

PAJUNK®

Trocar Sleeves

Minimal Invasive Surgery



Gebruiksaanwijzing

Speciale notitie



Lees onderstaande informatie en bedieningshandleiding aandachtig door.



Only Het apparaat mag uitsluitend worden gebruikt door medisch vakpersoneel conform deze gebruiksaanwijzing.

PAJUNK® beveelt geen speciale behandelingsmethode aan. Professioneel medisch vakpersoneel is verantwoordelijk voor de manier waarop het apparaat wordt gebruikt alsook voor de selectie van de patiënten.

In aanvulling op deze gebruiksaanwijzing is de relevante informatie ook van toepassing conform de corresponderende literatuur en huidige staat en kennis van de specialist.

Bij niet-nakoming van de gebruiksaanwijzing vervalt het recht op garantie en loopt de veiligheid van de patiënt gevaar.

Bij gebruik met andere producten is het van belang dat de compatibiliteitsinformatie en gebruiksaanwijzingen van deze andere producten in acht worden genomen. Een beslissing om diverse apparaten van verschillende fabrikanten samen te gebruiken (die geen behandelingsunit vormen) valt onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker.



Het apparaat mag niet worden gebruikt als er reden is om aan te nemen dat het incompleet of beschadigd is.


Productbeschrijving/ compatibiliteit




REF 1287-13-xx TrocaTec modulaire trocarsleeve met valluikklep die automatisch en handmatig bediend kan worden

Type	Instrumentdiameters Ø	Werklengte
Met kraantje	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm; 7 mm; 8 mm; 10 mm; 11 mm; 12,5 mm	100 mm
Met kraantje, kort ontwerp (eindigt op „S”)	5,8 mm	80 mm
Zonder kraantje (eindigt op „N”)	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Bariatrisch (eindigt op „B”)	5,5 mm; 5,8 mm; 11 mm; 12,5 mm	150 mm
Zonder kraantje, met bevestigingsdraad (eindigt op „NT”)	3 mm; 5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Met bevestigingsdraad (eindigt op „T”)	5 mm, 5,5 mm; 5,8 mm; 10 mm, 11 mm; 12,5 mm	100 mm


Bariatrisch, met bevestigingsdraad (eindigt op „TB”)	5,5 mm; 5,8 mm; 11 mm; 12,5 mm	150 mm
Zonder kraantje, bariatrisch, met bevestigingsdraad (eindigt op „NTB”)	5,5 mm	150 mm

 **REF** 1287-26-xx modulaire trocarsleeve met valluikklep die automatisch bediend kan worden

Type	Instrumentdiameters Ø	Werk lengte
Met kraantje	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm; 10 mm; 11 mm; 12,5 mm	100 mm
Zonder kraantje (eindigt op „N”)	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Zonder kraantje, met bevestigingsdraad (eindigt op „NT”)	5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Met bevestigingsdraad (eindigt op „T”)	5 mm, 5,5 mm; 5,8 mm; 10 mm, 11 mm; 12,5 mm	100 mm

 **REF** 1287-10-xx TrocaTec modulaire trocarsleeve met kantelklep die handmatig en automatisch bediend kan worden

Type	Instrumentdiameters Ø	Werk lengte
Zonder bevestigingsdraad	5,5 mm; 7 mm; 11 mm	100 mm
Met bevestigingsdraad (eindigt op „T”)	5,5 mm; 6 mm; 11 mm	100 mm
Met trompetklep (eindigt op „TRO”)	5 mm, 5,5 mm; 10 mm, 11 mm; 12,5 mm	100 mm
Met trompetklep, lange uitvoering (eindigt op „TRO”)	11 mm; 12,5 mm	120 mm

 **REF** 1287-21-xx TrocaPort modulaire trocarsleeve met vervangbaar siliconen klep

Type	Instrumentdiameters Ø	Werk lengte
Met kraantje	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm; 8 mm; 10 mm; 11 mm; 12,5 mm	100 mm
Met kraantje, kort ontwerp (eindigt op „S”)	5,8 mm	80 mm
Met kraantje, lang ontwerp (eindigt op „L”)	11 mm	120 mm
Zonder kraantje (eindigt op „N”)	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Bariatrisch (eindigt op „B”)	5,5 mm; 5,8 mm; 11 mm; 12,5 mm	150 mm

Zonder kraantje, bariatrisch (eindigt op „NB”)	5,5 mm	150 mm
Zonder kraantje, met bevestigingsdraad (eindigt op „NT”)	3 mm; 5 mm; 5,5 mm; 5,8 mm	100 mm
Met bevestigingsdraad (eindigt op „T”)	3 mm, 5 mm, 5,5 mm; 5,8 mm; 10 mm, 11 mm; 12,5 mm	100 mm
Bariatrisch, met bevestigingsdraad (eindigt op „TB”)	5,5 mm; 5,8 mm; 11 mm; 12,5 mm	150 mm
Zonder kraantje, bariatrisch, met bevestigingsdraad (eindigt op „NTB”)	5,5 mm	150 mm



REF 1287-82-xx TrocaStop voor het verankeren van de trocarsleeves in de buikwand

Type	Instrumentdiameters Ø
Trocatec/ TrocaPort	5 mm; 5,5 mm; 10 mm; 11 mm; 12,5 mm
Trocatec/ TrocaPort lang	5,5 mm; 11 mm; 12,5 mm

REF Zie de actuele verklaring van conformiteit voor productnummers en de strekking van deze gebruiksaanwijzing.

Naafconnectiviteit: LUER

Compatibiliteit - geleidebuis	De trocarsleeves zijn compatibel met alle geleidebuizen (1287-15-xx, 1287-16-xx) van dezelfde diameter.
De trocarsleeves en de trocar vormen een trocarsysteem.	De trocarsleeves zijn compatibel met alle trocars / obturatoren (1287-90-xx, 1287-92-xx, 1287-93-xx, 1287-94-xx) van dezelfde diameter.
TrocaPort - compatibiliteit afdichtingen	De TrocaPort trocarsleeves zijn compatibel met alle afdichtingen (1287-28-xx, 1287-29-xx) van dezelfde diameter.
TrocaTec - compatibiliteit afdichtingen	De TrocaTec trocarsleeves zijn compatibel met alle afdichtingen (1287-24-xx, 1287-20-xx) van dezelfde diameter.
TrocaPort - compatibiliteit klepverlenging/ klepinzetstuk voor eenmalig gebruik	De TrocaPort trocarsleeves zijn compatibel met alle klepverlengingen/ klepinzetstukken (1287-63-xx, 1287-64-xx, 1287-27-xx) van dezelfde diameter.

De levensduur van het instrument hangt voor een groot deel af van zorgvuldig gebruik en de juiste verzorgings- en onderhoudsmaatregelen.

Beoogd gebruik


Poort om endoscopen en endoscopische accessoires in het chirurgisch gebied te brengen.

Om de dichtheid van trocarsystemen te waarborgen, om de gasstroom te reguleren.

Indicatie

Laparoscopie in de algemene chirurgie, gynaecologie, urologie en voor de Hasson-techniek (open laparoscopie)

Contra-indicaties

 *Het apparaat mag in geen geval worden gebruikt als er sprake is van bekende materiaal incompatibiliteiten en/ of bekende wisselwerkingen.*

Contra-indicaties bij operatietechniek

- onjuiste positionering van apparatuur
- inadequate insufflatie van de buik
- te veel kracht uitgeoefend tijdens het inbrengen
- gebruik van het apparaat voor andere doeleinden dan aangegeven
- wanneer er geen toezicht van geschoold personeel is

Contra-indicaties bij patiëntparameters

- geen toestemming van de patiënt
- afwijkende bekkenanatomie
- systemische infecties
- patiënten die antistollingsmiddelen krijgen of met risico op bloedingen
- hartfalen
- obstructief longlijden
- middenrifbreuk
- adipositas per magna

Complicaties

- Vasculaire verwonding
- Bloeding/ hematomen
- Viscerale verwonding
- Intensitale laesies
- Ureterale laesies
- Orgaanletsel
- Geperforeerde urineblaas
- Zenuwlaesies
- Wondinfecties
- Hernia gerelateerd aan trocar
- Lymfocoele
- Lokaal emfyseem
- Longembolie
- Pneumothorax
- Verklevingen op trocarplek

i Gebruikers moeten patiënten informeren over de complicaties die aan deze procedure verbonden zijn.

! Als er complicaties optreden tijdens het gebruik van het apparaat volg dan het protocol van uw organisatie. Als dit de complicaties niet oplost of als deze moeten worden beschouwd als ernstig of onbehandelbaar, stopt u voorzichtig de procedure en verwijderd u de invasieve apparaatonderdelen bij de patiënt.

Waarschuwingen

! voo herbruikbaar product:

1. **NON STERIE** Zorg er voor dat u medische hulpmiddelen die in niet-steriele toestand zijn geleverd voorafgaand aan de eerste toepassing te allen tijde eerst reinigt en steriliseert!
2. **NON STERIE** Indien een instrument besmet is, dient u het te allen tijde direct na gebruik te verwerken (zie "Vorbereiding voor de machinale reiniging")!
3. Voor vóór elk gebruik van het instrument een visuele en werkingscontrole door.
4. Sorteert beschadigde of defecte instrumenten uit en vervang deze.

! in de applicatie:

1. Zorg ervoor dat u producten gebruikt met geschikte afmetingen (diameter, lengte), vooral bij de behandeling van obese patiënten en kinderen.
2. Let op! Het constante gebruik van een apparaat van hetzelfde type moet cumulatief worden beoordeeld zoals omschreven in de wetgeving voor medische apparaten, zelfs nadat het apparaat is verwisseld of vervangen.

! andere waarschuwingindicaties:

1. Wanneer u meerdere onderdelen gebruikt, maak uzelf dan vertrouwd met hun werking voordat u ze gebruikt. Controleer daarvoor de verbindingen en doorgangen.
2. U moet standaard algemene voorzorgsmaatregelen treffen als u met bloed of lichaamsvocht werkt bij gebruik en verwijderen van het apparaat vanwege het risico op contact met door bloed overgedragen pathogenen.

Gebruik

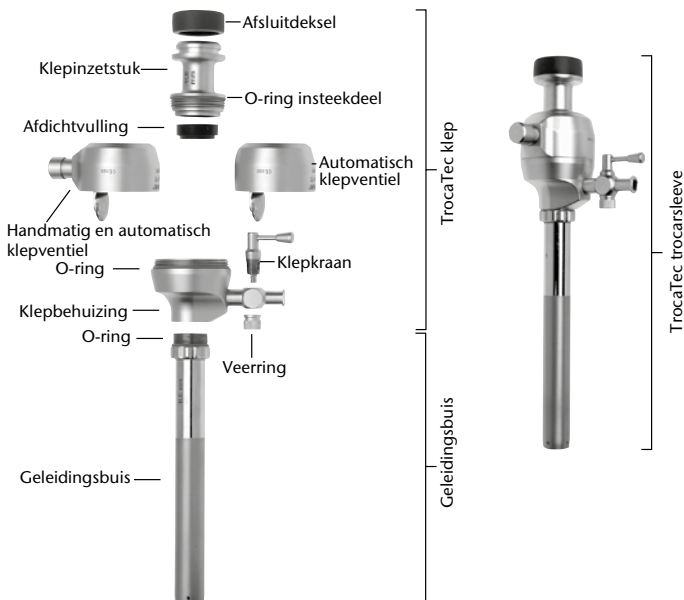
1. Bevestig de TrocaTec/ Troca Port trocarsleeve op een trocar om een trocar-systeem te krijgen.
2. Prik met het gehele trocarsysteem op de betreffende plaats door de huid. Maak indien nodig een incisie (voor atraumatische trocar).
3. Schuif de trocar onder de buikwand naar voren.
4. Verwijder de interne trocar en gebruik de trocarsleeve als toegangspoort/instrumentkanaal.

Afbouw

1. Schroef het betreffende klepinzetstuk uit de klepbehuizing.
2. Verwijder het kleurgecodeerde afsluitdeksel van de insteekopening van het klepinzetstuk/ insteekdeel.
3. Schroef de geleidebuis los van de klepbehuizing.
4. In geval van kleppen met een insufflatiekraantje: Schroef de veerring los van de klepkraan van de onderhoudsvrije insufflatiekraan op de klepbehuizing en verwijder de klepkraan.

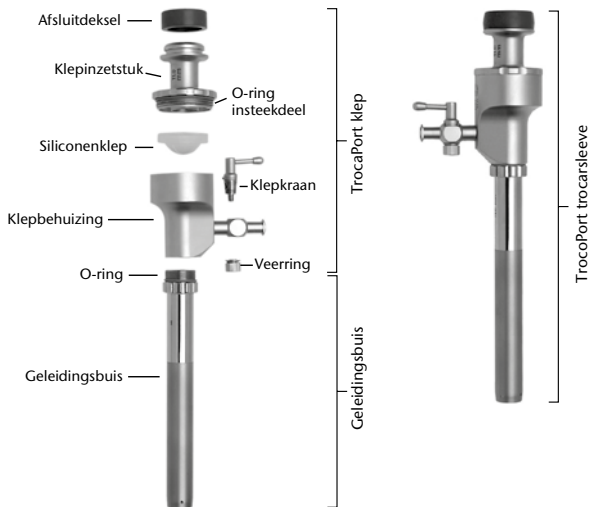
5. a. TrocaTec klep (met vulluikklep):

Schroef het insteekdeel van het vulluikklep-inzetstuk en verwijder de kleurgecodeerde afdichtvulling uit zijn installatieopening. Schroef nu de vulluikklep los van de klepbehuizing en haal hem weg.



b. TrocaPort klep (met siliconen klep):

Schroef nu het klepinzetstuk los van de klepbehuizing en verwijder de siliconen klep van het klepinzetstuk.



6. De O-ringen op het insteekdeel, geleidebuis en klepbehuizing (bij TrocaTec) dienen verwijderd te worden.
7. Reinig de componenten volgens de aanwijzingen in het hoofdstuk "Verwerken".
8. Voer nu het onderhoud door volgens de aanwijzingen in het hoofdstuk "Assemblage, testen en onderhoud".

Assemblage

1. In geval van kleppen met een insufflatiekraantje: Steek de klepkraan in de insufflatiekraan op de klepbehuizing. Controleer of de kleine stoppin naar behoren is gepositioneerd. Schroef de veerring op het schroefdraad van de klepkraan in de insufflatiekraan en draai hem vast. De insufflatiekraan dient zich in de geopende stand te bevinden.
2. Schroef de geleidebuis in de klepbehuizing.
3. Alle O-ringen, siliconen afdichtingen, afsluitdeksels en afdichtvullingen dienen op beschadiging en broosheid getest en evt. vervangen te worden.

4. a. TrocaTec-ventiel (met valluikklep):

Steek de kleurgecodeerde afdichtvulling in de installatieopening van het insteekdeel, zodat de dunne afdichtingslip zich tegenover de valluikklep bevindt. Druk vervolgens met een vingertop de afdichtvulling tot de basis van de insteekopening. Zorg er vooral voor dat u qua grootte/ kleur de juiste afdichtvulling gebruikt voor de maat van de trocarsleeve. Schroef vervolgens het insteekdeel met de afdichtvulling in het valluikklep-inzetstuk en draai hem vast. Zorg ervoor dat de groene O-ring naar behoren op het insteekdeel is gepositioneerd. Schroef nu deze samengestelde eenheid op de behuizing van de valluikklep en draai hem vast. Zorg ervoor dat de groene O-ring naar behoren op de klepbehuizing is gepositioneerd.


b. TrocaPort klep (met siliconen klep):


Steek de siliconen klep in het klepinzetstuk. Zorg ervoor dat het uitsteeksel van de klep in de richting van de geleidebuis wijst. Schroef het klepinzetstuk in de klepbehuizing. Zorg ervoor dat de groene O-ring naar behoren op het klepinzetstuk is gepositioneerd.


5. Plaats het kleurgecodeerde afsluitdeksel op de insteekopening van het klepinzetstuk/ insteekdeel. Let er vooral op dat de juiste, met de grootte van de trocarsleeve overeenkomende grootte/ kleur van de afsluitdeksel wordt gebruikt.
6. Zorg ervoor dat de juiste O-ring voor de maat van de trocarsleeve naar behoren op de draad van de geleidebuis is bevestigd.
7. *Uitsluitend voor TrocaTec:* Voor de sterilisatie dient de openhouder (1287-00-00) te worden gebruikt. De openhouder dient volledig via de proximale opening te worden ingebracht.
8. Autoclaveer (steriliseer) de onderdelen nu volgens de aanwijzingen in het hoofdstuk "Verwerken".
9. Voer een dichtheids- en werkingstest door.


Verwerken


Algemene informatie


 Wanneer u werkt met besmette instrumenten, dient u de persoonlijke beschermingsvoorschriften van de vakorganisatie en soortgelijke organisaties te volgen. Draag geschikte beschermende uitrusting en zorg ervoor dat u de vereiste vaccinaties heeft gehad.

 Infectierisico: Onjuiste omgang instrumenten levert infectiegevaar op voor patiënten, gebruikers en derde partijen en kan afbreuk doen aan de prestatie van het instrument.

 Als de ziekte van Creutzfeldt-Jakob of een andere prionziekte vermoed of bekend wordt, moet het instrument na eenmalig gebruik worden weggegooid in overeenstemming met de landspecifieke vereisten.

 *Neem altijd de procedures, uitrusting en apparatuur in acht die gevalideerd zijn voor de gebruiker/ operator/ centrale sterilisatie-eenheid en controleer ze op compatibiliteit met de hier vermelde informatie.*

 *Bij het samenstellen en gebruiken van oplossingen dient u de door de fabrikanten van de chemicaliën verstrekte informatie inzake concentratie en blootstellingstijd in acht te nemen. Niet-naleving kan het instrument beschadigen.*

 *Nadere informatie over de verwerking van instrumenten staat vermeld op www.a-k-i.org*

Vorbereitung op de plaats van gebruik

Indien een instrument besmet is, dient u het te allen tijde direct na gebruik te reinigen.

Om te voorkomen dat materiaal droogt en aan het instrument hecht dienen grote deeltjes vuil, corrosieve oplossingen en medische producten direct na toepassing van het medische product te worden verwijderd, bijvoorbeeld door afvegen en afspoelen (droge verwijdering).

Transport

Gebruik geschikte transportcontainers om het instrument naar de herverwerkingsplek te brengen om de mogelijkheid van een gevaar of externe contaminatie uit te sluiten.

Indien mogelijk heeft te allen tijde droge verwijdering de voorkeur. Lange standtijden dienen voorkomen te worden.

Vorbereitung voor de machinele reiniging

Indien een instrument besmet is, dient u het te allen tijde direct na gebruik te verwerken. Bestaat het instrument uit meerdere delen, haal deze delen dan uit elkaar (zie hoofdstuk inzake demontage).

Voorreinigen van de oppervlakken:


Gebruik een borstel (geen staalborstel) of spons onder koud stromend water (<40 °C, drinkwaterkwaliteit) om zichtbare contaminatie of het ergste vuil van het oppervlak van het instrument te verwijderen.

Voorreiniging holtes/ lumen:

Gebruik een geschikte borstel (geen staalborstel) om werkkanalen, lumen en holtes van het instrument onder koud stromend water (<40 °C) te reinigen. Spoel de kieren, gleuven en holle ruimtes ca. 10 seconden af met een hogedrukpistool, indien nodig voorzien van een sproeihulpstuk.

Handmatige reiniging/ Handmatige desinfectie

Handmatige desinfectie is niet noodzakelijk.

 **Waarschuwing:** Uitsluitend handmatige reiniging is niet toegestaan. Handmatige reiniging dient te allen tijde te worden gevolgd door mechanische reiniging en desinfectie.

Mechanische reiniging en desinfectie

Instrumentensets dienen uitsluitend in een geschikte reinigings- en desinfectiemachine (CDM) te worden gereinigd en gedesinfecteerd.

Gebruik het Vario TD-programma om thermostabiele instrumenten te reinigen. PAJUNK® heeft het volgende reinigings- en desinfectieproces conform DIN EN ISO 17664 of DIN EN ISO 15883 gevalideerd en goedgekeurd:

- Vario TD procesparameters:
 - 1 minuut voorreiniging met koud kraanwater, drinkwaterkwaliteit <40 °C
 - Leeg maken
 - 3 minuut voorreiniging met koud kraanwater, drinkwaterkwaliteit <40 °C
 - Leeg maken

Bij gebruik van Neodisher® Mediclean forte:

- 10 minuten reiniging bij 55 (+5/-1) °C, dosering conform onderstaande tabel en gedemineraliseerd water

Bij gebruik van Neodisher® MediZym:

- 10 minuten reiniging bij 45 (+5/-1) °C, dosering conform onderstaande tabel en gedemineraliseerd water
- Leeg maken
- 3 minuten spoelen met gedemineraliseerd water (< 40 °C)
- Leeg maken
- 2 minuten spoelen met gedemineraliseerd water (< 40 °C)
- Leeg maken
- 5 minuten thermische desinfectie bij 93 (± 2) °C (A0-waarde 3000) en gedemineraliseerd water
- Leeg maken
- 30 minuten automatische warmeluchtdroging bij > 60 °C (in de spoelruimte)


Chemicaliën	Fabrikant	Categorie	pH-waarde	Dosering
Neodisher Mediclean forte	Dr. Weigert	Alkalisch reinigingsmiddel	10,4 - 10,8*	0,5 % (5 ml/l)
Neodisher MediZym	Dr. Weigert	Enzymatisch reinigingsmiddel	7,6 - 7,7 *	0,5 % (5 ml/l)

* Gegevens in overeenstemming met het gegevensblad van de fabrikant


Sluit individuele delen met lumens en kanalen direct aan op de reinigings- en desinfectiemachine. Sluit instrumentensets die over een reinigingskanaal beschikken en niet gedemonteerd kunnen worden direct aan op de Luer-Lock-

poort naar het speciale lumenreinigingselement in de reinigings- en desinfectiemachine.

Houd bij het kiezen van het reinigingsprogramma rekening met het materiaal waar het instrument dat gereinigd moet worden van gemaakt is (bijv. roestvrij staal voor medische hulpmiddelen, chroom oppervlak, aluminium).

 *Neem te allen tijde de instructies van de fabrikant van het apparaat en de reinigingsmiddelen in acht.*

Drogen

 Het instrument dient eventueel na reiniging handmatig te worden gedroogd.

Assemblage, testen en onderhoud

Laat de instrumentenset op kamertemperatuur afkoelen.

Voer een visuele controle door op het gereinigde en gedesinfecteerde instrument, let daarbij op hygiëne, volledigheid, schade en droogheid.


Indien tijdens deze controle contaminatie of resten worden gevonden dient het instrument nogmaals een volledig reinigings- en desinfectieproces te ondergaan. Delen van het instrument die tijdens deze controle beschadigd, incompleet, gecorrodeerd, gebogen, gebroken, gescheurd of versleten blijken te zijn dienen verwijderd of vervangen te worden.

Droog het instrument opnieuw indien het nog vochtig is.

Instrumenten met een beschadigde of ontbrekende chroomcoating dienen niet gebruikt te worden.

Slijtagedelen voor eenmalig gebruik dienen slechts een enkele keer gebruikt te worden. Controleer slijtagedelen (siliconen afdichtingen, afsluitdeksels, O-ringen, afdichtvullingen) te allen tijde voorafgaand aan gebruik op beschadiging en vervang ze indien nodig.


Zet de gedemonteerde instrumentenset weer volgens de montage-instructies in elkaar.

 *PAJUNK® adviseert om instrumenten behoedzaam te behandelen en deze gebruikershandleiding zorgvuldig na te leven om hun gebruiksduur te maximaliseren. De levensduur van het instrument hangt voor een groot deel af van zorgvuldig gebruik en de juiste verzorgings- en onderhoudsmaatregelen.*

Verpakkingssysteem

Gebruik uitsluitend gestandaardiseerde en toegestane verpakkingssystemen conform EN 868 deel 2-10, EN ISO 11607 deel 1+2, DIN 58953.

Sterilisatie

 *Waarschuwing: Als de ziekte van Creutzfeldt-Jakob of een andere prionziekte vermoed of bekend wordt, moet het instrument na eenmalig gebruik worden weggegooid in overeenstemming met de landspecifieke vereisten.*

PAJUNK® heeft het volgende proces gevalideerd en goedgekeurd:

Controleer of de openhouder (uitsluitend TrocaTec) wordt gebruikt en de insuflatiekraan zich in de geopende stand bevindt.

Stoomsterilisatie

Het volledig gemonteerde instrument dient gesteriliseerd te worden conform een gevalideerd stoomsterilisatieproces (bijv. sterilisatie conform DIN EN 285 en gevalideerd conform DIN EN 17665-1).

Steriliseer tijdens het opvolgen van de gefractioneerde vacuümprocedure conform het 134 °C/ 3-bar programma, met een minimum houddtijd van 5 minuten (conform de aanbevelingen gepubliceerd door het Robert Koch Instituut en het Duitse Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte). De droogtijd is 30 minuten.

Laat apparaten/ instrumenten tot op kamertemperatuur afkoelen voordat u ze weer gebruikt.

Bewaar instrumentensets die stoomsterilistie hebben ondergaan in geschikte containers die uitsluitend hiervoor zijn bedoeld.

Transport naar de plaats van gebruik

Gebruik de voor het transport geschikte transportsystemen.

Herverwerkingsbeperking

Het einde van de levensduur wordt voornamelijk bepaald door slijtage, schade veroorzaakt door gebruik, zorgvuldige omgang en geschikte opslag.

Frequente herverwerking conform de herverwerkingsinstructies van de fabrikant heeft geen invloed op de prestatie van het instrument.

Reparatie

Apparaten die onder de garantie of op kosten van de gebruiker ter reparatie naar PAJUNK® zijn gezonden dienen grondig te zijn gereinigd en gesteriliseerd voordat ze worden teruggezonden. Op de begeleidende brief of op het pakket moet steriliteit staan aangegeven.

Gebruik en opslagomstandigheden



10°C

Temperatuurlimiet

+10 °C tot +30 °C



20%

Vochtigheidslimiet

20 % tot 65 %



Bij zonlicht vandaan houden



Droog bewaren

Catalogus fragment reserveonderdelen

Afsluitdeksel en afdichtingsvullingen voor trocarsleeves met valliukklep in de TrocaTec-reeks.

Beschrijving	Maat Ø	Kleur	REF
Complete afdichtingsset voor modulaire trocarsleeves met valliukklep, 10 eenheden Inhoud: 1 kleurgecodeerd afsluitdeksel 1 kleurgecodeerd klepafdichting-inzetstuk 1 O-ring voor klepbehuizing 1 O-ring voor geleidebuis 1 O-ring voor insteekdeel	3 mm	wit	1287-20-03
	5 mm	wit	1287-20-05
	5,5 mm	groen	1287-20-55
	10 mm	paars	1287-20-10
	11 mm	blauw	1287-20-11
	12,5 mm	rood	1287-20-12

Beschrijving	Maat Ø	Kleur	REF
Afdichtingsvullingen voor modulaire trocarsleeves met valliukklep, kleurgecodeerd, 10 eenheden	3 mm	wit	1287-24-03
	5 mm	wit	1287-24-05
	5,5 mm	groen	1287-24-55
	10 mm	paars	1287-24-10
	11 mm	blauw	1287-24-11
	12,5 mm	blauw	1287-24-12

Afsluitdeksels en siliconen kleppen voor trocarsleeves met siliconen klep in de TrocaPort-reeks.

Beschrijving	Maat Ø	Kleur	REF
Complete afdichtingsset voor modulaire trocarsleeves met siliconen klep, 10 eenheden Inhoud: 1 kleurgecodeerd afsluitdeksel 1 transparante siliconen klep 1 O-ring voor klepbehuizing 1 O-ring voor geleidebuis	3 mm	zuiver wit	1287-28-03
	5 mm	zuiver wit	1287-28-05
	5,5 mm	fel groen	1287-28-55
	8 mm	zwavelgeel	1287-28-08
	10 mm	seringenblauw	1287-28-10
	11 mm	gentiaanblauw	1287-28-11
	12,5 mm	gentiaanblauw	1287-28-12

Beschrijving	Maat Ø	Kleur	REF
Siliconen klep voor modulaire trocarsleeves met siliconen klep, transparant, 10 eenheden	5 mm	doorzichtig	1287-27-55
	5,5 mm	doorzichtig	
	5,8 mm	doorzichtig	
	10 mm	doorzichtig	1287-27-11
	11 mm	doorzichtig	
	12,5 mm	doorzichtig	1287-27-12


Beschrijving	REF
Openhouder voor de sterilisatie voor Troca-Tec	1287-00-00


Siliconen afsluitdeksels

TrocaPort/ TrocaTec	Diameter Ø	Kleur	REF
	3 mm (2,35 mm)	zuiver wit	1287-29-03
	5 mm (3,8 mm)	zuiver wit	1287-29-05
	8 mm (6,0 mm)	zwavelgeel	1287-29-08
	5,5 mm (4,0 mm)	fel groen	1287-29-55
	10 mm (8,0 mm)	seringenblauw	1287-29-10
	11 mm (8,5 mm)	gentiaanblauw	1287-29-11
	12,5 mm (10,8 mm)	felrood	1287-29-12
	15 mm (12,4 mm)	vaalgrijs	1287-29-15
	10 mm (9,7 mm)	grijs	1287-29-30
	11 mm (10,7 mm)	grijs	1287-29-31
	12,5 mm (12,5 mm)	grijs	1287-29-32
5,5 mm (5,7 mm)	grijs	1287-29-75	




















Algemene informatie

De producten worden gefabriceerd in overeenstemming met de wereldwijd geldige richtlijnen voor gevaarlijke stoffen.

 *Alle ernstige incidenten die bij gebruik van het product zijn opgetreden, dienen bij de fabrikant en de betreffende instantie van het land waarin de gebruiker en/of de patient woonachtig is/zijn te worden gemeld.*

 PAJUNK® GmbH Medizintechnologie, Karl-Hall-Strasse 1, 78187 Geisingen, Duitsland.

Legenda van gebruikte pictogrammen op etiketten

	Fabrikant		Raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Bestelnummer		Het apparaat mag uitsluitend worden gebruikt door medisch vakpersoneel conform deze gebruiksaanwijzing.
	Niet gebruiken als verpakking beschadigd is		Advies
	Droog bewaren		Informatie
	Vochtigheidslimiet		Product voldoet aan de geldende eisen die in de harmoniseringswetgeving van de Gemeenschap vastgelegd zijn en staat onder toezicht van een aangemelde instantie.
	Let op		Hoeveelheid
	Productiedatum		Vertaling
	Batchcode		Medisch hulpmiddel
	Niet-steriel		
	Bij zonlicht vandaan houden		
	Temperatuurlimiet		



XS190026K_Niederländisch2020-02-05



PAJUNK® GmbH

Medizintechnologie

Karl-Hall-Strasse 1

78187 Geisingen/ Duitsland

Tel. +49 (0) 77 04 9291-0

Fax +49 (0) 77 04 9291-600

www.pajunk.com