

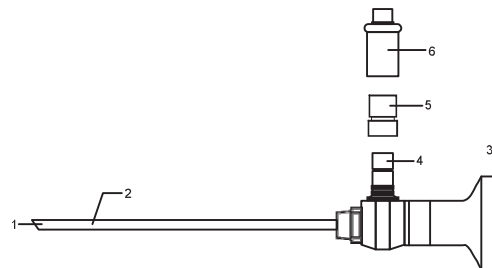
Descrierea dispozitivului

Endoscopul rigid CONMED este un instrument care este inserat în spațiile corpului și include un sistem optic pentru transmiterea imaginii fie direct în câmpul vizual al utilizatorului, fie către un sistem video auxiliar, astfel încât o imagine să poată fi vizualizată pe un monitor video.

Componente

Endoscopul CONMED este livrat împreună cu următorii adaptori din fibră optică: ACMI, WOLF, DYONICS și LINVATEC/STORZ.

1. Lentile obiectiv (lentile distală)
2. Arbore tubular al lentilei tijei
3. Lentile optice (lentile proximale) cu ocular
4. Stâlp din fibră optică (tip ACMI)
5. Adaptor pentru stâlpul din fibră optică (tip WOLF, DYONICS)
6. Adaptor pentru stâlpul din fibră optică (tip LINVATEC/STORZ)



Codificarea culorilor

Direcția de vizualizare a endoscopului este indicată de culoarea de la conexiunea din fibră optică.

Culoare	Direcția de vizualizare
Verde	0°
Roșu	30°
Portocaliu	45°

Utilizarea prevăzută/indicație pentru utilizare

Endoscoapele CONMED sunt utilizate atunci când sunt necesare accesul, iluminarea și/sau observarea cavităților corporale, a organelor cavitare și/sau a canalelor în timpul procedurilor chirurgicale minime invazive.

Contraindicații

Nu se cunosc.

Avertismente și precauții

Nu treceți de această secțiune. Conține avertismente și precauții care trebuie înțelese în profunzime înainte de a utiliza oricare dintre produse. Neînțelegerea sau nerespectarea avertismentelor și a măsurilor de precauție poate duce la vătămări sau chiar moartea pacientului.



Cuvintele **AVERTISMENT**, **MĂSURI DE PRECAUȚIE** și **NOTĂ** au semnificații speciale și trebuie citite cu atenție.



AVERTISMENT: Un avertisment conține informații critice privind reacțiile adverse grave și potențialele pericole privind siguranța, care pot apărea în timpul utilizării corespunzătoare sau a utilizării incorecte a echipamentului. Nerespectarea informațiilor sau procedurilor prezentate în Avertisment poate duce la răni, deces sau alte reacții adverse grave la pacient și/sau la personalul chirurgical.



MĂSURI DE PRECAUȚIE: O măsură de precauție conține instrucțiuni pentru orice îngrijire specială care trebuie exercitată de medic pentru a asigura o utilizare sigură și eficientă a echipamentului. Nerespectarea informațiilor sau a procedurilor prezentate într-o Măsură de precauție poate duce la deteriorarea dispozitivului.

NOTĂ: O notă se adaugă pentru a furniza informații suplimentare. Aceste informații nu au niciun efect critic asupra pacientului sau dispozitivului.

Avertismente

1. Citiți cu atenție acest manual înainte de a începe să lucrați. Urmăriți instrucțiunile în mod specific, acordând o atenție deosebită avertismentelor, contraindicațiilor, controalelor, caracteristicilor și specificațiilor pentru utilizator. Trebuie să fiți bine familiarizați cu montarea, utilizarea și îngrijirea acestui dispozitiv și cu toate procedurile chirurgicale aplicabile.
2. Înainte de fiecare procedură, inspectați cu atenție dispozitivul pentru a vă asigura că acesta a fost bine întreținut, curățat și sterilizat și că este complet funcțional. Nu utilizați acest dispozitiv dacă o inspecție indică deteriorarea.
3. Din cauza energiei mari din fibră de iluminare, zona de conectare din fibră optică a endoscopului și capătul distal al endoscopului (la o distanță de 10 mm de vârf) poate atinge o temperatură de peste 41°C.
4. Pentru a evita arsurile la țesutul pacientului, nu lăsați vârful endoscopului sau al legăturii din fibră optică în contact direct cu pacientul. Evitați contactul direct al capătului distal cu țesutul corporal sau cu materiale inflamabile, deoarece poate provoca arsuri. Reduceți intensitatea luminii sursei de lumină atunci când lucrați în apropierea țesutului corporal sau a materialelor inflamabile.

