

AVVERTENZE	GLI STRUMENTI TAGLIENTI BIOTYPE IMPLANT SYSTEM RICHIEDONO PARTICOLARE ATTENZIONE IN FASE DI PULIZIA PER NON DANNEGGIARE L’AFFILATURA.
LIMITAZIONE AI PROCESSI RIPETUTI	LA FINE DELLA DURATA DI VITA È GENERALMENTE DETERMINATA DALL’USURA E DAI DANNI DOVUTI ALL’UTILIZZO; UNA NON CORRETTA MANUTENZIONE PUÒ PERÒ ALTERARE LA FUNZIONALITÀ DEL DISPOSITIVO.

ISTRUZIONI	
SITO D’IMPIEGO	I DISPOSITIVI FORNITI DEVONO ESSERE PULITI E STERILIZZATI PRIMA DI OGNI LORO UTILIZZO.
CONTENITORI E TRASPORTO	I CONTENITORI UTILIZZATI PER IL TRASPORTO GARANTISCONO IL GRADO DI PULIZIA ADATTO PER UNA CORRETTA STERILIZZAZIONE MA NON SONO ADATTI AD ESSA. SE I PROCESSI DI PULIZIA E STERILIZZAZIONE VENGONO ESEGUITI ALL’ESTERNO DELLA STRUTTURA SI RACCOMANDA DI RIUTILIZZARE I SUDETTI CONTENITORI COSÌ DA NON DANNEGGIARE I DISPOSITIVI DURANTE IL TRASPORTO.
PREPARAZIONE PER LA PULIZIA	TUTTI I DISPOSITIVI CON PARTI MOBILI DEVONO ESSERE DISASSEMBLATI COME SPECIFICATO NELLE ISTRUZIONI OPERATIVE ALLEGATE. SI RACCOMANDA DI ESEGUIRE LA PULIZIA PRELIMINARE E LA DECONTAMINAZIONE CON APPARECCHIATURA AD ULTRASUONI CON UN MINIMO DI 20 MINUTI AD UNA TEMPERATURA NON SUPERIORE AI 70°, UTILIZZANDO UN DETERGENTE IDONEO PER LA PULIZIA DI ATTREZZATURE MEDICALI IN ACCIAIO INOSSIDABILE.
PULITURA AUTOMATIZZATA	ESEGUIRE IL CICLO DI LAVAGGIO CON MACCHINA LAVASTRUMENTI TERMO-DISINFETTATRICE RISPETTANDO LE TEMPISTICHE INDICATE DAL FABBRICANTE E VERIFICANDO CHE IL CARICAMENTO DEGLI STRUMENTI VENGA FATTO SENZA ZONE D’OMBRA (NESSUNA SOVRAPPOSIZIONE).
PULITURA MANUALE	RIMUOVERE CON UNA SPAZZOLINA MORBIDA I RESIDUI DI OSSO/SANGUE POST UTILIZZO.
DISINFEZIONE	LA SOLUZIONE DISINFETTANTE STERICOLD PUÒ ESSERE UTILIZZATA PER UN TEMPO NON SUPERIORE AI 3 MINUTI (COME SPECIFICATO DALLA CASA PRODUTTRICE).
ESSICCAZIONE	NECESSARIA (EVENTUALMENTE CON PISTOLA AD ARIA COMPRESSA).
MANUTENZIONE	VERIFICARE CHE IL TAGLIENTE DELLA FRESA SIA IDONEO PER UN NUOVO UTILIZZO E NEL CASO NON LO SIA SCARTARE IL DISPOSITIVO.
ISPEZIONE E PROVE DI FUNZIONAMENTO	VERIFICARE CHE LA PARTE TAGLIENTE DEL DISPOSITIVO NON PRESENTI DANNI E SEGNI D’USURA. I LATI TAGLIENTI DEVONO ESSERE UNIFORMI E NON PRESENTARE SCHEGGIATURE. VERIFICARE CHE I SISTEMI DI ASSEMBLAGGIO SIANO ANCORA IDONEI.
IMBALLAGGIO	SINGOLARMENTE: È POSSIBILE UTILIZZARE UN MATERIALE DI IMBALLAGGIO DI RIFERIMENTO. ACCERTARSI CHE L’IMBALLAGGIO SIA ABBASTANZA RESISTENTE COSÌ DA NON ESSERE DANNEGGIATO DALLA PARTE TAGLIENTE DEL DISPOSITIVO. IN GRUPPI: GLI STRUMENTI POSSONO ESSERE CARICATI SU VASSOI PREVISTI PER GLI STRUMENTI, O SU VASSOI DI STERILIZZAZIONE PER USO GENERALE, SENZA RIPORRE STRUMENTI DI MATERIALI DIFFERENTI. ACCERTARSI CHE LE PARTI TAGLIENTI SIANO PROTETTE. AVVOLGERE I VASSOI UTILIZZANDO IL METODO APPROPRIATO.
STERILIZZAZIONE	IN AUTOCLAVE, PER UN MINIMO DI 15 MINUTI A 134°C.
CONSERVAZIONE	IN LUOGO PULITO ED ASCIUTTO.
INFORMAZIONI AGGIUNTIVE	PER LA STERILIZZAZIONE IN UN UNICO CICLO, VERIFICARE DI NON AVER SUPERATO IL CARICO MASSIMO DELLO STERILIZZATORE.
CONTATTO DEL FABBRICANTE	VEDERE L’OPUSCOLO PER REPERIRE IL NUMERO DI TELEFONO E L’INDIRIZZO DEL RAPPRESENTANTE LOCALE.

LE ISTRUZIONI FORNITE SOPRA SONO STATE VALIDATE DAL FABBRICANTE DEL DISPOSITIVO MEDICO COME IN GRADO DI PREPARARE UN DISPOSITIVO MEDICO PER IL RIUTILIZZO. SPETTA AL RESPONSABILE DEI PROCESSI ASSICURARE CHE I PROCESSI RIPETUTI SIANO EFFETTIVAMENTE ESEGUITI UTILIZZANDO LE APPARECCHIATURE, I MATERIALI E IL PERSONALE NELLA STRUTTURA DI PROCESSI RIPETUTI PER CONSEGUIRE IL RISULTATO DESIDERATO. CIÒ RICHIEDE GENERALMENTE LA VALIDAZIONE E IL MONITORAGGIO SISTEMATICO DEL PROCESSO. ANALOGAMENTE, TUTTI GLI SCOSTAMENTI DA PARTE DEL RESPONSABILE DEI PROCESSI DALLE ISTRUZIONI FORNITE DOVREBBERO ESSERE ADEGUATAMENTE VALUTATI PER GIUDICARNE L’EFFICACIA E LE POTENZIALI CONSEGUENZE INDESIDERATE.