

Warnhinweise: Das Produkt muss vor dem erstmaligen Gebrauch sowie nach jedem weiteren Gebrauch gemäß der beiliegenden Aufbereitungsanleitung gereinigt, desinfiziert und sterilisiert werden.

Herstellerangaben zum Aufbereitungsverfahren von Medizinprodukten nach DIN EN ISO 17664:2004

Hersteller: HAGER & WERKEN GmbH & Co. KG
 Ackerstraße 1
 47269 Duisburg, Germany
 T +49 (203) 99269-0
 F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Stand: 04/2017 (Rev: 2)

Produkt: Algilock

[REF]	101001–101004	[REF]	101030–101039
[REF]	101006–101009	[REF]	101041–101047
[REF]	101011–101020	[REF]	101060–101070

Einschränkung zur Wiederaufbereitung: Häufiges Wiederaufbereiten hat nur geringe Auswirkung auf dieses Instrument. Das Ende der Lebensdauer des Instruments wird hauptsächlich von Verschleiß und Beschädigung durch Gebrauch bestimmt.

Gebrauchsart: Oberflächenverschmutzung mit einem Einmaltuch/Papiertuch entfernen.

Aufbewahrung und Transport: Keine besonderen Anforderungen.

Reinigungsvorbereitung: keine

Reinigung: Geeignete Reinigungsmittel nach Anleitung des jeweiligen Herstellers verwenden. Nach Reinigung Reinigungsmittel gründlich unter fließendem Wasser entfernen. Bei maschineller Reinigung 93 °C nicht überschreiten.

Desinfektion: Geeignete Desinfektionslösung nach Anweisung des jeweiligen Herstellers verwenden. Desinfektionsmittel gründlich unter fließendem Wasser entfernen. Bei maschineller Desinfektion 93 °C nicht überschreiten.

Wartung: keine besonderen Anforderungen

Verpackung: genormtes Verpackungsmaterial zur Sterilisation kann verwendet werden (empfohlen)

Sterilisation: Dampfsterilisation, 134 °C, Haltezeit 5 min oder
 Dampfsterilisation, 121 °C, Haltezeit 15 min

Kontrolle/Funktionsprüfung: Sichtprüfung auf Beschädigung, Verschleiß, Verformung

Lagerung: keine besonderen Anforderungen

Die oben aufgeführten Anweisungen wurden vom Medizinproduktehersteller für die Vorbereitung eines Medizinproduktes zu dessen Wiederverwendung als GEEIGNET validiert. Dem Aufbereiter obliegt die Verantwortung, dass die tatsächlich durchgeführte Aufbereitung mit verwandelter Ausstattung, Materialien und Personal in der Aufbereitungseinrichtung die gewünschten Ergebnisse erzielt. Dafür sind normalerweise Validierung und Routineüberwachung erforderlich. Ebenso sollte jede Abweichung von den bereit gestellten Anweisungen durch den Aufbereiter sorgfältig auf ihre Wirksamkeit und möglichen nachteiligen Folgen ausgewertet werden.

Warning notices: The product must be cleaned, disinfected and sterilised before first use as well as after any further use, according to the enclosed instructions.

Manufacturer Information on Reprocessing of Medical Devices according to DIN EN ISO 17664:2004

Manufacturer: HAGER&WERKEN GmbH&Co.KG
Ackerstraße 1
47269 Duisburg, Germany
T +49 (203) 99269-0
F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Valid as of: 04/2017 (Rev: 2)

Product: Algilock

[REF] 101001–101004 [REF] 101030–101039
[REF] 101006–101009 [REF] 101041–101047
[REF] 101011–101020 [REF] 101060–101070

Limitation of reprocessing: Frequent reprocessing has only got a small impact on this instrument. The instrument shelf-life is mainly determined by wear and damage by use.

Place of Handling: Clean surface with a disposable cloth or paper towel.

Storage and Transport: No special requirements.

Preparations for Cleaning: n/a

Cleaning: Only use cleansers according to the instructions of the respective manufacturer. After cleaning, remove cleanser thoroughly under running water. Do not exceed 93 °C for mechanical cleaning.

Disinfection: Use disinfecting solution according to the instructions of the respective manufacturer. Remove disinfecting solution thoroughly under running water. Do not exceed 93 °C for mechanical disinfection.

Maintenance: No special requirements.

Packaging: Standardized packing material for sterilisation can be used (recommendation).

Sterilization: Vapor sterilization at 134° C for 5 minutes or
Vapor sterilization at 121° C for 15 minutes.

Control/Functional Check: Sight check on damages, wear, deformation.

Storage: No special requirements.

The a.m. instructions have been validated as SUITABLE for preparation of a medical device and its re-use by the medical device manufacturer. It is the reprocessor's responsibility that the actual reprocessing achieves the required results with the equipment and materials applied and personnel involved in the reprocessing site. Normally, validation and routine control are necessary. Furthermore, the reprocessor should evaluate any deviation from the provided instructions regarding efficiency and possible adverse consequences.

Avertissement: le produit doit être, avant la première utilisation et après chaque utilisation suivante, nettoyé, désinfecté et stérilisé selon les instructions pour la préparation ci-jointes.

Indications du fabricant pour le procédé de traitement de produits médicaux d'après la norme DIN EN ISO 17664 :2004

Fabricant: HAGER & WERKEN GmbH & Co. KG
 Ackerstraße 1
 47269 Duisburg, Germany
 T +49 (203) 99269-0
 F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Etat: 04/2017 (Rev: 2)

Produit: Algilock

REF 101001–101004	REF 101030–101039
REF 101006–101009	REF 101041–101047
REF 101011–101020	REF 101060–101070

Restriction pour la remise en état: Une remise en état répétée n'a que très peu de conséquences sur cet instrument. La fin de longévité de l'instrument est dictée principalement par l'usure et l'endommagement par l'utilisation.

A l'endroit d'utilisation: Eliminer la saleté superficielle avec un mouchoir à usage unique ou une serviette en papier.

Conservation et transport: Pas d'exigences particulières.

Préparations pour le nettoyage: Aucunes

Nettoyage: Utiliser un produit de nettoyage convenable selon les instructions du fabricant respectif. Eliminer tous les restes de nettoyant à l'eau courante. En cas de nettoyage à la machine, ne pas dépasser 93 °C.

Désinfection: Utiliser un désinfectant convenable selon les instructions du fabricant respectif. Eliminer les restes de solution désinfectante à l'eau courante. En cas de désinfection à la machine, ne pas dépasser 93 °C.

Entretien: Pas d'exigences particulières.

Emballage: Un sachet d'emballage pour stérilisation aux normes peut être utilisé (recommandé).

Stérilisation: À la vapeur (autoclave), à 134° C pendant 5 minutes

 À la vapeur (autoclave), à 121° C pendant 15 minutes

Contrôle/test de fonction: Examen à vue sur dommages, usure et déformation.

Magasinage: Pas d'exigences particulières.

Les instructions ci-dessus ont été validées comme APPROPRIÉES par le fabricant de produits médicaux pour la préparation d'un produit médical et sa ré-utilisation. Il incombe à l'opérateur de veiller à ce que le traitement mené réellement avec l'équipement, les matériaux et le personnel dans le local de traitement apporte le résultat souhaité. Normalement cela demande une validation et surveillance habituelle. De même, il faut examiner soigneusement que tout éloignement des instructions fournies par le fabricant n'amenuise pas l'efficacité et n'apporte pas de conséquences négatives.

Waarschuwingen: Het product dient voor dit het eerste maal gebruikt wordt en ook na ieder verder gebruik volgens de bijgevoegde handleiding te worden gereinigd, gedesinfecteerd en gesteriliseerd.

Gegevens van de fabrikant ten aanzien van het geschikt maken van medische hulpmiddelen voor verder gebruik conform DIN EN ISO 17664:2004

Fabrikant: HAGER & WERKEN GmbH & Co. KG
Ackerstraße 1
47269 Duisburg, Germany
T +49 (203) 99269-0
F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Versie: 04/2017 (Rev: 2)

Product: Algilock

[REF] 101001–101004 [REF] 101030–101039
[REF] 101006–101009 [REF] 101041–101047
[REF] 101011–101020 [REF] 101060–101070

Beperkingen aan het geschikt maken voor verder gebruik: Dit instrument heeft nauwelijks te lijden onder het regelmatig geschikt maken voor verder gebruik. Het einde van de levensduur van het instrument wordt vooral bepaald door slijtage en beschadiging als gevolg van het gebruik.

Plaats van toepassing: Verwijder oppervlakkig vuil met een.

Opslag en transport: geen speciale eisen

Voorbereiding voor reiniging: geen

Reiniging: Gebruik alleen reinigingsmiddelen, conform de instructies van de respectieve fabrikant. Verwijder het reinigingsmiddel grondig na het reinigen. Gebruik daarbij stromend water. Houd bij machinaal reinigen een temperatuur van maximaal 93 °C aan.

Desinfectie: Gebruik alleen desinfecteermiddelen, conform de instructies van de respectieve fabrikant. Verwijder het desinfectiemiddel grondig met stromend water. Houd bij machinaal desinfectie een temperatuur van maximaal 93 °C aan.

Onderhoud: geen speciale eisen

Verpakking: Maak voor sterilisatie gebruik van standaard verpakkingsmateriaal (wordt aangeraden).

Sterilisation: Sterilisatie met stoom, 134°C, sterilisatieduur 5 min. of
Sterilisatie met stoom, 121°C, sterilisatieduur 15 min.

Controle/functiecontrole: visuele controle op beschadiging, slijtage, vervorming

Opslag: geen speciale eisen

De bovengenoemde instructies zijn door de fabrikant van de medische hulpmiddelen als GESCHIKT beoordeeld voor het voorbereiden van medische hulpmiddelen voor hergebruik. De persoon die de hulpmiddelen geschikt maakt voor hergebruik is verantwoordelijk voor het bereiken van de gewenste resultaten met behulp van de gebruikte apparatuur, materialen en de inzet van het juiste personeel. Daartoe zijn normaal gesproken valideringsprocedures en routinecontroles noodzakelijk. Bovendien moet iedere afwijking van de beschikbaar gestelde instructies door de persoon die de medische hulpmiddelen geschikt maakt voor hergebruik goed worden beoordeeld ten aanzien van effectiviteit en eventuele nadelige gevolgen.

Advertencias: El producto se debe limpiar, desinfectar y esterilizar antes del primer uso, así como después de cada uso, según las instrucciones de uso adjuntas.

Datos del fabricante sobre el método de preparación de productos médicos según DIN EN ISO 17664:2004

Fabricante: HAGER & WERKEN GmbH & Co. KG
 Ackerstraße 1
 47269 Duisburg, Germany
 T +49 (203) 99269-0
 F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Versión: 04/2017 (Rev: 2)

Producto: Algiloc

REF	101001-101004	REF	101030-101039
REF	101006-101009	REF	101041-101047
REF	101011-101020	REF	101060-101070

Limitaciones de reprocesamiento: El reprocesamiento frecuente sólo tiene pequeños efectos sobre este instrumento. El final de la vida útil del instrumento está determinado principalmente por el desgaste y el deterioro por su uso.

Lugar de utilización: Eliminar la suciedad de las superficies con un paño de un solo uso o un paño de papel.

Almacenamiento y transporte: sin requisitos especiales.

Preparación de la limpieza: ninguna

Limpieza: Utilizar productos de limpieza adecuados según las indicaciones del respectivo fabricante. Tras la limpieza, eliminar bien el producto de limpieza con agua corriente. En caso de limpieza a máquina, no sobrepasar los 93 °C.

Desinfección: Utilizar desinfectantes adecuados según las indicaciones del respectivo fabricante. Eliminar bien el desinfectante con agua corriente. En caso de desinfección a máquina, no sobrepasar los 93 °C.

Mantenimiento: sin requisitos especiales.

Embalaje: Se puede utilizar material de embalaje estandarizado para la esterilización (recomendado).

Esterilización: Esterilización a vapor a 134°C durante 5 min o
 esterilización a vapor a 121°C durante 15 min

Control/Comprobación del funcionamiento:

Comprobar visualmente si hay daños, desgastes o deformaciones.

Almacenamiento: sin requisitos especiales.

Las indicaciones mencionadas arriba han sido validadas como ADECUADAS por el fabricante del producto médico para la preparación de un producto médico para su reutilización. El preparador es el responsable de que la preparación real con el equipamiento, materiales y personal utilizados cumpla los resultados deseados en las instalaciones de preparación. Para ello suelen ser necesarias las validaciones y comprobaciones rutinarias. Además, el preparador deberá valorar cuidadosamente cualquier variación de las indicaciones respecto a su eficacia y posibles consecuencias perjudiciales.

Avvertenze: Il prodotto può essere pulito, disinfeccato e sterilizzato al primo utilizzo ed ogni volta successive, in ottemperanza alle istruzioni incluse.

Informazioni del fabbricante per il processo di dispositivi medici risterilizzabili in conformità alla DIN EN ISO 17664:2004

Fabbricante: HAGER & WERKEN GmbH & Co. KG
 Ackerstraße 1
 47269 Duisburg, Germany
 T +49 (203) 99269-0
 F +49 (203) 299283
www.hagerwerken.de

Versione: 04/2017 (Rev: 2)

Prodotto: Algiloc

[REF]	101001–101004	[REF]	101030–101039
[REF]	101006–101009	[REF]	101041–101047
[REF]	101011–101020	[REF]	101060–101070

Limitazioni sui trattamenti: La riparazione frequente ha solo effetti minori su questo strumento. La durata dello strumento è determinata principalmente dall'usura e dai danneggiamenti dovuti all'utilizzo.

Luogo di utilizzo: Rimuovere lo sporco superficiale con un fazzoletto di carta monouso.

Conservazione e trasporto: nessun requisito specifico

Preparazione per la pulizia: nessuna

Pulizia: Usare detergenti appropriati conforme alle istruzioni del rispettivo produttore. Dopo la pulizia rimuovere accuratamente il detergente con acqua corrente. Durante la pulizia automatica non superare i 93 °C.

Disinfezione: Usare una soluzione disinfeccante appropriata conforme alle istruzioni del rispettivo produttore. Rimuovere accuratamente il disinfeccante con acqua corrente. Durante la disinfezione automatica non superare i 93 °C.

Manutenzione: nessun requisito specifico

Confezionamento: Materiale di confezionamento standardizzato per la sterilizzazione (raccomandato)

Sterilizzazione: Sterilizzazione a vapore a 134 °C per 5 min, o
 Sterilizzazione a vapore a 121 °C per 15 min

Controllo/ Prova di funzionamento: controllo a vista di danni, usura e deformazione

Stoccaggio: nessun requisito specifico

Le istruzioni sopra elencate sono state validate dal fabbricante dei dispositivi medici come idonee per la preparazione del dispositivo al riutilizzo. È la responsabilità dell'utente di assicurare che il processo di riparazione e le attrezzature, i materiali ed il personale utilizzati ottengono i risultati desiderati. Questo solitamente richiede una validazione e controlli di routine del processo. Altrettanto, qualsiasi deviazione dalle istruzioni consigliate deve essere analizzata accuratamente relativo alla sua efficienza e possibile conseguenze svantaggiose.