi l-informazzjoni hawn taħt.

SCS01: Sigilli SteriTite® Evidenzi ta' Tbagħbis

Serratura tal-plastik li tintrema disponibbli bil-blu jew aħmar b'tikka indikatur kimiku għall-fwar u EO. Is-sigilli bojod huma rakkommandati għall-perroġġu tal-idroġenu u l-plażma tal-gass.

SCF01: SteriTite® Disposable Paper Filters 7.5" tond 100% Cellulose
għall-isterilizzazzjoni bil-fwar SCFM01: SteriTite®

Disposable Paper Filters 10" X 4" Rettangolari.

100% Ċelluloża għall-isterilizzazzjoni bil-fwar

SCF02: SteriTite® Polypro Filtri Disposable 7.5" Round Polypropylene

mhux minsuū għall-istim pre-vac, H2O2 u sterilizzazzjoni tal-plażma tal-gass

SCFM02: SteriTite® Polypro Disposable Filters 10" X 4" Rettangolari Polipropilene

mhux minsuū għall-istim pre-vac, H2O2 u sterilizzazzjoni tal-plażma tal-gass **SCL01: SteriTite® Dual**

Process Indicator Cards Karta tal-identità b'indikatur kimiku

doppju. Uža għall-isterilizzazzjoni bil-fwar u EO.

SCL02: SteriTite® Dual Indicator Cards, Karta tal-identità
żgħira b'indikatur kimiku doppju. Uža għall-isterilizzazzjoni bil-fwar u EO.

SCI001: Indikaturi ta' Process Doppju SteriTite®

Karta tal-identità b'indikatur kimiku doppju. Uža għall-isterilizzazzjoni bil-fwar u EO.

SCLH2023: Karti tat-Tagħbija SteriTite® H2O2

Karta tal-identità b'indikatur kimiku. Uža għall-isterilizzazzjoni tal-plażma tal-H2O2 u tal-gass.

SCLH2024: Karti tat-Tagħbija SteriTite® H2O2, Karta tal-

identità żgħira b'indikatur kimiku. Uža għall-isterilizzazzjoni tal-plażma tal-H2O2 u tal-gass.

SCKIT1BP: SteriTite® Steam and Gas Disposable Kit (Standard) 3 pakkett filtri tal-karti, pakkett siġilli 1, karta tat-tagħbija 1 pakkett.

SCKIT2BP: SteriTite® Steam and Gas Disposable Kit (Mini/Narrow)

pakkett ta' filtri tal-karti, siġilli ta' pakkett 1, karta tat-tagħbija ta' pakkett 1.

SCKIT1WN: Kit Disposable SteriTite® H2O2 (Standard) 3 pk filtri Polypro, 1pk siġilli, 1pk load card **SCKIT2WN: SteriTite® H2O2 (Mini/Narrow)** 1 pk filtri Polypro, 1pk siġilli, 1pk load card

Tabelli ta' Referenza

Tabella 1. Kompatibbiltà tal-Kontenitur SteriTite ma 'Sterilizzaturi tal-Fwar u b'Temperatura Baxxa

Fwar Pre-Vac IUSS	Fwar Gravità Spostament IUSS	V-Pro maxX/max2 Lumen Flex mħux Lumen	V-Pro s2/60 Lumen Flex mħux Lumen	V-Pro 1 Standard	100NX Standard Flex	100NX DUO Express	NX Avanzat Standard	100S Standard	Sterizone VP4 Ċiklu 1
SC02M	SC02MG	SC02M	SC02M	SC02MG	SC02MG	SC02MG	SC02MG	SC02MG	SC02M
SC03M	SC03MG	SC03M	SC03M	SC03MG	SC03MG	SC03MG	SC03MG	SC03MG	SC03M
SC04M	SC04MG	SC04M	SC04M	SC04MG	SC04MG	SC04MG	SC04MG	SC04MG	SC02N
SC02N	SC02NG	SC02N	SC02N	SC02NG	SC02NG	SC02NG	SC02NG	SC02NG	SC03N
SC03N	SC03NG	SC03N	SC03N	SC03NG	SC03NG	SC03NG	SC03NG	SC03NG	SC04NL
SC03NL	SC03NLG	SC03NL	SC03NL	SC03NLG	SC03NLG	SC03NLG	SC03NLG	SC03NLG	SC03NL
SC04NL	SC04NLG	SC04NL	SC04NL	SC04NLG	SC04NLG	SC04NLG	SC04NLG	SC04NLG	SC05NL
SC05NL	SC05NLG	SC05NL	SC05NL	SC05NLG	SC05NLG	SC05NLG	SC05NLG	SC05NLG	SC04F
SC04H	SC04HG	SC04H	SC04H	SC04HG	SC04HG	SC04HG	SC04HG	SC04FG	SC05F
SC05H	SC05HG	SC05H	SC05H	SC05HG	SC05HG	SC05HG	SC05HG	SC05FG	SC06F
SC06H	SC06HG	SC06H	SC04Q	SC06HG	SC06HG	SC06HG	SC04QG	SC06FG	SC08F
SC08H	SC08HG	SC08H	SC05Q	SC08HG	SC08HG	SC08HG	SC05QG	SC08FG	SC04H
SC04Q	SC04QG	SC04Q	SC04F	SC04QG	SC04QG	SC04QG	SC04FG	SC04HG	SC05H
SC05Q	SC05QG	SC05Q		SC05QG	SC05QG	SC05QG		SC05HG	SC06H
SC06Q	SC06QG	SC06Q		SC06QG	SC06QG	SC06QG		SC06HG	SC08H
SC08Q	SC08G	SC08Q		SC08(G)	SC08QG	SC04FG		SC08HG	SC04Q
SC04F	SC04FG	SC04F		SC04FG	SC04FG	SC05FG		SC04QG	SC05Q
SC05F	SC05FG	SC05F		SC05FG	SC05FG	SC06FG		SC05QG	SC06Q
SC06F	SC06FG	SC06F		SC06FG	SC06FG	SC08FG		SC06QG	SC08Q
SC08F	SC08FG	SC08F		SC08FG	SC08FG	SC04LG		SC08QG	SC04L
SC04L	SCD4LG	SC04L		SC04LG	SC04LG	SC06LG			SC06L
SC06L	SC06LG	SC06L		SC06LG	SC06LG	SC05WG			
SC08L	SC08LG	SC08L		SC08LG	SC05WG				
SC05W	SC05WG	SC05W		SC05WG					

Nota: Kontenituri SteriTite b'qiegħ imtaqqab (G) jistgħu jintużaw fi kwalunkwe modalità ta' sterilizzazzjoni meta l-kontenitū tal-tal-qiegħ solidu ma jkunx disponibbli.

Tabella 2. Talbiet ta' Lumen ta' Fwar u Temperatura Baxxa

Sterilizzatur	Čiklu	Sterilizzazzjoni tal-Lumen (ID x Tul)
Fwar (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Pre-Vac	>1,2mm x <400mm (Lumen Flessibbli)
		>1mm x <400mm (Lumen Stainless Steel)
STERIS V-Pro maX (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Lumen Flessibbli	>0.77mm x <527mm (Kanal Doppju)
		> 1mm x <1050mm (Lumen Uniku)
STERIS V-Pro maX 2 (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Lumen	>0.77mm x <527mm (Kanal Doppju)
	Flessibbli	> 1mm x <1050mm (Lumen Uniku)
STERIS V-Pro 60 (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Lumen	>0.77mm x <527mm (Kanal Doppju)
	Flessibbli	> 1mm x <990mm (Kanal Uniku jew Doppju)
STERIS V-Pro s2 (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Lumen	>0.77mm x <527mm (Kanal Doppju)
	Flessibbli	> 1mm x <990mm (Kanal Uniku jew Doppju)
STERRAD NX	Standard	≥ 1mm x <150mm (Lumen ta' Kanal Uniku) ≥ 2mm x <400mm (Lumen ta' Kanal Uniku)
	Avanzat	≥ 1mm x <500mm (Lumen ta' Kanal Uniku)
STERRAD 100NX	Standard	≥ 0.7mm x <500mm (Lumen ta' Kanal Uniku)
	Flessibbli	≥ 1.2mm x <835mm (Lumen ta' Kanal Uniku)
	DUO	≥ 1mm x <875mm (Lumen Uniku)
Sterizone VP4 (Kontenitür tal-qiegħ solidu jew imtaqqab)	Čiklu 1	>1.2mm x <1955mm (Lumen Flessibbli)
	Čiklu 1	>1.45mm x <3500mm (Lumen Flessibbli)

Tabella 3. Tabella ta 'Kompatibbiltà ta' Sterilizzatur tal-Prodotti MediTray

MediTray Prodott	Fwar	V-Pro maX/maX2	V-Pro s2/60	V-Pro 1	STERRAD 100NX	STERRAD NX	STERRAD 100S	STERIZONE VP4
Basktijiet	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Trejs	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Dahħal Kaxxi	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Parentesi tal-metall	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Metal Diviżorji	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Postijiet	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Silikonju Parentesi	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Xtilkieri	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
Stringers	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva

Tabella 4. SteriTite Consumables Sterilizer Kompatibbiltà Tabella

SteriTite Konsumablli	Fwar Line up	V-Pro maX/maX2	V-Pro s2/60	V-Pro 1	STERRAD 100NX	STERRAD 100S	STERIZONE VP4
SCF01 Round Filtru celluloziku	Iva	Nru	Nru	Nru	Nru	Nru	Nru
SCFM01 Rettangolari Filtru celluloziku	Iva	Nru	Nru	Nru	Nru	Nru	Nru
SCS01B Tbagħbis Sigill Evidenti Blu	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCL01 Tagħbjja Karti Kbar	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCL02 Tagħbjja Karti Zgħar	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCF02 Round Filtru Polyporo	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCFM02 Rettangolari Filtru Polyporo	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCS01W Tbagħħbis Sigill Evidenti Abjad	Nru	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCLH2023 Tagħbjja Karta Kbira	Nru	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva
SCLH2024 Tagħbjja Karta Zgħira	Nru	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva	Iva

Tabella 5. Piż massimu tat-tagħbija tal-Kontenituri SteriTite fi Sterilizzazzjoni bil-Fwar/IUSS

Parti Numru	Piż totali tat-Tagħbija fil-Fwar Čiklu ta' qabel il-vakwu ta' i-sterilizzazzjoni	Piż totali tat-Tagħbija fil-Fwar Čiklu tal-Gravità ta' 'Sterilizzazzjoni
SC02M(G)	35 lbs	35 lbs
SC03M(G)	35 lbs	35 lbs
SC04M(G)	35 lbs	35 lbs
SC02N(G)	35 lbs	35 lbs
SC03N(G)	35 lbs	35 lbs
SC03NL(G)	35 lbs	35 lbs
SC04NL(G)	35 lbs	35 lbs
SC05NL(G)	35 lbs	35 lbs
SC04H(G)	35 lbs	35 lbs
SC05H(G)	35 lbs	35 lbs
SC06H(G)	35 lbs	35 lbs
SC08H(G)	35 lbs	35 lbs
SC04Q(G)	35 lbs	35 lbs
SC05Q(G)	35 lbs	35 lbs
SC06Q(G)	35 lbs	35 lbs
SC08Q(G)	35 lbs	35 lbs
SC04F(G)	35 lbs	35 lbs
SC05F(G)	35 lbs	35 lbs
SC06F(G)	35 lbs	35 lbs
SC08F(G)	35 lbs	35 lbs
SC04L(G)	35 lbs	35 lbs
SC06L(G)	35 lbs	35 lbs
SC08L(G)	35 lbs	35 lbs
SC05W(G)	35 lbs	35 lbs
Piż Validat	35 lbs	35 lbs

Tabella 6. Piż massimu tat-tagħbija tal-Kontenituru SteriTite f'V-Pro maX/maX 2 Max

Parti Numru	Piż totali tat-Tagħbija f'V-Pro maX/maX2 Lumen Ċiklu	Piż totali tat-Tagħbija f'V-Pro maX/maX2 Flex Ċiklu	Piż totali tat-Tagħbija f'V-Pro maX/maX2 Mħux Lumen Ċiklu
SC02M(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC03M(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC04M(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC02N(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC03N(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC03NL(G)	35 lbs	35 lbs	50lbs
SC04NL(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC05NL(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC04H(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC05H(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC06H(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC08H(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC04Q(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC05Q(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC06Q(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC08Q(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC04F(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC05F(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC06F(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC08F(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC04L(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC06L(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC08L(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs
SC05W(G)	19.65 lbs	24lbs	50lbs

Tabella 7. Piż massimu tat-tagħbija tal-Kontenituru SteriTite f'V-Pro s2 u V-Pro 60

Parti Numru	Piż totali tat-Tagħbija f'Čiklu Lumen V-Pro s2/60	Piż totali tat-Tagħbija f'Čiklu Flessibbli V-Pro s2/60
SC02M(G)	25 lbs	11lbs
SC03M(G)	25 lbs	11lbs
SC04M(G)	25 lbs	11lbs
SC02N(G)	25 lbs	11lbs
SC03N(G)	25 lbs	11lbs
SC03NL(G)	25 lbs	11lbs
SC04NL(G)	25 lbs	11lbs
SC05NL(G)	25 lbs	11lbs
SC04H(G)	25 lbs	11lbs
SC05H(G)	25 lbs	11lbs
SC04Q(G)	25 lbs	11lbs
SC05Q(G)	25 lbs	11lbs
SC04F(G)	25 lbs	11lbs
Piż Validati	25 lbs	13.3lbs

Tabella 8. Kontenitħur SteriTite f'V-Pro 1 Rakkomandazzjonijiet tal-Piż Massimu tat-Tagħbija
Inkluz il-Piż tal-Kontenitħur

Numru tal-Parti	Piż totali tat-Tagħbija f'V-Pro 1 Čiklu Lumen	Piż totali tat-Tagħbija f'V-Pro 1 Mħux Čiklu Lumen
SC02MG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC03MG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC02NG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC03NG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC04FG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC05FG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC06FG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC08FG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC04HG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC05HG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC06HG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC08HG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC04QG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC05QG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC06QG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC08QG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC04LG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC06LG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC08LG	19.65 lbs	19.65 lbs
SC05WG	19.65 lbs	19.65 lbs
Piż Validat	19.65 lbs	21.5lbs

Tabella 9. Kontenitħur SteriTite fi STERRAD NX Rakkomandazzjonijiet dwar il-Piż tat-Tagħbija Massima tal-Manifattur Inkluż il-Piż tal-Kontenitħur

Numru tal-Parti	Piż totali tat-Tagħbija fi STERRAD Ciklu Standard NX	Piż totali tat-Tagħbija fi STERRAD Ciklu Avanzat NX
SC02MG	10.7lbs	10.7lbs
SC03MG	10.7lbs	10.7lbs
SC04MG	10.7lbs	10.7lbs
SC02NG	10.7lbs	10.7lbs
SC03NG	10.7lbs	10.7lbs
SC04HG	10.7lbs	10.7lbs
SC05HG	10.7lbs	10.7lbs
SC04QG	10.7lbs	10.7lbs
SC05QG	10.7lbs	10.7lbs
SC04FG	10.7lbs	10.7lbs
Piż Ivalidat mill-Manifattur	10.7lbs	20.13lbs

Tabella 10. Kontenitür SteriTite f'Rakkomandazzjonijet dwar il-Piż Massimu tat-Tagħbija 100NX Inkluz il-Piż ta' Kontenitür

Parti Numru	Piż totali fi 100NX Standard Čiklu	Piż totali f'100NX Čiklu Flessibbli	Piż totali fi Čiklu 100NX DUO	Piż totali fi 100NX Čiklu Express
SC02MG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC03MG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC04MG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC02NG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC03NG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC04NLG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC05NLG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC04HG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC05HG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC06HG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC08HG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC04QG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC05QG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC06QG	21.4lbs	21.4lbs	N/A	N/A
SC08QG	21.4lbs	21.4lbs	N/A	N/A
SC04FG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC05FG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC06FG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC08FG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC04LG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC06LG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC08LG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
SC05WG	21.4lbs	21.4lbs	13.2lbs	10.7lbs
Piż lvalidat minn Manifattur	22lbs	21.4lbs	14.8lbs	22.4lbs

Tabella 11. Kontenitür SteriTite fi STERRAD 100S Rakkomandazzjonijet tal-Piż Massimu tat-Tagħbija Inkluż il-Piż tal-Kontenitür

Numru tal-Parti	Piż totali tat-Tagħbija fi-Čiklu Standard STERRAD 100S
SC02MG	22lbs
SC03MG	22lbs
SC04MG	22lbs
SC02NG	22lbs
SC03NG	22lbs
SC04NLG	22lbs
SC05NLG	22lbs
SC04HG	22lbs
SC05HG	22lbs
SC06HG	22lbs
SC08HG	22lbs
SC04QG	22lbs
SC05QG	22lbs
SC06QG	22lbs
SC08QG	22lbs
SC04FG	22lbs
SC05FG	22lbs
SC06FG	22lbs
SC08FG	22lbs
Piż Validat	22lbs



Jekk għandek xi mistoqsijiet dwar il-prodotti Case
Medical, jekk jogħġibok
ikkuntattjana fuq: Telefon: (201) 313-1999 Fax:
(201) 373-9090 info@casemed.com www.casemed.com



MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover
Germany

EC **REP**

MDSS CH GmbH
Laurenzenvorstadt 61
5000 Aarau
Switzerland

CH **REP**

MDSS-UK RP Ltd.
6 Wilmslow Road, Rusholme
Manchester M14 5TP
United Kingdom

