

1. GEBRUIKSAANWIJZING



EERSTE GEBRUIK: De instrumenten worden geleverd in een NIET-STERIELE toestand en moeten voorafgaand aan elk gebruik volgens de instructies worden opgewerkt.



Het reinigingsproces moet onmiddellijk na gebruik plaatsvinden. Laat de verontreinigde instrumenten niet opdrogen.



Deppeler-instrumenten zijn scherp en/of puntig en kunnen letsel bij de patiënt of de gebruiker veroorzaken wanneer deze op onjuiste wijze worden gebruikt. Deze instrumenten mogen uitsluitend worden gebruikt en opgewerkt door opgeleid en gekwalificeerd personeel.

Om dezelfde redenen mogen instrumenten aan het einde van de levensduur geen risico opleveren van verontreiniging of letsel wanneer deze worden weggegooid. Speciale aandacht moet worden besteed aan de punten en snijkanten.



De levensduur van Deppeler-instrumenten wordt voor meer dan 100 gebruikscycli gegarandeerd. Slijtage vanwege opwerking en gebruik kunnen de prestaties zonder risico voor de patiënt en de gebruiker beïnvloeden.



Elk ernstig incident dat zich voordoet als gevolg van het gebruik van een Deppeler-instrument moet worden gerapporteerd bij de fabrikant en de bevoegde instantie.

2. CONTRA-INDICATIES



Deppeler-instrumenten mogen tijdens de behandeling niet worden geslepen. Contact met een niet-steriel apparaat kan leiden tot verontreiniging.



De prestaties van Deppeler-instrumenten kunnen verslechteren als deze op de grond vallen. Controleer de instrumenten zorgvuldig op vervormingen of scheuren.

3. DESINFECTIE, REINIGING EN STERILISATIE

Algemene aanbevelingen

- Gebruik uitsluitend goedgekeurde reinigingsmiddelen met een desinfecterende werking (VAH/DGHM-lijst, CE-markering) en volg de gebruiksaanwijzingen strikt op.
- Zorgverleners dienen voor hun eigen veiligheid persoonlijke beschermingsmiddelen te dragen (veiligheidsbril, masker, handschoenen).
- De gebruikers zijn zelf verantwoordelijk voor het reinigen, desinfecteren, steriliseren en de algehele toestand van de instrumenten die zij gebruiken.
- De laatste spoeling van de instrumenten moet plaatsvinden met gedemineraliseerd water.
- Gebruik nooit een staalborstel om vaste reststoffen te verwijderen van de instrumenten. Het gebruik van een staalborstel kan blijvende schade aan uw instrumenten veroorzaken. Het is wenselijk om de instrumenten direct na gebruik te reinigen zodat er geen vaste reststoffen achterblijven die verwijderd moeten worden.

Instructies voor opwerking

Nr.	Handeling	Acties	Waarschuwingen en waarnemingen
1	Weken	Week alle apparaten onmiddellijk na gebruik in een desinfecterend middel.	Volg de instructies van de fabrikant op ten aanzien van concentraties en de weektijden (excessieve concentraties of weektijden kunnen

			<p>leiden tot roestvorming op het apparaat of andere schade).</p> <p>Het desinfecterende middel moet na elke weekbeurt worden ververs.</p>
2	Afspoelen	Spoel de instrumenten grondig af onder stromend water.	Gebruik kraanwater voor het afspoelen.
3	Automatisch reinigen in een reinigings-/desinfectiemachine	<p>Plaats de instrumenten in de unit, in open sterilisatiebakken of individueel.</p> <p>Start de passende cyclus.</p> <p>Gebruik een reinigingsmiddel dat is goedgekeurd door de fabrikant van de reinigings-/desinfectiemachine.</p>	<p>Gebruik een unit die voldoet aan ISO 15883.</p> <p>Vermijd elk contact tussen de instrumenten onderling.</p> <p>Volg de instructies en concentraties op die door de fabrikant van het reinigingsmiddel zijn gespecificeerd.</p> <p>Volg de instructies voor de reinigings-/desinfectiemachine en controleer na elke cyclus of aan de prestatiecriteria is voldaan, zoals aangegeven door de fabrikant.</p> <p>De laatste stap van afspoelen dient uitgevoerd te worden met gedemineraliseerd water.</p> <p>Het is de verantwoordelijkheid van de zorgverlener om de procedures voor kalibratie, validatie en onderhoud te volgen die door de fabrikant van de reinigings-/desinfectiemachine zijn gespecificeerd.</p>
4	Drogen	De instrumenten moeten grondig worden gedroogd wanneer deze uit de reinigings-/desinfectiemachine worden gehaald.	Vloeibare reststoffen kunnen onzichtbare vlekken achterlaten op de instrumenten.

Nr.	Handeling	Acties	Waarschuwingen en waarnemingen
5	Inspectie	Controleer uw instrumenten waar nodig met behulp van een vergrootglas om er zeker van te zijn dat alle reststoffen zijn verwijderd.	<p>Het gebruik van een vergrootglas (horlogemakerstijl) wordt aanbevolen.</p> <p>Vervuilde instrumenten moeten opnieuw worden gereinigd en gedesinfecteerd.</p>

		Controleer de staat van de messen en identificeer de instrumenten die geslepen moeten worden.	
6	Slijpen	Controleer de staat van de randen van de instrumenten en slijp deze indien nodig.	<p>We raden aan de instrumenten te slijpen volgens de Deppeler-methode. De instrumenten moeten worden geslepen in de richting van het mes om een optimale slijpkwaliteit en -duur te garanderen.</p> <p>Meer informatie over onze slijpmethoden zijn terug te vinden op: https://www.deppeler.ch/shop/films.html</p>
7	Verpakking	Plaats de instrumenten in een sterilisatiecontainer, plaats ze individueel of wikkel de instrumenten in een sterilisatiezak en zorg ervoor dat de messen de zak niet scheuren.	<p>We raden het gebruik van een cassettesysteem aan voor het beheer van de instrumenten.</p> <p>De voorkeur wordt hierbij gegeven aan kleine cassettes, zodat het niet nodig is om instrumenten op te werken die sporadisch worden gebruikt.</p>
8	Sterilisatie	<p>We raden sterilisatie met stoom aan (Prion-cyclus) op 134°C (273,2°F) gedurende 18 minuten.</p> <p>Controleer de integriteit van de verpakking zodra de cyclus is voltooid.</p> <p>Controleer op tekenen van vocht en kijk of er geen wijziging heeft plaatsgevonden in de kleur of het uiterlijk van de instrumenten.</p>	<p>Gebruik uitsluitend een pre-vacuüm-stoomsterilisator die voldoet aan de vereisten van EN 13060 (klasse B, kleine sterilisatoren) en EN 285 (grote sterilisatoren) met verzadigde stoom.</p> <p>Plaats de zakjes volgens de instructies van de fabrikant in de sterilisator.</p> <p>Voer een gevalideerde sterilisatieprocedure uit in overeenstemming met ISO 17665.</p> <p>Het is de verantwoordelijkheid van de zorgverlener om de procedures voor kalibratie, validatie en onderhoud op te volgen die zijn gespecificeerd door de fabrikant van de sterilisator.</p>