

Gebrauchsanweisung / Bowie & Dick

Das B&D Autoclave Test Pack dient als unabhängige Kontrolle, um sowohl die Dampfdurchdringungsleistung als auch die Sterilisationswerte Ihres Sterilisationsprozesses zu überprüfen.

Führen Sie vor dem Testen einen Vorheizzyklus mit leerer Kammer bei 134 °C durch. Abhängig vom Autoclave kann diese Vorwärmung noch im B&D-Zyklus enthalten sein.

Legen Sie das Autoklav-Testpaket vom Typ B&D sofort nach Abschluss dieses Zyklus in die leere Kammer.

Positionieren Sie das Autoklaven-Test vom Typ B&D flach in einer leeren Autoklavenkammer und positionieren Sie es möglichst nahe an der Position, die während der Validierung als die Stelle angezeigt wird, an der die Sterilisationsbedingungen am schwierigsten zu erfüllen sind.

Führen Sie den B&D-Testzyklus gemäß der Sterilisator-Einstellung durch.

Entfernen Sie nach dem B&D-Testzyklus das Indikatorblatt aus dem B&D-Autoklav und bewerten Sie das Ergebnis des Tests, indem Sie den Indikator des Blatts überprüfen.

Verwenden Sie die „Referenzen zu den Produktergebnissen“ aus dieser Gebrauchsanweisung, um festzustellen, ob ein Bestanden oder Nicht bestanden bewertet werden kann. Bei Bestanden war der Zyklus/Test erfolgreich. Wenn ein Fehler auftritt, dann war der Zyklus/Test nicht erfolgreich, das Sterilisationssystem sollte auf seine Leistung überprüft / gewartet werden!

Dokumentieren Sie das Ergebnis der Prüfung ggf. zusammen mit dem ausgefüllten und ausgefüllten Indikatorblatt.

Anwendung nur durch Fachpersonal

Mitarbeiter die für die Sterilisationskontrolle zuständig und ausgebildet sind.

Produkte und Nebenprodukte.

Andere Fachleute, die für die Handhabung von Sterilisationskontrollprodukten und Hilfsprodukten zuständig sind

Indikationen und Kontraindikationen

Verwenden Sie das Produkt gemäß den Angaben auf dem Etikett. Verwenden Sie es nicht für andere Zwecke als auf dem Etikett angegeben oder wie unter „Verwendungszweck“ angegeben.

Benutzerspezifikationen

Handhaben, verarbeiten und entsorgen Sie in Übereinstimmung mit den Richtlinien Ihrer Einrichtung/ Abteilung und validierten Prozessen für die Sterilisation. Verwendung in Übereinstimmung mit den angegebenen Normen, die für dieses Produkt gelten (siehe Konformitätserklärung).

Standardprozesswerte

DAMPF: 134°C - 137°C für 3,3min. bis 3,5min.

Entsorgungsinformationen

Entsorgen Sie in Übereinstimmung mit den Entsorgungsrichtlinien Ihrer Einrichtung/Abteilung.

Restrisiken

Das Testpaket ist heiß, wenn der Zyklus beendet ist.

Risiken bei Wiederverwendung könnten eine falsche Darstellung des getesteten Zyklus sein.

Nicht verwenden, wenn unerwartete Anomalien in oder auf dem Produkt auftreten, wie z. B., aber nicht beschränkt auf Ungleichheiten in Struktur und/oder Farbe.

Vermeiden Sie Handhabungen, die das Produkt oder seine Eigenschaften schädigen könnten.

Auswertung der Farbveränderung:

Verwenden Sie die folgenden Bilder nicht als Referenzfarbe! Nur ein klares rosa und vollständig **vorhandenes rosa Muster ist bestanden**. Die angezeigten Fehl-Ergebnisse sind nur Hinweise. Das Ausmaß des Vorhandenseins von Blau und Rosa in den Fehlerergebnissen kann von den untenstehenden Mustern abweichen, zeigt aber dennoch einen Fehler an.



Test ungebraucht



Bestanden / Fehlerfrei



Fehler! Mögliche Ursache:
zu kurze Sterilisationszeit oder
zu niedrige Temperatur



Gescheitert! Mögliche Ursache:
Vorhandensein von Luft aus nicht
kondensierbaren Gasen, schlechte
Luftentfernung, Leckage oder Gas
im Dampf.



Gescheitert! Mögliche Ursache:
Überhitzter Dampf, zu hohe Dampf-
geschwindigkeiten oder Dampfver-
sorgungsdruck.



Gescheitert! Mögliche Ursache:
Nassdampf

Hinweis: Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit diesem Produkt aufgetreten ist, sollte dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats gemeldet werden, in dem der Benutzer und/oder Patient niedergelassen ist.

Diese Gebrauchsanweisung wird unter der alleinigen Verantwortung von Blue Medical B.V. herausgegeben. Wir erklären hiermit, dass die oben angegebene Gebrauchsanweisung den angegebenen Standards entspricht. Alle unterstützenden Unterlagen werden in den Räumlichkeiten des Herstellers aufbewahrt.

