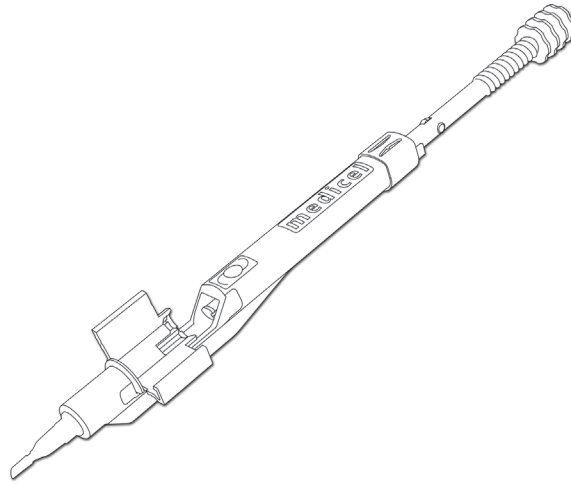


ACCUJECT™ PRO ACCUJECT™ SCREW PRO



Instructions for use Accuject PRO / Accuject Screw PRO

EN	Instructions for use	Page	2
DE	Gebrauchsanweisung	Seite	6
AR	تعليمات الاستخدام	صفحة	10
BG	Инструкции за употреба	страница на книгата	14
CS	Pokyny k použití	Stránka knihy	18
DA	Brugsanvisning	Bog side	22
EL	Οδηγίες χρήσης	σελίδα βιβλίου	26
ES	Instrucciones de uso	Página	30
ET	Kasutusjuhend	Raamatu leht	34
FI	Käyttöohjeet	Kirjan sivu	38
FR	Mode d'emploi	Page	42
HR	Upute za upotrebu	Stranica knjige	46
HU	Használati utasítás	Könyv oldala	50
IT	Istruzioni per l'uso	Pagina	54
KO	사용 지침	예약 페이지	58
LT	Naudojimo instrukcija	Knygos puslapis	62
LV	Lietošanas instrukcija	Grāmatas lapa	66
NL	Gebruiksaanwijzing	Pagina	70
NO	Bruksanvisning	Bokside	74
PL	Instrukcja użytkowania	Strona książki	78
PT	Instruções de utilização	Página	82
RO	Instrucţiuni de utilizare	Pagina	86
RU	Инструкция по применению	Страница книги	90
SK	Návod na použitie	Stránka knihy	94
SL	Navodila za uporabo	Stran knjige	98
SR	Uputstvo za upotrebu	Stranica knjige	102
SV	Bruksanvisning	Sida	106
TR	Kullanma talimatları	Kitap sayfası	110
UK	Інструкція з експлуатації	Сторінка книги	114

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO





1. Scope of application

These instructions for use apply to the following medical devices:

Reference number	Product name
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



2. Scope

Intended use:	Folding and injecting of an intraocular lens (IOL) during eye surgery.
Indication:	Visual problems that require implantation of IOL.
Contraindications:	There are no specific contraindications for the injectors, apart from general contraindications related to ophthalmic surgery.
 User Group:	The medical device must only be handled by healthcare professionals and applied to the patient by the surgeon. Use by unqualified personnel could result in patient injury.
 Patient Group:	A patient-related, careful preoperative assessment, with well-founded clinical judgment and risk-benefit assessment, is the responsibility of the surgeon.
Clinical benefit:	IOL injector allows IOL implantation through small incisions.

3. Notes on safety

The suitability of the intraocular lens (IOL) in combination with the medical device (IOL injector) must be tested and approved in advance by the intraocular lens manufacturer.

Warning



Using a damaged or non-sterile medical device can lead to infection / endophthalmitis in the patient. Do not use the medical device if there are signs of damage to the medical device itself or to the sterile packaging.

Warning



The medical device must not be used after the expiry date. Use after the expiration date may result in infection / endophthalmitis of the patient.

Warning



Touching the endothelium with the silicone cushion or IOL can damage the corneal endothelium.

Warning



Appropriate surgical technique is the responsibility of the individual surgeon. The surgeon has to assess the suitability of the respective procedure on the basis of his / her training and experience.

Warning



The medical device is intended for single use only. Reuse or inappropriate reprocessing may lead to serious adverse effects on the health and safety of the patient.



- Reuse may result in infection / endophthalmitis, TASS or allergic reaction due to cleaning residues.



- The performance of the medical device may be compromised. Heat or the cleaning process will destroy performance properties (e.g. mechanical properties and gliding properties) of the medical device.

Caution



In order to avoid capsule rupture, the IOL must be injected slowly and carefully into the eye.



4. Reporting to manufacturer and authorities

Serious incidents occurring in connection with the device must be reported to the manufacturer and the competent authority in which the user and/or patient is established.

5. Application instructions for the single-use IOL injector

1. Open the blister in a sterile environment and remove the sterile injector. (syringe injector 1a / screw injector 1b)
2. Open the aluminium cap of the lens case in a sterile environment.
3. Remove the loading chamber with the lens from the lens case by pulling up on the upper loop of the lens holder (2).
4. Insert the loading chamber with the lens into the opening in the injector body and press it in until it audibly clicks into place (3).
5. Fill the cartridge tip and loading chamber (4) sufficiently with ophthalmic viscosurgical devices (OVD).

It is recommended to flush the cartridge tip and the loading chamber with Balanced Salt Solution (BSS) before the application of OVD.

Allow the OVD to react (30s). OVD can lose their lubricating properties if they are in contact with air for too long. Therefore, the IOL should be injected without delay after loading.

The application of a drop of OVD onto the silicone cushion is required.
6. Hold the loop of the lens holder with your index and middle finger and use your thumb to gently flip up the lower hinge of the lens holder (5). This unlatches the hinge and allows the lens holder to be pulled up and removed without any force.

Do not pull the lens holder away to the side, but only remove it vertically upwards, since pulling the lens holder sideways can shift the lens in the loading chamber. Hold the injector horizontally during and after removal of the lens holder to ensure the lens does not slip within the loading chamber.
7. Close the wings of the loading chamber until the „Click-Lock“ mechanism engages (6).
8. Push the injector plunger forward.

If the silicone cushion is inclined and cannot be inserted into the closed loading chamber, the silicone cushion can be aligned with the forceps.
9. Push the injector plunger forward until the silicone cushion reaches the front end of the injector housing (syringe injector), or until the thread touches the injector housing (screw injector) (7).

Pull back the injector plunger a few millimetres and then push it forward again. This step ensures that the IOL is always gripped correctly.

The IOL is now loaded and ready for injection.
10. Slowly inject the IOL into the eye by either applying even pressure to the injector plunger (syringe injector) or slowly turning the injector plunger knob clockwise (screw injector).
11. The correct exit of the IOL can be supported by turning the injector slightly. Only push the injector plunger forward until the IOL has emerged completely.
12. If necessary, assist the IOL with the help of a suitable positioning hook during the exit and bring the IOL into its final position.
13. Thoroughly remove the viscoelastic material from the eye and IOL using standard irrigation and aspiration techniques.

ACCUJECT™ PRO

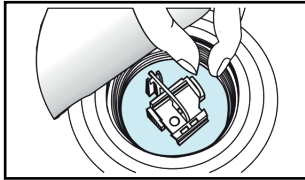
ACCUJECT™ SCREW PRO



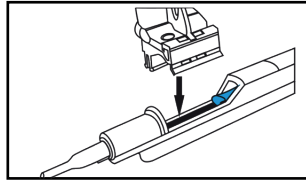
1a



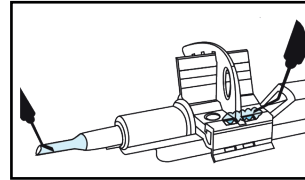
1b



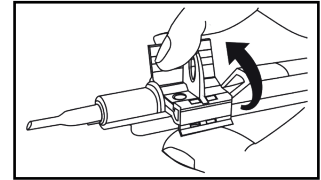
2



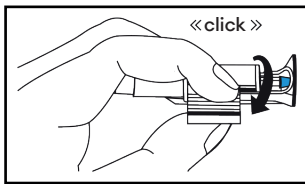
3



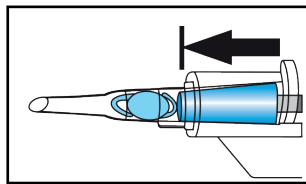
4



5



6



7

6. Disposal



Warning

The medical device may be contaminated with potentially infectious substances of human origin after use. Dispose of the medical device and packaging after use according to the applicable guidelines of biological hazardous waste.

7. Symbols

	Sterilized using ethylene oxide		Keep dry
	Number of medical device in packaging unit		Do not use if package is damaged and consult instructions for use
	Single sterile barrier system		Keep away from sunlight
	Single sterile barrier system with protecting packaging outside		Do not re-sterilize
	Date of manufacture YYYY-MM-DD and country of manufacture		CE symbol with number of the notified body
	Do not re-use		Authorized representative in the European Community / European Union
	Reference number		Open here
	Lot number		Unique device identifier
	Expiry date		Medical device
	Manufacturer		Consult electronic instructions for us www.medicel.com/ifu
	To be used by qualified personnel only		Caution
	Recycling		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Anwendungsbereich

Diese Gebrauchsanweisung gilt für die folgenden Medizinprodukte:

Referenznummer	Name des Produkts
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



2. Anwendungsbereich

Bestimmungsgemäßer Gebrauch:	Faltung und Injektion einer Intraokularlinse (IOL) bei einer Augenoperation.
Indikation:	Sehfehler, die die Implantation einer IOL notwendig machen.
Kontraindikation:	Für die Injektoren gibt es keine spezifischen Kontraindikationen außer den allgemeinen Kontraindikationen im Zusammenhang mit einer Augenoperation.
Anwendergruppe:	Das Medizinprodukt darf nur von medizinischem Fachpersonal gehandhabt und vom Operateur beim Patienten eingesetzt werden. Die Verwendung durch nicht qualifiziertes Personal könnte eine Verletzung des Patienten zur Folge haben.
Patientengruppe:	Eine patientenbezogene, sorgfältige präoperative Beurteilung mit fundierter klinischer Einschätzung und Nutzen-Risiko-Abwägung liegt in der Verantwortung des Operateurs.
Klinischer Nutzen:	Der IOL-Injektor ermöglicht die IOL-Implantation durch kleine Inzisionen.

3. Hinweise zur Sicherheit

Die Eignung der Kombination von Intraokularlinse (IOL) und Medizinprodukt (IOL-Injektor) muss vorab vom Hersteller der Intraokularlinse geprüft und zugelassen sein.

Warnung

Verwendung eines beschädigten oder unsterilen Medizinprodukts kann zu einer Infektion/Endophthalmitis beim Patienten führen. Das Medizinprodukt nicht verwenden, wenn das Produkt selbst oder die Sterilverpackung Anzeichen einer Beschädigung aufweist.

Warnung

Das Medizinprodukt darf nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwendet werden. Eine Verwendung nach Ablauf des Verfallsdatums kann zu einer Infektion/Endophthalmitis beim Patienten führen.

Warnung

Ein Berühren des Endothels mit dem Silikonstempel oder der IOL kann das Hornhautendothel beschädigen.

Warnung

Die geeignete Operationstechnik liegt in der Verantwortung des jeweiligen Operateurs. Der Operateur muss die Eignung des jeweiligen Verfahrens auf der Grundlage seiner Ausbildung und Erfahrung beurteilen.

Warnung

Das Medizinprodukt ist nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. Bei Wiederverwendung oder nicht sachgerechter Wiederaufbereitung kann es zu ernsthaften Beeinträchtigungen der Gesundheit und Sicherheit des Patienten kommen.

- Eine Wiederverwendung kann Infektionen/Endophthalmitis, TASS oder allergische Reaktionen durch Reinigungsrückstände zur Folge haben.
- Die Leistungsfähigkeit des Medizinprodukts kann beeinträchtigt werden. Durch Hitze oder den Reinigungsprozess werden die Leistungseigenschaften des Medizinprodukts (z. B. die mechanischen Eigenschaften und die Gleiteigenschaften) herabgesetzt.

Vorsicht

Um eine Kapselruptur zu vermeiden, muss die IOL langsam und vorsichtig in das Auge injiziert werden.



4. Meldungen an Hersteller und Behörden

Schwerwiegende Vorkommnisse im Zusammenhang mit dem Produkt müssen dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Landes, in dem der Anwender und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

5. Anwendungsanleitung für den IOL-Injektor zum einmaligen Gebrauch

1. Öffnen Sie den Blister in einer sterilen Umgebung und nehmen Sie den sterilen Injektor heraus. (Spritzeninjektor 1a / Schraubinjektor 1b)
2. Öffnen Sie die Aluminiumkappe der Linsentasche in einer sterilen Umgebung.
3. Nehmen Sie die Ladekammer mit der Linse aus der Linsentasche heraus, indem Sie die obere Schlaufe des Linsenhalters nach oben ziehen (2).
4. Setzen Sie die Ladekammer mit der Linse in die Öffnung im Injektorkörper und drücken Sie sie hinein, bis sie hörbar einrastet (3).
5. Befüllen Sie die Kartuschenspitze und Ladekammer (4) ausreichend mit einem Viskoelastikum (Ophthalmic Viscosurgical Device, OVD).

Vor der Anwendung eines OVD wird empfohlen, die Kartuschenspitze und die Ladekammer mit Balanced Salt Solution (BSS) zu spülen.

Das OVD wirken lassen (30s). OVD können bei zu langem Kontakt mit Luft ihre Schmiereigenschaften verlieren. Daher sollte die IOL ohne Verzögerung nach dem Laden injiziert werden.

Es ist erforderlich, einen Tropfen OVD auf den Silikonstempel aufzutragen.

6. Halten Sie die Schlaufe des Linsenhalters mit Ihrem Zeige- und Mittelfinger fest und klappen Sie das untere Scharnier des Linsenhalters mit Ihrem Daumen vorsichtig nach oben (5). Dadurch wird das Scharnier entriegelt und der Linsenhalter kann ohne Kraftaufwand nach oben gezogen und entfernt werden.

Ziehen Sie den Linsenhalter nicht zur Seite weg, sondern nur senkrecht nach oben ab, da sich die Linse in der Ladekammer verschieben kann, wenn Sie den Linsenhalter seitwärts ziehen. Halten Sie den Injektor während und nach dem Entfernen des Linsenhalters waagrecht, um sicherzustellen, dass die Linse nicht innerhalb der Ladekammer verrutscht.

7. Schließen Sie die Flügel der Ladekammer, bis der „Click-Lock“-Mechanismus einrastet (6).
8. Drücken Sie den Injektorkolben vorwärts.

Wenn der Silikonstempel schief ist und nicht in die geschlossene Ladekammer eingeführt werden kann, kann der Silikonstempel mit der Pinzette ausgerichtet werden.

9. Schieben Sie den Injektorkolben vorwärts, bis der Silikonstempel das vordere Ende des Injektorgehäuses erreicht (Spritzeninjektor) bzw. bis das Gewinde das Injektorgehäuse berührt (Schraubinjektor) (7).

Ziehen Sie den Injektorkolben einige Millimeter zurück und drücken Sie ihn dann wieder vorwärts. Dieser Schritt stellt sicher, dass die IOL immer richtig gegriffen wird.

Die IOL ist nun geladen und bereit für die Injektion.

10. Injizieren Sie die IOL langsam in das Auge, indem Sie entweder gleichmäßigen Druck auf den Injektorkolben ausüben (Spritzeninjektor) oder den Drehknopf des Injektorkolbens langsam im Uhrzeigersinn drehen (Schraubinjektor).
11. Die korrekte Abgabe der IOL kann durch leichtes Drehen des Injektors unterstützt werden. Drücken Sie den Injektorkolben nur so weit nach vorne, bis die IOL vollständig herausgetreten ist.
12. Unterstützen Sie, falls erforderlich, die IOL während der Abgabe mit einem geeigneten Positionierungshaken und bringen Sie die IOL in ihre endgültige Position.
13. Entfernen Sie das viskoelastische Material mit den üblichen Spül- und Absaugtechniken gründlich aus dem Auge und von der IOL.

ACCUJECT™ PRO

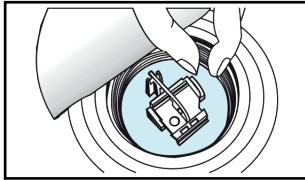
ACCUJECT™ SCREW PRO



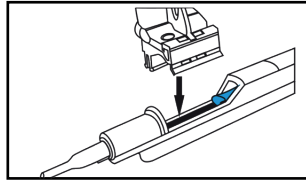
1a



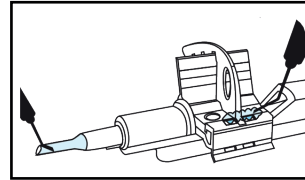
1b



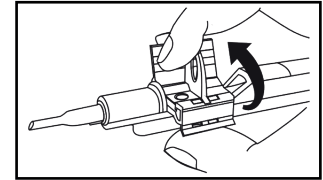
2



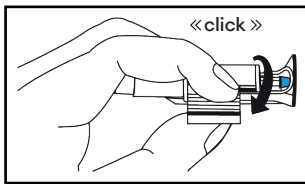
3



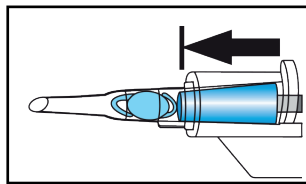
4



5



6



7

6. Entsorgung

Warnung

Das Medizinprodukt kann nach der Anwendung mit potenziell infektiösem Material menschlichen Ursprungs kontaminiert sein. Entsorgen Sie das Medizinprodukt und die Verpackung nach Gebrauch gemäß den geltenden Richtlinien für biologischen Sondermüll.



7. Symbole

	Sterilisiert mit Ethylenoxid		Vor Feuchtigkeit geschützt aufbewahren
	Anzahl der Medizinprodukte pro Verpackungseinheit		Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist und Gebrauchsanweisung beachten
	Einfaches Sterilbarriersystem		Vor Sonnenlicht geschützt aufbewahren
	Einfaches Sterilbarriersystem mit äußerer Schutzverpackung		Nicht erneut sterilisieren
	Herstellungsdatum JJJJ-MM-TT und Herstellungsland		CE-Zeichen mit Nummer der benannten Stelle
	Nicht wiederverwenden		Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union
	Referenznummer		Hier öffnen
	Chargennummer		Eindeutige Produktkennung
	Verwendbar bis		Medizinprodukt
	Hersteller		Elektronische Gebrauchsanweisung beachten www.medicel.com/ifu
	Nur von qualifiziertem Personal zu verwenden		Vorsicht
	Recycling		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. نطاق الاستخدام
تنطبق هذه التعليمات على الأجهزة الطبية التالية:

اسم المنتج	الرقم المرجعي
LP604550P	Accuject PRO 1.5-1P Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-1P Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-1P Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-1P Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-1P Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-1P Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-1P Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-1P Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-1P Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



	2. النطاق	
	الغرض من الاستخدام:	ثني العدسات المزروعة داخل مُقلة العين (IOL) وحققها أثناء جراحة العين.
	دواعي الاستخدام:	مشكلات الإبصار التي تتطلب زراعة عدسة داخل مُقلة العين.
	موانع الاستخدام:	ليس هناك أي موانع استخدام محددة للحاقنات، باستثناء الموانع العامة المتعلقة بجراحة العيون.
	فئة المستخدمين:	يجب ألا يتعامل مع هذا الجهاز الطبي سوى أخصائيي الرعاية الصحية وألا يستخدمه سوى الجراحين لعلاج المرضى. قد يؤدي استخدام الجهاز على يد أفراد غير مؤهلين إلى إصابة المريض.
	فئة المرضى:	يتحمل الجراح المسؤولية عن إجراء تقييم دقيق للمريض قبل الجراحة معزز بحكم سريري مستند إلى أسس سليمة وتقييم للمخاطر والفوائد.
	الفائدة السريرية:	يسمح حاقن العدسات المزروعة داخل مُقلة العين (IOL) بزراعة العدسة من خلال شقوق صغيرة.



3. ملاحظات السلامة  

يجب أن تختبر الشركة الصانعة للعدسات المزروعة داخل مُقلة العين مدى ملاءمة العدسة المزروعة داخل مُقلة العين (IOL) للجهاز الطبي (حاقن IOL) وتوافق عليها مسبقًا.

تحذير

قد يؤدي استخدام جهاز طبي تالف أو غير مُعقم إلى إصابة المريض بالعدوى/التهاب باطن المُقلة. لا تستخدم الجهاز الطبي في حالة ظهور علامات تلف بالجهاز الطبي نفسه أو العبوة المُعقمة.



تحذير

ينبغي عدم استخدام الجهاز الطبي بعد تاريخ انتهاء الصلاحية. قد يؤدي استخدام الجهاز بعد تاريخ انتهاء الصلاحية إلى إصابة المريض بالعدوى/التهاب باطن المُقلة.



تحذير

قد يؤدي لمس بطانة المُقلة ببطانة السيليكون أو العدسة المزروعة داخل مُقلة العين إلى تلف بطانة القرنية.



تحذير

تقع مسؤولية اختيار التقنية الجراحية المناسبة على الجراح وحده. يقيم الجراح مدى ملاءمة الإجراء المعني وفقاً لتدريبه وخبرته.



تحذير

الجهاز الطبي مُخصص للاستخدام مرة واحدة فقط. قد تؤدي إعادة استخدامه أو إعادة التعامل معه بطريقة غير مناسبة إلى حدوث آثار ضارة خطيرة على صحة المريض وسلامته.



- قد تؤدي إعادة الاستخدام إلى إصابة المريض بالعدوى/التهاب باطن المُقلة أو متلازمة الصدمة التسممية للجزء الأمامي أو رد فعلي تحسسي بسبب بقايا التنظيف.



- قد يختل أداء الجهاز الطبي. قد تؤدي الحرارة أو عملية التنظيف إلى الإخلال بخصائص الأداء (مثل الخصائص الميكانيكية وخصائص الانزلاق) للجهاز الطبي.



تنبيه

لتجنب تمزق الكبسولة، يجب حقن العدسة المزروعة داخل مُقلة العين ببطء وحذر.





4. إبلاغ الشركة الصانعة والسلطات

يجب إبلاغ الشركة الصانعة والسلطة المختصة التابع لها المستخدم و/أو المريض عن الحوادث الخطيرة المتعلقة بالجهاز.

5. تعليمات استخدام حاقن العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين للاستخدام مرة واحدة

1. افتح الشريط في بيئة مُعَقَّمة وأخرج الحاقن المُعَقَّم (الحاقن بالمحقنة 1a / الحاقن اللولبي 1b)
2. افتح غطاء حافظة العدسة الألومنيوم في بيئة مُعَقَّمة.
3. أخرج غرفة التحميل مع العدسة من حافظة العدسة عن طريق سحب الحلقة العلوية لحامل العدسة (2) لأعلى.
4. أدخل غرفة التحميل مع العدسة في الفتحة الموجودة في جسم الحاقن واضغط عليها حتى تثبتت في مكانها مع سماع صوت طقطقة (3).
5. املا طرف الخرطوشة وغرفة التحميل (4) بشكل كافي بمواد جراحة العيون المرنة واللزجة (OVD).
يوصى بضرورة غسل طرف الخرطوشة وغرفة التحميل بمحلول ملحي متوازن (BSS) قبل استخدام مواد جراحة العيون المرنة واللزجة.
ثم استخدم مواد جراحة العيون المرنة واللزجة. يمكن أن تفقد مواد جراحة العيون المرنة واللزجة خصائص الترطيب في حالة التعرض للهواء لفترة طويلة. لذا، ينبغي حقن العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين بعد تحميلها دون تأخير.
يلزم وضع قطرة من مواد جراحة العيون المرنة واللزجة على بطانة السيليكون.
6. أمسك حلقة حامل العدسة بالسبابة والوسطى واستخدم إبهامك لقلب المفصلة السفلية لحامل العدسة (5) لأعلى بلطف. يؤدي هذا إلى فتح المفصلة ويسمح بسحب حامل العدسة لأعلى وإزالته بدون أي قوة.
لا تسحب حامل العدسة بعيداً عن الجانب، ولكن أزلها لأعلى باتجاه رأسي فقط، لأن سحب حامل العدسة جانبياً قد يؤدي إلى تحريك العدسة في غرفة التحميل. أمسك الحاقن أفقياً أثناء إزالة حامل العدسة وبعدها لضمان عدم انزلاق العدسة داخل غرفة التحميل.
7. أغلق أجنحة غرفة التحميل إلى أن تُشغَل آلية "القفل عند سماع صوت طقطقة" (6).
8. ادفع مكبس الحاقن للأمام.
إذا كانت بطانة السيليكون مائلة ولا يمكن إدخالها في غرفة التحميل المغلقة، يمكن محاذاتها باستخدام الملقط.
9. ادفع مكبس الحاقن للأمام حتى تصل بطانة السيليكون إلى الطرف الأمامي لمبيت الحاقن (الحاقن بالمحقنة) أو إلى أن يلامس السن الملولب مبيت الحاقن (الحاقن اللولبي) (7).
10. اسحب مكبس الحاقن للخلف بضعة ملليمترات ثم ادفعه للأمام مرة أخرى. تضمن هذه الخطوة تثبيت العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين بشكل صحيح دائماً.
الآن تم تحميل العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين وجاهزة للحقن.
11. احقن العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين ببطء إما عن طريق الضغط المتساوي على مكبس الحاقن (الحاقن بالمحقنة) أو تدوير مكبس الحاقن ببطء في اتجاه عقارب الساعة (الحاقن اللولبي).
12. يمكن إخراج العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين بشكل صحيح عن طريق تدوير الحاقن قليلاً. ادفع مكبس الحاقن إلى الأمام إلى أن تُعَقَّر العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين بالكامل.
13. عند الضرورة، ثبت العدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين بمشبك تحديد موضع مناسب أثناء خروجها وتثبيتها في موضعها النهائي.
أزل المادة المرنة اللزجة من العين والعدسة المزروعة داخل مُقَلَّة العين تماماً باستخدام تقنيات الري والشفط القياسية.

ACCUJECT™ PRO

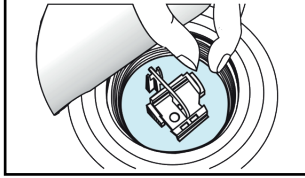
ACCUJECT™ SCREW PRO



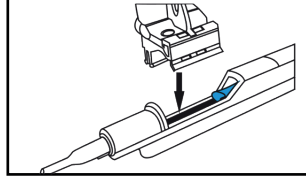
1a



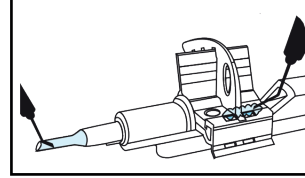
1b



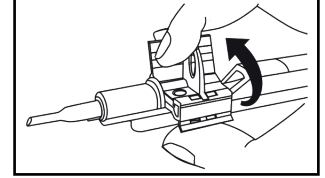
2



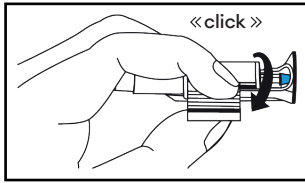
3



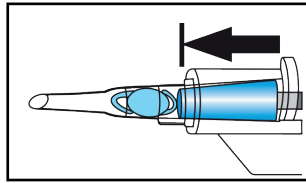
4



5



6



7

6. التخلص من المنتج

تحذير

قد يتلوث الجهاز الطبي بعد استخدامه من مواد بشرية يُحتمل أن تكون مُعدية. تخلص من الجهاز الطبي وعبواته بعد الاستخدام وفقًا للإرشادات المعمول بها الخاصة بالنفايات الخطرة البيولوجية.



7. الرموز

	مُعقم باستخدام أكسيد الإيثيلين		يُحفظ في بيئة جافة
	عدد الأجهزة الطبية في وحدة التعبئة والتغليف		لا يُستخدَم المنتج إذا كانت العبوة تالفة ويجب الرجوع إلى تعليمات الاستخدام
	نظام حاجز واحد مُعقم		يُحفظ بعيدًا عن أشعة الشمس
	نظام حاجز واحد مُعقم مع حماية العبوة في الخارج		يُحظر إعادة تعقيم الجهاز
	تاريخ التصنيع سنة - شهر - يوم وبلد التصنيع		علامة المطابقة الأوروبية "CE" مع رقم جهة التصديق
	ممنوع إعادة الاستخدام		الممثل المعتمد لدى الجماعة الأوروبية/ الاتحاد الأوروبي
	الرقم المرجعي		افتح من هنا
	رقم الدفعة		مُعَرَّف الجهاز الفريد
	تاريخ انتهاء الصلاحية		الجهاز الطبي
	الشركة الصانعة		انظر تعليمات الاستخدام الإلكترونية
	للاستخدام بمعرفة موظفين مؤهلين فقط		تنبيه
	إعادة تدوير المنتج		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO






1. Обхват на приложение

Тези инструкции за употреба се отнасят за следните медицински изделия:

Референтен номер	Наименование на продукта
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



2. Обхват

Предназначение:	Сгъване и инжектиране на интраокуларна леща (ИОЛ) при очна хирургия.
Индикация:	Зрителни проблеми, които изискват имплантацията на ИОЛ.
Противопоказания:	За инжекторите няма специфични противопоказания, освен общите противопоказания, свързани с офталмологичната хирургия.
  Потребителска група:	Медицинското изделие трябва да се използва само от медицински специалисти и да се прилага върху пациента от хирург. Използването от неквалифициран персонал може да доведе до нараняване на пациента.
 Пациентска група:	Хирургът носи отговорност за внимателна предоперативна оценка, свързана с пациента, с добре обоснована клинична преценка и оценка на съотношението риск-полза.
Клинична полза:	Инжекторът за ИОЛ позволява имплантиране на ИОЛ през малки разрези.

3. Бележки по безопасността

Съответствието на интраокуларната леща (ИОЛ) в комбинация с медицинското изделие (ИОЛ инжектор) трябва да се тества и да се одобри предварително от производителя на интраокуларната леща.

Предупреждение



Използването на повредено или нестерилно медицинско изделие може да доведе до инфекция/ендофталмит на пациента. Не използвайте медицинското изделие, ако има признаци за повреда на самото медицинско изделие или на стерилната опаковка.

Предупреждение



Медицинското изделие не трябва да се използва след изтичане на срока на годност. Употребата след изтичане на срока на годност може да доведе до инфекция/ендофталмит на пациента.

Предупреждение



Докосването на ендотелиума със силиконова възглавница или ИОЛ може да увреди ендотелиума на роговицата.

Предупреждение



За избора на подходяща хирургическа техника отговаря съответния хирург. Хирургът трябва да прецени пригодността на съответната процедура въз основа на своето обучение и опит.

Предупреждение



Медицинското изделие е предназначено за еднократна употреба. Повторната употреба или повторна обработка може да доведе до сериозни неблагоприятни ефекти върху здравето и безопасността на пациента.



- Повторната употреба може да доведе до инфекция/ендофталмит, TASS (Toxic anterior segment syndrome) или алергична реакция поради остатъци от почистването.



- Ефективността на медицинското изделие може да се компрометира. Топлината или процесът на почистване ще унищожат експлоатационните свойства (например механичните и плъзгащите свойства) на медицинското изделие.

Внимание



За избягване на разкъсване на капсулата, ИОЛ трябва да се инжектира бавно и внимателно в окото.



4. Докладване до производителя и властите

Сериозните инциденти, възникнали във връзка с устройството, трябва да се докладват на производителя и на компетентния орган, в който е настанен потребителят и/или пациентът.

5. Инструкции за приложение на инжектора за еднократна употреба на IOL

1. Отворете блистера в стерилна среда и извадете стерилния инжектор. (инжекторна спринцовка 1a /винтов инжектор 1b)
2. Отворете алуминиевата капачка на кутията на обектива в стерилна среда.
3. Извадете зареждащата камера с лещата от кутията, като издърпате нагоре горната примка на държателя на лещата (2).
4. Вкарайте зареждащата камера с лещата в отвора на корпуса на инжектора и я натиснете, докато щракне на мястото (3).
5. Напълнете върха на патрона и дъното на зареждащата камера (4) с достатъчно количество офталмологични вискохирургични средства (OVD).

Препоръчва се да промиете върха на патрона и зареждащата камера с балансиран солен разтвор (BSS) преди запълване с OVD.

Оставете OVD да действа (30s). OVD могат да загубят своите смазочни свойства, ако са прекалено дълго време в контакт с въздуха. Следователно ИОЛ трябва да се инжектира незабавно след зареждането.

Необходимо е да капнете една капка OVD върху силиконовата възглавница.

6. Хванете примката на държателя на обектива с показалеца и средния пръст и използвайте палеца си, за да завъртите внимателно долната панта на държателя на лещата (5). Това ще отключи пантата и ще позволи държателя на лещата да се издърпа и извади без никакво усилие.

Не дърпайте държателя на лещата настрани, а го извадете само вертикално нагоре, тъй като дърпането на държателя на лещата настрани може да измести лещата в зареждащата камера. Дръжте инжектора хоризонтално по време на и след махането на държателя на лещата, за да сте сигурни, че лещата няма да се плъзне в зареждащата камера.

7. Затворете крилата на зареждащата камера, така че да щракне заключващият механизъм (6).
8. Натиснете буталото на инжектора напред.

Ако силиконовата възглавница е наклонена и не може да се вкара в затворената зареждаща камера, силиконовата възглавница може да се подравни с форцепса.

9. Натиснете буталото на инжектора напред, докато силиконовата възглавница достигне предния край на корпуса на инжектора (при инжекторна спринцовка) или докато резбата докосне корпуса на инжектора (при винтов инжектор) (7).

Издърпайте назад буталото на инжектора на няколко милиметра и след това го натиснете отново напред. Тази стъпка гарантира, че ИОЛ винаги е захваната правилно.

ИОЛ сега вече е заредена и готова за инжектиране.

10. Бавно инжектирайте ИОЛ в око с равномерен натиск върху буталото на инжектора (при инжектираща спринцовка) или бавно въртене копчето на буталото на инжектора по посока на часовниковата стрелка (при винтов инжектор).
11. Правилното излизане на ИОЛ може да се подпомага чрез леко завъртане на инжектора. Само натискайте буталото на инжектора напред, докато ИОЛ не излезе напълно.
12. Ако е необходимо, помогнете на ИОЛ с помощта на подходяща позиционираща кука по време на излизането и наместете ИОЛ в окончателното ѝ положение.
13. Отстранете внимателно вискоеластичния материал от око и ИОЛ с помощта на стандартните техники за промиване и аспирация.

ACCUJECT™ PRO

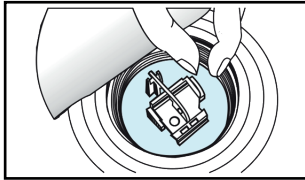
ACCUJECT™ SCREW PRO



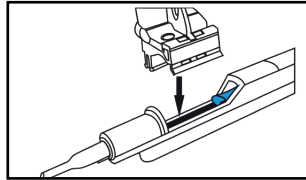
1a



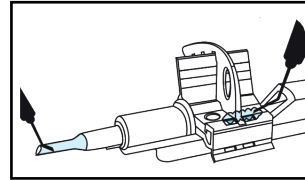
1b



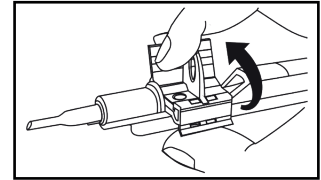
2



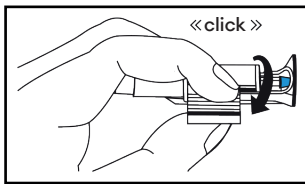
3



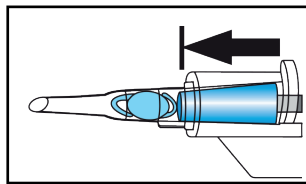
4



5



6



7

6. Унищожаване

Предупреждение

След употреба медицинското изделие може да е заразено с потенциално инфекциозни вещества от човешки произход. Изхвърлете медицинското изделие и опаковката след употреба в съответствие с приложимите указания за опасни биологични отпадъци.



7. Символи

	Стерилизиране с етиленов оксид		Дръжте на сухо място
	Брой на медицинските изделия в една опаковка		Не използвайте, ако опаковката е повредена и се консултирайте с инструкциите за употреба
	Единична стерилна бариерна система		Пазете от слънчева светлина
	Единична стерилна бариерна система със защитна външна опаковка		Не стерилизирайте повторно
	Дата на производство ГГГГ-ММ-ДД и страна на производство		Символ CE с номер на нотифицирания орган
	Не използвайте повторно		Упълномощен представител в Европейската общност/ Европейския съюз
	Референтен номер		Отворете тук
	Партиден номер		Уникален идентификатор на устройството
	Срок на годност		Медицинско устройство
	Производител		Проверете в електронната инструкция за използване www.medicel.com/ifu
	Да се използва само от квалифициран персонал		Внимание
	Рециклиране		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Rozsah použití

Tento návod k použití se vztahuje na následující zdravotnické prostředky:

Referenční číslo	Název produktu
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

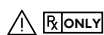


2. Rozsah

Zamýšlené použití: Skládání a vstřikování nitrooční čočky (IOL) při operaci oka.

Indikace: Zrakové problémy, které vyžadují implantaci IOL.

Kontraindikace: Neexistují žádné specifické kontraindikace pro injekce, kromě obecných kontraindikací souvisejících s očními operacemi.



Skupina uživatelů: Se zdravotnickým prostředkem smí manipulovat pouze zdravotnický personál a pacientovi jej smí aplikovat pouze chirurg. Použití nequalifikovaným personálem by mohlo vést k poranění pacienta.



Skupina pacientů: Za pečlivé předoperační zhodnocení pacienta s podloženým klinickým úsudkem a posouzením rizik a přínosů je zodpovědný chirurg.

Klinický přínos: Injektor IOL umožňuje implantaci IOL přes malé řezy.

3. Poznámky k bezpečnosti

Vhodnost nitrooční čočky (IOL) v kombinaci se zdravotnickým prostředkem (IOL injektor) musí být předem otestována a schválena výrobcem nitrooční čočky.



Varování

Použití poškozeného nebo nesterilního zdravotnického prostředku může vést k infekci / endoftalmitidě u pacienta. Zdravotnický přístroj nepoužívejte, pokud jsou na něm nebo na jeho sterilním obalu známky poškození.



Varování

Zdravotnický prostředek se nesmí používat po uplynutí doby použitelnosti. Použití po uplynutí doby použitelnosti může mít za následek infekci / endoftalmitidu pacienta.



Varování

Dotyk endotelu se silikonovým polštářkem nebo IOL může poškodit endotel rohovky.



Varování

Za správnou operační techniku je zodpovědný konkrétní chirurg. Chirurg musí posoudit vhodnost příslušného zákroku na základě svého vzdělání a zkušeností.



Varování

Toto zdravotnické zařízení je určeno pouze k jednorázovému použití. Opakované použití nebo nevhodné přepracování může mít závažné nepříznivé účinky na zdraví a bezpečnost pacienta.



- Opakované použití může mít za následek infekci / endoftalmitidu, TASS nebo alergickou reakci způsobenou zbytky po čištění.



- Může dojít k narušení funkčnosti zdravotnického zařízení. Teplý nebo proces čištění zničí funkční vlastnosti (např. mechanické vlastnosti a kluzné vlastnosti) zdravotnického zařízení.



Varování

Se zdravotnickým přístrojem může manipulovat zdravotnický personál a pacientovi jej může aplikovat chirurg. Použití nequalifikovaným personálem by mohlo vést k poranění pacienta.



4. Hlášení výrobcí a úřadům

Závažné události, k nimž dojde v souvislosti s prostředkem, musí být hlášeny výrobcí a příslušnému orgánu, v němž je uživatel a/ nebo pacient usazen.

5. Pokyny pro použití jednorázového injektoru IOL

1. Blistr otevřete ve sterilním prostředí a vyjměte sterilní injektor. (vstříkovací injektor 1a / šroubovací injektor 1b)
2. Hliníkový kryt pouzdra objektivu otevřete ve sterilním prostředí.
3. Vyjměte nakládací komoru s objektivem z pouzdra na objektivu zatažením za horní smyčku držáku objektivu (2).
4. Zasuňte nakládací komoru s čočkou do otvoru v tělese injektoru a zatlačte ji, až slyšitelně zapadne na místo (3).
5. Oftalmologickým viskochirurgickým zařízením (OVD) dostatečně naplňte špičku kazety a nakládací komoru (4).
Před aplikací OVD se doporučuje propláchnout hrot kazety a náplňovou komoru vyváženým roztokem soli (BSS).
Nechte OVD působit (30s). OVD může ztrácet své mazací vlastnosti, pokud je příliš dlouho v kontaktu se vzduchem. Proto by měla být IOL aplikována bez prodloužení po naložení.
Na silikonový polštářek je nutné nanést kapku OVD.
6. Ukazovákem a prostředníčkem uchopíte smyčku držáku objektivu a palcem jemně vyklepnete spodní závěs držáku objektivu (5). Tím se závěs uvolní a držák objektivu lze vytáhnout a vyjmout bez použití síly.
Neodtahujte držák objektivu do strany, ale vyjměte jej pouze svisle nahoru, protože tahem držáku objektivu do strany může dojít k posunu objektivu v nakládací komoře. Při a po vyjmutí držáku čočky držte injektor ve vodorovné poloze, aby čočka nesklouzla do vkladací komory.
7. Zavřete křídla nakládací komory, dokud nezapadne mechanismus „Kliknutí-Zámek“ (6).
8. Píst injektoru zatlačte dopředu.
Pokud je silikonový polštářek nakloněný a nelze jej vložit do uzavřené nakládací komory, lze silikonový polštářek zarovnat pomocí kleští.
9. Zatlačte píst injektoru dopředu, dokud silikonový polštářek nedosáhne předního konce pouzdra injektoru (injekční injektor) nebo dokud se závit nedotkne pouzdra injektoru (šroubový injektor) (7).
Zatáhněte píst injektoru o několik milimetrů zpět a poté jej opět zatlačte dopředu. Tento krok zajišťuje správné uchopení IOL ve všech situacích.
IOL je nyní vložena a připravena k vstříknutí.
10. Pomalu vstříkněte IOL do oka buď rovnoměrným tlakem na píst injektoru (vstříkovací injektor), nebo pomalým otáčením knoflíku pístu injektoru ve směru hodinových ručiček (šroubový injektor).
11. Správný výstup IOL lze podpořit mírným pootočením injektoru. Píst injektoru tlačte dopředu jen do té doby, než se IOL zcela vynoří.
12. Pokud je to nutné, pomozte IOL při výstupu pomocí vhodného polohovacího háku a uveďte IOL do konečné polohy.
13. Důkladně odstraňte viskoelastický materiál z oka a IOL pomocí standardních irigačních a aspiračních technik.

ACCUJECT™ PRO

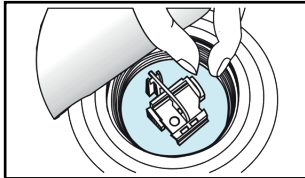
ACCUJECT™ SCREW PRO



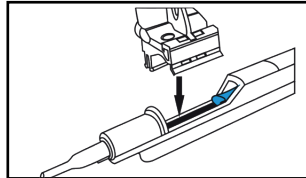
1a



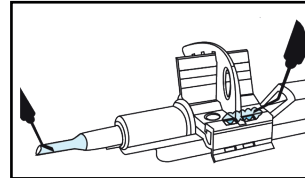
1b



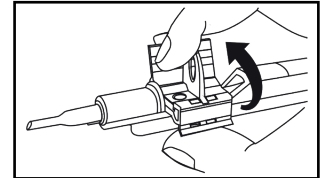
2



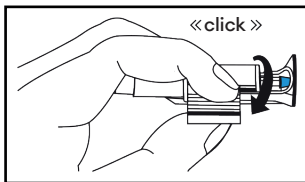
3



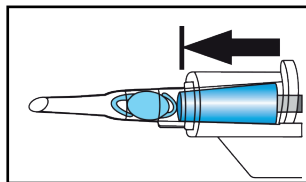
4



5



6



7

6. Likvidace

Varování

Zdravotnický přístroj může být po použití kontaminován potenciálně infekčními látkami lidského původu.

Po použití zlikvidujte zdravotnický prostředek a obal v souladu s platnými pokyny pro biologický nebezpečný odpad.



7. Symboly

	Sterilizováno ethylenoxidem		Uchovávejte v suchu
	Počet zdravotnických přístrojů v obalové jednotce		Nepoužívejte, pokud je obal poškozený, a přečtěte si návod k použití.
	Jednoduchý sterilní bariérový systém		Chraňte před slunečním světlem
	Jednoduchý sterilní bariérový systém s ochranným vnějším obalem		Neprovádějte opětovnou sterilizaci
	Datum výroby RRRR-MM-DD a země výroby		Symbol CE s číslem oznámeného subjektu
	Nepoužívejte znovu		Zplnomocněný zástupce v Evropském společenství Evropské unii
	Referenční číslo		Otevřít zde
	Číslo šarže		Jedinečný identifikátor zařízení
	Datum expirace		Zdravotnický přístroj
	Výrobce		Přečtěte si elektronický návod k použití www.medicel.com/ifu
	K použití pouze kvalifikovaným personálem		Upozornění
	Recyklace		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Anvendelsesområde

Denne brugsanvisning gælder for følgende medicinsk udstyr:

Referencenummer	Produkt navn
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

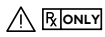


2. Anvendelsesområde

Påtænkt anvendelse: Foldning og indføring af en intraokulær linse (IOL) under øjenkirurgi.

Indikation: Synsmæssige problemer der kræver implantering af IOL.

Kontraindikationer: Der er ingen specifikke kontraindikationer undtagen generelle kontraindikationer relaterede til oftalmisk kirurgi.



Brugergruppe: Det medicinske udstyr må kun håndteres af sundhedspersonale og anvendes på patienten af kirurgen. Bruges udstyret af ukvalificeret personale, kan det resultere i patientskade.



Patientgruppe: Det er kirurgens ansvar at foretage en patientrelateret, omhyggelig, præoperativ vurdering med en velbegrundet klinisk vurdering og en vurdering af risici og fordele.

Klinisk fordel: IOL-injektoren tillader IOL-implantation gennem små snit.

3. Sikkerhedsanmærkninger

Egnetheden af den intraokulære linse (IOL) i kombination med det medicinske udstyr (IOL-injektor) skal testes og godkendes på forhånd af producenten af den intraokulære linse.



Advarsel

Brug af beskadiget eller ikke-sterilt medicinsk udstyr kan føre til infektion/endoftalmatitis hos patienten. Brug ikke det medicinske udstyr, hvis der er tegn på skader på selve det medicinske udstyr eller på den sterile emballage.



Advarsel

Det medicinske udstyr må ikke bruges efter udløbsdatoen. Brug efter udløbsdatoen kan resultere i infektion/endoftalmatitis hos patienten.



Advarsel

Berøring af hornhindeendotelet med silikonepuden eller IOL kan beskadige hornhindeendotelet.



Advarsel

Passende operationsteknik er den enkelte kirurgs ansvar. Kirurgen skal vurdere egnetheden af den respektive procedure på grundlag af vedkommendes uddannelse og erfaring.



Advarsel

Det medicinske udstyr er kun beregnet til engangsbrug. Genbrug eller u hensigtsmæssig genanvendelse kan føre til alvorlig, negativ påvirkning af patientens sundhed og sikkerhed.



- Genbrug kan resultere i infektion/endoftalmatitis, TASS eller allergisk reaktion på grund af rengøringsrester.



- Det medicinske udstyrs ydeevne kan blive kompromitteret. Varme eller rengøringsprocessen ødelægger det medicinske udstyrs ydeevne (f.eks. mekaniske egenskaber og glideegenskaber).



Forsigtig

For at undgå kapselbrud skal IOL indføres langsomt og forsigtigt ind i øjet.



4. Rapportering til producent og myndigheder

Alvorlige hændelser i forbindelse med udstyret skal rapporteres til producenten og den kompetente myndighed, som er relevant for brugeren og/eller patienten.

5. Anvendelsesvejledning til IOL-injektoren til engangsbrug

1. Åben blisterpakningen i et sterilt miljø, og tag den sterile injektor ud. (sprøjteinjektor 1a / skrueinjektor 1b)
2. Åbn aluminiumshætten på objektivkassen i et sterilt miljø.
3. Tag fødekammeret med linsen fra linsekasse ved at trække op i den øverste løkke af linseholderen (2).
4. Indsæt fødekammeret med linsen i åbningen i injektorkassen og tryk det ind, indtil det hørligt klikker på plads (3).
5. Fyld patronens spids og påfyldningskammeret (4) med tilstrækkeligt oftalmisk viskokerurgisk devices (OVD).

Det anbefales at skylle patronspidsen og fødekammeret med balanceret saltopløsning (BSS) før anvendelse af OVD.

Lad OVD'et virke (30s), OVD kan miste de smørende egenskaber, hvis det er i kontakt med luft for længe. Derfor bør IOL injiceres uden forsinkelse efter påfyldning.

Påføring af en dråbe OVD på silikonepuden er påkrævet.

6. Hold om linseholderens løkke med pegefingeren og langfingeren, og brug din tommelfinger til forsigtigt at vippe linseholderens nederste hængsel op (5). Dette frigør hængslet og gør det muligt at trække linseholderen op og tage den ubesværet ud.

Træk ikke linseholderen ud til siden, men fjern den kun lodret opad, da træk sidelæns af linseholderen kan flytte linsen i fødekammeret. Hold injektoren vandret under og efter fjernelse af linseholderen for at sikre, at linsen ikke glider inde i fødekammeret.

7. Luk fødekammerets vinger, indtil „klik-lås“-mekanismen går i indgreb (6).

8. Skub injektorstemplet fremad.

Hvis silikonepuden er skråtstillet og ikke kan indsættes i det lukkede fødekammer, kan silikonepuden justeres med pincetten.

9. Skub injektorstemplet fremad, indtil silikonepuden når den forreste ende af injektorhuset (sprøjteinjektor), eller indtil gevindet rører injektorhuset (skrueinjektor) (7).

Træk injektorstemplet et par millimeter tilbage, og skub det derefter fremad igen. Dette trin sikrer, at IOL altid gribes korrekt.

IOL er nu indført og klar til injektion.

10. Injicer langsomt IOL i øjet ved enten at lægge et jævnt tryk på injektorstemplet (sprøjteinjektor) eller langsomt at dreje injektorstempeknappen med uret (skrueinjektor).

11. Den korrekte udtagning af IOL kan understøttes ved at dreje injektoren en smule. Skub først injektorstemplet fremad, når IOL er kommet helt ud.

12. Hjælp om nødvendigt IOL med en passende positioneringskrog under udtagningen, og bring IOL til dens endelige position.

13. Fjern omhyggeligt det viskoelastiske materiale fra øjet og IOL ved hjælp af standard skylle- og aspirationsteknikker.

ACCUJECT™ PRO

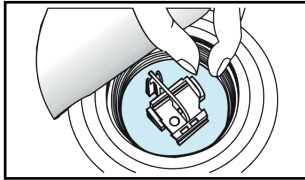
ACCUJECT™ SCREW PRO



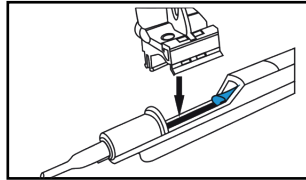
1a



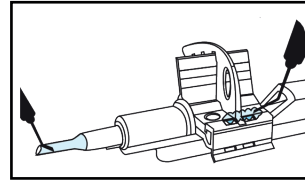
1b



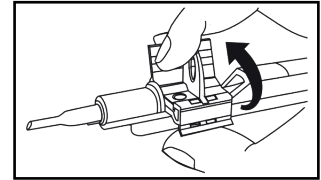
2



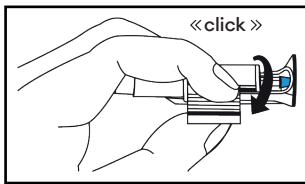
3



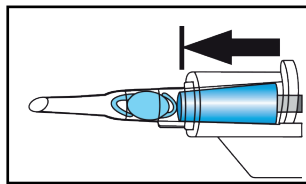
4



5



6



7

6. Bortskaffelse

Advarsel

Det medicinske udstyr kan være kontamineret med potentielt smitsomme stoffer af human oprindelse efter brug. Bortskaf det medicinske udstyr og emballagen efter brug i henhold til de gældende retningslinjer for biologisk farligt affald.



7. Symboler

	Steriliseret med ethylenoxid		Hold tør
	Antal medicinske enheder i hver emballage		Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget, og se brugsanvisningen
	Enkelt sterilt barriersystem		Holdes væk fra sollys
	Enkelt sterilt barriersystem med beskyttende emballage		Må ikke gensteriliseres
	Produktionsdato ÅÅÅÅ-MM-DD og fremstillingsland		CE-symbol med nummeret på det bemyndigede organ
	Genbrug ikke		Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab/Den Europæiske Union
	Referencenummer		Åbn her
	Partnummer		Unik enheds-identifikation
	Udløbsdato		Medicinsk udstyr
	Producent		Se elektronisk brugsanvisning www.medicel.com/ifu
	Må kun bruges af kvalificeret personale		Forsigtig
	Genanvendelse		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Πεδίο εφαρμογής

Αυτές οι οδηγίες χρήσης αφορούν στα παρακάτω ιατροτεχνολογικά προϊόντα:

Αριθμός καταλόγου	Ονομασία προϊόντος
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

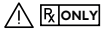


2. Πεδίο εφαρμογής

Προβλεπόμενη χρήση: Αναδίπλωση και ένθεση ενδοφακού (IOL) στη διάρκεια οφθαλμολογικής χειρουργικής επέμβασης.

Ένδειξη: Προβλήματα όρασης εξαιτίας των οποίων απαιτείται εμφύτευση ενδοφακού.

Αντενδείξεις: Δεν υπάρχουν ειδικές αντενδείξεις για τους ενθετήρες, πέραν των γενικών αντενδείξεων που σχετίζονται με την οφθαλμοχειρουργική.



Ομάδα χρηστών: Το ιατροτεχνολογικό προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από επαγγελματίες υγείας και να τοποθετείται στον ασθενή από τον χειρουργό. Η χρήση από μη ειδικευμένο προσωπικό μπορεί να οδηγήσει σε τραυματισμό του ασθενούς.



Ομάδα ασθενών: Η προσεκτική προεγχειρητική αξιολόγηση για τον εκάστοτε ασθενή, με τεκμηριωμένη κλινική κρίση και αξιολόγηση κινδύνου-οφέλους, αποτελεί ευθύνη του χειρουργού.

Κλινικό όφελος: Ο ενθετήρας ενδοφακού επιτρέπει την εμφύτευση του ενδοφακού μέσω μικρών τομών.

3. Σημειώσεις σχετικά με την ασφάλεια

Η καταλληλότητα του ενδοφακού (IOL) σε συνδυασμό με το ιατροτεχνολογικό προϊόν (ενθετήρας ενδοφακού) πρέπει να έχει ελεγχθεί και να έχει εγκριθεί εκ των προτέρων από τον κατασκευαστή ενδοφακών.



Προειδοποίηση

Η χρήση ιατροτεχνολογικού προϊόντος που έχει υποστεί ζημιά ή είναι μη αποστειρωμένο μπορεί να προκαλέσει λοίμωξη / ενδοφθαλμίτιδα στον ασθενή. Μη χρησιμοποιείτε το ιατροτεχνολογικό προϊόν αν υπάρχουν ενδείξεις ζημιάς στο ίδιο το ιατροτεχνολογικό προϊόν ή στην αποστειρωμένη συσκευασία.



Προειδοποίηση

Το ιατροτεχνολογικό προϊόν δεν πρέπει να χρησιμοποιείται μετά το πέρας της ημερομηνίας λήξης. Η χρήση μετά την ημερομηνία λήξης μπορεί να οδηγήσει σε λοίμωξη / ενδοφθαλμίτιδα του ασθενούς.



Προειδοποίηση

Το ενδοθήλιο του κερατοειδούς μπορεί να υποστεί βλάβη αν έρθει σε επαφή με το ρύγχος σιλικόνης ή τον ενδοφακό.



Προειδοποίηση

Η κατάλληλη χειρουργική τεχνική αποτελεί ευθύνη του εκάστοτε χειρουργού. Ο χειρουργός πρέπει να αξιολογεί την καταλληλότητα της εκάστοτε διαδικασίας με βάση την εκπαίδευση και την πείρα του.



Προειδοποίηση

Το ιατροτεχνολογικό προϊόν προορίζεται μόνο για μία χρήση. Η επαναχρησιμοποίηση ή η πλημμελής επανεπεξεργασία του μπορεί να έχει σοβαρές δυσμενείς επιπτώσεις στην υγεία και την ασφάλεια του ασθενούς.



- Η επαναχρησιμοποίηση μπορεί να προκαλέσει λοίμωξη / ενδοφθαλμίτιδα, τοξικό σύνδρομο πρόσθιου θαλάμου (TASS) ή αλλεργική αντίδραση λόγω υπολειμμάτων από τον καθαρισμό.



- Η απόδοση του ιατροτεχνολογικού προϊόντος μπορεί να διακυβευτεί. Η θερμότητα ή η διαδικασία καθαρισμού θα καταστρέψει τις ιδιότητες απόδοσης (π.χ. μηχανικές ιδιότητες και ιδιότητες διολίσθησης) του ιατροτεχνολογικού προϊόντος.



Προσοχή

Προκειμένου να αποφευχθεί η ρήξη στο περιβάκιο, η ένθεση του ενδοφακού στον οφθαλμό πρέπει να γίνει αργά και προσεκτικά.



4. Γνωστοποίηση στον κατασκευαστή και τις αρχές

Σοβαρά περιστατικά σχετικά με το προϊόν πρέπει να γνωστοποιούνται στον κατασκευαστή και στην αρμόδια αρχή στην οποία υπάγεται ο χρήστης ή/και ο ασθενής.

5. Οδηγίες εφαρμογής για τον ενθετήρα ενδοφακού μίας χρήσης

1. Ανοίξτε τη διάφανη συσκευασία σε αποστειρωμένο περιβάλλον και αφαιρέστε τον αποστειρωμένο ενθετήρα. (ενθετήρας τύπου σύριγγας 1α / ενθετήρας περιστρεφόμενου τύπου 1β)
2. Ανοίξτε το κάλυμμα αλουμινίου της θήκης του φακού σε αποστειρωμένο περιβάλλον.
3. Αφαιρέστε την αύλακα φόρτωσης με τον φακό από τη θήκη του φακού, τραβώντας προς τα πάνω την επάνω 'θήλιά' της υποδοχής του φακού (2).
4. Εισαγάγετε την αύλακα φόρτωσης μαζί με τον φακό μέσα στο άνοιγμα στο στέλεχος του ενθετήρα και πιέστε την μέχρι να ασφαλίσει στη θέση της (3) με ένα κλικ.
5. Γεμίστε το άκρο της πεταλούδας και την αύλακα φόρτωσης (4) με επαρκή ποσότητα οφθαλμικού ιξωδοελαστικού διαλύματος (OVD).

Συνιστάται η έκπλυση του άκρου της πεταλούδας και της αύλακας φόρτωσης με ισότονο αλατούχο διάλυμα (BSS) πριν από την εφαρμογή του ιξωδοελαστικού διαλύματος.

Αφήστε το ιξωδοελαστικό διάλυμα να δράσει (30s). Το ιξωδοελαστικό διάλυμα μπορεί να χάσει τις λιπαντικές του ιδιότητες αν παραμείνει σε επαφή με τον αέρα για μεγάλο διάστημα. Για τον λόγο αυτό, ο ενδοφακός πρέπει να ενίεται χωρίς καθυστέρηση μόλις τοποθετηθεί στον ενθετήρα.

Απαιτείται ενστάλαξη μίας σταγόνας ιξωδοελαστικού διαλύματος επάνω στο ρύγχος σιλικόνης.

6. Κρατήστε τη 'θήλιά' της υποδοχής του φακού με τον δείκτη και το μεσαίο δάκτυλο του χεριού σας και χρησιμοποιήστε τον αντίχειρά σας για να γυρίσετε προσεκτικά προς τα πάνω την κάτω ασφάλεια της υποδοχής του φακού (5). Με αυτόν τον τρόπο η ασφάλεια απασφαλίζει και μπορείτε να τραβήξετε την υποδοχή του φακού προς τα πάνω και να την αφαιρέσετε χωρίς να χρειάζεται δύναμη.

Μην τραβήξετε την υποδοχή του φακού προς το πλάι, παρά μόνο κάθετα προς τα πάνω διότι, αν την τραβήξετε προς το πλάι, ο φακός μπορεί να μετατοπιστεί μέσα στην αύλακα φόρτωσης. Κρατήστε τον ενθετήρα οριζόντιο στη διάρκεια και μετά την αφαίρεση της υποδοχής του φακού, για να διασφαλίσετε ότι ο φακός δεν θα ολισθήσει μέσα στην αύλακα φόρτωσης.

7. Κλείστε τα περύγια της αύλακας φόρτωσης μέχρι να ενεργοποιηθεί ο μηχανισμός ασφάλισης με ένα κλικ (Click-Lock) (6).
8. Πιέστε το έμβολο του ενθετήρα προς τα εμπρός.

Αν το ρύγχος σιλικόνης έχει πάρει κλίση και δεν μπορεί να εισέλθει στην κλειστή αύλακα φόρτωσης, μπορείτε να το ευθυγραμμίσετε με τη λαβίδα.

9. Πιέστε το έμβολο του ενθετήρα μόνο προς τα εμπρός, μέχρι το ρύγχος σιλικόνης να φτάσει στο μπροστινό άκρο του κελύφους του ενθετήρα (τύπου σύριγγας) ή μέχρι το σπείρωμα να αγγίξει το κέλυφος του ενθετήρα (περιστρεφόμενου τύπου) (7).

Τραβήξτε το έμβολο του ενθετήρα μερικά χιλιοστά προς τα πίσω και στη συνέχεια πιέστε το ξανά προς τα εμπρός. Αυτό το βήμα διασφαλίζει ότι ο ενδοφακός πιάνεται πάντοτε σωστά.

Ο ενδοφακός έχει πλέον φορτωθεί και είναι έτοιμος για ένθεση.

10. Ενθέστε αργά τον ενδοφακό μέσα στον οφθαλμό είτε πιέζοντας ομοιόμορφα το έμβολο του ενθετήρα (τύπου σύριγγας) είτε περιστρέφοντας αργά το κουμπί του εμβόλου προς τα δεξιά (ενθετήρας περιστρεφόμενου τύπου).
11. Για να εξέλθει σωστά ο ενδοφακός, μπορείτε να περιστρέψετε ελαφρώς τον ενθετήρα. Πιέστε το έμβολο του ενθετήρα μόνο προς τα εμπρός, μέχρι ο ενδοφακός να εξέλθει πλήρως.
12. Αν είναι απαραίτητο, υποβοηθήστε τον ενδοφακό με το κατάλληλο άγκιστρο τοποθέτησης καθώς εξέρχεται και μετακινήστε τον στην τελική του θέση.
13. Αφαιρέστε σχολαστικά το ιξωδοελαστικό διάλυμα από τον οφθαλμό και τον ενδοφακό, χρησιμοποιώντας τις καθιερωμένες τεχνικές πλύσης και αναρρόφησης.

ACCUJECT™ PRO

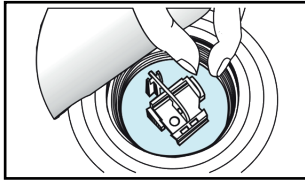
ACCUJECT™ SCREW PRO



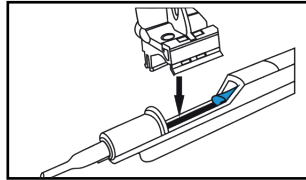
1a



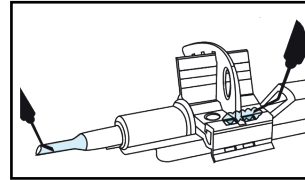
1b



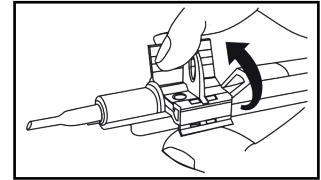
2



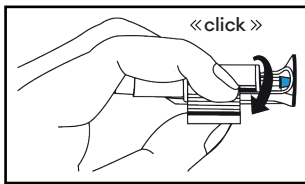
3



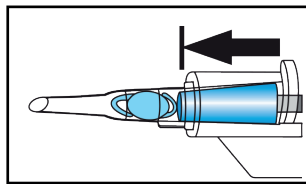
4



5



6



7

6. Απόρριψη

Προειδοποίηση

Το ιατροτεχνολογικό προϊόν μπορεί να έχει μολυνθεί με δυνητικά μολυσματικές ουσίες ανθρώπινης προέλευσης μετά τη χρήση.

Η απόρριψη του ιατροτεχνολογικού προϊόντος και της συσκευασίας μετά τη χρήση πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τις ισχύουσες οδηγίες για τα επικίνδυνα βιολογικά απόβλητα.



7. Σύμβολα

	Αποστειρωμένο με χρήση οξειδίου του αιθυλίου		Να διατηρείται στεγνό
	Τεμάχια ιατροτεχνολογικού προϊόντος στη συσκευασία		Να μη χρησιμοποιηθεί αν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά, συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης
	Σύστημα μονού στείρου φραγμού		Να φυλάσσεται μακριά από το ηλιακό φως
	Σύστημα μονού στείρου φραγμού με εξωτερική προστατευτική συσκευασία		Να μην επαναποστειρωθεί
	Ημερομηνία κατασκευής EEEE-MM-HH και χώρα κατασκευής		Σύμβολο CE με τον αριθμό του κοινοποιημένου φορέα
	Να μην επαναχρησιμοποιηθεί		Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/ Ευρωπαϊκή Ένωση
	Αριθμός καταλόγου		Ανοίξτε εδώ
	Αριθμός παρτίδας		Μοναδικός κωδικός προϊόντος
	Ημερομηνία λήξης		Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Κατασκευαστής		Συμβουλευτείτε τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης www.medical.com/ifu
	Να χρησιμοποιείται μόνο από ειδικευμένο προσωπικό		Προσοχή
	Ανακύκλωση		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Ámbito de aplicación

Estas instrucciones de uso se aplican a los siguientes dispositivos médicos:

Número de referencia	Nombre del producto
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

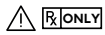


2. Ámbito

Uso previsto: Plegado e inyección de una lente intraocular (IOL) durante la cirugía ocular.

Indicación: Problemas visuales que requieren la implantación de una lente intraocular (IOL).

Contraindicaciones: No existen contraindicaciones específicas para los inyectores, excepto las contraindicaciones generales relacionadas con la cirugía oftálmica.



PRO ONLY

Grupo de usuarios: El dispositivo médico debe ser manipulado únicamente por profesionales sanitarios y aplicado al paciente por el cirujano. El uso por parte de personal no cualificado podría provocar lesiones en el paciente.



Grupo de pacientes: La evaluación preoperatoria cuidadosa y relacionada con el paciente, con un juicio clínico bien fundado y una evaluación de riesgos y beneficios, es responsabilidad del cirujano.

Beneficio clínico: El inyector de lentes intraoculares permite su implantación a través de pequeñas incisiones.

3. Notas sobre la seguridad

La idoneidad de la lente intraocular (IOL) en combinación con el dispositivo médico (inyector de lentes intraoculares) debe probarse y autorizarse previamente por el fabricante de la lente intraocular.



Advertencia

El uso de un dispositivo médico dañado o no estéril puede provocar una infección / endoftalmitis en el paciente. No utilice el dispositivo médico si el propio dispositivo o el envase estéril presentan señales de daños.



Advertencia

El dispositivo médico no debe utilizarse después de la fecha de caducidad. El uso después de la fecha de caducidad puede dar lugar a una infección / endoftalmitis del paciente.



Advertencia

Tocar el endotelio con la almohadilla de silicona o la lente intraocular puede dañar el endotelio corneal.



Advertencia

La técnica quirúrgica adecuada es responsabilidad de cada cirujano. El cirujano tiene que evaluar la idoneidad del procedimiento respectivo a partir de su formación y experiencia.



Advertencia

El dispositivo médico está destinado a un solo uso. La reutilización o el reprocesamiento inadecuado pueden provocar efectos adversos graves para la salud y la seguridad del paciente.



- La reutilización puede dar lugar a infecciones / endoftalmitis, síndrome tóxico del segmento anterior (STSA) o reacciones alérgicas debido a los residuos de la limpieza.



- El rendimiento del dispositivo médico puede verse comprometido. El calor o el proceso de limpieza destruirán las propiedades de rendimiento (por ejemplo, las propiedades mecánicas y de deslizamiento) del dispositivo médico.



Atención

Para evitar la ruptura de la cápsula, la lente intraocular debe inyectarse en el ojo de forma lenta y cuidadosa.



4. Informar al fabricante y a las autoridades

Los incidentes graves que se produzcan en relación con el producto deberán notificarse al fabricante y a la autoridad competente bajo cuya jurisdicción esté establecido el usuario y/o el paciente.

5. Instrucciones de aplicación del inyector de lentes intraoculares de un solo uso

1. Abra el envase en un entorno estéril y extraiga el inyector.
(Inyector de jeringa 1a / inyector de tornillo 1b)
2. Abra la tapa de aluminio de la caja de la lente en un entorno estéril.
3. Extraiga la cámara de carga con la lente de la caja tirando hacia arriba del bucle superior del portalentes (2).
4. Introduzca la cámara de carga con la lente en la abertura del cuerpo del inyector y presiónela hasta que encaje de forma audible (3).
5. Llene suficientemente la punta del cartucho y la cámara de carga (4) con productos viscoquirúrgicos oftálmicos (OVD, por sus siglas en inglés).

Se recomienda lavar la punta del cartucho y la cámara de carga con solución salina equilibrada (SSE) antes de la aplicación del viscoelástico.

Permita que el OVD actúe (30s). Los OVD pueden perder sus propiedades lubricantes si están en contacto con el aire durante mucho tiempo. Por lo tanto, la lente intraocular debe inyectarse sin demora después de la carga.

Es necesario aplicar una gota de OVD sobre la almohadilla de silicona.

6. Sujete el bucle del portalentes con los dedos índice y corazón y utilice el pulgar para levantar suavemente la bisagra inferior del portalentes (5). Así desenganchará la bisagra y podrá tirar del portalentes hacia arriba y extraerlo sin necesidad de aplicar fuerza.

No tire del portalentes hacia un lado, sino solo verticalmente hacia arriba para sacarlo, ya que si tira del portalentes hacia un lado puede desplazar la lente en la cámara de carga. Mantenga el inyector en posición horizontal durante y después de retirar el portalentes para asegurarse de que la lente no se deslice dentro de la cámara de carga.

7. Cierre las aletas de la cámara de carga hasta que el mecanismo de bloqueo con clic encaje (6).
8. Empuje el émbolo del inyector hacia delante.

Si la almohadilla de silicona está inclinada y no puede introducirse en la cámara de carga cerrada, la almohadilla puede alinearse con las pinzas.

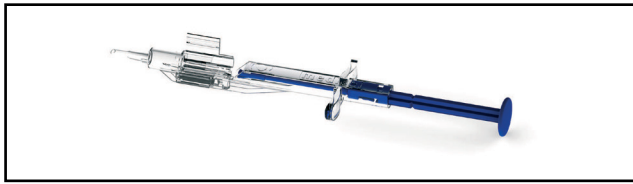
9. Empuje el émbolo del inyector hacia delante hasta que la almohadilla de silicona llegue al extremo delantero de la carcasa del inyector (inyector de jeringa), o hasta que la rosca toque la carcasa del inyector (inyector de tornillo) (7).

Tire del émbolo del inyector unos milímetros hacia atrás y vuelva a empujarlo hacia delante. Este paso garantiza que la lente intraocular se agarre siempre correctamente.

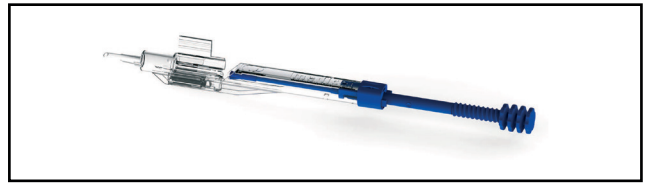
La lente intraocular ya está cargada y lista para ser inyectada.

10. Inyecte lentamente la lente intraocular en el ojo aplicando una presión uniforme en el émbolo del inyector (inyector de jeringa) o girando lentamente la perilla del émbolo del inyector en el sentido de las agujas del reloj (inyector de tornillo).
11. Se puede contribuir a la salida correcta de la lente intraocular girando ligeramente el inyector. Simplemente empuje el émbolo del inyector hacia adelante hasta que la lente intraocular haya salido completamente.
12. Si es necesario, ayude a la lente intraocular con un gancho de posicionamiento adecuado durante la salida y lleve la lente intraocular a su posición final.
13. Retire completamente el material viscoelástico del ojo y de la lente intraocular utilizando técnicas de irrigación y aspiración estándar.

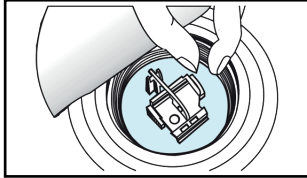
ACCUJECT™ PRO ACCUJECT™ SCREW PRO



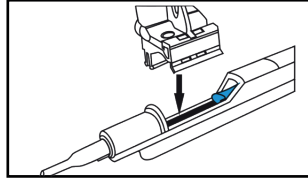
1a



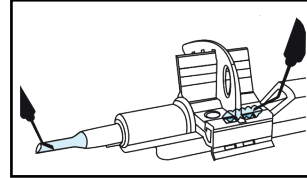
1b



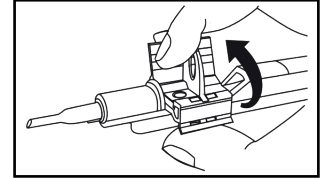
2



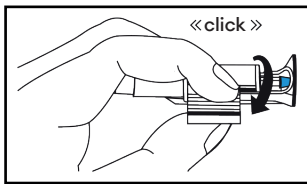
3



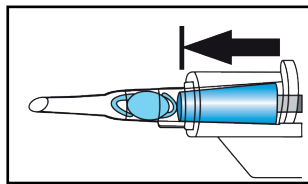
4



5



6



7

6. Eliminación

Advertencia

El dispositivo médico puede estar contaminado con sustancias potencialmente infecciosas de origen humano después de su uso. Elimine el dispositivo médico y el envase después de su uso de acuerdo con las directrices aplicables a los residuos biológicos peligrosos.



7. Símbolos

	Esterilizado con óxido de etileno		Manténgase seco
	Número de dispositivos médicos en la unidad de envasado		No lo utilice si el envase está dañado y consulte las instrucciones de uso
	Sistema de barrera estéril individual		Mantener alejado de la luz solar
	Sistema de barrera estéril individual con envase protector exterior		No reesterilizar
	Fecha de fabricación AAAA-MM-DD y país de fabricación		Símbolo CE con el número del organismo notificado
	No reutilizar		Representante autorizado en la Comunidad Europea/ Unión Europea
	Número de referencia		Abrir por aquí
	Número de lote		Identificador único del producto
	Fecha de caducidad		Producto Sanitario
	Fabricante		Consulte las instrucciones de uso en versión digital www.medicel.com/ifu
	Solo debe ser utilizado por personal cualificado		Precaución
	Reciclaje		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Kasutusala

See kasutusjuhend kehtib järgmiste meditsiiniseadmete kohta:

Viitenumber	Toote nimetus
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

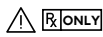


2. Ulatus

Kasutusotstarve: Silmasisese läätse (SSL) voltimine ja süstimine silmaoperatsiooni ajal.

Näidustus: Nägemisprobleemid, mis nõuavad SSL-i implanteerimist.

Vastunäidustused: Spetsiifilisi vastunäidustusi süstijatele ei ole peale üldiste oftalmoloogilise operatsiooniga seotud vastunäidustuste.



Kasutajagrupp: Meditsiiniseadet võivad käsitseda ainult tervishoiutöötajad ja patsiendil võib kasutada ainult kirurg. Kasutamine kvalifitseerimata personali poolt võib põhjustada patsiendi vigastusi.



Patsiendirühm: Kohustuslik on viia läbi patsiendiga seotud hoolikas preoperatiivne hindamine koos põhjendatud kliinilise ja riski-kasu hinnanguga.

Kliiniline kasu: SSL-i injektor võimaldab silmasisese läätse implanteerimist läbi väikeste sisselõigete.

3. Märkused ohutuse kohta

Silmasisese läätse tootja peab eelnevalt kontrollima silmasisese läätse (SSL) sobivust kombineerituna meditsiiniseadmega (SSL-i injektor) ning selle heaks kiitma.



Hoiatus

Kahjustatud või mittesteriilse meditsiiniseadme kasutamine võib põhjustada patsiendil infektsiooni/endoftalmiiti. Ärge kasutage meditsiiniseadet, kui meditsiiniseadmel endal või steriilsel pakendil on kahjustusi.



Hoiatus

Meditsiiniseadet ei tohi kasutada pärast kõlblikkusaja lõppu. Kasutamine pärast kõlblikkusaja lõppu võib põhjustada patsiendil infektsiooni/endoftalmiiti.



Hoiatus

Endoteeli puudutamine silikoonpadja või SSL-iga võib kahjustada sarvkesta endoteeli.



Hoiatus

Sobiva kirurgilise tehnika eest vastutab iga kirurg. Kirurg peab hindama vastava protseduuri sobivust oma väljaõppe ja kogemuste põhjal.



Hoiatus

Meditsiiniseade on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks. Korduvkasutamine või sobimatu ümbertöötlemine võib põhjustada tõsiseid kahjulikke mõjusid patsiendi tervisele ja ohutusele.



- Korduvkasutamine võib puhastusjäakide tõttu põhjustada infektsiooni/endoftalmiiti, TASS-i või allergilise reaktsiooni.



- Meditsiiniseadme jõudlus võib saada kahjustatud. Kuumus või puhastusprotsess hävitab meditsiiniseadme töomadused (nt mehaanilised omadused ja libisemisomadused).



Ettevaatust

Kapsli rebenemise vältimiseks tuleb SSL-i süstida silma aeglaselt ja ettevaatlikult.



4. Aruandlus tootjale ja ametiasutustele

Seadmega seotud tõsisest vahejuhtumitest tuleb teatada tootjale ja pädevale ametiasutusele, kus kasutaja ja/või patsient asub.

5. Ühekordselt kasutatava SSL-i injektori kasutusjuhend

1. Avage blister steriilses keskkonnas ja eemaldage steriilne injektor. (süstalinjektor 1a / kruviinjektor 1b)
2. Avage läätsekorpuse alumiiniumkork steriilses keskkonnas.
3. Eemaldage laadimiskamber koos läätsega läätse korpusest, tõmmates läätsehoidiku ülemist aasa (2) üles.
4. Sisestage laadimiskamber koos läätsega injektori korpuses olevasse avasse ja vajutage seda sisse, kuni see klõpsab kuuldavalt paigale (3).
5. Täitke kasseti ots ja laadimiskamber (4) piisavalt oftalmiliste viskooskirurgiliste seadmetega (OVS).
Enne OVS-i pealekandmist on soovitatav loputada kasseti otsa ja laadimiskambrit tasakaalustatud soolalahusega (TSL).
Laske OVS-il mõjuda (30s). OVS-id võivad kaotada oma määrdemadused, kui need on liiga kaua kokkupuutes õhuga. Seetõttu tuleks SSL-i süstida viivitamatult pärast laadimist.
Silikoonpadjale tuleb kanda tilk OVS-i.
6. Hoidke nimetis- ja keskmise sõrmega läätsehoidiku aasast ning keerake pöidlaga läätsehoidiku alumine liigend õrnalt üles (5). See vabastab hinge ja võimaldab läätsehoidiku ilma jõuta üles tõmmata ja eemaldada.
Ärge tõmmake läätsehoidikut küljele, vaid eemaldage see ainult vertikaalselt ülespoole, kuna läätsehoidiku küllili tõmbamine võib läätse laadimiskambris nihutada. Hoidke injektorit horisontaalselt läätsehoidiku eemaldamise ajal ja pärast seda, et läätse ei libiseks laadimiskambrisse.
7. sulgege laadimiskambri tiivad, kuni „Click-Lock“ mehhanism fikseerub (6).
8. Lükake injektori kolbi ettepoole.
Kui silikoonpadi on kaldu ja seda ei saa sisestada suletud laadimiskambrisse, saab silikoonpadja pintsettidega joondada.
9. Lükake injektori kolbi ettepoole, kuni silikoonpadi jõuab injektori korpuse esiotsa (süstalinjektor) või kuni keere puudutab injektori korpust (kruviinjektor) (7).
Tõmmake injektori kolbi paar millimeetrit tagasi ja seejärel lükake seda uuesti ettepoole. See samm tagab, et SSL on alati õigesti haaratud.
SSL on nüüd laetud ja süstimiseks valmis.
10. Süstige SSL-i aeglaselt silma, avaldades injektori kolvile (süstalinjektorile) ühtlast survet või keerates injektori kolvinuppu aeglaselt päripäeva (kruviinjektor).
11. SSL-i õiget väljumist saab toetada, kui injektorit kergelt keerata. Lükake injektori kolbi ettepoole ainult seni, kuni SSL on täielikult välja tulnud.
12. Vajadusel abistage SSL-i väljumist sobiva positsioneerimiskonksuga ja viige SSL selle lõplikku asendisse.
13. Eemaldage viskoelastne materjal põhjalikult silmast ja SSL-ist, kasutades standardseid niisutus- ja aspiratsioonitehnikaid.

ACCUJECT™ PRO

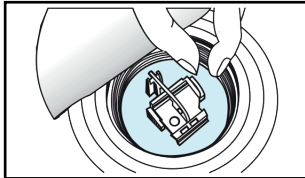
ACCUJECT™ SCREW PRO



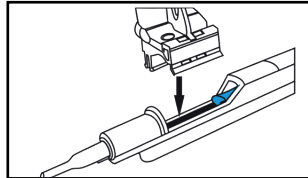
1a



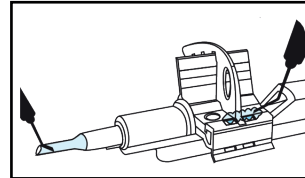
1b



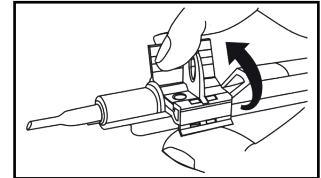
2



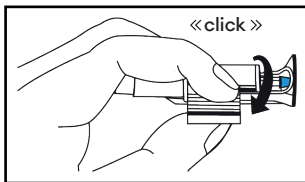
3



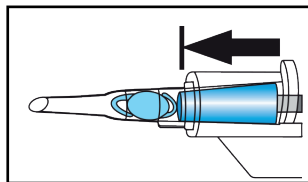
4



5



6



7

6. Utiliseerimine

Hoiatus

Meditsiiniseade võib pärast kasutamist olla saastunud potentsiaalselt nakkusohtlike inimpäritolu ainetega.

Utiliseerige meditsiiniseade ja pakend pärast kasutamist vastavalt kehtivatele ohtlike bioloogiliste jäätmete juhenditele.



7. Sümbolid

	Steriliseeritud etüleenoksiidiga		Hoida kuivana
	Meditsiiniseadmete arv pakendiühikus		Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud ja tutvuge kasutusjuhendit
	Ühekordne steriilne tõkkesüsteem		Hoida eemal päikesevalgusest
	Ühekordne steriilne tõkkesüsteem koos välispakendiga		Mitte uuesti steriliseerida
	Tootmiskuupäev AAAA-KK-PP ja tootjariik		CE-sümbol koos teavitatud asutuse numbriga
	Mitte uuesti kasutada		Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses/Euroopa Liidus
	Viitenumber		Avage siit
	Partii number		Seadme kordumatu identifikaator
	Aegumiskuupäev		Meditsiiniseade
	Tootja		Tutvuge elektroonilise kasutusjuhendiga www.medicel.com/ifu
	Kasutada ainult kvalifitseeritud personali poolt		Ettevaatust
	Taaskasutamine		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Käyttöalue

Nämä käyttöohjeet koskevat seuraavia lääkinällisiä laitteita:

Viitenumero	Tuotenimi
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO






2. Käyttöalue

Käyttötarkoitus: Silmänsisäisen linssin (IOL) taittaminen ja injektointi silmäleikkauksen aikana.

Käyttöaihe: Näköhäiriöt, jotka vaativat silmänsisäisen linssin korjausta.

Vasta-aiheet: Injektoreille ei ole erityisiä vasta-aiheita silmäleikkauksiin liittyviä yleisiä vasta-aiheita lukuun ottamatta.

  Käyttäjärühmä: Vain terveydenhuollon ammattilaiset saavat käsitellä lääkinällistä laitetta, ja kirurgi saa kiinnittää sen potilaaseen. Epäpätevän henkilöstön suorittama käyttö saattaa johtaa potilaan loukkaantumiseen.



 Potilasryhmä: Potilaslähtöinen, huolellinen leikkausta edeltävä arviointi, johon liittyy perusteltu kliininen harkinta ja riski-hyötyarviointi, on kirurgin vastuulla.

Kliininen hyöty: IOL-injektorilla on mahdollista tehdä IOL-implantointi pienten viiltojen avulla.


3. Turvallisuutta koskevat huomautukset

Silmänsisäisen linssin (IOL) soveltuvuus yhdessä lääkinällisen laitteen (IOL-injektorin) kanssa on testattava ja hyväksyttävä etukäteen silmänsisäisen linssin valmistajan toimesta.


Varoitus

  Vaurioituneen tai steriloimattoman lääkinällisen laitteen käyttö voi johtaa infekioon tai potilaan silmänpohjan tulehdukseen. Lääkinällistä laitetta ei saa käyttää, jos itse lääkinällisessä laitteessa tai sterilissä pakkauksessa on merkkejä vaurioista.


Varoitus

 Lääkinällistä laitetta ei saa käyttää sen viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Käyttö viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen voi aiheuttaa potilaalle infektion / silmänpohjan tulehduksen.


Varoitus

 Endoteelin koskettaminen silikonyytnyllä tai IOL:lla voi vahingoittaa sarveiskalvon endoteeliä.


Varoitus

 Asianmukainen kirurginen tekniikka on yksittäisen kirurgin vastuulla. Kirurgin on arvioitava kyseisen toimenpiteen soveltuvuus koulutuksensa ja kokemuksensa perusteella.

Varoitus

 Lääkinällinen laite on tarkoitettu vain kertakäyttöön. Uudelleenkäyttö tai epäasianmukainen uudelleenkäsittely voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia potilaan terveydelle ja turvallisuudelle.

 - Uudelleenkäyttö voi johtaa infekioon/endoftalmiittiin, TASS-tulehdukseen tai allergiseen reaktioon puhdistusjäämien vuoksi.

 - Lääkinällisen laitteen toimintakyky voi vaarantua. Lämpö tai puhdistusprosessi tuhoaa lääkinällisen laitteen suorituskykyominaisuudet (esim. mekaaniset ominaisuudet ja liukuominaisuudet).

Huomio

 Kapselin repeämisen välttämiseksi IOL on ruiskutettava hitaasti ja varovasti silmään.



4. Ilmoitukset valmistajalle ja viranomaisille

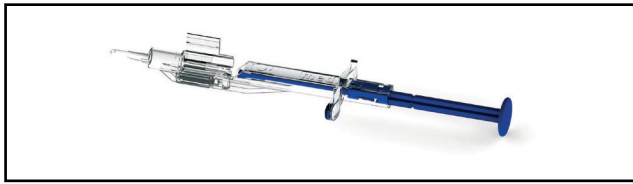
Laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista on ilmoitettava valmistajalle ja sille toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä ja/tai potilas on vakinaisesti sijoittautunut.

5. Kertakäyttöisen IOL-injektorin käyttöohjeet

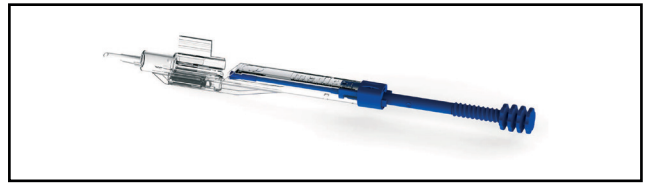
1. Avaa läpipainopakkaus steriilissä ympäristössä ja poista steriili injektori. (ruiskuinjektorin 1a / kierreinjektorin 1b)
2. Avaa linssikotelon alumiininen suojuus steriilissä ympäristössä.
3. Irrota latauskammio linssin kanssa linssikotelosta vetämällä ylöspäin linssinpidikkeen ylemmästä silmukasta (2).
4. Aseta latauskammio linssin kanssa injektorin rungon aukkoon ja paina sisään, kunnes se napsahtaa paikalleen kuuluvasti (3).
5. Täytä patruunan kärki ja latauskammio (4) riittävästi silmäkirurgisilla viskokirurgian välineillä (OVD).
On suositeltavaa huuhdella patruunan kärki ja latauskammio tasapainotetulla suolaliuoksella (BSS) ennen OVD:n käyttöä.
Anna OVD:n vaikuttaa (30s). OVD voi menettää voiteluominaisuutensa, jos se on liian kauan kosketuksissa ilman kanssa. Sen vuoksi IOL olisi injektoitava viipymättä lataamisen jälkeen.
OVD-tipan asettaminen silikonityynyyn on tarpeellinen.
6. Pidä linssinpidikkeen silmukasta kiinni etu- ja keskisormella ja käännä peukalolla varovasti linssinpidikkeen alempi liitos ylös (5). Tämä irrottaa liitoksen, jolloin linssinpidike voidaan vetää ylös ja irrottaa helposti.
Älä vedä linssinpidikettä sivulle, vaan irrota se vain pystysuoraan ylöspäin, sillä linssinpidikkeen vetäminen sivuttain voi siirtää linssiä latauskammiossa. Pidä injektoria vaakasuorassa linssinpidikkeen irrottamisen aikana ja sen jälkeen, jotta linssi ei pääse liukumaan latauskammiossa.
7. Sulje latauskammion siivet, kunnes „Click-Lock“-mekanismi kytkeytyy (6).
8. Työnnä injektorin mäntää eteenpäin.
Jos silikonityyny on vinossa eikä sitä voida asettaa suljettuun latauskammioon, silikonityyny voidaan kohdistaa pinseteillä.
9. Työnnä injektorin mäntää eteenpäin, kunnes silikonipehmuste ulottuu injektorikotelon etupäähän (ruiskuinjektorin) tai kunnes kierre koskettaa injektorikoteloa (kierreinjektorin) (7).
Vedä ruiskun mäntää muutama millimetri taaksepäin ja työnnä sitä sitten uudelleen eteenpäin. Tällä vaiheella varmistetaan, että IOL on aina oikein kiinnitetty.
IOL on nyt ladattu ja valmis injektiota varten.
10. Injisoi IOL hitaasti silmään joko painamalla tasaisesti injektorin mäntää (ruiskuinjektorin) tai kääntämällä hitaasti injektorin männän nuppia myötäpäivään (kierreinjektorin).
11. IOL:n oikeaa ulostuloa voidaan tukea kääntämällä injektoria hieman. Työnnä injektorin mäntää eteenpäin vain, kunnes IOL on tullut täysin esiin.
12. Jos tarpeen, käytä sopivaa paikannuskoukkuja IOL:n poistumisen aikana ja vie IOL lopulliseen asentoonsa.
13. Poista viskoelastinen materiaali huolellisesti silmästä ja IOL:stä tavanomaisilla huuhtelu- ja aspiraatiotekniikoilla.

ACCUJECT™ PRO

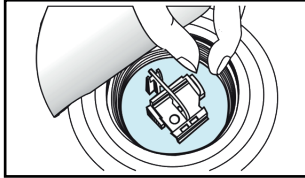
ACCUJECT™ SCREW PRO



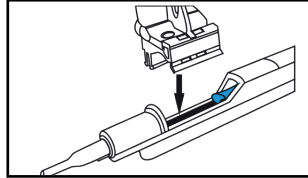
1a



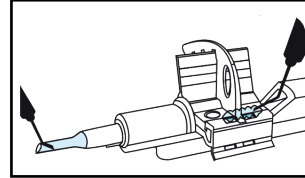
1b



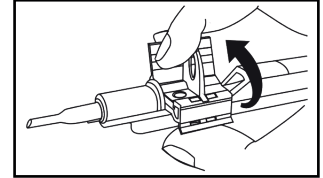
2



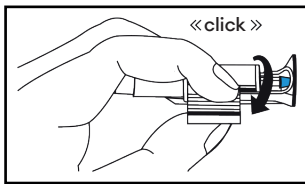
3



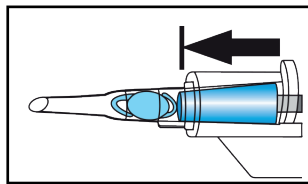
4



5



6



7

6. Hävittäminen



Varoitus

Lääkinnällinen laite voi käytön jälkeen kontaminoitua mahdollisesti ihmisestä peräisin olevilla tartuntavaarallisilla tekijöillä. Hävitä lääkinällinen laite ja pakkaus käytön jälkeen biologista vaarallista jätettä koskevien ohjeiden mukaisesti.

7. Symbolit

	Steriloitu etyleenioksidilla		Pidä kuivana
	Lääkinnällisten laitteiden lukumäärä pakkausyksikössä		Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut ja lue käyttöohjeet
	Yksittäinen steriili sulkujärjestelmä		Pidä poissa auringonvalolta
	Yksittäinen steriili sulkujärjestelmä, jossa on suojaava ulkopakkaus		Ei saa steriloida uudelleen
	Valmistuspäivämäärä VVVV-KK-PP sekä valmistusmaa		CE-tunnus ja ilmoitetun laitoksen numero
	Ei saa käyttää uudelleen		Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa
	Viitenumero		Avaa tästä
	Eränumero		Yksilöllinen laitetunnus
	Viimeinen voimassaolopäivä		Lääkinnällinen laite
	Valmistaja		Katso sähköiset käyttöohjeet www.medicel.com/ifu
	Ainoastaan pätevän henkilöstön käyttöön		Huomio
	Kierrätys		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Champ d'application

Ce mode d'emploi concerne les dispositifs médicaux suivants:

Référence	Nom de produit
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO

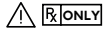


2. Portée

Usage prévu: Pliage et injection d'une lentille intraoculaire (LIO) lors d'une chirurgie des yeux.

Indication: Problèmes visuels qui nécessitent l'implantation d'une LIO.

Contre-indications: Les injecteurs ne font l'objet d'aucune contre-indication spécifique, hormis des contre-indications générales liées à la chirurgie ophtalmique.



Rx ONLY

Groupe d'utilisateur•rice•s: Le dispositif médical doit être manipulé uniquement par des professionnel•le•s de la santé et utilisé sur le•la patient•e par le•la chirurgien•ne. Son utilisation par un personnel non qualifié pourrait blesser le•la patient•e.



Groupe de patient•e•s: Le•la chirurgien•ne doit procéder à un examen préopératoire minutieux du•de la patient•e, en apportant un jugement clinique et une évaluation des risques / bénéfices fondés.

Bénéfice clinique: L'injecteur LIO permet l'implantation de LIO par de petites incisions.

3. Notes sur la sécurité

L'adéquation de la lentille intraoculaire (LIO) en combinaison avec le dispositif médical (injecteur LIO) doit être testée et validée au préalable par le fabricant de la lentille intraoculaire.



Avertissement

L'utilisation d'un dispositif médical endommagé ou non stérile peut entraîner une infection / endophtalmie chez le•la patient•e. Ne pas utiliser le dispositif médical s'il présente des signes d'endommagement ou si l'emballage stérile est détérioré.



Avertissement

Le dispositif médical ne doit pas être utilisé après la date d'expiration. Son utilisation après la date d'expiration peut entraîner une infection / endophtalmie chez le•la patient•e.



Avertissement

Le contact de l'endothélium avec le coussinet en silicone ou la LIO peut endommager l'endothélium cornéen.



Avertissement

Le•la chirurgien•ne doit veiller à ce que la technique chirurgicale soit appropriée. Le•la chirurgien•ne doit évaluer l'adéquation de la procédure respective en se basant sur sa formation et son expérience.



Avertissement

Le dispositif médical est prévu pour un usage unique. Sa réutilisation ou son retraitement inapproprié peut entraîner des effets indésirables graves sur la santé et la sécurité du•de la patient•e.



- Sa réutilisation peut entraîner une infection / endophtalmie, un syndrome toxique du segment antérieur (TASS) ou une réaction allergique due aux résidus de nettoyage.



- L'efficacité du dispositif médical peut être compromise. La chaleur ou le processus de nettoyage détruira les propriétés de performance (par ex. les propriétés mécaniques et de glissement) du dispositif médical.



Attention

Afin d'éviter une rupture de capsule, la LIO doit être injectée lentement dans l'œil et avec précaution.



4. Signalement au fabricant et aux autorités

Les incidents graves survenant en rapport avec le dispositif doivent être signalés au fabricant et à l'autorité compétente dont relève l'utilisateur•trice et/ou le•la patient•e.

5. Instructions d'application relatives à l'injecteur LIO à usage unique

1. Ouvrir le blister dans un environnement stérile et retirer l'injecteur stérile.
(injecteur avec seringue 1a / injecteur avec vis 1b)
2. Ouvrir le capuchon en aluminium de l'étui à lentilles dans un environnement stérile.
3. Retirer la cavité de chargement avec la lentille de l'étui à lentilles en tirant vers le haut sur la boucle supérieure du porte-lentille (2).
4. Insérer la cavité de chargement avec la lentille dans l'ouverture du corps de l'injecteur et l'enfoncer jusqu'à ce qu'elle s'enclenche de manière audible (3).
5. Verser suffisamment de produit ophtalmique viscoélastique (OVD) dans la pointe de la cartouche et la cavité de chargement (4).

Il est recommandé de rincer la pointe de la cartouche et la cavité de chargement avec une solution saline équilibrée (BSS) avant l'application de l'OVD.

Laisser l'OVD agir (30s). L'OVD peut perdre ses propriétés lubrifiantes s'il est trop longtemps en contact avec l'air. La LIO doit donc être injectée rapidement après le chargement.

L'application d'une goutte d'OVD sur le coussinet en silicone est nécessaire.

6. Tenir la boucle du porte-lentille avec l'index et le majeur, et utiliser le pouce pour relever doucement la charnière inférieure du porte-lentille (5). Cela débloque la charnière et permet de retirer le porte-lentille sans exercer de force.

Ne pas tirer le porte-lentille sur le côté afin d'éviter le déplacement de la lentille dans la cavité de chargement. Le retirer uniquement à la verticale vers le haut. Tenir l'injecteur à l'horizontale pendant et après le retrait du porte-lentille pour s'assurer que la lentille ne glisse pas dans la cavité de chargement.
7. Fermer les ailettes de la cavité de chargement jusqu'à ce que le mécanisme Click-Lock s'engage (6).
8. Pousser le piston de l'injecteur vers l'avant.

Si le coussinet en silicone est incliné et ne peut être inséré dans la cavité de chargement fermée, il peut être aligné avec la pince.
9. Pousser le piston de l'injecteur vers l'avant jusqu'à ce que le coussinet en silicone atteigne l'extrémité avant du logement de l'injecteur (injecteur avec seringue) ou jusqu'à ce que le filetage touche le logement de l'injecteur (injecteur avec vis) (7).

Tirer le piston de l'injecteur vers l'arrière de quelques millimètres, puis le repousser vers l'avant. Cette opération permet de s'assurer que la LIO est toujours tenue correctement.

La LIO est désormais chargée et prête pour l'injection.
10. Injecter lentement la LIO dans l'œil en appliquant une pression régulière sur le piston de l'injecteur (injecteur avec seringue) ou en tournant lentement le bouton du piston de l'injecteur dans le sens horaire (injecteur avec vis).
11. La sortie correcte de la LIO peut être facilitée en tournant légèrement l'injecteur. Pousser uniquement le piston de l'injecteur vers l'avant jusqu'à ce que la LIO sorte complètement.
12. Si besoin, assister la LIO à l'aide d'un crochet de positionnement adapté pendant la sortie et amener la LIO dans sa position finale.
13. Retirer soigneusement le produit viscoélastique de l'œil et de la LIO à l'aide des techniques standard d'irrigation et d'aspiration.

ACCUJECT™ PRO

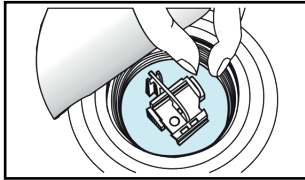
ACCUJECT™ SCREW PRO



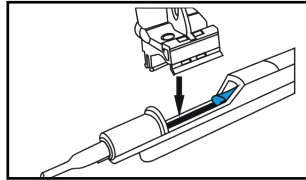
1a



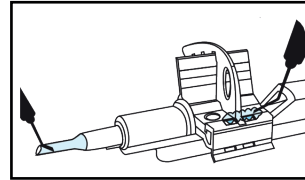
1b



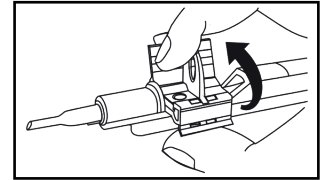
2



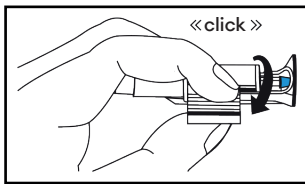
3



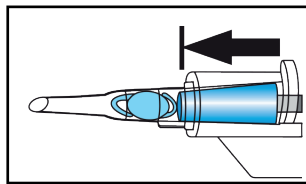
4



5



6



7

6. Mise au rebut



Avertissement

Le dispositif médical peut être contaminé par des substances potentiellement infectieuses d'origine humaine après utilisation. Jeter le dispositif médical et son emballage après utilisation conformément aux directives relatives aux déchets biologiques dangereux.

7. Symboles

	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène		Maintenir au sec
	Nombre de dispositifs médicaux dans l'unité d'emballage		Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi
	Système de barrière stérile unique		Éloigner de la lumière du soleil
	Système de barrière stérile unique avec emballage de protection à l'extérieur		Ne pas restériliser
	Date de fabrication AAAA-MM-JJ et pays de fabrication		Symbole CE avec numéro de l'organisme notifié
	Ne pas réutiliser		Représentant autorisé de la Communauté européenne / Union européenne
	Référence		Ouvrir ici
	Numéro de lot		Identifiant unique du dispositif
	Date d'expiration		Dispositif médical
	Fabricant		Consulter la version électronique du mode d'emploi www.medicel.com/ifu
	Doit être utilisé uniquement par un personnel qualifié		Attention
	Recyclage		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Opseg primjene

Ove upute za uporabu odnose se na sljedeće medicinske uređaje:

Referentni broj	Naziv proizvoda
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

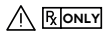


2. Opseg

Namjena: Sklapanje i ubrizgavanje intraokularne leće (IOL) tijekom operacije oka.

Indikacija: Problemi s vidom koji zahtijevaju implantaciju IOL-a.

Kontraindikacije: Ne postoje specifične kontraindikacije za injektore, osim općih kontraindikacija vezanih uz oftalmološke operacije.



R ONLY

Skupina korisnika: Medicinskim uređajem smiju rukovati samo zdravstveni djelatnici, a na pacijenta ga smije primijeniti kirurg. Korištenje od strane nekvalificiranog osoblja može dovesti do ozljeda pacijenta.



Skupina pacijenata: Kirurg je odgovoran za pažljivu preoperativnu procjenu koja se odnosi na pacijenta, uz dobro utemeljenu kliničku prosudbu i procjenu rizika i koristi.

Klinička korist: Injektor za IOL omogućuje implantaciju IOL kroz male rezove.

3. Napomene o sigurnosti

Prikladnost intraokularne leće (IOL) u kombinaciji s medicinskim uređajem (injektor za IOL) mora unaprijed ispitati i odobriti proizvođač intraokularnih leća.



Upozorenje

Korištenje oštećenog ili nesterilnog medicinskog uređaja može dovesti do infekcije / endoftalmitisa u pacijenta. Ne koristite medicinski uređaj ako postoje znakovi oštećenja samog medicinskog uređaja ili sterilnog pakiranja.



Upozorenje

Medicinski uređaj se ne smije koristiti nakon isteka roka valjanosti. Primjena nakon isteka roka valjanosti može dovesti do infekcije / endoftalmitisa u pacijenta.



Upozorenje

Dodirivanje endotela silikonskim jastučićem ili IOL-om može oštetiti endotel rožnice.



Upozorenje

Odgovarajuća kirurška tehnika odgovornost je pojedinog kirurga. Kirurg mora procijeniti prikladnost dotičnog postupka na temelju svoje obuke i iskustva.



Upozorenje

Medicinski uređaj namijenjen je samo za jednokratnu uporabu. Ponovna uporaba ili neprikladna obrada uređaja može dovesti do ozbiljnih štetnih učinaka po zdravlje i sigurnost pacijenta.



- Ponovna uporaba može uzrokovati infekciju / endoftalmitis, TASS ili alergijsku reakciju zbog ostataka sredstva za čišćenje.



- Rad medicinskog uređaja može biti ugrožen. Toplina ili proces čišćenja uništiti će djelatna svojstva (npr. mehanička i klizna svojstva) medicinskog uređaja.



Oprez

Kako bi se izbjeglo pucanje kapsule, IOL se u oko mora ubrizgati polako i pažljivo.



4. Prijava proizvođaču i nadležnim tijelima

Ozbiljni incidenti koji se dogode u vezi s uređajem moraju se prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu u kojem se korisnik i / ili pacijent nalazi.

5. Upute za primjenu jednokratnog injektora za IOL

1. Otvorite blister u sterilnom okruženju i uklonite sterilni injektor. (injektor sa štrcaljkom 1a / vijčani injektor 1b)
2. Otvorite aluminijski poklopac kućišta leće u sterilnom okruženju.
3. Izvadite komoru za punjenje s lećom iz kućišta leće povlačenjem gornje omče držača leće (2).
4. Umetnite komoru za punjenje s lećom u otvor na tijelu injektora i pritisnite je dok ne klikne na svoje mjesto (3).
5. Vrh uloška i komoru za punjenje (4) dovoljno napunite oftalmološkim viskokirurškim uređajima (OVD).
Preporučuje se isprati vrh uloška i komoru za punjenje balansiranom otopinom soli (BSS) prije umetanja OVD-a.
Dopustite da OVD djeluje (30s). OVD može izgubiti svojstva podmazivanja ako su predugo u kontaktu sa zrakom. Stoga IOL nakon punjenja treba ubrizgati bez odlaganja.
Potrebno je nanijeti kapljicu OVD-a na silikonski jastuk.
6. Kažiprstom i srednjim prstom držite omču držača leće i palcem lagano podignite donju šarku držača leće (5). Time se šarka otključava i omogućuje povlačenje držača leće prema gore i uklanjanje bez ikakve sile.
Ne povlačite držač leće u stranu, već ga uklonite samo okomito prema gore, jer se povlačenjem držača leće u stranu može se pomaknuti leća u komori za punjenje. Držite injektor vodoravno tijekom i nakon uklanjanja držača leće kako biste osigurali da leća ne klizi unutar komore za punjenje.
7. Zatvorite krila komore za punjenje dok se ne uključi „Click-Lock“ mehanizam (6).
8. Gurnite klip injektora prema naprijed.
Ako je silikonski jastuk nagnut i ne može se umetnuti u zatvorenu komoru za punjenje, silikonski jastuk se može poravnati stezaljkom.
9. Gurnite klip injektora prema naprijed dok silikonski jastuk ne dosegne prednji kraj kućišta injektora (injektor sa štrcaljkom) ili dok navoj ne dodirne kućište injektora (vijčani injektor) (7).
Povucite klip injektora za nekoliko milimetara unazad i zatim ga ponovno gurnite naprijed. Ovaj korak osigurava da se IOL uvijek ispravno zahvati.
IOL je sada napunjen i spreman za injekciju.
10. Polako ubrizgajte IOL u oko primjenom ravnomjernog pritiska na klip injektora (injektor sa štrcaljkom) ili polaganim okretanjem gumba klipa injektora u smjeru kazaljke na satu (vijčani injektor).
11. Ispravan izlaz IOL-a može se poduprijeti laganim okretanjem injektora. Klip injektora gurnite naprijed samo dok IOL potpuno ne izađe.
12. Ako je potrebno, potpomognite IOL uz pomoć prikladne kuke za pozicioniranje tijekom izlaska i postavite IOL u konačni položaj.
13. Temeljito uklonite viskoelastični materijal iz oka i IOL-a koristeći standardne tehnike irigacije i aspiracije.

ACCUJECT™ PRO

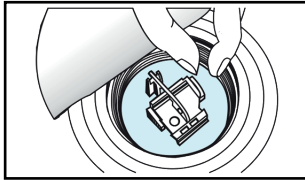
ACCUJECT™ SCREW PRO



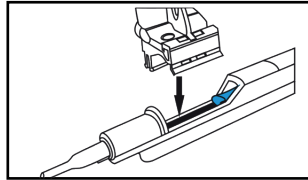
1a



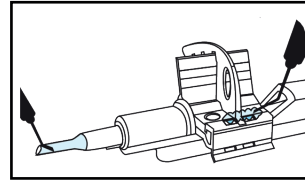
1b



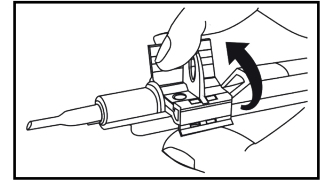
2



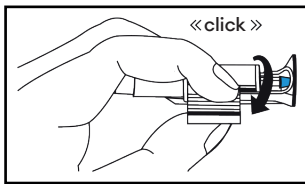
3



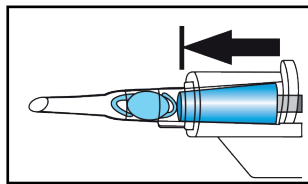
4



5



6



7

6. Zbrinjavanje



Upozorenje

Medicinski uređaj nakon uporabe može biti kontaminiran potencijalno zaraznim tvarima ljudskog podrijetla. Medicinski uređaj i ambalažu zbrinite nakon uporabe u skladu s važećim smjernicama za biološki opasni otpad.

7. Simboli

	Sterilizirano etilen oksidom		Čuvati suho
	Broj medicinskih uređaja u jedinici pakiranja		Ne koristite ako je pakiranje oštećeno i pročitajte upute za uporabu
	Sustav jednostruke sterilne barijere		Čuvati dalje od sunčeve svjetlosti
	Sustav jednostruke sterilne barijere s vanjskim zaštitnim pakiranjem		Ne ponovno sterilizirati
	Datum proizvodnje GGGG-MM-DD i država proizvodnje		CE simbol s brojem prijavljenog tijela
	Ne ponovno koristiti		Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici / Europskoj uniji
	Referentni broj		Otvoriti ovdje
	Broj lota		Jedinstveni identifikator uređaja
	Rok valjanosti		Medicinski uređaj
	Proizvođač		Pogledajte elektroničke upute za uporabu www.medicel.com/ifu
	Za uporabu samo od strane kvalificiranog osoblja		Oprez
	Recikliranje		



1. Alkalmazási kör

Jelen használati utasítás a következő orvostechnikai eszközökre vonatkozik:

Referenciaszám	Terméknév
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



2. Alkalmazás köre

Rendeltetésszerű használat:

Az intraokuláris lencsék (IOL) összehajtása és befecskendezése szemműtét alatt.

Javallat:

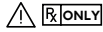
Intraokuláris lencse beültetését igénylő látásproblémák.

Ellenjavallatok:

A szemészeti sebészetre vonatkozó általános ellenjavallatoktól eltekintve az injektorokra nem vonatkoznak konkrét ellenjavallatok.

Felhasználócsoport:

Az orvostechnikai eszközt csak egészségügyi szakemberek kezelhetik, és csak a sebész alkalmazhatja a páciensen. A szakképzettséggel nem rendelkező személy általi használat a páciens sérüléséhez vezethet.



Betegcsoport:

A sebész felelőssége meghozni pácienset érintő, alapos műtét előtti értékelést, jól megalapozott klinikai döntés és kockázat-előny értékelés alapján.

Klinikai előny:

Az IOL fecskendő lehetővé teszi az IOL implantációt kis bemetszésen keresztül.

3. A biztonságra vonatkozó megjegyzések

Az intraokuláris lencsék (IOL) és az orvostechnikai eszköz (IOL fecskendő) kompatibilitását előre ellenőriztetni kell és jóvá kell hagyatni az intraokuláris lencsék gyártójával.

Figyelem

Sérült vagy nem steril orvostechnikai eszköz használata fertőzéshez / a szem belsejének gyulladásához vezethet a betegnél. Ne használja a jelen orvostechnikai eszközt, ha sérülések nyomai láthatóak magán az orvostechnikai eszközön vagy a steril csomagoláson.



Figyelem

Tilos a lejáratú idő eltelte után felhasználni a jelen orvostechnikai eszközt. A lejáratú idő eltelte után felhasználás a beteg megfertőződéséhez / a szem belsejének gyulladásához vezethet.



Figyelem

Az endothelium megérintése a szilikon párnával vagy az IOL-lel a szaruhártya endotheliumának károsodásához vezethet.



Figyelem

A megfelelő sebészeti technika alkalmazása az érintett sebész felelőssége! A képzettsége és szakértelme alapján, a sebésznek ki kell értékelnie az alkalmazandó eljárás megfelelőségét.



Figyelem

Jelen orvostechnikai eszközt csak egyszeri használatra tervezték. Az újbóli felhasználás vagy nem megfelelő újrafeldolgozás súlyos mellékhatásokhoz vezethet a páciens egészsége és biztonsága tekintetében.



- Az újbóli felhasználás a tisztítószer fertőzéshez / a szem belsejének gyulladásához, TASS-hez vagy a tisztítószer-maradványok miatt allergiás reakcióhoz vezethet.
- Az orvostechnikai eszköz teljesítménye gyengülhet. A melegítés vagy a tisztítási eljárás tönkre teheti az orvostechnikai eszköz teljesítményét (pl.: a mechanikus és csúszási tulajdonságait).



Vigyázat

A kapszula kiszakadásának elkerülése érdekében az IOL-t lassan és óvatosan kell a szembe fecskendezni.





4. Bejelentés a gyártónak és a hatóságoknak

Az eszközzel kapcsolatban fellépő súlyos incidenseket be kell jelenteni a gyártónak, illetve a felhasználó és/vagy páciens lakóhelyén működő, kompetens hatóságoknak.

5. Alkalmazási utasítások egyszer használatos IOL fecskendő esetén

1. Steril környezetben nyissa fel a csomagolást, és vegye ki a steril fecskendőt. (normál fecskendő 1a / csavaros fecskendő 1b)
2. Steril környezetben nyissa ki a lencsetok alumínium kupakját.
3. Vegye ki a lencsetartóból a lencsét tartalmazó betöltőtartályt - ehhez húzza felfelé a lencsetartó felső akasztóját (2).
4. Helyezze a lencsét tartalmazó betöltőtartályt a fecskendőtest nyílásába, és nyomja be, amíg hallhatóan a helyére kattan (3).
5. A szemészeti viszkosebészeti eszközökkel (OVD) töltsen fel a megfelelő mennyiségben a betöltőhegyet és a betöltőtartályt (4).

Javasoljuk, hogy az OVD alkalmazása előtt öblítse ki a patron hegyét és a betöltőtartályt Kiegyensúlyozott sóoldattal (BSS).

Hagyja hatni az OVD-t (30s). Az OVD elveszítheti kenhetőségi tulajdonságait, ha túl hosszú ideig van a levegő hatásainak kitéve. Ezért betöltés után az IOL-t a lehető leghamarabb be kell fecskendezni.

Alkalmazzon egy csepp OVD-t a szilikon párnára.
6. Mutatóujjával és középső ujjával tartsa meg a lencsetartó akasztóját, és hüvelykujjával finoman nyissa fel a lencsetartó alsó zsanérját (5). Ezzel kiengedi a zsanér és lehetővé teszi a lencsetartó felfelé húzását és erő kifejtését nélküli eltávolítását.

Ne húzza oldalra a lencsetartót, csak felfelé irányban távolítsa el azt, mivel a lencsetartó oldalra történő húzásával elcsúszhatnak a lencsék a betöltőtartályban. A lencsetartó eltávolítása alatt és után tartsa vízszintesen a fecskendőt, ezzel biztosítva, hogy a lencsék nem csúsznak el a betöltőtartályban.
7. Zárja le a betöltőtartály szárnyait, amíg a „Kattanás-Zárás” mechanizmus aktiválódik (6).
8. Nyomja előre a fecskendő dugattyúját.

Ha a szilikon párna behajlott és nem lehet behelyezni a lezárt betöltőtartályba, akkor a szilikon párnát megigazíthatja a csipesszel.
9. Nyomja előre a fecskendő dugattyúját, amíg a szilikon párna eléri a fecskendő tartályának elejét (normál fecskendő), vagy amíg a menet hozzáér a fecskendő tartályához (csavaros fecskendő) (7).

Húzza visszafelé a fecskendő dugattyúját néhány milliméterrel, majd tolja ismét előre. Ezzel a lépéssel biztosítja, hogy az IOL mindig megfelelően legyen befogva.

Most az IOL be van töltve, készen áll a befecskendezésre.
10. Lassan fecskendezze az IOL-t a szembe, melyhez alkalmazzon egyenletes nyomást a fecskendő dugattyújára (normál fecskendő), vagy lassan forgassa a fecskendő dugattyúján lévő gombot az óramutató járásának megfelelően (csavaros fecskendő).
11. Az IOL megfelelő kijutását a fecskendő nyelhe elfordításával segítheti elő. Csak annyira nyomja előre a fecskendő dugattyúját, amíg az IOL teljesen kiemelkedik.
12. Szükség esetén segítse az IOL haladását egy megfelelő pozicionáló kámpóval a kijutási pontnál, és helyezze az IOL-t a végleges pozíciójába.
13. A standard irrigációs és aspirációs technikák alkalmazásával alaposan távolítsa el a viszkoelasztikus anyagot a szemből és az IOL-ről.

ACCUJECT™ PRO

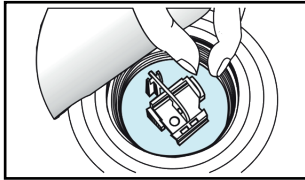
ACCUJECT™ SCREW PRO



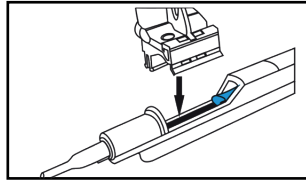
1a



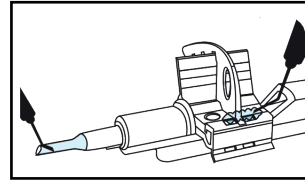
1b



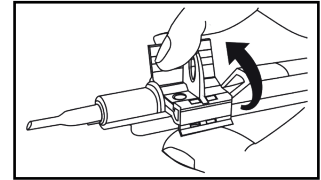
2



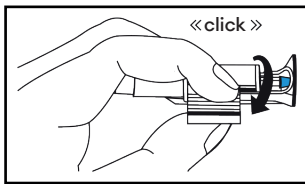
3



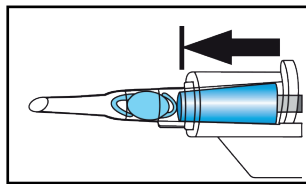
4



5



6



7

6. Ártalmatlanítás

Figyelem

Használat során a jelen orvostechikai eszköz potenciálisan fertőző emberi anyagokkal szennyeződhet be. Használat után a biológiai veszélyes hulladékok ártalmatlanítására vonatkozó irányelveknek megfelelően ártalmatlanítsa a jelen orvostechikai eszközt és annak csomagolását.

7. Jelzések

STERILE EO	Etilén-oxiddal sterilizálva		Szárazon tartandó
Σ	A csomagolási egységben lévő orvostechikai eszközök száma		Ne használja, ha a csomagolás sérült, és olvassa el a használati utasítást
	Egyetlen steril akadály rendszer		Tartsa távol közvetlen napfénytől
	Egyetlen steril akadály rendszer külső védőcsomagolással		Ne sterilizálja újra
	Gyártási idő: ÉÉÉÉ-HH-DD Gyártás országa	CE 0482	CE-jelölés a bejelentett szerv számával
	Ne használja újra	EC REP	Felhatalmazott képviselő az Európai Közösségben / Európai Unióban
REF	Referenciaszám		Itt nyissa ki
LOT	Tételszám	UDI	Egyedi eszközazonosító
	Lejáratási idő	MD	Orvostechikai eszköz
	Gyártó		Olvassa el az elektronikai használati utasítást www.medicel.com/ifu
Rx ONLY	Kizárólag szakképzett személyek által használható		Vigyázat
	Újrahasznosítás		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Ambito di applicazione

Le presenti istruzioni per l'uso si applicano ai seguenti dispositivi medici:

Numero di riferimento	Nome del prodotto
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

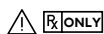


2. Destinazione

Usò previsto: piegatura e iniezione di una lente intraoculare (IOL) durante un intervento di chirurgia oculare.

Indicazione: problemi di vista che richiedono l'impianto di una lente intraoculare (IOL).

Controindicazioni: non ci sono controindicazioni specifiche per gli iniettori, a parte le controindicazioni generiche correlate alla chirurgia oftalmica.



Utenti: il dispositivo medico deve essere maneggiato esclusivamente da operatori sanitari e applicato al paziente dal chirurgo. L'uso da parte di personale non qualificato può causare lesioni al paziente.



Pazienti: è responsabilità del chirurgo effettuare un'attenta valutazione per-operatoria del paziente, con un'accurata anamnesi e un'analisi dei rischi e dei benefici.

Benefici clinici: l'iniettore di lenti intraoculari consente l'impianto delle stesse attraverso mini-incisioni.

3. Note sulla sicurezza

L'adeguatezza della lente intraoculare (IOL) al dispositivo medico (iniettore IOL) deve essere testata e approvata in anticipo dal produttore della lente intraoculare.



Avvertenza

L'uso di un dispositivo medico danneggiato o non sterile può provocare infezioni / endoftalmiti nel paziente. Non utilizzare il dispositivo medico in presenza di segni che depongono per danni al dispositivo stesso o alla confezione sterile.



Avvertenza

Il dispositivo medico non deve essere utilizzato dopo la data di scadenza. L'utilizzo dopo la data di scadenza può provocare infezioni / endoftalmiti nel paziente.



Avvertenza

Il contatto dell'endotelio con il cuscinetto di silicone o la lente intraoculare può danneggiare l'endotelio corneale.



Avvertenza

Il chirurgo è responsabile dell'impiego di una tecnica chirurgica appropriata. Il chirurgo deve valutare l'idoneità della procedura in base alla propria formazione ed esperienza.



Avvertenza

Il dispositivo medico è destinato ad essere utilizzato una sola volta. Il riutilizzo o il ricondizionamento inappropriato possono avere gravi effetti negativi sulla salute e sulla sicurezza del paziente.



- Il riutilizzo può provocare infezioni / endoftalmiti, sindrome tossica del segmento anteriore (TASS) o reazioni allergiche dovute ai residui della pulizia.



- Le prestazioni del dispositivo medico possono essere compromesse. Il calore o il processo di pulizia pregiudicano le caratteristiche prestazionali (ad esempio, le proprietà meccaniche e di scorrimento) del dispositivo medico.



Attenzione

Per evitare la rottura della capsula, la IOL deve essere iniettata nell'occhio lentamente e con attenzione.



4. Segnalazioni al produttore e alle autorità

Eventuali inconvenienti gravi legati al dispositivo devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente del luogo in cui si trova l'utente e/o il paziente.

5. Istruzioni per l'utilizzo dell'iniettore IOL monouso

1. Aprire il blister in ambiente sterile e rimuovere l'iniettore sterile.
(iniettore a siringa 1a / iniettore a vite 1b)
2. Aprire il tappo di alluminio della custodia della lente in un ambiente sterile.
3. Rimuovere la camera di carico con la lente dal contenitore tirando verso l'alto l'anello superiore del portalenti (2).
4. Inserire la camera di carico con la lente nell'apertura del corpo dell'iniettore e premerla finché non scatta in posizione (3).
5. Riempire a sufficienza la punta della cartuccia e la camera di carico (4) con del viscoelastico (OVD).

Si raccomanda di lavare la punta della cartuccia e la camera di carico con soluzione salina bilanciata (BSS) prima di applicare il viscoelastico.

Lasciare agire il viscoelastico (30s). Il viscoelastico può perdere le sue proprietà lubrificanti se rimane troppo a lungo a contatto con l'aria. Pertanto la IOL deve essere iniettata senza indugio dopo il caricamento.

È necessario applicare una goccia di viscoelastico sul cuscinetto di silicone.
6. Tenere l'anello del portalenti con l'indice e il medio e usare il pollice per sollevare delicatamente la cerniera inferiore del portalenti (5). In questo modo si sblocca la cerniera e il portalenti può essere tirato su e rimosso senza sforzo.

Non estrarre il portalenti tirando lateralmente, ma rimuoverlo solo tirando verticalmente verso l'alto, poiché tirando lateralmente la lente nella camera di carico si può spostare. Tenere l'iniettore in posizione orizzontale durante e dopo la rimozione del portalenti per evitare che la lente scivoli all'interno della camera di carico.
7. Chiudere le alette della camera di carico fino all'innesto del meccanismo „Click-Lock“ (6).
8. Spingere in avanti lo stantuffo dell'iniettore.

Se il cuscinetto di silicone è inclinato e non può essere inserito nella camera di carico chiusa, allinearla con la pinzetta.
9. Spingere in avanti lo stantuffo dell'iniettore finché il cuscinetto di silicone non raggiunge l'estremità anteriore del corpo dell'iniettore (iniettore a siringa) o finché la filettatura non tocca il corpo dell'iniettore (iniettore a vite) (7).

Tirare indietro lo stantuffo dell'iniettore di qualche millimetro e poi spingerlo nuovamente in avanti. Questo passaggio assicura che la IOL sia sempre agganciata correttamente.

La IOL è caricata e pronta per l'iniezione.
10. Iniettare lentamente la IOL nell'occhio esercitando una pressione uniforme sullo stantuffo dell'iniettore (iniettore a siringa) o ruotando lentamente la manopola dello stantuffo dell'iniettore in senso orario (iniettore a vite).
11. La corretta fuoriuscita della IOL può essere favorita ruotando leggermente l'iniettore. Spingere in avanti lo stantuffo dell'iniettore solo fino alla completa fuoriuscita della IOL.
12. Se necessario, facilitare l'uscita della IOL con l'aiuto di un adeguato manipolatore e portarla nella sua posizione finale.
13. Rimuovere accuratamente il materiale viscoelastico dall'occhio e dalla IOL utilizzando le tecniche standard di irrigazione e aspirazione.

ACCUJECT™ PRO

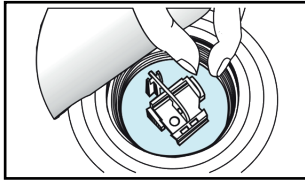
ACCUJECT™ SCREW PRO



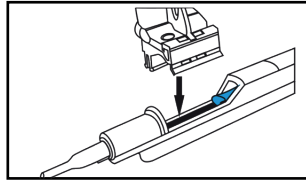
1a



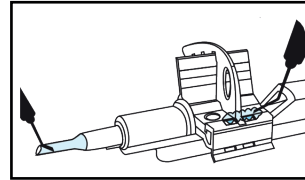
1b



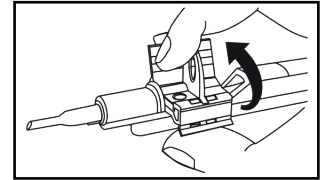
2



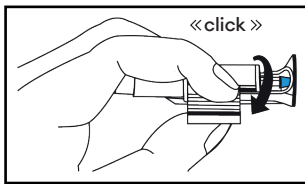
3



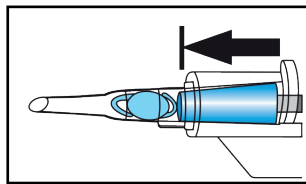
4



5



6



7

6. Smaltimento

Avvertenza

Dopo l'uso, il dispositivo medico può essere contaminato da sostanze potenzialmente infettive di origine umana.

Dopo l'uso smaltire il dispositivo medico e l'imballaggio in conformità alle linee guida applicabili ai rifiuti biologici pericolosi.



7. Simboli

	Sterilizzato con ossido di etilene		Conservare all'asciutto
	Numero di dispositivi medici nell'unità di confezionamento		Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso.
	Sistema di barriera sterile singola		Tenere lontano dalla luce del sole
	Sistema di barriera sterile singola con imballaggio protettivo esterno		Non risterilizzare
	Data di produzione AAAA-MM-GG e paese di produzione		Simbolo CE con numero dell'organismo notificato
	Non riutilizzare		Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea/Unione Europea
	Numero di riferimento		Aprire qui
	Numero di lotto		Identificatore univoco del dispositivo
	Data di scadenza		Dispositivo medico
	Produttore		Consultare le istruzioni per l'uso in formato elettronico www.medicel.com/ifu
	Da utilizzare solo da parte di personale qualificato		Attenzione
	Riciclaggio		



1. 적용 범위

본 사용 지침은 다음 의료 기기에 적용됩니다.

참조 번호	상품명
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



2. 범위

용도: 안과 수술 중 인공 수정체(IOL)를 접어서 주입합니다.

적응증: IOL 이식이 필요한 시력 문제.

금기 사항: 안과 수술과 관련된 일반적인 금기 사항 외에 주사기에 대한 특별한 금기 사항은 없습니다.



사용자 그룹: 의료 기기는 의료 전문가만 취급하고 외과 의사가 환자에게 시술할 수 있습니다. 자격이 없는 사람이 사용하면 환자가 부상을 입을 수 있습니다.



환자 그룹: 외과 의사는 충분히 근거가 있는 임상적 판단 및 위험-이익 평가와 함께 환자와 관련된 신중한 수술 전 평가를 실시해야 합니다.

임상적 이점: IOL 인젝터는 작은 절개를 통해 IOL 주입이 가능합니다.

3. 안전상 주의 사항

인공 수정체(IOL)와 의료 기기(IOL 인젝터)의 적합성은 인공 수정체 제조업체의 사전 테스트 및 승인을 받아야 합니다.



경고

손상되거나 멸균되지 않은 의료 기기를 사용하면 환자에게 감염/안구내염을 유발할 수 있습니다. 의료 기기 자체 또는 멸균 포장에 손상의 징후가 있는 경우 의료 기기를 사용하지 마십시오.



경고

유효 기간이 지난 의료 기기는 사용하지 않습니다. 유효 기간이 지난 후에 사용하면 환자의 감염/안구내염을 유발할 수 있습니다.



경고

실리콘 쿠션이나 IOL가 내피에 닿으면 각막 내피가 손상될 수 있습니다.



경고

적절한 수술 기법은 개별 외과 의사의 책임입니다. 외과 의사는 자신의 훈련과 경험을 바탕으로 각 절차의 적합성을 평가해야 합니다.



경고

의료 기기는 일회용입니다. 재사용 또는 부적절한 재처리 시 환자의 건강과 안전에 심각한 악영향을 미칠 수 있습니다.



- 재사용 시 세척 잔여물에 의한 감염/안구내염, TASS 또는 알레르기 반응을 일으킬 수 있습니다.



- 의료 기기의 성능이 저하될 수 있습니다. 열 또는 세척 과정에서 의료 기기의 성능 특성(예: 기계적 특성 및 활주 특성)이 훼손됩니다.



주의

캡슐이 파열되지 않도록 IOL은 조심스럽게 천천히 눈에 주입되어야 합니다.



4. 제조업체 및 관할 당국에 보고

기기와 관련하여 발생한 심각한 사고는 제조업체와 사용자 및/또는 환자가 속한 관할 당국에 보고해야 합니다.

5. 일회용 IOL 인젝터의 사용 지침

1. 멸균 환경에서 블리스터를 열고 멸균 인젝터를 꺼냅니다.
(주사기 인젝터 1a / 스크류 인젝터 1b)
2. 멸균 환경에서 렌즈 케이스의 알루미늄 캡을 엽니다.
3. 렌즈 홀더(2)의 상단 루프를 위로 당겨 렌즈 케이스에서 렌즈가 있는 로딩 챔버를 꺼냅니다.
4. 렌즈가 있는 로딩 챔버를 인젝터 본체의 개구부에 삽입하고 딸깍 소리와 함께 제자리에 고정될 때까지 누릅니다(3).
5. 카트리지 팁과 로딩 챔버(4)를 안과용 점성 수술 장치(OVD)로 충분히 채웁니다.

OVD를 사용하기 전에 염류안충액(BSS)으로 카트리지 팁과 로딩 챔버를 세척하는 것이 좋습니다.

OVD가 작동하도록 합니다 (30s). OVD는 공기와 너무 오래 접촉하면 윤활 특성을 잃을 수 있습니다. 따라서 IOL은 로딩 후 즉시 주입되어야 합니다.

실리콘 쿠션에 OVD 한 방울을 사용해야 합니다.
6. 검지와 중지로 렌즈 홀더의 고리를 잡고 엄지손가락을 사용하여 렌즈 홀더의 아래쪽 힌지를 천천히 위로 젖힙니다(5). 이렇게 하면 힌지가 풀려서 힘을 가하지 않고도 렌즈 홀더를 당겨서 빼낼 수 있습니다.

렌즈 홀더를 옆으로 당기면 로딩 챔버의 렌즈가 움직일 수 있기 때문에 렌즈 홀더를 옆으로 당기지 말고 수직으로 위쪽으로만 꺼내십시오. 렌즈 홀더를 꺼내는 동안과 꺼낸 후에 인젝터를 수평으로 잡고 렌즈가 로딩 챔버 내에서 미끄러지지 않도록 하십시오.
7. „딸깍 소리와 함께 잠기는“ 메커니즘이 맞물릴 때까지 로딩 챔버의 윙을 닫습니다(6).
8. 인젝터 플런저를 앞으로 밀습니다.

실리콘 쿠션이 기울어져서 닫힌 로딩 챔버로 삽입할 수 없는 경우 실리콘 쿠션을 검자와 정렬할 수 있습니다.
9. 실리콘 쿠션이 인젝터 하우징(주사기 인젝터)의 전면 끝에 도달하거나 나사산이 인젝터 하우징(스크류 인젝터)에 닿을 때까지 인젝터 플런저를 앞으로 밀습니다(7).

인젝터 플런저를 몇 밀리미터 뒤로 당긴 다음 다시 앞으로 밀습니다. 이 단계를 진행하면 IOL이 항상 올바르게 그림될 수 있습니다.

이제 IOL이 로드되어 주입 준비가 되었습니다.
10. 인젝터 플런저(주사기 인젝터)에 균일한 압력을 가하거나 인젝터 플런저 손잡이를 천천히 시계 방향으로 돌려(스크류 인젝터) IOL을 천천히 눈에 주입합니다.
11. 인젝터를 약간 돌리면 IOL을 올바르게 뺄 수 있습니다. IOL이 완전히 나올 때까지만 인젝터 플런저를 앞으로 미십시오.
12. 필요한 경우, 빼내는 동안 적절한 포지셔닝 후크를 사용하여 IOL을 보조해서 IOL을 최종 위치로 가져옵니다.
13. 표준 세척 및 흡인 기술을 사용하여 눈과 IOL에서 점탄성 물질을 완전히 제거합니다.

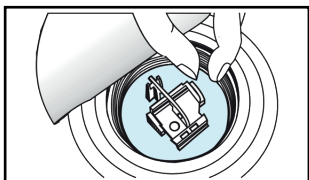
ACCUJECT™ PRO ACCUJECT™ SCREW PRO



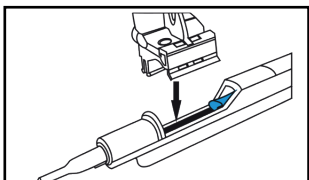
1a



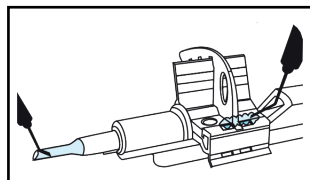
1b



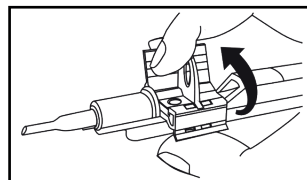
2



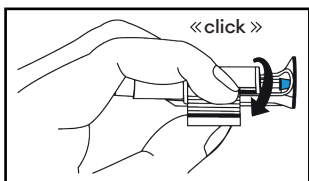
3



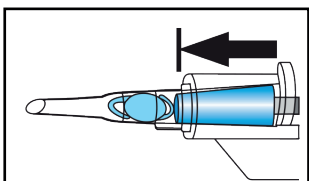
4



5



6



7

6. 폐기



경고
의료 기기는 사용 후 잠재적인 감염 가능성이 있는 인체 유래 물질로 인해 오염될 수 있습니다. 사용한 의료 기기 및 포장은 생물학적 유해 폐기물의 해당 지침에 따라 폐기하십시오.

7. 기호

	에틸렌 옥사이드를 사용하여 멸균		건조하게 유지
	포장 단위의 의료 기기 수		포장이 손상된 경우 제품을 사용하지 말고 사용 지침 참조
	단일 멸균 장벽 시스템		직사광선이 닿지 않는 곳에 보관
	외부 포장을 보호하는 단일 멸균 장벽 시스템		재멸균 금지
	제조일 YYYY-MM-DD 및 제조국		인증 기관 번호가 있는 CE 기호
	재사용 금지		유럽 공동체/유럽 연합의 공식 대리점
	참조 번호		여기에서 개봉
	로트 번호		고유 기기 식별자
	유효기간		의료 기기
	제조사		전자 사용 지침 참조 www.medical.com/ifu
	유자격 직원만 사용할 것		주의
	재활용		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Taikymo sritis

Šios naudojimo instrukcijos taikomos šiems medicinos instrumentams:

Nuorodos numeris	Gaminio pavadinimas
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO ACCUJECT™ SCREW PRO

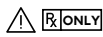


2. Paskirtis

Numatytas naudojimas: Intraokulinio lęšiuko (IOL) atlenkimas ir injekcija akių operacijos metu.

Indikacija: regos problemos, dėl kurių reikia implantuoti IOL.

Kontraindikacijos: Specifinių kontraindikacijų, išskyrus bendrąsias kontraindikacijas, susijusias su oftalmologine chirurgija, nėra.



Naudotojų grupė: Medicinos prietaisą gali naudoti tik sveikatos priežiūros specialistai, o pacientui jį turi pritaikyti chirurgas. Naudojant nekvalifikuotam personalui, galima sužaloti pacientą.



Pacientų grupė: Chirurgas privalo atlikti kruopštų paciento priešoperacinį vertinimą, pagrįstą klinicine nuovoka ir rizikos bei naudos santykio įvertinimu.

Klinikinė nauda: IOL inžektorius leidžia implantuoti IOL per mažus pjūvius.

3. Saugos pastabos

Intraokulinio lęšiuko (IOL) tinkamumą kartu su medicinos instrumentu (IOL inžektoriumi) turi iš anksto patikrinti ir patvirtinti intraokulinio lęšiuko gamintojas.



Įspėjimas

Naudojant pažeistą arba nesterilų medicinos instrumentą, gresia pavojus sukelti paciento infekciją / endoftalmitą. Nenaudokite medicinos instrumento, jei yra paties medicinos instrumento arba sterilios pakuotės pažeidimo požymių.



Įspėjimas

Medicinos instrumento negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui. Naudojimas pasibaigus tinkamumo laikui gali sukelti infekciją ir (arba) endoftalmitą pacientui.



Įspėjimas

Palietus endotelį silikonine pagalvėle arba IOL, galima pažeisti ragenos endotelį.



Įspėjimas

Už tinkamą chirurginę techniką atsako pats chirurgas. Chirurgas turi įvertinti atitinkamos procedūros tinkamumą, remdamasis savo mokymu ir patirtimi.



Įspėjimas

Medicinos instrumentas skirtas tik vienkartiniam naudojimui. Pakartotinis naudojimas arba netinkamas tvarkymas gali sukelti rimtų neigiamų padarinių paciento sveikatai ir saugai.



- Pakartotinis naudojimas gali sukelti infekciją / endoftalmitą, TASS arba alerginę reakciją dėl valymo likučių.



- Medicinos instrumento veikimas gali pablogėti. Šiluma arba valymo procesas sugadina medicinos instrumento eksploatacines savybes (pvz., mechanines savybes ir slydimo savybes).



Atsargiai

Siekiant išvengti kapsulės plyšimo, IOL į akį turi būti įsvirkščijama lėtai ir atsargiai.



4. Ataskaitų teikimas gamintojui ir valdžios institucijoms

Apie rimtus incidentus, susijusius su prietaisu, reikia pranešti gamintojui ir kompetentingai institucijai, kurioje yra įsisteigęs naudotojas ir (arba) pacientas.

5. Vienkartinio IOL inžektoriaus naudojimo instrukcijos

1. Atidarykite lizdinę plokštelę sterilioje aplinkoje ir išimkite sterilų inžektorių. (švirkšto inžektorius 1a / sraigtinis inžektorius 1b)
2. Lęšiuko dėklo aliuminio dangtelį atidarykite sterilioje aplinkoje.
3. Išimkite įkėlimo kamerą su lęšiu su lęšiuko dėklo, patraukdami už viršutinės lęšiuko laikiklio kilpos (2).
4. Įdėkite įkėlimo kamerą su lęšiu į inžektoriaus korpuso angą ir spauskite ją, kol pasigirs spragtelėjimas (3).
5. Pakankamai pripildykite kasetės antgalį ir įkėlimo kamerą (4) oftalmologiniais viskochirurginiais įtaisais (OV)).
Prieš naudojant OV) rekomenduojama praplauti kasetės antgalį ir įkėlimo kamerą subalansuotu druskos tirpalu (BSS).
Leiskite OV) veikti (30s). OV) gali prarasti tepimo savybes, jei per ilgai kontaktuoja su oru. Todėl IOL reikia sušvirkšti nedelsiant po įkėlimo.
Ant silikininės pagalvėlės reikia užlašinti lašelį OV).
6. Rodomuoju ir viduriniu pirštais laikykite lęšiuko laikiklio kilpą ir nykščiu švelniai atlenkite apatinį lęšiuko laikiklio lankstą (5). Taip atlaisvinamas lankstas ir lęšiuko laikiklis ištraukiamas bei išimamas be jokios jėgos.
Netraukite lęšiuko laikiklio tolyn į šoną, o išimkite jį tik vertikaliai į viršų, nes traukiant lęšiuko laikiklį į šoną lęšiukas gali pasislinkti įkėlimo kameroje. Išimdami lęšiuko laikiklį ir jį išėmę laikykite inžektorių horizontaliai, kad lęšiukas neslidinėtų įkėlimo kameroje.
7. Uždarykite įkėlimo kameros sparnelius, kol užsifiksuos „spragtelėjimo fiksavimo“ mechanizmas (6).
8. Stumkite inžektoriaus stūmoklį į priekį.
Jei silikininė pagalvėlė yra pasvirusi ir jos negalima įstatyti į uždarytą įkėlimo kamerą, silikininę pagalvėlę galima sulygiuoti su žnyplėmis.
9. Inžektoriaus stūmoklį stumkite į priekį, kol silikininė pagalvėlė pasieks priekinį inžektoriaus korpuso galą (švirkšto inžektoriaus atveju) arba kol sriegis palies inžektoriaus korpusą (sraigtinis inžektoriaus atveju) (7).
Atitraukite inžektoriaus stūmoklį kelis milimetrus atgal ir vėl pastumkite jį į priekį. Šis veiksmas užtikrina, kad IOL visada būtų tinkamai suimtas.
Dabar IOL yra įdėtas ir paruoštas injekcijai.
10. Lėtai įšvirkškite IOL į akį tolygiai spausdami inžektoriaus stūmoklį (švirkšto inžektoriaus atveju) arba lėtai sukdami inžektoriaus stūmoklio rankenėlę pagal laikrodžio rodyklę (sraigtinio inžektoriaus atveju).
11. Teisingai ištraukite IOL prilaikydami ir šiek tiek pasukdami inžektorių. Stumkite inžektoriaus stūmoklį į priekį tik tol, kol IOL visiškai išsikiš.
12. Jei reikia, ištraukimo metu prilaikykite IOL tinkamu padėties nustatymo kabliuku ir perkelkite IOL į galutinę padėtį.
13. Kruopščiai pašalinkite viskoelastinę medžiagą iš akies ir IOL naudodami standartinius irigacijos ir aspiracijos metodus.

ACCUJECT™ PRO

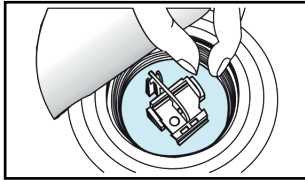
ACCUJECT™ SCREW PRO



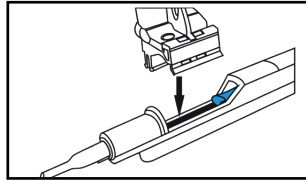
1a



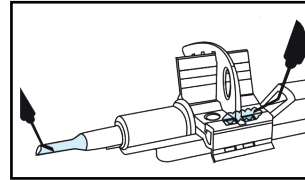
1b



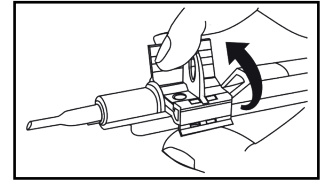
2



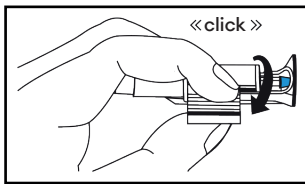
3



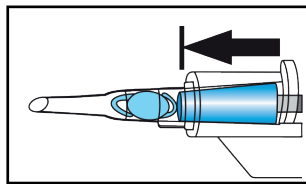
4



5



6



7

6. Šalinimas

Įspėjimas

Po naudojimo medicinos instrumentas gali būti užterštas potencialiai infekcinėmis žmogaus kilmės medžiagomis. Panaudotą medicinos instrumentą ir pakuotę išmeskite pagal taikomas pavojingų biologinių atliekų tvarkymo gaires.



7. Simboliai

	Sterilizuota etileno oksidu		Laikyti sausiai
	Medicinos instrumentų skaičius pakuotės vienetu		Nenaudokite, jei pakuotė pažeista, ir vadovaukitės naudojimo instrukcijomis.
	Vienguba sterili barjerinė sistema		Saugoti nuo saulės spindulių
	Atskira sterili barjerinė sistema su išorine apsaugine pakuote		Nesterilizuoti pakartotiniai
	Pagaminimo data YYYY-MM-DD ir pagaminimo šalis		CE simbolis su notifikuotosios įstaigos numeriu
	Nenaudoti pakartotinai		Įgaliotasis atstovas Europos bendrijoje/ Europos Sąjungoje
	Nuorodos numeris		Atidaryti čia
	Partijos numeris		Unikalus prietaiso identifikatorius
	Galiojimo data		Medicinos prietaisas
	Gamintojas		Žr. elektronines naudojimo instrukcijas www.medicel.com/ifu
	Naudoti gali tik kvalifikuotas personalas		Atsargiai
	Utilizavimas		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Lietošanas joma

Šī lietošanas instrukcija attiecas uz šādām medicīnas ierīcēm:

Atsauces numurs	Produkta nosaukums
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

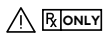


2. Joma

Paredzētais lietojums: Intraokulārās lēcas (IOL) locīšana un injicēšana acs operācijas laikā.

Indikācija: Redzes problēmas, kas prasa IOL implantēšanu.

Kontrindikācijas: Inžektoru gadījumā nav citu specifisku kontrindikāciju bez vispārējām kontrindikācijām saistībā ar acu ķirurģiju.



Lietotāju grupa: Ar medicīnas ierīci drīkst rīkoties tikai veselības aprūpes speciālisti, un pacientam to drīkst piemērot ķirurģis. Nekvalificēta personāla veikts lietojums var pacientam izraisīt traumu.



Pacientu grupa: Par pacienta rūpīgu pirmsoperācijas novērtējumu, pamatotu klīnisko spriedumu un riska un ieguvumu novērtējumu atbild ķirurģis.

Klīniskais ieguvums: IOL inžektors ļauj implantēt IOL caur maziem iegriezumiem.

3. Piezīmes par drošumu

Intraokulārās lēcas (IOL) piemērotība kombinācijā ar medicīnas ierīci (IOL inžektoru) ir iepriekš jāpārbauda un jāapstiprina intraokulārās lēcas ražotājam.



Brīdinājums

Bojātas vai nesterilas medicīnas ierīces lietošana var izraisīt infekciju / endoftalmītu pacientam. Nelietojiet medicīnas ierīci, ja uz pašas medicīnas ierīces vai sterīlā iepakojuma ir bojājuma pazīmes.



Brīdinājums

Medicīnas ierīci nedrīkst lietot pēc derīguma termiņa beigām. Lietošana pēc derīguma termiņa beigām var izraisīt infekciju / endoftalmītu pacientam.



Brīdinājums

Pieskaršanās endotēlijam ar silikona spilventiņu vai IOL var bojāt radzenes endotēliju.



Brīdinājums

Par atbilstošas ķirurģiskās metodes izvēli atbild katrs ķirurģis pats. Ķirurģam jāizvērtē attiecīgās procedūras piemērotība, pamatojoties uz savu izglītību un pieredzi.



Brīdinājums

Šī medicīnas ierīce ir tikai vienreiz lietojama. Atkārtots lietojums vai neatbilstoša atkārtota apstrāde var radīt smagas nevēlamas sekas pacienta veselībai un drošumam.



- Atkārtots lietojums var izraisīt infekciju / endoftalmītu, TASS vai alerģisku reakciju tīrīšanas atlikumu dēļ.



- Medicīnas ierīces veiktspēja var tikt apdraudēta. Karstums vai tīrīšanas process izjauc medicīnas ierīces veiktspējas īpašības (piemēram, mehāniskās īpašības un slīdēšanas īpašības).



Piesardzību

Lai nepieļautu kapsulas plīsumu, IOL acī jāievada lēni un uzmanīgi.



4. Ziņošana ražotājam un iestādēm

Par smagiem negadījumiem saistībā ar ierīci jāziņo ražotājam un kompetentajai iestādei, kurā reģistrēts lietotājs un/vai pacients.

5. Vienreizlietojamā IOL inžektora lietošanas instrukcija

1. Atveriet blisteri sterilā vidē un izņemiet sterilo inžektoru (šļircis inžektors 1a / skrūves inžektors 1b).
2. Atveriet lēcas alumīnija vāciņu sterilā vidē.
3. Izņemiet iepildīšanas kameru ar lēcu no lēcas korpusa, pavelkot uz augšu lēcas turētāja augšējo cilpu (2).
4. Ievietojiet iepildīšanas kameru ar lēcu atverē inžektora korpusā un iespiediet to, līdz tā dzirdami ar klikšķi nofiksējas savā vietā (3).
5. Pietiekami piepildiet kārttridža galu un iepildīšanas kameru (4) ar oftalmoloģiskajiem viskoķirurģiskajiem līdzekļiem (OVD).
Pirms OVD ievadīšanas ieteicams izskalot kārttridža galu un iepildīšanas kameru ar līdzsvarotu sāls šķīdumu (BSS).
Ļaujiet OVD iedarboties (30s). OVD var zaudēt elļojošās īpašības, pārāk ilgi atrodoties saskarē ar gaisu. Tāpēc IOL jāinjicē nekavējoties pēc iepildīšanas.
Uz silikona spilventiņa jāuzpilda piliens OVD.
6. Ar rādītājpirkstu un vidējo pirkstu satveriet lēcas turētāja cilpu un ar īkšķi uzmanīgi pagrieziet uz augšu lēcas turētāja apakšējo eņģi (5). Tas atvieno eņģi un ļauj lēcas turētāju izvilkt uz augšu un noņemt bez spēka pielikšanas.
Nevelciet lēcas turētāju prom uz sāniem, bet gan ņemiet to nost tikai vertikāli uz augšu, jo lēcas turētāja vilkšana uz sāniem var nobīdīt lēcu iepildīšanas kamerā. Inžektoru turiet horizontāli lēcas turētāja noņemšanas laikā un pēc tā noņemšanas, lai lēca neieslīdētu iepildīšanas kamerā.
7. Aizveriet iepildīšanas kameras spārnus, līdz ieslēdzas mehānisms „Click-Lock“ (6) (nofiksējas ar klikšķi).
8. Bīdīet inžektora virzuli uz priekšu.
Ja silikona spilventiņš ir slīps un to nevar ievietot slēgtajā iepildīšanas kamerā, silikona spilventiņu var izlīdzināt ar pinceti.
9. Bīdīet inžektora virzuli uz priekšu, līdz silikona spilventiņš sasniedz inžektora korpusa priekšējo daļu (šļircis inžektors) vai līdz vītne saskaras ar inžektora korpusu (skrūves inžektors) (7).
Atvelciet inžektora virzuli dažus milimetrus atpakaļ un pēc tam atkal bīdīet uz priekšu. Šī darbība nodrošina, ka IOL vienmēr tiek satverta pareizi.
Tagad IOL ir ievietota un gatava injekcijai.
10. Lēnām injicējiet IOL acī, vai nu vienmērīgi spiežot inžektora virzuli (šļircis inžektors), vai arī lēnām griežot inžektora virzuli grozāmpogu pulksteņrādītāju kustības virzienā (skrūves inžektors).
11. Pareizu IOL izvadišanu var atbalstīt, nedaudz pagriežot inžektoru. Inžektora virzuli bīdīet uz priekšu tikai tik ilgi, līdz IOL ir pilnībā izvadīta.
12. Ja nepieciešams, izejas laikā palīdziet IOL ar piemērotu pozicionēšanas āķa palīdzību un novietojiet IOL tās galīgajā pozīcijā.
13. Rūpīgi noņemiet viskoelastīgo materiālu no acs un IOL, izmantojot standarta irigācijas un aspirācijas metodes.

ACCUJECT™ PRO

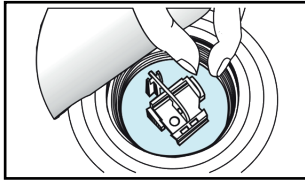
ACCUJECT™ SCREW PRO



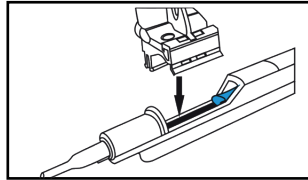
1a



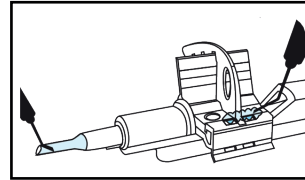
1b



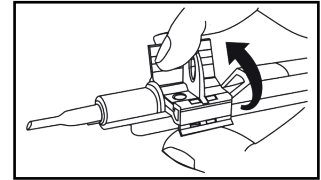
2



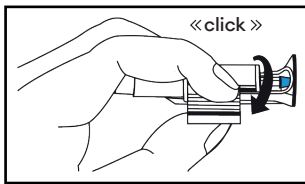
3



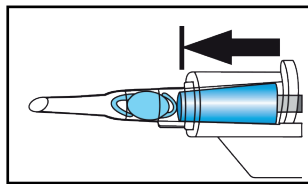
4



5



6



7

6. Atbrīvošanās no ierīces

Brīdinājums

Medicīnas ierīce pēc lietojuma var būt piesārņota ar potenciāli infekciozām cilvēka izcelsmes vielām. Pēc lietošanas atbrīvojieties no medicīnas ierīces un iepakojuma saskaņā ar spēkā esošajām bioloģiski bīstamo atkritumu apsaimniekošanas vadlīnijām.



7. Simboli

	Sterilizēts, izmantojot etilēnoksīdu		Uzglabāt sausā veidā
	Medicīnas ierīču skaits iepakojuma vienībā		Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un iepazīties ar lietošanas instrukciju.
	Viena sterila barjeras sistēma		Sargāt no saules gaismas
	Viena sterila barjeras sistēma ar aizsargājošu iepakojumu ārpusē		Nesterilizēt atkārtoti
	Ražošanas datums GGGG-MM-DD un ražošanas valsts		CE simbols ar paziņotās iestādes numuru
	Nelietot atkārtoti		Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā
	Atsauces numurs		Atvērt šeit
	Partijas numurs		Unikālais ierīces identifikators
	Derīguma termiņš		Medicīnas ierīce
	Ražotājs		Skatīt elektronisko lietošanas instrukciju www.medicel.com/ifu
	Lietot tikai kvalificētam personālam		Piesardzību
	Pārstrāde		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Reikwijdte

Deze gebruiksaanwijzing is van toepassing op de volgende medische hulpmiddelen:

Referentienummer	Productnaam
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

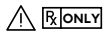


2. Reikwijdte

Beoogd gebruik: Opbouwen en injecteren van een intraoculaire lens (IOL) tijdens oogchirurgie.

Indicaties: Visuele problemen die implantatie van een IOL vereisen.

Contraindicaties: Er zijn geen specifieke contra-indicaties voor de injectors, behalve de algemene contra-indicaties gerelateerd aan oftalmologische chirurgie.



Gebruikersgroep: Het medisch hulpmiddel mag alleen worden gehanteerd door zorgprofessionals en door de chirurg worden toegepast op de patiënt. Gebruik door niet-gekwalificeerd personeel kan leiden tot letsel bij de patiënt.



Patiëntgroep: Het is de verantwoordelijkheid van de chirurg om vóór de operatie een klinische beoordeling en analyse van risico's/baten uit te voeren die specifiek is voor de patiënt.

Klinisch voordeel: De IOL-injector maakt IOL-implantatie door kleine incisies mogelijk.

3. Opmerkingen over veiligheid

De geschiktheid van de intraoculaire lens (IOL) in combinatie met het medisch hulpmiddel (IOL-injector) moet op voorhand worden getest en goedgekeurd door de fabrikant van de intraoculaire lens.



Waarschuwing

Het gebruik van een beschadigd of niet-steriel medisch hulpmiddel kan leiden tot infectie/endoftalmitis bij de patiënt. Gebruik het medisch hulpmiddel niet indien er sporen van schade op het hulpmiddel zelf of op de steriele verpakking zijn.



Waarschuwing

Het medisch hulpmiddel mag niet worden gebruikt na de uiterste gebruiksdatum. Het gebruik na de uiterste gebruiksdatum kan leiden tot infectie/endoftalmitis bij de patiënt.



Waarschuwing

Het aanraken van het endotheel met het siliconen kussen of de IOL kan het corneale endotheel beschadigen.



Waarschuwing

Het is de verantwoordelijkheid van de chirurg zelf om de juiste chirurgische techniek toe te passen. De chirurg moet op basis van zijn/haar training en ervaring beoordelen of de procedure in kwestie geschikt is.



Waarschuwing

Het hulpmiddel is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Het hergebruiken of herverwerken kan ernstige gevolgen hebben voor de gezondheid en veiligheid van de patiënt.



- Het hergebruiken kan leiden tot infectie/endoftalmitis, toxic anterior segment syndrome (TASS) of allergische reactie wegens reinigingsresten.



- De prestaties van het medisch hulpmiddel kunnen in gevaar worden gebracht. De prestatiekenmerken (bijv. mechanische eigenschappen en glijvermogen) van het medisch hulpmiddel worden aangetast door warmte of reiniging.



Opgelet

Om breuk van de capsule te vermijden, moet de IOL langzaam en voorzichtig worden ingevoerd in het oog.



4. Incidenten melden aan fabrikant en autoriteiten

Ernstige incidenten in verband met het hulpmiddel moeten worden gemeld aan de fabrikant en de autoriteit die bevoegd is voor de plaats waar de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

5. Instructies voor toepassing van de IOL-injector voor eenmalig gebruik

1. Open de blister in een steriele omgeving en verwijder de steriele injector. (spuitinjector 1a / schroefinjector 1b)
2. Open de aluminium dop van de lenshouder in een steriele omgeving.
3. Haal de laadruimte met de lens uit de lenzendoos door de bovenste lus van de lenshouder omhoog te trekken (2).
4. Voer de laadruimte met de lens in de opening van het injectorlichaam in en druk in tot deze hoorbaar vastklikt (3).
5. Vul de cartridgepunt en laadruimte (4) met voldoende oftalmisch viscochirurgisch hulpmiddel (OVD).

Het wordt aanbevolen om de cartridgepunt en de laadruimte te spoelen met gebalanceerde zoutoplossing (BSS) voordat OVD wordt toegepast.

Laat het OVD inwerken (30s). OVD kan zijn glijdende eigenschappen verliezen indien het te lang in contact komt met lucht. Daarom moet de IOL zonder vertraging worden geïnjecteerd na het laden.

Er moet een druppel OVD worden aangebracht op het siliconen kussen.
6. Houd de lus van de lenshouder vast met uw wijs- en middelvinger, en gebruik uw duim om het onderste scharnier van de lenshouder voorzichtig omhoog te klappen (5). Dit ontgrendelt het scharnier, waardoor de lenshouder omhoog kan worden getrokken en verwijderd zonder enige kracht.

Trek de lenshouder niet weg naar de zijkant maar verwijder hem alleen verticaal naar boven, omdat anders de lens in de laadruimte kan schuiven. Houd de injector horizontaal vast tijdens en na de verwijdering van de lenshouder, zodat de lens niet in de laadruimte glijdt.
7. Sluit de vleugels van de laadruimte tot het ‚klik-sluiting‘ mechanisme is vastgezet (6).
8. Duw de zuiger van de injector vooruit.

Indien het siliconen kussen gekanteld is en niet kan worden ingevoerd in de gesloten laadruimte, kan het worden uitgelijnd met de tang.
9. Duw de injectorzuiger voorwaarts tot het siliconen kussen de voorkant van de injectorbehuizing bereikt (spuitinjector) of tot de draad de injectorbehuizing raakt (schroefinjector) (7).

Trek de zuiger van de injector enkele millimeters achteruit en duw hem dan weer vooruit. Deze stap garandeert dat de IOL altijd correct wordt vastgehouden.

De IOL is nu geladen en klaar voor injectie.
10. Voer de IOL langzaam in het oog in door gelijkmatige druk uit te oefenen op de injectorzuiger (spuitinjector) of door de knop van de injectorzuiger geleidelijk rechtsom te draaien (schroefinjector).
11. De juiste uitvoer van de IOL kan worden ondersteund door de injector licht te draaien. Duw de injectorzuiger alleen vooruit tot de IOL volledig naar buiten is gekomen.
12. U kunt de IOL zo nodig ondersteunen tijdens de uitvoer met een geschikte positioneerhaak en de IOL in de eindpositie brengen.
13. Verwijder het visco-elastisch materiaal grondig uit het oog en de IOL met standaard irrigatie- en aspiratietechnieken.

ACCUJECT™ PRO

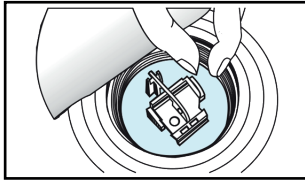
ACCUJECT™ SCREW PRO



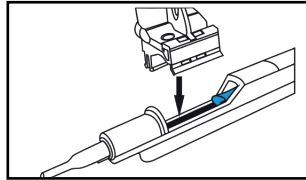
1a



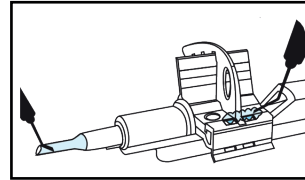
1b



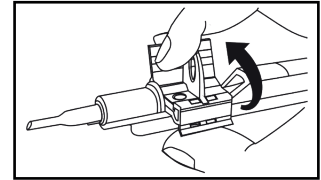
2



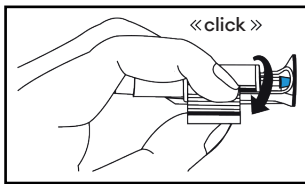
3



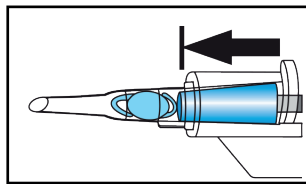
4



5



6



7

6. Afvoeren

Waarschuwing

Het medisch hulpmiddel kan na gebruik verontreinigd raken met mogelijk besmettelijke stoffen van menselijke oorsprong. Verwijder het medisch hulpmiddel en de verpakking na gebruik volgens de toepasselijke voorschriften voor biologisch gevaarlijk afval.



7. Symbolen

	Gesteriliseerd met ethyleenoxide		Droog houden
	Aantal medische hulpmiddelen in verpakking		Niet gebruiken indien de verpakking beschadigd is en raadpleeg de gebruiksaanwijzing
	Alleen steriel barrièresysteem		Niet blootstellen aan zonlicht
	Alleen steriel barrièresysteem met beschermende verpakking aan de buitenzijde		Niet hersteriliseren
	Productiedatum JJJJ-MM-DD en land van productie		CE-symbool met nummer van aangemelde instantie
	Niet hergebruiken		Erkende vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap/ Europese Unie
	Referentienummer		Hier openen
	Partijnummer		Unieke code voor identificatie
	Uiterste gebruiksdatum		Medisch hulpmiddel
	Fabrikant		Raadpleeg de elektronische gebruiksaanwijzing www.medicel.com/ifu
	Alleen te gebruiken door gekwalificeerd personeel		Opgelet
	Recycling		



1. Bruksområde

Disse bruksanvisningene gjelder for følgende medisinske enheter:

Referansenummer	Produktnavn
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

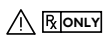


2. Omfang

Tiltent bruk: Folding og injisering av en intraokulær linse (IOL) under øyekirurgi.

Indikasjon: Synsproblemer som krever implantering av IOL.

Kontraindikasjoner: Det finnes ingen spesifikke kontraindikasjoner for injektorene, bortsett fra generelle kontraindikasjoner relatert til oftalmisk kirurgi.



R ONLY

Brukergruppe: Den medisinske enheten må kun håndteres av helsepersonell og anvendes på pasienten av en kirurg. Bruk av ukvalifisert personell kan føre til pasientskade.



Pasientgruppe: En pasientrelatert, grundig preoperativ vurdering, med godt begrunnet klinisk vurdering og vurdering av fordeler sett opp mot risiko, vil være kirurgens ansvar.

Klinisk fordel: IOL-injektoren muliggjør IOL-implantering gjennom små innsnitt.

3. Merknader om sikkerhet

Egnetheten til den intraokulære linsen (IOL) i kombinasjon med den medisinske enheten (IOL-injektoren) må testes og godkjennes på forhånd av produsenten av den intraokulære linsen.



Advarsel

Bruk av en skadet eller ikke-steril medisinsk enhet kan føre til infeksjon/betennelse i øyeeplet. Ikke bruk den medisinske enheten hvis det er tegn på skade på selve den medisinske enheten eller den sterile emballasjen.



Advarsel

Den medisinske enheten må ikke brukes etter utløpsdatoen. Bruk etter utløpsdatoen kan føre til infeksjon/betennelse på øyeeplet til pasienten.



Advarsel

Berøring av dekkvevet med silikonputen eller IOL kan skade corneal endothelium.



Advarsel

Passende kirurgisk teknikk er den individuelle kirurgens ansvar. Kirurgen må vurdere egnetheten til den respektive prosedyren på grunnlag på hans/hennes opplæring og erfaring.



Advarsel

Den medisinske enheten er kun tiltent for engangsbruk. Gjenbruk eller upassende repressering kan føre til alvorlige bivirkninger på pasientens helse og sikkerhet.



- Gjenbruk kan føre til infeksjon/betennelse i øyeeplet, TASS eller allergisk reaksjon grunnet rengjøringsrester.



- Det kan gå på bekostning av ytelsen til den medisinske enheten. Varme eller rengjøringsprosessen vil ødelegge ytelsesegenskaper (f.eks. mekaniske egenskaper og glideegenskaper) til den medisinske enheten.



Forsiktig

For å unngå kapselruptur må IOL injiseres sakte og forsiktig i øyet.



4. Rapportere til produsent og myndigheter

Alvorlige hendelser som oppstår i forbindelse med enheten må rapporteres til produsenten og den kompetente myndigheten der brukeren og/eller pasienten er etablert.

5. Bruksinstruksjoner IOL-injektor for engangsbruk

1. Åpne blisteret i et sterilt miljø, og fjern den sterile injektoren. (sprøyteinjektor 1a / skrueinjektor 1b)
2. Åpne aluminiumshetten til linseetuiet i et sterilt miljø.
3. Fjern lastekammeret med linsen fra linseetuiet ved å trekke opp på den øvre sløyfen av linseholderen (2).
4. Sett inn lastekammeret med linsen i åpningen i injektorkroppen, og trykk det inn til det hørbart klikker på plass (3).
5. Fyll patronspissen og lastekammeret (4) tilstrekkelig med viskokirurgisk utstyr for øyeinngrep (OVD).

Det anbefales å skylle patronspissen og lastekammeret med balansert saltløsning (BSS) før påføring av OVD.

La OVD virke (30s). OVD kan miste smøreegenskapene sine hvis de er i kontakt med luft for lenge. Derfor bør IOL injiseres uten opphold etter lasting.

Påføring av en dråpe OVD på silikonputen er nødvendig.

6. Hold sløyfen til linseholderen med pekefingeren og langfingeren, og bruk tommelen til å forsiktig flippe opp det nedre hengselet til linseholderen (5). Dette løsner hengselet og gjør at linseholderen kan trekkes opp og fjernes uten kraft.

Ikke trekk linseholderen bort til siden, men bare fjern den vertikalt oppover, siden det å trekke linseholderen sideveis kan skifte linsen i lastekammeret. Hold injektoren horisontalt under og etter fjerning av linseholderen for å sikre at linsen ikke sklir i lastekammeret.

7. Lukk vingene til lastekammeret til „Klikklåsmekanismen“ kobles inn (6).
8. Skyv injektorsprøyten forover.

Hvis silikonputen heller og ikke kan settes inn i det lukkede lastekammeret, kan silikonputen justeres med tangen.

9. Skyv injektorsprøyten forover til silikonputen når frontenden av injektorhuset (sprøyteinjektor), eller til tråden berører injektorhuset (skrueinjektor) (7).

Trekk tilbake injektorsprøyten et par millimeter, og skyv den deretter forover igjen. Dette trinnet sikrer at IOL alltid gripes korrekt.

IOL er nå lastet og klar for injeksjon.

10. Injiser IOL sakte inn i øyet ved å påføre jevnt trykk på injektorsprøyten (sprøyteinjektor) eller sakte dreie injektorsprøyteteknotten med klokken (skrueinjektor).
11. Korrekt utgang av IOL kan støttes ved å dreie injektoren litt. Skyv kun injektorsprøyten forover til IOL har kommet helt frem.
12. Om nødvendig, assister IOL ved hjelp av en passende posisjoneringskrok under utgangen og før IOL til sin sluttposisjon.
13. Fjern det viskoelastiske materialet grundig fra øyet og IOL med standard irrigasjons- og aspirasjonsteknikker.

ACCUJECT™ PRO

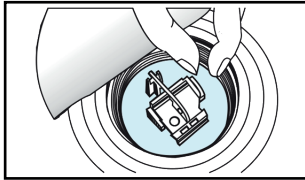
ACCUJECT™ SCREW PRO



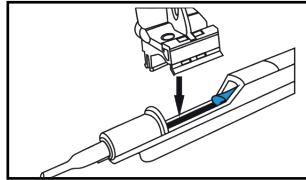
1a



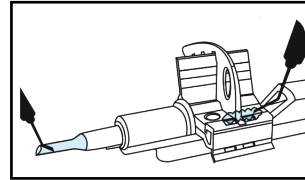
1b



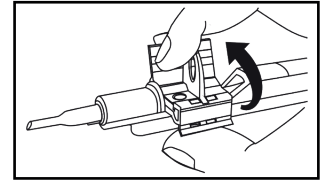
2



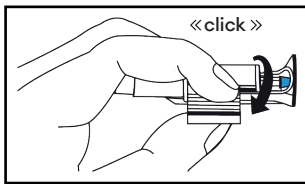
3



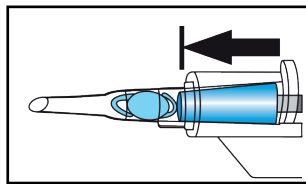
4



5



6



7

6. Avhending

Advarsel

Den medisinske enheten kan være kontaminert med potensielt smittsomme stoffer av menneskeopprinnelse etter bruk. Avhend den medisinske enheten og emballasjen etter bruk i henhold til de gjeldende retningslinjene for biologisk farlig avfall.



7. Symboler

	Sterilisert med etylenoksid		Holdes tørr
	Nummer på medisinsk enhet i emballasjeeenhet		Skal ikke brukes hvis pakken er skadet, og se bruksanvisning
	Sterilt barriersystem for engangsbruk		Skal holdes borte fra sollys
	Sterilt barriersystem for engangsbruk med beskyttende emballasje på utsiden		Skal ikke steriliseres på nytt
	Produksjonsdato ÅÅÅÅ-MM-DD og produksjonsland		Ce-symbol med nummeret til det meldte organet
	Skal ikke gjenbrukes		Autorisert representant i det europeiske fellesskap/ EU
	Referansenummer		Åpne her
	Lotnummer		Unik enhetsidentifikator
	Utløpsdato		Medisinsk enhet
	Produsent		Se elektronisk bruksanvisning www.medicel.com/ifu
	Skal kun brukes av kvalifisert personell		Forsiktig
	Resirkulering		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Zakres stosowania

Niniejsza instrukcja użytkowania dotyczy następujących wyrobów medycznych:

Numer referencyjny	Nazwa produktu
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

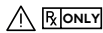


2. Zakres

Użytkowanie zgodne z przeznaczeniem: Składanie i iniekcja soczewki wewnątrzgałkowej (IOL) podczas operacji oka.

Wskazanie: Problemy ze wzrokiem, które wymagają wszczęcia soczewki IOL.

Przeciwwskazania: Poza ogólnymi przeciwwskazaniami związanymi z chirurgią okulistyczną nie ma szczególnych przeciwwskazań do stosowania iniektorów.



Rx ONLY

Grupa użytkowników: Wyrób medyczny musi być używany wyłącznie przez pracowników ochrony zdrowia i stosowany u pacjenta przez chirurga. Użycie wyrobu przez niewykwalifikowany personel może spowodować obrażenia ciała pacjenta.



Grupa pacjentów: Obowiązkiem chirurga jest przeprowadzenie starannej oceny przedoperacyjnej z uwzględnieniem pacjenta i uzasadnionej oceny klinicznej oraz oceny ryzyka i korzyści.

Korzyści kliniczne: Iniektor soczewki IOL umożliwia implantację soczewki IOL przez małe nacięcia.

3. Uwagi dotyczące bezpieczeństwa

Przydatność soczewki wewnątrzgałkowej (IOL) w połączeniu z wyrobem medycznym (iniektorem soczewki IOL) musi być uprzednio przetestowana i zatwierdzona przez producenta soczewki wewnątrzgałkowej.

Ostrzeżenie



Użycie uszkodzonego lub niesterylnego wyrobu medycznego może prowadzić do zakażenia / zapalenia wewnątrzgałkowego u pacjenta.
Nie używać wyrobu medycznego, jeśli widoczne są oznaki uszkodzenia samego wyrobu medycznego lub jego sterylnego opakowania.



Ostrzeżenie

Wyrobu medycznego nie wolno używać po upływie terminu ważności. Stosowanie po upływie terminu ważności może spowodować zakażenie / zapalenie błony naczyniowej oka u pacjenta.



Ostrzeżenie

Dotyknięcie śródbłonna przez poduszkę silikonową lub soczewki IOL może uszkodzić śródbłonek rogówki.



Ostrzeżenie

Zastosowanie właściwej techniki chirurgicznej jest obowiązkiem każdego chirurga. Chirurg musi ocenić przydatność danej procedury na podstawie swojego wykształcenia i doświadczenia.



Ostrzeżenie

Wyrób medyczny jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Ponowne użycie lub niewłaściwa regeneracja mogą mieć poważne negatywne skutki dla zdrowia i bezpieczeństwa pacjenta.



- Ponowne użycie może spowodować infekcję / zapalenie wnętrza oka, wywołać toksyczny zespół przedniego odcinka (TASS) lub reakcję alergiczną spowodowaną pozostałościami po czyszczeniu.



- Działanie wyrobu medycznego może być zagrożone. Ciepło lub proces czyszczenia spowoduje zniszczenie właściwości użytkowych (np. właściwości mechanicznych i właściwości ślizgowych) wyrobu medycznego.



Ostrożnie

Aby uniknąć pęknięcia torebki, iniekcja soczewki IOL do oka musi odbywać się powoli i ostrożnie.



4. Raportowanie do producenta i władz

Poważne incydenty związane z wyrobem należy zgłaszać producentowi oraz właściwemu organowi, w obrębie jurysdykcji którego ma siedzibę użytkownik i/lub pacjent.

5. Instrukcja stosowania jednorazowego iniektora soczewki IOL

1. Otworzyć blister w sterylnym środowisku i wyjąć sterylny iniektor. (iniektor strzykawkowy 1a / iniektor ślimakowy 1b)
2. Otworzyć aluminiową pokrywę pojemnika na soczewki w sterylnym środowisku.
3. Wyjąć komorę ładowania z soczewką z pojemnika na soczewki, pociągając do góry górną pętlę uchwytu soczewki (2).
4. Włożyć komorę ładowania z soczewką do otworu w korpusie iniektora i wcisnąć ją do momentu słyszalnego zatrzaśnięcia (3).
5. Wypełnić końcówkę wkładu oraz komorę ładowania (4) w dostatecznym stopniu oftalmicznym środkiem lepkochirurgicznym (OVD).

Przed zastosowaniem środka OVD zaleca się przepłukanie końcówki wkładu i komory ładowania roztworem soli fizjologicznej (BSS).

Umożliwić środkowi OVD podjęcie działania (30s). Środek OVD może stracić swoje właściwości smarne, jeśli zbyt długo pozostaje w kontakcie z powietrzem. Dlatego po załadowaniu soczewki IOL należy bezzwłocznie przeprowadzić jej iniekcję.

Wymagane jest naniesienie kropli środka OVD na poduszkę silikonową.

6. Przytrzymać pętlę uchwytu soczewki palcem wskazującym i środkowym, a następnie kciukiem delikatnie podnieść dolny zawias uchwytu soczewki (5). Spowoduje to odblokowanie zawiasu i umożliwi wyciągnięcie i zdjęcie uchwytu soczewki bez użycia siły.

Nie odciągać uchwytu soczewki na bok, a jedynie zdejmować go pionowo do góry, ponieważ ciągnięcie uchwytu soczewki na boki może spowodować przesunięcie soczewki w komorze ładowania. Przytrzymać iniektor w pozycji poziomej podczas zdejmowania i po zdjęciu uchwytu soczewki, aby soczewka nie zsunęła się z komory ładowania.

7. Zamknąć skrzydła komory ładowania do momentu zatrzaśnięcia się mechanizmu typu „Click-Lock” (6).
8. Popchnąć tłok iniektora do przodu.

Jeżeli poduszka silikonowa jest nachylona i nie można jej umieścić w zamkniętej komorze ładowania, można ją wyrównać za pomocą kleszczyków.

9. Popchnąć tłok iniektora do przodu, aż silikonowa poduszka dotrze do przedniej części obudowy iniektora (iniektor strzykawkowy) lub do momentu, gdy gwint dotknie obudowy iniektora (iniektor ślimakowy) (7).

Pociągając tłok iniektora do tyłu o kilka milimetrów, a następnie ponownie popchnąć go do przodu. Ten krok zapewnia, że soczewka IOL jest zawsze prawidłowo zamocowana.

Soczewka IOL jest teraz załadowana i gotowa do iniekcji.

10. Przeprowadzić powoli iniekcję soczewki IOL do oka, wywierając równomierny nacisk na tłok iniektora (iniektor strzykawkowy) lub powoli obracając pokrętko tłoka iniektora zgodnie z ruchem wskazówek zegara (iniektor ślimakowy).
11. Prawidłowe wyprowadzenie soczewki IOL można ułatwić przez lekkie obrócenie iniektora. Popchnąć tłok iniektora do przodu tylko do momentu całkowitego wyłonienia się soczewki IOL.
12. W razie potrzeby wspomóc soczewkę IOL odpowiednim haczykiem pozycjonującym podczas wysuwania i doprowadzić soczewkę IOL do ostatecznego położenia.
13. Dokładnie usunąć materiał wiskoelastyczny z oka i soczewki IOL, stosując standardowe techniki irygacji i aspiracji.

ACCUJECT™ PRO

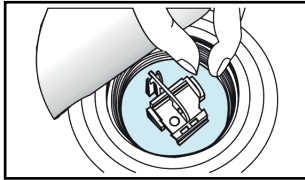
ACCUJECT™ SCREW PRO



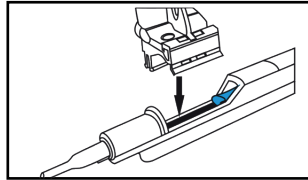
1a



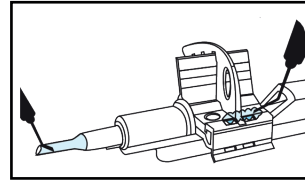
1b



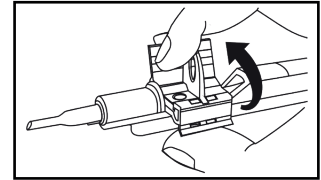
2



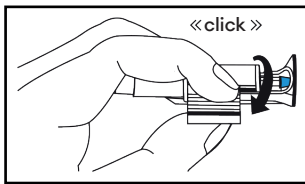
3



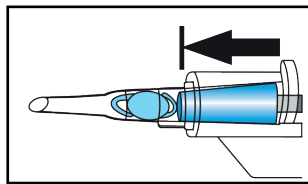
4



5



6



7

6. Utylizacja

Ostrzeżenie

Po użyciu wyrób medyczny może zostać zanieczyszczony substancjami potencjalnie zakaźnymi pochodzenia ludzkiego. Po użyciu wyrób medyczny i opakowanie należy zutylizować zgodnie z obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi biologicznych odpadów niebezpiecznych.



7. Symbole

	Sterylizowane przy użyciu tlenu etylenu		Chronić przed wilgocią
	Liczba wyrobów medycznych w jednostce opakowaniowej		Nie używać, jeśli opakowanie jest uszkodzone i zapoznać się z instrukcją użytkownika
	System pojedynczej bariery sterylnej		Chronić przed światłem słonecznym
	System pojedynczej bariery sterylnej z opakowaniem ochronnym na zewnątrz		Nie sterylizować ponownie
	Data produkcji RRRR-MM-DD i kraj produkcji		Symbol CE z numerem jednostki notyfikowanej
	Nie używać ponownie		Upoważniony przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej / Unii Europejskiej
	Numer referencyjny		Otwierać tutaj
	Numer partii		Unikalny identyfikator wyrobu
	Data ważności		Wyrób medyczny
	Producent		Zapoznaj się z elektroniczną instrukcją użytkownika www.medicel.com/ifu
	Wyrób może być używany wyłącznie przez wykwalifikowany personel		Ostrożnie
	Recykling		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Âmbito de aplicação

Estas instruções de utilização aplicam-se aos seguintes dispositivos médicos:

Número de referência	Nome do produto
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO

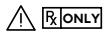


2. Escopo

Utilização prevista: Dobragem e injeção de uma lente intraocular (LIO) durante cirurgia oftalmológica.

Indicação: Problemas visuais que requerem implantação de LIO.

Contraindicações: Não há contra-indicações específicas para os injetores, além das contra-indicações gerais relacionadas com a cirurgia oftalmológica.



Rx ONLY

Grupo de utilizadores: O dispositivo médico deve ser manuseado apenas por profissionais de saúde e ser aplicado no paciente pelo cirurgião. A utilização por pessoal não qualificado pode resultar em lesões no paciente.



Grupo de pacientes: É de responsabilidade do cirurgião fazer uma avaliação pré-operatória cuidadosa em relação ao doente, com uma decisão clínica bem fundamentada e avaliação dos riscos e benefícios.

Benefício clínico: O injetor de LIO permite a implantação de LIO através de incisões pequenas.

3. Notas sobre segurança

A adequação da lente intraocular (LIO) em combinação com o dispositivo médico (injetor de LIO) deve ser previamente testada e aprovada pelo fabricante das lentes intraoculares.



Atenção

A utilização de dispositivos médicos danificados ou não esterilizados pode causar infeção ou endoftalmite no doente. Não utilize o dispositivo médico se o próprio dispositivo médico ou a sua embalagem apresentarem sinais de danificação.



Atenção

O dispositivo médico não pode ser utilizado depois de expirado o prazo de validade. A utilização depois de expirado o prazo de validade pode causar infeção / endoftalmite no doente.



Atenção

Tocar no endotélio com a almofada de silicone ou a LIO pode lesar o endotélio da córnea.



Atenção

A escolha da técnica cirúrgica adequada é da responsabilidade do cirurgião individual. O cirurgião deve avaliar a adequação do respetivo procedimento com base na sua formação e experiência.



Atenção

O dispositivo médico destina-se à utilização única. A reutilização ou um reprocessamento incorreto pode ter efeitos secundários graves na saúde e na segurança do doente.



- A reutilização pode causar infeção / endoftalmite, síndrome tóxica do segmento anterior (TASS) ou reações alérgicas devido a resíduos de limpeza.



- O desempenho do dispositivo médico pode ser comprometido. O calor ou o processo de limpeza destruirá as características de desempenho (p. ex., propriedades mecânicas e propriedades de deslize) do dispositivo médico.



Cuidado

A fim de evitar uma rutura da cápsula, a LIO tem de ser injetada lenta e cuidadosamente no olho.



4. Notificação do fabricante e das autoridades

Incidentes graves que ocorram em relação ao dispositivo devem ser notificados ao fabricante e à autoridade competente do país em que o utilizador/doente está estabelecido.

5. Instruções de aplicação para o injetor de LIO de utilização única

1. Abra o blister em ambiente estéril e remova o injetor estéril. (injetor de seringa 1a / injetor de rosca 1b)
2. Abra a tampa de alumínio da caixa de lentes em ambiente estéril.
3. Remova a câmara de carga com as lentes da caixa de lentes puxando no laço superior do suporte de lentes (2).
4. Introduza a câmara de carga com as lentes na abertura existente no corpo do injetor e empurre-a até engatar com um clique perceptível (3).
5. Encha a ponta do cartucho e a câmara de carga (4) suficientemente com os dispositivos viscosocirúrgicos oftálmicos (DVO).

Recomenda-se irrigar a ponta do cartucho e a câmara de carga com solução salina balanceada (Balanced Salt Solution, BSS) antes de aplicar os DVO.

Deixe os DVO atuar (30s). Os DVO podem perder as suas características lubrificantes se entrarem em contacto com ar durante muito tempo. Por isso, a LIO deve ser injetada sem atraso depois de carregada.

É necessário aplicar uma gota de DVO na almofada de silicone.

6. Segure o laço do suporte da lente com o seu indicador e o dedo médio e utilize o seu polegar para virar a dobradiça inferior do suporte da lente suavemente para cima (5). Isto desengata a dobradiça e faz com que o suporte da lente possa ser puxado para cima e removido sem qualquer força.
 Não puxe o suporte da lente para os lados, mas remova-o verticalmente para cima, uma vez que uma tração lateral pode elevar a lente na câmara de carga. Segure o injetor na horizontal quando remover o suporte da lente e depois de o remover para assegurar que a lente não desliza dentro da câmara de carga.
7. Feche as asas da câmara de carga até que o mecanismo “click-lock” engate (6).
8. Empurre o êmbolo do injetor para a frente.
 Se a almofada de silicone estiver inclinada e não puder ser inserida na câmara de carga fechada, pode-se alinhar a almofada de silicone com o fórceps.
9. Empurre o êmbolo do injetor para a frente até a almofada de silicone alcançar a ponta frontal do corpo do injetor (injetor de seringa) ou até a rosca tocar no corpo do injetor (injetor de rosca) (7).
 Puxe o êmbolo do injetor alguns milímetros para fora e volte depois a empurrá-lo para dentro. Este passo assegura que a LIO adere sempre corretamente.
 A LIO está agora carregada e pronta para a injeção.
10. Injete a LIO no olho aplicando maior pressão no êmbolo do injetor (injetor de seringa) ou rodando lentamente o botão do êmbolo do injetor no sentido dos ponteiros do relógio (injetor de rosca).
11. A saída correta da LIO pode ser apoiada rodando o injetor ligeiramente. Empurre o êmbolo de injetor para a frente apenas até a LIO tiver saído completamente.
12. Se necessário, apoie a LIO com a ajuda de um gancho de posicionamento adequado durante a saída e coloque a LIO na sua posição final.
13. Remova cuidadosamente o material viscoelástico do olho e da LIO com a irrigação habitual e técnicas de aspiração.

ACCUJECT™ PRO

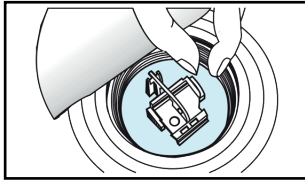
ACCUJECT™ SCREW PRO



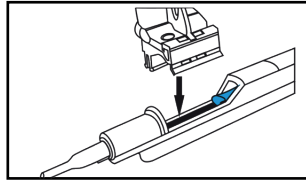
1a



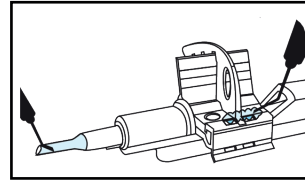
1b



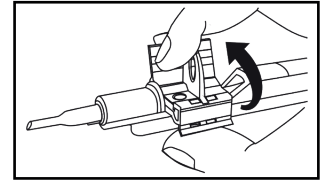
2



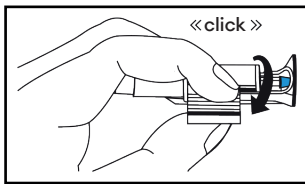
3



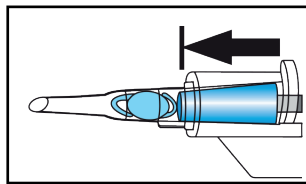
4



5



6



7

6. Eliminação

Atenção

O dispositivo médico pode estar contaminado com substâncias potencialmente infecciosas de origem humana depois da utilização. Elimine o dispositivo médico e a embalagem depois da utilização de acordo com as normas aplicáveis a resíduos biológicos perigosos.



7. Símbolos

	Esterilizado com óxido de etileno		Proteger da humidade
	Número de dispositivos médicos na unidade de embalagem		Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de utilização
	Sistema de barreira estéril simples		Proteger da luz solar
	Sistema de barreira estéril simples com condicionamento protetor exterior		Não reesterilizar
	Data de fabrico AAAA-MM-DD e país de fabrico		Símbolo CE com o número do organismo notificado
	Não voltar a utilizar		Representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
	Número de referência		Abrir aqui
	Código do lote		Identificador do dispositivo médico
	Prazo de validade		Dispositivo médico
	Fabricante		Consultar as instruções de utilização eletrónicas www.medicel.com/ifu
	Para utilização exclusiva por pessoal qualificado		Cuidado
	Reciclagem		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Domeniul de aplicare

Aceste instrucțiuni de utilizare se aplică următoarelor dispozitive medicale:

Număr de referință	Denumirea produsului
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

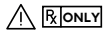


2. Domeniul de aplicare

Utilizarea prevăzută: Plierea și implantarea unei lentile intraoculare (LIO) în timpul intervenției chirurgicale oculare.

Indicații: Probleme de vedere care necesită implantarea unei lentile intraoculare (LIO).

Contraindicații: Nu există contraindicații specifice pentru injectoare, în afară de contraindicațiile generale legate de chirurgia oftalmologică.



Grup de utilizatori: Dispozitivul medical poate fi manevrat doar de către profesioniștii din domeniul sănătății și poate fi aplicat pacientului de către chirurg. Utilizarea de către personalul necalificat poate conduce la rănirea pacientului.



Grup de pacienți: O evaluare preoperatorie atentă, legată de pacient, cu o apreciere clinică bine fundamentată și o evaluare a riscurilor și beneficiilor cade în responsabilitatea chirurgului.

Beneficii clinice: Injectorul LIO permite implantarea LIO prin incizii mici.

3. Note privind siguranța

Caracterul adecvat al lentilei intraoculare (LIO) în combinație cu dispozitivul medical (injector LIO) trebuie să fie testat și aprobat în prealabil de către producătorul lentilei intraoculare.



Avertisment

Utilizarea unui dispozitiv medical deteriorat sau nesteril poate conduce la apariția de infecții/endoftalmită la pacient. Nu utilizați dispozitivul medical dacă există indicii de deteriorare a dispozitivului medical în sine sau a ambalajului steril.



Avertisment

Dispozitivul medical nu trebuie să fie utilizat după data de expirare. Utilizarea după data de expirare poate conduce la apariția de infecții/endoftalmită la pacient.



Avertisment

Atingerea endoteliului cu perna de silikon sau cu LIO poate deteriora endoteliul cornean.



Avertisment

Utilizarea unei tehnici chirurgicale adecvată constituie responsabilitatea individuală a chirurgului. Chirurgul trebuie să evalueze caracterul adecvat al procedurii respective pe baza pregătirii și experienței sale.



Avertisment

Dispozitivul medical este destinat unei singure utilizări. Reutilizarea sau reprocesarea necorespunzătoare poate conduce la efecte adverse grave asupra sănătății și siguranței pacientului.



- Reutilizarea poate conduce la infecții/endoftalmită, sindrom toxic de segment anterior (TASS) sau reacții alergice din cauza resturilor de curățare.



- Performanța dispozitivului medical poate fi compromisă. Căldura sau procesul de curățare va distruge caracteristicile de performanță (de ex. proprietățile mecanice și proprietățile de alunecare) ale dispozitivului medical.



Atenționare

Pentru a evita ruperea capsulei, LIO trebuie implantată în ochi încet și cu grijă.



4. Raportarea către producător și autorități

Incidentele grave survenite în legătură cu dispozitivul trebuie raportate producătorului și autorității competente în jurisdicția a căreia se află utilizatorul și/sau pacientul.

5. Instrucțiuni de aplicare pentru injectorul LIO de unică folosință

1. Deschideți blisterul într-un mediu steril și scoateți injectorul steril. (injector cu seringă 1a / injector cu șurub 1b)
2. Deschideți capacul de aluminiu al carcasei lentilelor într-un mediu steril.
3. Scoateți camera de încărcare cu lentila din carcasa lentilei trăgând în sus de bucla superioară a suportului pentru lentilă (2).
4. Introduceți camera de încărcare cu lentila în deschiderea din corpul injectorului și apăsați-o până când se aude un clic sonor (3).
5. Umpleți vârful cartușului și camera de încărcare (4) cu o cantitate suficientă de dispozitive vâscochirurgicale oftalmice (DVO).

Se recomandă spălarea vârfului cartușului și a camerei de încărcare cu soluție salină tamponată (SST) înainte de aplicarea DVO.

Permiteți ca DVO să acționeze (30s). DVO își pot pierde proprietățile de lubrifiere dacă sunt în contact cu aerul pentru o perioadă prea lungă de timp. De aceea, LIO trebuie implantată fără întârziere după încărcare.

Este necesară aplicarea unei picături de DVO pe perna de silicon.

6. Țineți bucla suportului pentru lentile cu degetul arătător și mijlociu și folosiți degetul mare pentru a ridica ușor balamaua inferioară a suportului pentru lentile (5). Acest lucru deblochează balamaua și permite ca suportul pentru lentile să fie tras în sus și îndepărtat fără forță.

Nu trageți suportul pentru lentile în lateral, ci scoateți-l doar pe verticală în sus, deoarece dacă trageți suportul pentru lentilă în lateral, lentila se poate deplasa în camera de încărcare. Țineți injectorul orizontal în timpul și după îndepărtarea suportului pentru lentile pentru a vă asigura că lentila nu alunecă în camera de încărcare.

7. Închideți aripile camerei de încărcare până când mecanismul de „blocare cu clic” se blochează (6).
8. Împingeți pistonul injectorului înainte.

În cazul în care perna de silicon este înclinată și nu poate fi introdusă în camera de încărcare închisă, perna de silicon poate fi aliniată cu penseta.

9. Împingeți pistonul injectorului înainte până când perna de silicon ajunge la capătul din față al carcasei injectorului (injector cu seringă) sau până când filetul atinge carcasa injectorului (injector cu șurub) (7).

Trageți înapoi pistonul injectorului cu câțiva milimetri și apoi împingeți-l din nou înainte. Acest pas asigură că LIO este întotdeauna prinsă corect.

LIO este acum încărcată și pregătită pentru implantare.

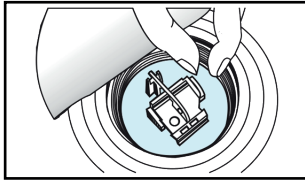
10. Injectați lent LIO în ochi fie prin aplicarea unei presiuni uniforme asupra pistonului injectorului (injector cu seringă), fie prin rotirea lentă a butonului pistonului injectorului în sensul acelor de ceasornic (injector cu șurub).
11. Ieșirea corectă a LIO poate fi susținută prin rotirea ușoară a injectorului. Împingeți pistonul injectorului înainte numai până când LIO a ieșit complet.
12. Dacă este necesar, asistați LIO cu ajutorul unui cârlig de poziționare adecvat în timpul ieșirii și aduceți LIO în poziția finală.
13. Îndepărtați bine materialul vâscoelastic de pe ochi și de pe LIO folosind tehnici standard de irigare și aspirare.



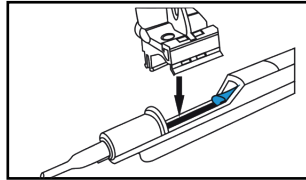
1a



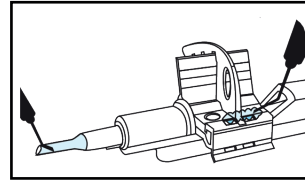
1b



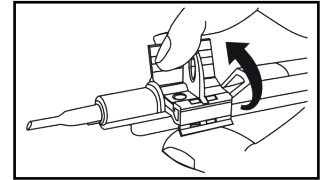
2



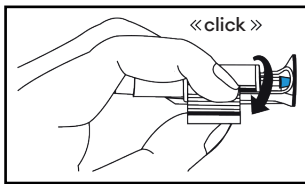
3



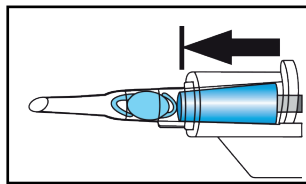
4



5



6



7

6. Eliminarea

Avertisment

După utilizare, dispozitivul medical poate fi contaminat cu substanțe potențial infecțioase de origine umană. Eliminați dispozitivul medical și ambalajul după utilizare în conformitate cu normele aplicabile privind deșeurile biologice periculoase.



7. Simboluri

STERILE EO	Sterilizat prin utilizarea oxidului de etilenă		A se păstra în stare uscată
Σ	Numărul de dispozitive medicale din unitatea de ambalare		Nu utilizați produsul dacă ambalajul este deteriorat și consultați instrucțiunile de utilizare
	Sistem de barieră sterilă unică		A se păstra ferit de lumina solară
	Sistem de barieră sterilă unică cu ambalaj de protecție la exterior		A nu se resteriliza
	Data de fabricație AAAA-LL-ZZ și țara de fabricație	CE 0482	Simbolul CE cu numărul organismului notificat
	A nu se reutiliza	EC REP	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/ Uniunea Europeană
REF	Număr de referință		Deschideți aici
LOT	Numărul lotului	UDI	Identificatorul unic al dispozitivului
	Data expirării	MD	Dispozitiv medical
	Producător		Consultați instrucțiunile electronice de utilizare www.medicel.com/ifu
Rx ONLY	A se utiliza numai de către personal calificat		Atenționare
	Reciclare		



1. Область применения

Данная инструкция по применению предназначена для следующих медицинских изделий:

Номер по каталогу	Наименование изделия
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector



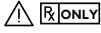
2. Область действия

Предусмотренное использование: Складывание и введение интраокулярной линзы (ИОЛ) во время офтальмологической операции.

Показание к применению: Проблемы со зрением, требующие имплантации ИОЛ.

Противопоказания: Для инъекторов нет специфических противопоказаний, кроме общих противопоказаний, связанных с офтальмологической хирургией.

Группа пользователей: К обращению с медицинским изделием допускаются только медицинские работники, а применять его к пациенту должен хирург. Использование изделия неквалифицированным персоналом может привести к травмированию пациента.



Группа пациентов: Хирург обязан провести тщательную предоперационную оценку состояния пациента, сформировав обоснованное врачебное мнение и оценив риски и пользу операции.



Клиническая польза: Инъектор для имплантации ИОЛ позволяет имплантировать ИОЛ через небольшие разрезы.

3. Примечания по технике безопасности

Пригодность интраокулярной линзы (ИОЛ) для использования с медицинским изделием (инъектором для имплантации ИОЛ) должна быть предварительно проверена и подтверждена производителем интраокулярной линзы.

Предупреждение

Использование поврежденного или нестерильного медицинского изделия может привести к возникновению у пациента инфекции/эндофтальмита. Медицинское изделие запрещено использовать при наличии признаков повреждения самого медицинского изделия или стерильной упаковки.



Предупреждение

Медицинское изделие запрещено использовать после истечения срока годности. Использование после истечения срока годности может повлечь за собой возникновение у пациента инфекции/эндофтальмита.



Предупреждение

Прикосновение к эндотелию роговицы силиконовой подушкой или ИОЛ может повредить эндотелий.



Предупреждение

Ответственность за применение правильной хирургической методики лежит на каждом отдельном хирурге. Хирург должен оценить пригодность соответствующей процедуры исходя из своих подготовки и опыта.



Предупреждение

Медицинское изделие предназначено только для однократного использования. Повторное использование или ненадлежащая переработка могут нанести серьезный ущерб здоровью и безопасности пациента.



- Повторное использование может повлечь за собой возникновение инфекции/эндофтальмита, ТСПС или аллергической реакции, вызванной остатками чистящих средств.



- Рабочие характеристики медицинского изделия могут ухудшиться. Нагревание или очистка ухудшают рабочие характеристики (например, механические свойства и гладкость) медицинского изделия.



Внимание

Во избежание разрыва капсулы ИОЛ необходимо вводить в глаз медленно и осторожно.





4. Предоставление отчетов производителю и компетентным органам

О серьезных инцидентах, связанных с изделием, необходимо сообщать производителю и компетентному органу, в чью сферу ответственности входит пользователь и/или пациент.

5. Инструкция по применению одноразового инжектора для имплантации ИОЛ

1. Вскройте блистерную упаковку в стерильной среде и извлеките из нее стерильный инжектор (шприцевой инжектор 1a / винтовой инжектор 1b).
2. Откройте алюминиевую крышку контейнера с линзой в стерильной среде.
3. Извлеките загрузочную камеру с линзой из контейнера с линзой, потянув за верхнюю петлю держателя линзы (2).
4. Поместите загрузочную камеру с линзой в отверстие в корпусе инжектора и втолкните ее до щелчка (3).
5. Заполните наконечник картриджа и загрузочную камеру (4) достаточным количеством офтальмологического вискохирургического средства (вискоэластика).

Перед нанесением вискоэластика рекомендуется промыть наконечник картриджа и загрузочную камеру сбалансированным солевым раствором (ССР).

Позвольте вискоэластику подействовать (30s). Вискоэластик может утратить свои смазывающие свойства при слишком долгом контакте с воздухом. Поэтому ИОЛ следует вводить немедленно после загрузки.

Необходимо нанести каплю вискоэластика на силиконовую подушку.
6. Удерживая петлю держателя линзы указательным и средним пальцами, большим пальцем аккуратно подденьте нижний фиксатор держателя линзы (5). Это разблокирует его и позволит без усилия поднять и снять держатель линзы.

Не отводите держатель линзы в сторону, извлекайте его только вертикально вверх, так как при отводе держателя линзы в сторону линза может сместиться в загрузочной камере. Во время и после снятия держателя линзы удерживайте инжектор горизонтально, чтобы линза не скользила по загрузочной камере.
7. Закройте створки загрузочной камеры до щелчка блокирующего механизма (6).
8. Нажмите на поршень инжектора.

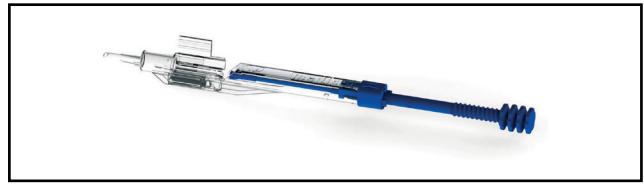
Если силиконовая подушка наклонилась и ее не удается вставить в закрытую загрузочную камеру, то силиконовую подушку можно выровнять с помощью пинцета.
9. Нажимайте на поршень инжектора, пока силиконовая подушка не достигнет переднего конца корпуса инжектора (шприцевой инжектор) или пока резьба не коснется корпуса инжектора (винтовой инжектор) (7).

Вытяните поршень из инжектора на несколько миллиметров, а затем снова втолкните его вперед. Этот шаг обеспечивает правильный захват ИОЛ.

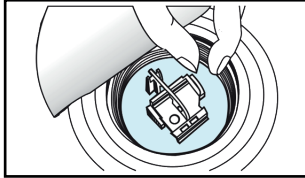
После этого ИОЛ будет загружена и готова к введению.
10. Медленно введите ИОЛ в глаз, равномерно надавливая на поршень инжектора (шприцевой инжектор) или медленно поворачивая ручку поршня инжектора по часовой стрелке (винтовой инжектор).
11. Правильность введения ИОЛ можно обеспечить, слегка повернув инжектор. Нажимайте на поршень инжектора до тех пор, пока ИОЛ не выйдет полностью.
12. При необходимости помогите ИОЛ выйти, воспользовавшись подходящим позиционирующим крючком, и приведите ИОЛ в окончательное положение.
13. Тщательно удалите вискоэластик из глазного яблока и ИОЛ методом ирригации и аспирации.



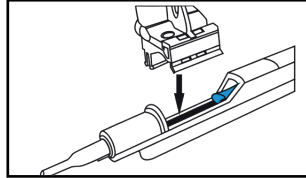
1a



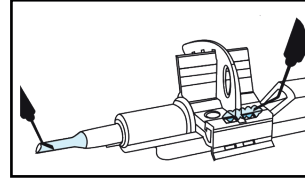
1b



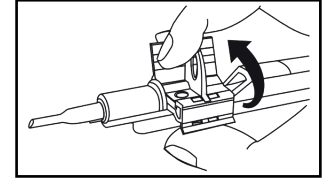
2



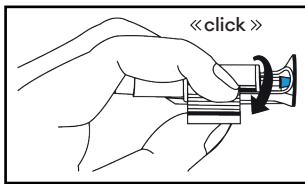
3



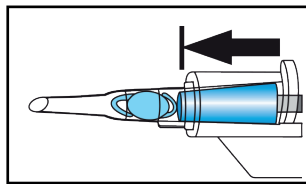
4



5



6



7

6. Утилизация

Предупреждение

После использования медицинское изделие может быть загрязнено потенциально инфекционными веществами человеческого происхождения. Медицинское изделие и его упаковку после использования необходимо утилизировать в соответствии с действующими нормами утилизации опасных биологических отходов.



7. Символы

	Стерилизовано окисью этилена		Хранить в сухом месте
	Количество медицинских изделий в упаковочной единице		Запрещено использовать в случае повреждения упаковки, обратитесь к инструкции по применению
	Единая стерильная барьерная система		Беречь от солнечного света
	Единая стерильная барьерная система с внешней защитной упаковкой		Не подлежит повторной стерилизации
	Дата изготовления ГГГГ-ММ-ДД и страна-производитель		Символ CE с номером нотифицированного органа
	Не подлежит повторному использованию		Уполномоченный представитель в Европейском сообществе / Европейском союзе
	Номер по каталогу		Открыть здесь
	Код партии		Уникальный идентификатор изделия
	Использовать до		Медицинское изделие
	Производитель		См. электронную инструкцию по применению www.medicel.com/ifu
	Разрешено использовать только квалифицированным специалистам		Внимание
	Переработка		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Rozsah použitia

Tento návod na použitie sa vzťahuje na nasledujúce zdravotnícke pomôcky:

Referenčné číslo	Názov produktu
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

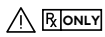


2. Rozsah

Určené použitie: Skladanie a vstrekovanie vnútroočnej šošovky (IOL) počas operácie oka.

Indikácia: Problémy so zrakom, ktoré vyžadujú implantáciu IOL.

Kontraindikácie: Pre injektory neexistujú žiadne špecifické kontraindikácie okrem všeobecných kontraindikácií súvisiacich s oftalmologickou chirurgiou.



Rx ONLY

Skupina používateľov: So zdravotníckou pomôckou môžu manipulovať len zdravotnícki pracovníci a pacienti ju môže aplikovať len chirurg. Použitie nequalifikovaným personálom môže viesť k poraneniu pacienta.



Skupina pacientov: Za dôkladné predoperačné posúdenie pacienta s riadne podloženým klinickým úsudkom a posúdením rizika a prínosu je zodpovedný chirurg.

Klinický prínos: IOL injektor umožňuje implantáciu IOL cez malé rezy.

3. Poznámky k bezpečnosti

Vhodnosť vnútroočnej šošovky (IOL) v kombinácii so zdravotníckou pomôckou (injektor IOL) musí byť vopred odskúšaná a schválená výrobcom vnútroočnej šošovky.



Varovanie

Použitie poškodenej alebo nesterilnej zdravotníckej pomôcky môže viesť k infekcii/endoftalmitíde u pacienta. Nepoužívajte zdravotnícku pomôcku, ak sú na nej alebo na sterilnom obale známky poškodenia.



Varovanie

Zdravotnícka pomôcka sa nesmie používať po dátume expirácie. Použitie po dátume expirácie môže mať za následok infekciu/endoftalmitídu pacienta.



Varovanie

Dotyk endotelu so silikónovým vankúšikom alebo IOL môže poškodiť endotel rohovky.



Varovanie

Za vhodnú chirurgickú techniku zodpovedá konkrétny chirurg. Chirurg musí posúdiť vhodnosť príslušného postupu na základe svojho školenia a skúseností.



Varovanie

Zdravotnícka pomôcka je určená len na jedno použitie. Opätovné použitie alebo nevhodné spracovanie môže mať závažné nepriaznivé účinky na zdravie a bezpečnosť pacienta.



- Opätovné použitie môže mať za následok infekciu/endoftalmitídu, TASS alebo alergickú reakciu spôsobenú zvyškami z čistenia.



- Výkon zdravotníckej pomôcky môže byť ohrozený. Teplo alebo proces čistenia zničí funkčné vlastnosti (napr. mechanické vlastnosti a klzné vlastnosti) zdravotníckej pomôcky.



Upozornenie

Aby sa predišlo prasknutiu kapsuly, IOL sa musí do oka vstrekať pomaly a opatrne.



4. Podávanie správ výrobcovi a orgánom

Závažné udalosti, ktoré sa vyskytnú v súvislosti s pomôckou, sa musia nahlásiť výrobcovi a príslušnému orgánu, kde má používateľ a/alebo pacient sídlo.

5. Pokyny na použitie jednorazového injektora IOL

1. Otvorte blister v sterilnom prostredí a vyberte sterilný injektor. (striekačkový injektor 1a / skrutkový injektor 1b)
2. Otvorte hliníkový kryt puzdra šošovky v sterilnom prostredí.
3. Vyberte zavádzaciu komoru so šošovkou z puzdra šošovky zatiahnutím za hornú slučku držiaka šošovky (2).
4. Vložte zavádzaciu komoru so šošovkou do otvoru v telese injektora a zatlačajte ju, až kým nezačujete, že zacvakla na miesto (3).
5. Dostatočne naplňte hrot kazety a zavádzaciu komoru (4) s oftalmologickými viskochirurgickými pomôckami (OVD).
Pred aplikáciou OVD sa odporúča prepláchnuť hrot kazety a zavádzaciu komoru vyváženým soľným roztokom (BSS).
Nechajte OVD účinkovať (30s). OVD môžu stratiť svoje mazacie vlastnosti, ak sú príliš dlho v kontakte so vzduchom. Preto by sa IOL mala vstreknúť bezodkladne po naplnení.
Vyžaduje sa nanosenie kvapky OVD na silikónový vankúšik.
6. Ukazovák a prostredníkom pridržte slučku držiaka šošovky a palcom jemne vyklopte spodný záves držiaka šošovky (5). Tým sa uvoľní záves a držiak šošovky sa dá vytiahnuť a vybrať bez použitia sily.
Držiak šošovky neodťahujte do strany, ale vyberte ho zvisle nahor, pretože potiahnutie držiaka šošovky do strany môže posunúť šošovku v zavádzacej komore. Počas a po vybratí držiaka šošovky držte injektor vo vodorovnej polohe, aby sa šošovka v zavádzacej komore neposunula.
7. Zatvárajte krídľá plniacej komory, kým nezapadne mechanizmus „Click-Lock“ (6).
8. Zatlačte piest injektora dopredu.
Ak je silikónový vankúšik naklonený a nedá sa vložiť do uzavretej zavádzacej komory, môžete silikónový vankúšik zarovnať pomocou klieští.
9. Tlačte piest injektora dopredu, kým silikónový vankúšik nedosiahne predný koniec puzdra injektora (striekačkový injektor), alebo kým sa závit nedotkne puzdra injektora (skrutkový injektor) (7).
Potiahnite piest injektora o niekoľko milimetrov späť a potom ho znovu zatlačte dopredu. Tento krok zaručuje, že IOL je vždy správne uchytená.
IOL je teraz vložená a pripravená na vstreknutie.
10. Pomaly vstreknite IOL do oka buď rovnomerným tlakom na piest injektora (striekačkový injektor), alebo pomalým otáčaním regulátora piestu injektora v smere hodinových ručičiek (skrutkový injektor).
11. Správny výstup IOL možno podporiť miernym pootočením injektora. Piest injektora stláčajte dopredu len dovtedy, kým sa IOL úplne nevyoní.
12. V prípade potreby môžete IOL počas vychádzania pomôcť vhodným polohovacím háčikom a uviesť ju do konečnej polohy.
13. Dôkladne odstráňte viskoelastický materiál z oka a IOL pomocou štandardných irigačných a aspiračných techník.

ACCUJECT™ PRO

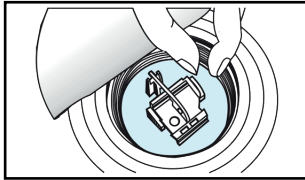
ACCUJECT™ SCREW PRO



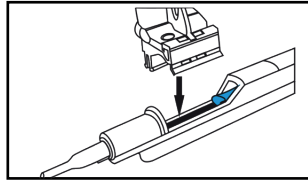
1a



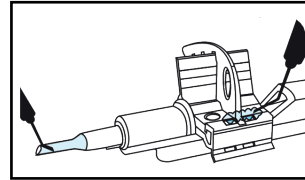
1b



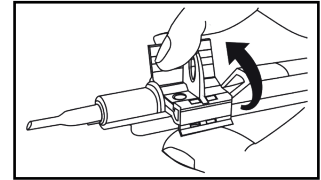
2



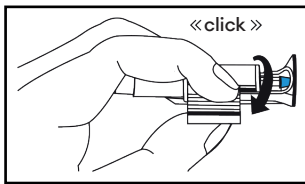
3



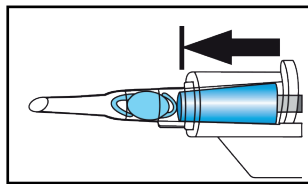
4



5



6



7

6. Likvidácia

Varovanie

Zdravotnícka pomôcka môže byť po použití kontaminovaná potenciálne infekčnými látkami ľudského pôvodu. Zdravotnícku pomôcku a obal po použití zlikvidujte v súlade s platnými smernicami pre biologický nebezpečný odpad.



7. Symboly

	Sterilizované pomocou etylénoxidu		Uchovávajte v suchu
	Počet zdravotníckych pomôcok v balení		Nepoužívajte, ak je obal poškodený, a prečítajte si návod na použitie
	Jednoduchý sterilný bariérový systém		Nevystavujte slnečnému žiareniu
	Jednoduchý sterilný bariérový systém s vonkajším ochranným obalom		Nesterilizujte opätovne
	Dátum výroby RRRR-MM-DD a krajina výroby		Symbol CE s číslom notifikovaného orgánu
	Nepoužívajte opakovane		Autorizovaný zástupca v Európskom spoločenstve/ Európskej únii
	Referenčné číslo		Tu otvorte
	Číslo šarže		Jedinečný identifikátor zariadenia
	Dátum expirácie		Zdravotnícka pomôcka
	Výrobca		Prečítajte si elektronický návod na použitie www.medicel.com/ifu
	Len pre kvalifikovaný personál		Upozornenie
	Recyklácia		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Obseg uporabe

Ta navodila za uporabo veljajo za naslednje medicinske pripomočke:

Referenčna številka	Ime izdelka
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

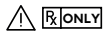


2. Obseg

Predvidena uporaba: Upogibanje in injiciranje intraokularne leče (IOL) med operacijo očesa.

Indikacija: Vizualne težave, ki zahtevajo vsaditev intraokularne leče.

Kontraindikacije: Brizgalka nimajo posebnih kontraindikacij, z izjemo splošnih kontraindikacij, ki so povezane z oftalmološko kirurgijo.



ONLY

Skupina uporabnikov: Medicinski pripomoček morajo uporabljati samo zdravstveni delavci, na pacienta pa ga nanese kirurg. Uporaba s strani neusposobljenega oseba lahko pri pacientu povzroči poškodbe.



Skupina pacientov: Za skrbno predoperativno oceno pacienta z dobro utemeljeno klinično presojo in oceno tveganja ter koristi, je odgovoren kirurg.

Klinična korist: Brizgalka za intraokularno lečo omogoča vsaditev intraokularne leče skozi majhne reze.

3. Opombe glede varnosti

Primernost intraokularne leče (IOL) v kombinaciji z medicinskim pripomočkom (brizgalka za intraokularno lečo) mora predhodno preveriti in odobriti proizvajalec intraokularnih leč.



Opozorilo

Uporaba poškodovanega ali nesterilnega medicinskega pripomočka lahko pri pacientu povzroči okužbo ali endoftalmitis. Medicinskega pripomočka ne uporabljajte, če so na samem medicinskem pripomočku ali na sterilni embalaži znaki poškodb.



Opozorilo

Medicinskega pripomočka ne uporabljajte po preteku roka uporabnosti. Uporaba po preteku roka uporabnosti lahko pri pacientu povzroči okužbo/endoftalmitis.



Opozorilo

Če se endotelije dotikate s silikonsko blazino ali intraokularno lečo, lahko poškodujete endotelij roženice.



Opozorilo

Za ustrezno kirurško tehniko je odgovoren posamezni kirurg. Kirurg mora oceniti ustreznost posameznega posega na podlagi svoje usposobljenosti in izkušenj.



Opozorilo

Medicinski pripomoček je namenjen samo za enkratno uporabo. Ponovna uporaba ali neustrezna predelava lahko zelo škodljivo vpliva na zdravje in varnost pacienta.



- Ponovna uporaba lahko povzroči okužbo/endoftalmitis, TASS ali alergijsko reakcijo zaradi ostankov čiščenja.



- Učinkovitost medicinskega pripomočka je lahko ogrožena. Toplota ali postopek čiščenja uničita lastnosti ustreznosti (npr. mehanske in drsne lastnosti) medicinskega pripomočka.



Pozor

Da bi preprečili raztrganje kapsule, je treba intraokularno lečo počasi in previdno injicirati v oko.



4. Poročanje proizvajalcu in organom

Resne nezgode, ki se pojavijo v zvezi s pripomočkom, je treba prijaviti proizvajalcu in pristojnemu organu, kjer se nahaja uporabnik in/ali pacient.

5. Navodila za uporabo brizgalke intraokularne leče za enkratno uporabo

1. Odprite pretisni omot v sterilnem okolju in odstranite sterilni injektor. (injekcijska brizgalka 1a/vijačna brizgalka 1b)
2. Odprite aluminijast pokrovček ohišja leče v sterilnem okolju.
3. Odstranite polnilno komoro z lečo iz ohišja leče tako, da povlečete navzgor za zgornjo zanko držala leče (2).
4. Vstavite polnilno komoro z lečo v odprtino v ohišju brizgalke in jo pritisnite navznoter, da se slišno zaskoči na mesto (3).
5. Konico polnila in polnilno komoro (4) dovolj napolnite z oftalmološkimi viskokirurškimi pripomočki (OVD).
 Priporočljivo je, da konico polnila in polnilno komoro pred uporabo oftalmoloških viskokirurških pripomočkov sperete z uravnoteženo raztopino soli (BSS).
 Pustite, da oftalmološki viskokirurški pripomočki začnejo delovati (30s). Oftalmološki viskokirurški pripomočki lahko izgubijo svoje mazalne lastnosti, če so predolgo v stiku z zrakom. Zato intraokularno lečo injicirajte takoj po polnitvi.
 Na silikonsko blazino nanesite kapljico oftalmoloških viskokirurških pripomočkov.
6. S kazalcem in sredincem primite zanko držala leče ter s palcem nežno dvignite spodnji tečaj držala za leče (5). S tem sprostite tečaj in omogočite, da lahko držalo leče povlečete navzgor ter ga odstranite brez kakršne koli sile.
 Nosilca leče ne vlecite na stran, temveč ga odstranite navpično navzgor, saj lahko z vlečenjem držala leče na stran premaknete lečo v polnilni komori. Med odstranitvijo držala leče in po njej držite brizgalko vodoravno, da leča ne bo zdrsnila v polnilni komori.
7. Zaprite krila polnilne komore, dokler se mehanizem zaklepa s klikom Click-Lock ne zaskoči (6).
8. Potisnite bat brizgalke naprej.
 Če je silikonska blazina nagnjena in je ni mogoče vstaviti v zaprto polnilno komoro, lahko silikonsko blazino poravnate s kleščami.
9. Potisnite bat brizgalke naprej, dokler silikonska blazina ne doseže sprednjega konca ohišja brizgalke (injekcijska brizgalka) ali dokler se navoj ne dotakne ohišja brizgalke (vijačna brizgalka) (7).
 Bat brizgalke potegnite za nekaj milimetrov nazaj in ga nato znova potisnite naprej. S tem korakom zagotovite, da boste vedno pravilno prijeli intraokularno lečo.
 Intraokularna leča je zdaj napolnjena in pripravljena za injiciranje.
10. Intraokularno lečo počasi injicirajte v oko z enakomernim pritiskanjem na bat brizgalke (injekcijska brizgalka) ali s počasnim obračanjem gumba bata brizgalke v smeri urinega kazalca (vijačna brizgalka).
11. Za lažji izzem intraokularne leče rahlo obrnite brizgalko. Bat brizgalke potiskajte naprej, dokler intraokularna leča v celoti ne pride na površje.
12. Če je potrebno, podprite intraokularno lečo s pomočjo ustreznega pozicionirnega kavljia med izstopom in postavite intraokularno lečo v končni položaj.
13. Temeljito odstranite viskoelastičen material iz očesa in intraokularno lečo s standardnimi tehnikami namakanja ter aspiracije.

ACCUJECT™ PRO

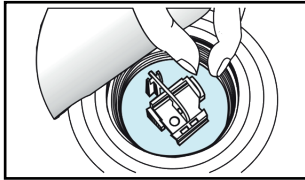
ACCUJECT™ SCREW PRO



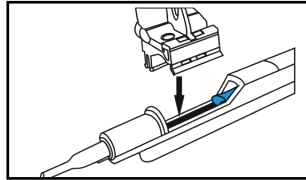
1a



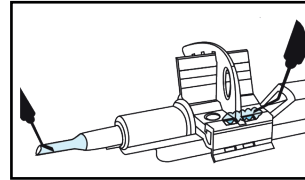
1b



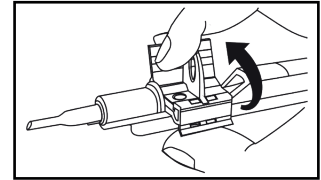
2



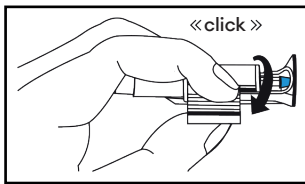
3



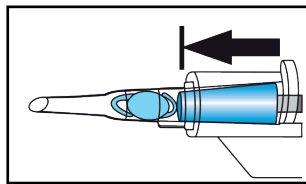
4



5



6



7

6. Odstranjevanje



Opozorilo

Medicinski pripomoček je lahko po uporabi okužen s potencialno nalezljivimi snovmi človeškega izvora.

Medicinski pripomoček in embalažo po uporabi zavržite v skladu z veljavnimi smernicami za biološko nevarne odpadke.

7. Simboli

	Sterilizirano z etilen oksidom		Hranite na suhem
	Številka medicinskega pripomočka v embalažni enoti		Ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana in preberite navodila za uporabo
	Sistem enojne sterilne pregrade		Hranite zaščiteno pred sončno svetlobo
	Enotni sterilni pregradni sistem z zunanjo zaščitno embalažo		Ne sterilizirajte ponovno
	Datum izdelave LLLL-MM-DD in država proizvajalca		Simbol CE s številko priglašene organa
	Ne uporabljajte ponovno		Pooblaščen zastopnik v Evropski skupnosti/ Evropski uniji
	Referenčna številka		Odprite tu
	Številka serije		Edinstven identifikator naprave
	Rok uporabnosti		Medicinski pripomoček
	Proizvajalec		Glejte elektronska navodila za uporabo www.medicel.com/ifu
	Samo za uporabo s strani usposobljenega osebja		Pozor
	Recikliranje		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Područje primene

Ovo uputstvo za upotrebu se odnosi na sledeće medicinske proizvode:

Referentni broj	Ime proizvoda
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

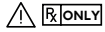


2. Raspon

Namena: Presavijanje i ubrizgavanje intraokularnog sočiva (IOL) tokom operacije oka.

Indikacija: Problemi sa vidom koji iziskuju implantaciju IOL-a.

Kontraindikacije: Ne postoje specifične kontraindikacije za injektore, osim opštih kontraindikacija povezanih sa oftalmološkim operacijama.



Grupa korisnika: Medicinskim proizvodom smeju da rukuju isključivo zdravstveni radnici dok njegovu primenu na pacijentu treba da obavi hirurg. Ako nestručna lica koriste medicinski proizvod, to može da dovede do povrede pacijenta.



Grupa pacijenata: Hirurg ima odgovornost da sprovede detaljnu preoperativnu procenu pacijenta, uz dobro utemeljenu kliničku procenu i procenu rizika i koristi.

Klinička korist: IOL injektor omogućuje implantaciju IOL-a putem malih incizija.

3. Napomene o bezbednosti

Prikladnost intraokularnog sočiva (IOL) u kombinaciji sa medicinskim proizvodom (IOL injektorom) mora da unapred testira i odobri proizvođač intraokularnog sočiva.



Upozorenje

Upotreba oštećenog ili nesterilnog medicinskog proizvoda može da dovede do infekcije/endoftalmitisa kod pacijenta. Nemojte da koristite medicinski proizvod ako postoje znaci oštećenja medicinskog proizvoda ili sterilnog pakovanja.



Upozorenje

Medicinski proizvod ne sme da se koristi nakon isteka roka trajanja. Upotreba ovog proizvoda nakon što je istekao rok trajanja može da dovede do infekcije/endoftalmitisa kod pacijenta.



Upozorenje

Dodirivanje endotela silikonskim jastučićem ili IOL-om može da dovede do oštećenja endotela rožnjače.



Upozorenje

Izbor odgovarajuće hirurške tehnike predstavlja odgovornost pojedinačnog hirurga. Hirurg mora da proceni prikladnost određene procedure na osnovu svoje obuke i iskustva.



Upozorenje

Medicinski proizvod je namenjen samo za jednokratnu upotrebu. Ponovna upotreba ili neodgovarajuće reprocesiranje mogu da dovedu do ozbiljnih neželjenih efekata na zdravlje i bezbednost pacijenta.



- Ponovna upotreba može da dovede do infekcije/endoftalmitisa, toksičnog sindroma prednjeg segmenta (TASS) ili alergijske reakcije na ostatke od čišćenja.



- Radne karakteristike medicinskog proizvoda mogu da budu narušene. Toplota ili proces čišćenja će narušiti radne karakteristike (npr. mehanička svojstva i svojstva klizanja) medicinskog proizvoda.



Oprez

Da ne bi došlo do pucanja kapsule, IOL mora da bude ubrizgano polako i pažljivo u oko.



4. Prijavljanje incidenata proizvođaču i nadležnim organima

Ozbiljne incidente do kojih je došlo u povezanosti sa medicinskim proizvodom obavezno treba prijaviti proizvođaču i organu koji je nadležan za korisnika i/ili pacijenta.

5. Uputstvo za primenu jednokratnog IOL injektora

1. Otvorite blister pakovanje u sterilnom okruženju i izvadite sterilni injektor (špric injektor 1a / vijčani injektor 1b).
2. Otvorite aluminijumski poklopac pakovanja sočiva u sterilnom okruženju.
3. Izvadite komoru za umetanje sa sočivom iz pakovanja sočiva tako što ćete povući gornju petlju na držaču sočiva (2).
4. Ubacite komoru za umetanje sa sočivom u otvor na telu injektora i pritiskajte je dok ne čujete da je škljocnula i legla na svoje mesto (3).
5. Napunite vrh kertridža i komoru za umetanje (4) odgovarajućom količinom viskozne tečnosti za oftalmološku hirurgiju (OVD).

Preporučuje se da pre primene OVD-a vrh kertridža i komoru za ubacivanje isperete izbalansiranim rastvorom soli (BSS).

Dopustite da OVD počnu da deluju (30s). OVD mogu da izgube svojstva podmazivanja ako su isušive dugo u kontaktu sa vazduhom. S obzirom na to, IOL treba ubrizgati bez odlaganja nakon punjenja.

Obavezno nanosite kap OVD-a na silikonski jastučić.

6. Kažiprstom i srednjim prstom držite petlju na držaču sočiva i palcem nežno okrenite nagore donju šarkicu na držaču sočiva (5). Ovo će otključati šarkicu i omogućiti vam da izvučete i izvadite držač sočiva bez ikakve sile.

Pri izvlačenju, nemojte povlačiti držač sočiva u stranu, već ga izvadite isključivo povlačenjem naviše pošto izvlačenje držača sočiva u stranu može pomeriti sočivo u komori za umetanje. Držite injektor horizontalno tokom i nakon uklanjanja držača sočiva kako biste osigurali da sočivo neće skliznuti unutar komore za umetanje.
7. Zatvorite krila komore za umetanje tako da se aktivira mehanizam za zaključavanje (Click-Lock) (6).
8. Gurnite klip injektora napred.

Ako je silikonski jastučić iskošen i ne može da se ubaci u zatvorenu komoru za umetanje, možete da ga poravnate pincetom.
9. Gurajte napred klip injektora sve dok silikonski jastučić ne dođe do prednjeg kraja kućišta injektora (špric injektor) ili dok navoj ne dodirne kućište injektora (vijčani injektor) (7).

Povucite nazad klip injektora za nekoliko milimetara a zatim ga ponovo gurnite napred. Ovaj korak garantuje da je IOL pravilno uhvaćeno.

IOL je sada ubačeno i spremno za ubrizgavanje.
10. Polako ubrizgajte IOL u oko tako što ćete ujednačeno pritiskati klip injektora (špric injektor) ili lagano okretati glavu klipa injektora u smeru kazaljke na satu (vijčani injektor).
11. Da biste obezbedili pravilan izlazak IOL-a, možete malo zaokrenuti injektor. Gurajte napred klip injektora samo dok IOL ne izađe sasvim iz injektora.
12. Ako je neophodno, možete olakšati izlazak IOL-a pomoću odgovarajuće kukice za pozicioniranje i postaviti IOL u njegov konačan položaj.
13. Temeljno uklonite viskoelastični materijal iz oka i sa IOL-a koristeći standardne tehnike ispiranja i aspiracije.

ACCUJECT™ PRO

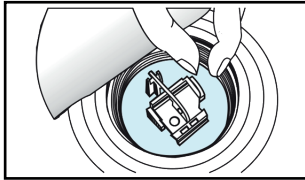
ACCUJECT™ SCREW PRO



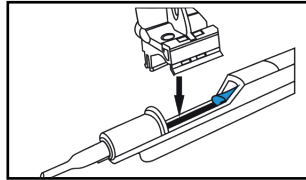
1a



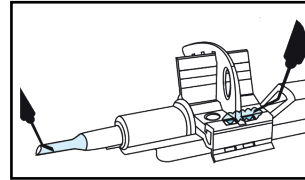
1b



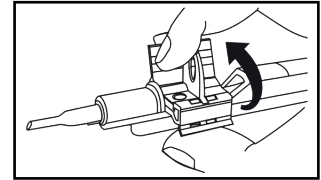
2



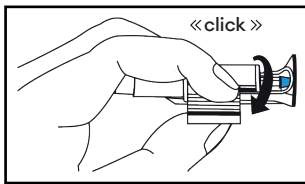
3



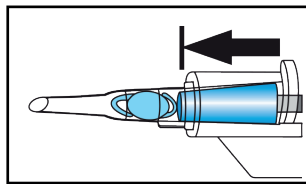
4



5



6



7

6. Odlaganje



Upozorenje

Nakon upotrebe, medicinski proizvod može da bude kontaminiran zaraznim materijama ljudskog porekla.

Odložite medicinski proizvod i pakovanje nakon upotrebe u skladu sa važećim smernicama za odlaganje biološki opasnog otpada.

7. Simboli

	Sterilisano etilen-oksikom		Čuvati na suvom mestu
	Broj medicinskih proizvoda u pakovanju		Nemojte da koristite ako je pakovanje oštećeno i pogledajte uputstvo za upotrebu
	Sistem sa jednom sterilnom barijerom		Držite dalje od sunčeve svetlosti
	Sistem sa jednom sterilnom barijerom i spoljašnjim zaštitnim pakovanjem		Nemojte ponovo sterilisati
	Datum proizvodnje YYYY-MM-DD i zemlja proizvodnje		CE oznaka sa brojem prijavljenog tela
	Nemojte ponovo koristiti		Ovlašćeni zastupnik u Evropskoj zajednici/ Evropskoj uniji
	Referentni broj		Otvoriti ovde
	Broj serije		Jedinstvena identifikacija proizvoda
	Rok trajanja		Medicinski proizvod
	Proizvođač		Videti elektronsko uputstvo za upotrebu www.medicel.com/ifu
	Smeju da koriste samo kvalifikovana lica		Oprez
	Recikliranje		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Tillämpningsområde

Denna bruksanvisning gäller för följande medicintekniska produkter:

Referensnummer	Produktnamn
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO






2. Omfattning

Avsedd användning: Vikning och injektion av intraockulär lins (IOL) under ögonkirurgi.

Indikation: Synproblem som kräver implantation av IOL.

Kontraindikationer: Det finns inga specifika kontraindikationer för injektorerna, bortsett från allmänna kontraindikationer i samband med ögonkirurgi.

  Användargrupp: Den medicinska produkten får endast hanteras av sjukvårdspersonal och appliceras på patienten av kirurgen. Användning av ej kvalificerad personal kan leda till patientskada.

 Patientgrupp: En patientrelaterad, noggrann preoperativ utvärdering med välgrundad klinisk bedömning och nytta-/riskanalys är kirurgens ansvar.

Kliniska fördelar: IOL-injektorer tillåter IOL-implantation genom små snitt.

3. Säkerhetsanteckningar

Den intraockulära linsens (IOL) lämplighet i kombination med den medicintekniska produkten (IOL-injektor) ska testas och godkännas i förväg av tillverkaren till den intraockulära linsen.

Varning

Att använda en skadad eller osteril medicinteknisk produkt kan leda till infektion/endoftalmit hos patienten.

Använd inte den medicintekniska produkten om det finns tecken på skada på själva medicintekniska produkten eller den sterila förpackningen.



Varning

Den medicintekniska produkten ska inte användas efter utgångsdatumet.

Användning efter utgångsdatumet kan leda till infektion/endoftalmit hos patienten.



Varning

Att röra vid endotelet med silikonkudden eller IOL kan skada hornhinneendotelet.



Varning

Den enskilde kirurgen ansvarar för passande kirurgisk teknik. Kirurgen måste utvärdera respektive procedurs lämplighet utifrån hans/hennes utbildning och erfarenhet.



Varning

Den medicintekniska produkten är avsedd för engångsanvändning. Återanvändning eller sterilisering kan leda till allvarlig oönskad effekt på patientens hälsa och säkerhet.



 - Återanvändning kan leda till infektion/endoftalmit, TASS eller allergisk reaktion på grund av rester av rengöringsmedel.

 - Den medicintekniska produktens prestanda kan komprometteras. Värme eller rengöringsprocessen kommer förstöra den medicintekniska produktens prestandaegenskaper (t.ex. mekaniska egenskaper och glideegenskaper).

Försiktigt

För att undvika att kapseln brister måste IOL injiceras långsamt och försiktigt i ögat.





4. Rapportering till tillverkare och myndigheter

Allvarliga incidenter som inträffar i samband med enheten ska rapporteras till tillverkaren och behörig myndighet på den plats där användaren och/eller patienten är etablerad(e).

5. Tillämpningsinstruktioner för IOL-injektör för engångsbruk

1. Öppna skyddsförpackningen i en steril miljö och ta ut den sterila injektorn. (sprutinjektör 1a/skruinjektör 1b)
2. Öppna aluminiumlocket på linsetuiet i en steril miljö.
3. Ta bort laddningskammaren med linsen från linsetuiet genom att dra upp på den övre ögla på linshållaren (2).
4. För in laddningskammaren med linsen i öppningen i injektorkroppen och tryck in den tills den hörbart klickar på plats (3).
5. Fyll kassettspetsen och laddningskammaren (4) tillräckligt med oftalmiska viskokirurgiska hjälpmedel (OVD).

Det rekommenderas att kassetttänd och laddningskammaren spolras med balanserad saltlösning (BSS) innan appliceringen av OVD.

Låt OVD verka (30s). OVD kan förlora sina smörjande egenskaper om de är i kontakt med luft för länge. Därför ska IOL injiceras omgående efter laddning.

Appliceringen av en droppe OVD på silikonkudden är obligatoriskt.
6. Håll linshållarens ögla med ditt pek- och långfinger och använd tummen för att försiktigt vika upp det lägre gångjärnet på linshållaren (5). Detta öppnar gångjärnet och låter linshållaren dras upp och tas bort utan våld.

Dra inte iväg linshållaren till sidan utan ta bara bort den vertikalt uppåt, då att dra linshållaren sidledes kan förskjuta linsen i laddningskammaren. Håll injektorn horisontellt under och efter borttagandet av linshållaren för att säkra att linsen inte glider inne i laddningskammaren.
7. Stäng vingarna till laddningskammaren tills klicklåsmekanismen hakar i (6).
8. Tryck injektorkolven framåt.

Om silikonkudden är lutad och inte kan sättas in i den stängda laddningskammaren kan silikonkudden riktas in med pincetten.
9. Tryck injektorkolven framåt till silikonkudden når den främre änden på injektorhöljet (sprutinjektör) eller tills gängen rör vid injektorhöljet (skruvinjektör) (7).

Dra tillbaka injektorkolven några millimeter och tryck den sedan framåt igen. Detta steg säkrar att IOL alltid sitter ordentligt.

IOL är nu laddad och klar för injektion.
10. Injicera långsamt in IOL i ögat antingen genom att tillämpa ett jämnt tryck på injektorkolven (sprutinjektör) eller långsamt vrida injektorkolven medurs (skruvinjektör).
11. Korrekt uttagande av IOL kan göras genom att vrida injektorn lätt. Tryck bara injektorkolven framåt tills IOL höjer sig helt och hållet.
12. Vid behov, assistera IOL med hjälp av en passande positioneringskrok under uttagningen och för IOL till dess slutliga läge.
13. Ta noggrant bort det viskoelastiska materialet från ögat och IOL med standardtekniker för spolning och aspirering.

ACCUJECT™ PRO

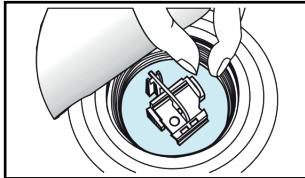
ACCUJECT™ SCREW PRO



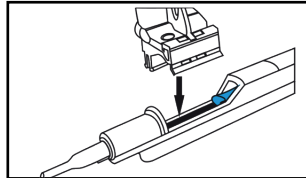
1a



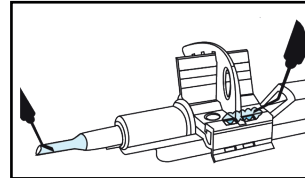
1b



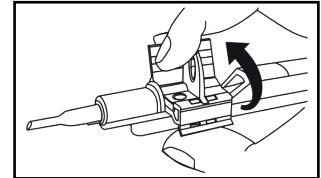
2



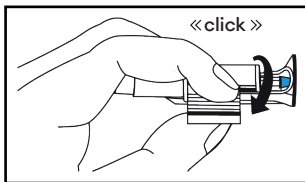
3



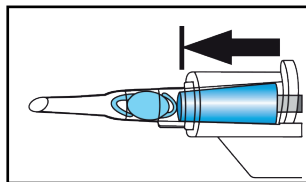
4



5



6



7

6. Kassering

Varning

Den medicintekniska produkten kan kontamineras med potentiellt infektiösa substanser av humant ursprung efter användning. Kassering av den medicintekniska produkten och förpackningen efter användning i enlighet med tillämpbara riktlinjer för biologiskt farligt avfall.



7. Symboler

	Steriliserad med etylenoxid		Håll torr
	Antal medicintekniska produkter i förpackningen		Använd inte om förpackningen är skadad och läs bruksanvisningen
	Enkelt sterilbarriärsystem		Håll borta från solljus
	Enkelt sterilbarriärsystem med skyddande förpackning utanpå		Återsterilisera inte
	Tillverkningsdatum ÅÅÅÅ-MM-DD och tillverkningsland		CE-symbol med det informerade organets nummer
	Återanvänd inte		Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen/ Europeiska unionen
	Referensnummer		Öppna här
	Partnummer		Unik enhetsidentifierare
	Utgångsdatum		Medicinteknisk produkt
	Tillverkare		Läs elektronisk bruksanvisning www.medicel.com/ifu
	Endast för användning av kvalificerad personal		Försiktigt
	Återvinning		

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO



1. Uygulama kapsamı

Bu kullanma talimatları aşağıdaki tıbbi cihazlar için geçerlidir:

Referans numarası	Ürün adı
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

ACCUJECT™ PRO

ACCUJECT™ SCREW PRO

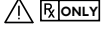


2. Kapsam

Kullanım amacı: Göz ameliyatı sırasında intraoküler lensin (İOL) katlanması ve enjekte edilmesi.

Belirti: İOL implantasyonu gerektiren görsel problemler

Kontrendikasyonlar: Oftalmik cerrahi ile ilgili genel kontrendikasyonlar dışında enjektörler için spesifik bir kontrendikasyon yoktur.



Kullanıcı Grubu: Tıbbi cihaz sağlık uzmanları tarafından kullanılmalı ve cerrah tarafından hastaya uygulanmalıdır. Kalifiye olmayan personel tarafından kullanılması hastanın yaralanmasına neden olabilir.



Hasta Grubu: Sağlam bir klinik yargı ve risk-fayda değerlendirmesi ile hastayla ilgili, dikkatli bir preoperatif değerlendirme cerrahın sorumluluğundadır.

Klinik fayda: İOL enjektörü, küçük insizyonlar yoluyla İOL implantasyonuna imkân tanır.

3. Güvenlikle ilgili notlar

Tıbbi cihaz (İOL enjektörü) ile birlikte intraoküler lensin (İOL) uygunluğu, intraoküler lens üreticisi tarafından önceden test edilmeli ve onaylanmalıdır.



Uyarı

Hasarlı veya steril olmayan bir tıbbi cihazın kullanılması hastada enfeksiyona / endoftalmiye yol açabilir. Tıbbi cihazın kendisinde veya steril ambalajında hasar belirtileri varsa tıbbi cihazı kullanmayın.



Uyarı

Tıbbi cihaz, son kullanma tarihinden sonra kullanılmamalıdır. Son kullanma tarihinden sonra kullanılması hastada enfeksiyona / endoftalmiye neden olabilir.



Uyarı

Endotelyuma silikon yastık veya İOL ile dokunmak kornea endoteline zarar verebilir.



Uyarı

Uygun cerrahi teknik, cerrahın kişisel sorumluluğundadır. Cerrah, ilgili prosedürün uygunluğunu eğitim ve tecrübesine dayalı olarak değerlendirmelidir.



Uyarı

Tıbbi cihaz yalnızca tek kullanım için tasarlanmıştır. Yeniden kullanım veya uygun olmayan yeniden işleme, hastanın sağlığı ve güvenliği üzerinde ciddi advers etkilere neden olabilir.



- Yeniden kullanım, temizlik kalıntıları nedeniyle enfeksiyona / endoftalmiye, TASS'ye veya alerjik reaksiyonlara neden olabilir.



- Tıbbi cihazın performansı tehlikeye girebilir. Isı veya temizleme prosesi, tıbbi cihazın performans özelliklerini (örneğin mekanik özellikler ve kayma özellikleri) bozacaktır.



Dikkat

Kapsül rüptürünü önlemek için İOL göze yavaş ve dikkatli bir şekilde enjekte edilmelidir.



4. Üreticiye ve yetkililere raporlama

Cihazla bağlantılı olarak meydana gelen ciddi olaylar, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın bağlı olduğu yetkili makama bildirilmelidir.

5. Tek kullanımlık İOL enjektörü için uygulama talimatları

1. Blisteri steril bir ortamda açın ve steril enjektörü çıkarın.
(şırınga enjektörü 1a / vidalı enjektör 1b)
2. Lens kutusunun alüminyum kapağını steril bir ortamda açın.
3. Lens tutucunun (2) üst halkasını yukarı çekerek lens ile birlikte yükleme haznesini lens kutusundan çıkarın.
4. Yükleme haznesini lens ile birlikte enjektör gövdesindeki açıklığa yerleştirin ve klik sesi çıkararak yerine oturana kadar bastırın (3).
5. Kartuş ucunu ve yükleme haznesini (4) oftalmik visko cerrahi cihazlarıyla (OVD) yeterince doldurun.
OVD uygulamasından önce kartuş ucunun ve yükleme haznesinin Dengeli Tuz Solüsyonu (DTS) ile yıkanması önerilir.
OVD'nin harekete geçmesini bekleyin (30s). OVD, hava ile çok uzun süre temas halinde kalırsa yağlama özelliklerini kaybedebilir. Bu nedenle İOL yüklemeye sonra gecikmeden enjekte edilmelidir.
Silikon yastık üzerine bir damla OVD uygulanması gerekir.
6. Lens tutucunun halkasını işaret ve orta parmağınızla tutun ve başparmağınızı kullanarak lens tutucunun alt menteşesini (5) hafifçe yukarı çevirin. Bu, menteşenin mandalını açar ve lens tutucunun kuvvet uygulanmadan yukarı çekilip çıkarılmasını sağlar.
Lens tutucuyu yana doğru çekmeyin, yalnızca dikey olarak yukarı doğru çıkarın; lens tutucunun yana doğru çekilmesi lensi yükleme haznesinde kaydırabilir. Lensin yükleme haznesi içinde kaymamasını sağlamak için lens tutucunun çıkarılması sırasında ve sonrasında enjektörü yatay olarak tutun.
7. „Klik Kilitleme“ mekanizması (6) yerine oturana kadar yükleme haznesinin kanatlarını kapatın.
8. Enjektör pistonunu ileri doğru itin.
Silikon yastık eğimliyse ve kapalı yükleme haznesine yerleştirilemiyorsa silikon yastık forseps ile hizalanabilir.
9. Silikon yastık enjektör muhafazasının (şırınga enjektörü) ön ucuna ulaşana veya dişli enjektör muhafazasına (vidalı enjektör) (7) temas edene kadar enjektör pistonunu ileri doğru itin.
Enjektör pistonunu birkaç milimetre geri çekin ve ardından tekrar ileri itin. Bu adım, İOL'nin her zaman doğru şekilde kavranmasını sağlar.
Bunun ardından İOL yüklenmiş ve enjeksiyon için hazır hale gelmiş olur.
10. Enjektör pistonuna (şırınga enjektörü) eşit basınç uygulayarak veya enjektör piston düğmesini yavaşça saat yönünde çevirerek (vidalı enjektör) İOL'yi göze yavaşça enjekte edin.
11. Enjektör hafifçe döndürülerek İOL'nin doğru çıkışı desteklenebilir. Enjektör pistonunu yalnızca İOL tamamen ortaya çıkana kadar ileri itin.
12. Gerekirse, çıkış sırasında uygun bir konumlandırma kancası yardımıyla İOL'ye destek vererek İOL'yi nihai konumuna getirin.
13. Standart irigasyon ve aspirasyon tekniklerini kullanarak viskoelastik materyali gözden ve İOL'den tamamen çıkarın.

ACCUJECT™ PRO

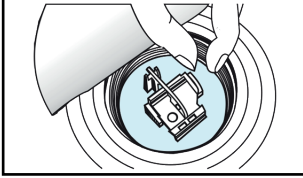
ACCUJECT™ SCREW PRO



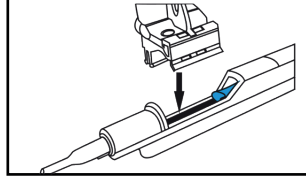
1a



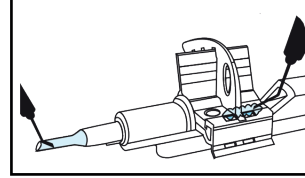
1b



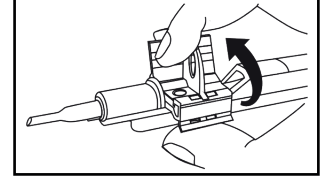
2



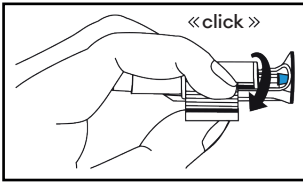
3



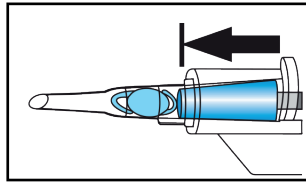
4



5



6



7

6. Elden Çıkarma



Uyarı

Tıbbi cihaz, kullanımdan sonra insan kaynaklı potansiyel olarak enfeksiyöz maddelerle kontamine olabilir.

Kullandıktan sonra tıbbi cihazı ve ambalajı biyolojik tehlikeli atıklarla ilgili geçerli yönergelerle uygun şekilde elden çıkarın.

7. Semboller

	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir		Kuru yerde muhafaza edin
	Ambalaj ünitesindeki tıbbi cihaz sayısı		Ambalaj hasarlıysa kullanmayın ve kullanma talimatlarına başvurun
	Tekli steril bariyer sistemi		Güneş ışığından uzak tutun
	Dış ambalajı koruyan tekli steril bariyer sistemi		Tekrar sterilize etmeyin
	Üretim tarihi YYYY-AA-GG ve üretildiği ülke		Onaylanmış kuruluşun numarasını içeren CE sembolü
	Tekrar kullanmayın		Avrupa Ekonomik Topluluğu/ Avrupa Birliği'ndeki yetkili temsilci
	Referans numarası		Buradan açın
	Lot numarası		Benzersiz cihaz tanımlayıcı
	Son kullanma tarihi		Tıbbi cihaz
	Üretici		Elektronik kullanma talimatlarına başvurun www.medicel.com/ifu
	Yalnızca kalifiye personel tarafından kullanılmalıdır		Dikkat
	Geri dönüşüm		



1. Сфера застосування

Ця інструкція з експлуатації застосовується до наступних медичних виробів:

Каталоговий номер	Назва продукту
LP604550P	Accuject PRO 1.5-IP Injector Set
LP604560P	Accuject PRO 1.6-IP Injector Set
LP604540P	Accuject PRO 1.8-IP Injector Set
LP604510P	Accuject PRO 2.0-IP Injector Set
LP604590P	Accuject PRO 2.1-IP Injector Set
LP604530P	Accuject PRO 2.2-IP Injector Set
LP604600P	Accuject PRO 2.4-IP Injector Set
LP604570P	Accuject PRO 2.6-IP Injector Set
LP604580P	Accuject PRO 3.0-IP Injector Set
ASP1600	Accuject Screw PRO 1.6-TL Injector
ASP1800	Accuject Screw PRO 1.8-TL Injector
ASP2000	Accuject Screw PRO 2.0-TL Injector
ASP2100	Accuject Screw PRO 2.1-TL Injector
ASP2200	Accuject Screw PRO 2.2-TL Injector
ASP2400	Accuject Screw PRO 2.4-TL Injector
ASP2600	Accuject Screw PRO 2.6-TL Injector
ASP3000	Accuject Screw PRO 3.0-TL Injector

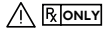


2. Область застосування

Призначення: Згортання та введення інтраокулярної лінзи (ІОЛ) під час операції.

Показання: Проблеми із зором, що потребують імплантації ІОЛ.

Протипоказання: Специфічних протипоказань до введення немає, крім загальних протипоказань, пов'язаних із офтальмологічними операціями.



Rx ONLY

Група користувачів: Цей медичний виріб має використовуватися лише медпрацівниками та застосовуватися хірургом на пацієнтах. Його використання некваліфікованим персоналом може призвести до травмування пацієнта.



Група пацієнтів: За точну передопераційну оцінку, орієнтовану на пацієнта, з цілком обґрунтованим клінічним висновком й оцінкою співвідношення ризиків і користі відповідає хірург.

Клінічна користь: Інжектор ІОЛ дає змогу імплантувати ІОЛ через невеликі розрізи.

3. Примітки щодо безпеки

Сумісність інтраокулярної лінзи (ІОЛ) та медичного виробу (інжектора ІОЛ) має бути попередньо перевірена та затверджена виробником інтраокулярної лінзи.



Попередження

Використання пошкодженого чи нестерильного медичного виробу може призвести до виникнення в пацієнта інфекції/ендофтальміту.

Не використовуйте медичний виріб, якщо ви помітили ознаки пошкодження самого виробу чи стерильної упаковки.



Попередження

Медичний виріб не можна використовувати після закінчення терміну придатності.

Використання після закінчення терміну придатності може призвести до виникнення інфекції/ендофтальміту в пацієнта.



Попередження

Контакт силіконової подушки чи ІОЛ з ендотелієм може призвести до пошкодження ендотелію рогівки.



Попередження

За вибір правильної хірургічної методики відповідає кожен окремий хірург. Хірург має оцінити доцільність відповідної процедури на основі своєї кваліфікаційної підготовки та досвіду.



Попередження

Цей медичний виріб є одноразовим. Повторне використання чи повторна обробка може призвести до серйозних негативних наслідків для здоров'я та безпеки пацієнта.



- Цей медичний виріб є одноразовим. Повторне використання чи повторна обробка може призвести до серйозних негативних наслідків для здоров'я та безпеки пацієнта.



- Дієвість медичного виробу може погіршитися. Нагрівання чи процес очищення зведе нанівець експлуатаційні властивості (наприклад, механічні властивості та плавність ковзання) медичного виробу.



Увага

Із метою запобігання розриванню капсули ІОЛ необхідно вводити в око повільно й обережно.



4. Звітування виробнику й уповноваженим органам

Про серйозні інциденти, пов'язані з використанням виробу, необхідно повідомляти виробника та компетентний орган, якому підпорядковується користувач і/або пацієнт.

5. Інструкція з використання одноразового інжектора ІОЛ

1. Відкрийте блистер у стерильних умовах і дістаньте стерильний інжектор. (Інжектор-шприц 1a/інжектор із гвинтовим механізмом 1b)
2. Відкрийте алюмінієву кришку коробки з лінзою в стерильних умовах.
3. Видаліть завантажувальну камеру з лінзою з коробки, тягнучи за верхню дужку тримача лінзи (2).
4. Вставте завантажувальну камеру з лінзою в отвір в корпусі інжектора та тисніть на неї доти, доки не почуєте, як вона клацнула та сіла на місце (3).
5. Заповніть наконечник картриджа та завантажувальну камеру (4) достатнім об'ємом офтальмологічних віскохірургічних засобів (ОВЗ).

Перед нанесенням ОВЗ рекомендується промити наконечник картриджа та завантажувальну камеру збалансованим соляним розчином (ЗСР).

Почекайте доти, доки ОВЗ не почне діяти (30s). ОВЗ може втратити свої змашувальні властивості за умови тривалого контакту з повітрям. Тож ІОЛ має бути введено відразу після заправки.

Необхідно нанести краплю ОВЗ на силіконову подушку.

6. Тримайте дужку тримача лінзи вказівним і середнім пальцем, а великим пальцем обережно перекиньте вверх нижню стулку тримача лінзи (5). Так стулка розмикається та дає змогу без зусиль підняти та витягнути тримач лінзи.

Не тягніть тримач лінзи в бік, витягуйте його лише у вертикальному положенні, бо його витягування в бік може призвести до зміщення лінзи в завантажувальній камері. Тримайте інжектор горизонтально під час та після видалення тримача лінзи, щоб лінза не ковзала в завантажувальній камері.

7. Закрийте стулки завантажувальної камери так, щоб вони клацнули та замкнулися (6).

8. Прошовхніть поршень інжектора.

Якщо силіконова подушка знаходиться під нахилом, і її неможливо встановити в закриту частину завантажувальної камери, її можна вирівняти пінцетом.

9. Прошовхуйте поршень інжектора, доки силіконова подушка не досягне переднього краю корпусу інжектора (інжектора-шприца) або доки різьба не торкнеться корпусу інжектора (інжектор із гвинтовим механізмом) (7).

Потягніть назад поршень інжектора на кілька міліметрів, а потім знову просуньте його вперед. Цей крок забезпечує правильне захоплення ІОЛ.

Тепер ІОЛ завантажена та готова до введення.

10. Повільно введіть ІОЛ в око рівномірно натискаючи на поршень інжектора (інжектора-шприца) або повільно повертаючи гвинтову втулку за годинникову стрілкою (інжектор із гвинтовим механізмом).
11. Правильному виходу ІОЛ може сприяти повільне повернення інжектора. Просто прошовхуйте поршень інжектора, доки ІОЛ повністю не вийде з нього.
12. У разі потреби допоможіть ІОЛ вийти за допомогою відповідного гачка та встановіть ІОЛ у кінцеве положення.
13. Ретельно очистіть око й ІОЛ від віскоеластичу звичайним методом іригації й аспірації.

ACCUJECT™ PRO

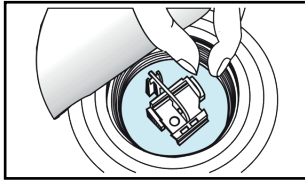
ACCUJECT™ SCREW PRO



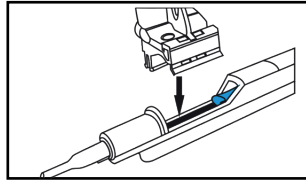
1a



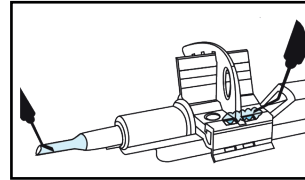
1b



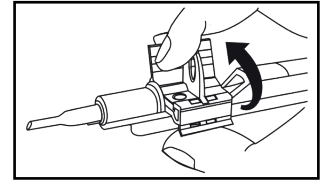
2



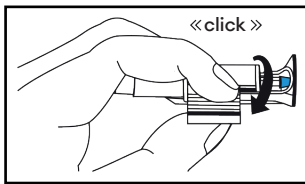
3



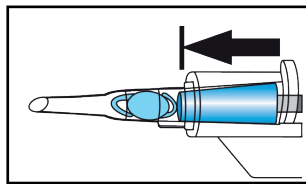
4



5



6



7

6. Утилізація

Попередження

Після використання медичний виріб може бути забруднений потенційно інфекційними речовинами людського походження. Після використання утилізуйте медичний виріб й упаковку відповідно до чинних інструкцій щодо поводження з небезпечними біологічними відходами.



7. Умовні позначення

	Стерилізований етиленоксидом		Зберігати сухим
	Кількість медичних виробів в упаковці		Не використовуйте, якщо упаковка пошкоджена, та зверніться до інструкції з експлуатації
	Система бар'єрного захисту стерильності		Уникати потрапляння прямих сонячних променів
	Система бар'єрного захисту стерильності із захисною зовнішньою упаковкою		Повторно не стерилізувати
	Дата РРРР-ММ-ДД та країна виробництва		Позначення CE з номером уповноваженого органу
	Повторно не використовувати		Уповноважений представник у Європейському співтоваристві/Євросоюзі
	Каталоговий номер		Відкривається тут
	Номер партії		Унікальний ідентифікаційний номер виробу
	Закінчення терміну придатності		Медичний виріб
	Виробник		Читайте інструкцію з експлуатації в електронній формі www.medicel.com/ifu
	Може використовуватися лише кваліфікованим персоналом		Увага
	Утилізація з подальшою переробкою		