

# Istruzioni per l'Uso

# **Maquet Equipment**



### Copyright

Tutti i diritti sono riservati. La riproduzione, l'adattamento o la traduzione senza previo consenso scritto sono vietati, tranne per quanto consentito dalle leggi sul copyright.
© Copyright 2024

Maquet SAS

#### Soggetto a modifiche tecniche

In caso di ulteriori migliorie apportate al prodotto, è possibile che le illustrazioni e le caratteristiche tecniche fornite/riportate nel presente manuale possano leggermente differire dallo stato attuale.

V16 23.09.2025



## **Sommario**

1	Introd	uzione		7			
1.1	Prefazio	ne		7			
1.2	Responsabilità						
1.3	Altri documenti correlati al prodotto						
1.4	Informazioni sul documento						
	1.4.1 Abbreviazioni						
	1.4.2	Simboli utilizzati nel documento					
		1.4.2.1	Rinvii	8			
		1.4.2.2	Riferimenti numerici	8			
		1.4.2.3	Azioni e risultati	8			
		1.4.2.4	Menu e pulsanti	8			
		1.4.2.5	Livelli di pericolo	8			
		1.4.2.6	Indicazioni	9			
	1.4.3	Definizion	ni	9			
		1.4.3.1	Gruppi di persone	9			
1.5	Simboli	sul prodott	o e l'imballaggio	10			
1.6	Vista d'iı	nsieme del	prodotto	11			
	1.6.1	Supporti	schermo	11			
		1.6.1.1	Componenti	12			
		1.6.1.2	Opzioni per FHS0/MHS0/MHD2	13			
		1.6.1.3	Opzioni per XHS0	14			
		1.6.1.4	Opzione per XHD1	15			
		1.6.1.5	Accessori per supporti schermi	16			
	1.6.2	Supporti	telecamere	16			
		1.6.2.1	Componenti	17			
		1.6.2.2	Opzioni per supporti telecamera	18			
		1.6.2.3	Accessori per supporti telecamera	19			
	1.6.3	Supporti	per dispositivi compatibili	20			
		1.6.3.1	Schermo piombato	20			
	1.6.4		e guida cavi	21			
1.7	Etichetta	a di identifi	cazione del prodotto	21			
1.8	Norme a	applicate		22			
1.9	Informaz	zioni sulla d	destinazione d'uso	23			
	1.9.1	1.9.1 Destinazione d'uso					
	1.9.2 Indicazioni						
	1.9.3	1.9.3 Utilizzatore previsto					
	1.9.4 Utilizzo scorretto						
	1.9.5	1.9.5 Controindicazioni					
1.10	Prestazi	oni essenz	iali	24			
1.11	Benefici	o clinico		24			
1.12	Garanzia	a		24			
1.13	Durata d	lel prodotto	)	24			
1.14	Istruzioni per la riduzione dell'impatto ambientale22						

2	Informazioni legate alla sicurezza	25			
2.1	Condizioni ambientali				
2.2	Istruzioni di sicurezza	26			
	2.2.1 Utilizzo sicuro del prodotto	26			
	2.2.2 Infezione	26			
3	Interfacce di controllo	27			
4	Utilizzo	28			
4.1	Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile	28			
	4.1.1 Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile STG PSX	28			
	4.1.2 Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile STG HLX	29			
	4.1.3 Installare e rimuovere un manipolo di tipo DEVON®/DEROYAL®**	30			
4.2	Utilizzo dei supporti schermo	32			
	4.2.1 Ispezioni visive e funzionali quotidiane dei supporti schermo	32			
	4.2.2 Movimentare e posizionare il supporto schermo	34			
	4.2.3 Interfaccia di controllo degli schermi	36			
	4.2.4 Esempi di pre- posizionamento dei supporti schermo	37			
4.3	Utilizzo dei supporti telecamere	38			
	4.3.1 Ispezioni visive e funzionali dei supporti telecamere	38			
	4.3.2 Fissare una telecamera sul supporto telecamera SC				
	4.3.3 Manipolazione del supporto telecamera				
	4.3.4 Utilizzare la telecamera SC430-PTR	42			
4.4	Utilizzo dei dispositivi compatibili	42			
4.5	Utilizzo della soluzione guida cavi	43			
5	Anomalie e guasti	44			
6	Pulizia/Disinfezione/Sterilizzazione	45			
6.1	Pulizia e disinfezione del sistema	45			
	6.1.1 Pulizia del dispositivo				
	6.1.2 Disinfezione del dispositivo	46			
	6.1.2.1 Disinfettanti utilizzabili	46			
	6.1.2.2 Principi attivi autorizzati	46			
6.2	Pulizia e sterilizzazione dei manipoli sterilizzabili Maquet Sterigrip	47			
	6.2.1 Operazioni preliminari per la pulizia	47			
	6.2.2 In caso di pulizia manuale	47			
	6.2.3 In caso di pulizia in apparecchio di lavaggio e disinfezione	47			
	6.2.4 Sterilizzazione dei manipoli Maquet Sterigrip	48			
7	Manutenzione	49			
8	Caratteristiche tecniche	50			
8.1	Caratteristiche meccaniche				
	8.1.1 Supporto schermo(i)				
	8.1.2 Braccio di sospensione e braccio snodabile				
	8.1.3 Compatibilità meccanica				
8.2	Altre specifiche	51			

9	Gestione dei rifiuti	52
9.1	Eliminazione dell'imballaggio	52
9.2	Prodotto	52
9.3	Componenti elettrici ed elettronici	52



## 1 Introduzione

#### 1.1 Prefazione

Il vostro ospedale ha scelto l'innovativa tecnologia medicale di Getinge. Vi ringraziamo per la fiducia accordataci.

Getinge è uno dei primi fornitori al mondo di apparecchiature medicali per sale operatorie, sale ibride, sale pre-operatorie, unità di cura intensiva e trasporto dei pazienti. La nostra azienda dedica sempre la massima attenzione alle esigenze del personale sanitario e dei pazienti durante lo sviluppo dei suoi prodotti. Getinge propone delle soluzioni in grado di soddisfare le esigenze degli ospedali, che si tratti di sicurezza, di efficienza o di risparmio.

Forte del suo know-how in materia di lampade scialitiche, bracci di distribuzione a soffitto e soluzioni multimediali, Getinge considera la qualità e l'innovazione una priorità assoluta, per poter servire al meglio i pazienti e il personale sanitario. Le lampade scialitiche Getinge sono conosciute in tutto il mondo per il loro design e le loro innovazioni.

## 1.2 Responsabilità

#### Modifiche apportate al prodotto

Non è possibile apportare alcuna modifica al prodotto senza previo consenso di Getinge

#### Utilizzo conforme del dispositivo

Getinge non potrà essere ritenuta responsabile di danni, diretti o indiretti, derivanti da azioni non conformi a quanto riportato nel presente manuale d'uso.

#### Installazione e manutenzione

Le operazioni di installazione, manutenzione e smontaggio devono essere eseguite da personale formato e autorizzato da Getinge.

#### Formazione sul dispositivo

La formazione deve essere fornita direttamente sul dispositivo da personale autorizzato da Getinge.

#### Compatibilità con altri dispositivi medici

Installare sul sistema solo dispositivi medici omologati secondo la norma IEC 60601-1. I dati di compatibilità sono riportati nel capitolo Caratteristiche tecniche [>>> Pagina 50]. Gli accessori compatibili sono descritti nel relativo capitolo.

#### In caso di incidente

Qualsiasi incidente grave riconducibile al dispositivo dovrà essere sottoposto all'attenzione del fabbricante e dell'autorità competente dello Stato membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente risiedono.

## 1.3 Altri documenti correlati al prodotto

- Manuale d'installazione Maquet Equipment (rif. 01824)
- Manuale di manutenzione Maquet Equipment (rif. 01820)
- Manuale di disinstallazione Maquet Equipment (rif. 01825)
- Istruzioni d'installazione Maquet Equipment (rif. 01826)

#### 1.4 Informazioni sul documento

Questo manuale d'uso è destinato agli utilizzatori abituali del prodotto, ai supervisori del personale e all'amministrazione dell'ospedale. Il suo scopo è di consentire agli utilizzatori di familiarizzare con la concezione, la sicurezza e il funzionamento del prodotto. Il manuale è strutturato e suddiviso in più capitoli separati.

#### Si ricorda di:

- Leggere attentamente e integralmente il manuale d'uso prima di utilizzare il prodotto per la prima volta.
- Attenersi sempre alle informazioni contenute nel manuale d'uso.
- Conservare il manuale vicino all'apparecchiatura.

#### 1.4.1 Abbreviazioni

I termini **sistema** e **dispositivo** fanno riferimento al supporto schermo e all'insieme degli accessori.

#### 1.4.2 Simboli utilizzati nel documento

#### 1.4.2.1 Rinvii

I riferimenti ad altre pagine del manuale sono identificati dal simbolo "">".

#### 1.4.2.2 Riferimenti numerici

I riferimenti numerici nelle illustrazioni e nei testi sono riportati all'interno di un quadrato 1.

#### 1.4.2.3 Azioni e risultati

Le azioni che devono essere eseguite dall'utilizzatore sono ordinate numericamente mentre il simbolo ">>" rappresenta il risultato di un'azione.

#### Esempio:

#### Prerequisiti:

- Il manipolo sterilizzabile è compatibile con il prodotto.
- 1. Installare il manipolo sul supporto.
  - > Si sente un "clic".
- 2. Ruotare il manipolo fino a sentire il secondo "clic" di blocco in posizione.

#### 1.4.2.4 Menu e pulsanti

I nomi dei menu e dei pulsanti sono in grassetto.

#### Esempio:

- 1. Premere il pulsante Salvare.
  - ➤ Le modifiche vengono memorizzate e compare il menu **Preferiti**.

#### 1.4.2.5 Livelli di pericolo

Il testo nelle istruzioni di sicurezza descrive il tipo di rischio e come prevenirlo. Le istruzioni di sicurezza sono suddivise in tre livelli:

Simbolo	Grado di pericolo	Significato
	PERICOLO!	Indica un rischio diretto e immediato che può essere mortale o causare lesioni molto gravi che possono portare alla morte.
	AVVERTENZA!	Indica un rischio potenziale che può provocare lesioni, un rischio per la salute oppure gravi danni materiali che possono provocare lesioni.
	ATTENZIONE!	Indica un rischio potenziale che può provocare dan- ni materiali.

Tab. 1: Livelli di pericolo delle istruzioni di sicurezza

#### 1.4.2.6 Indicazioni

Simbolo	Natura dell'indicazione	Significato
i	NOTA	Assistenza supplementare o informazioni utili che non implicano rischi di lesione né rischi di danni materiali.
	AMBIENTE	Informazioni relative al riciclaggio o al corretto smaltimento dei rifiuti.

Tab. 2: Tipi di indicazioni presenti nel documento

#### 1.4.3 Definizioni

#### 1.4.3.1 Gruppi di persone

#### Utilizzatori

- Gli utilizzatori sono le persone autorizzate a utilizzare il dispositivo in ragione delle loro qualifiche o della formazione ricevuta da una persona accreditata.
- Gli utilizzatori sono responsabili della sicurezza di utilizzo del dispositivo oltre che del rispetto dell'uso previsto.

#### Personale qualificato:

- Il personale qualificato raggruppa le persone che hanno acquisito le loro conoscenze per mezzo di una formazione specifica nel settore della tecnica medicale, oppure che hanno maturato un'esperienza professionale o che conoscono le regole della sicurezza attinenti alle attività svolte.
- Nei paesi in cui l'esercizio di una professione medico-tecnica è vincolata a una certificazione, è richiesta un'autorizzazione per essere riconosciuti come personale qualificato.

## 1.5 Simboli sul prodotto e l'imballaggio

(3)	Attenersi alle istruzioni di utilizzo (IEC 60601-1:2012)		Pericolo di schiacciamento delle ma- ni
i	Attenersi alle istruzioni di utilizzo (IEC 60601-1:2005)	MD	Marcatura Medical Device (MD)
$\overline{\mathbb{W}}$	Attenersi alle istruzioni di utilizzo (IEC 60601-1:1996)	UDI	Unique Device Identification
	Fabbricante + data di fabbricazione	XX REP	Rappresentante legale del paese interessato
REF	Riferimento del prodotto	<u> </u>	Orientamento dell'imballaggio
SN	Numero di serie del prodotto	I	Fragile, maneggiare con cura
Ž.	Non smaltire con i normali rifiuti urba- ni	Ť	Riparare dalla pioggia
CE	Marcatura CE (Europa)		Range di temperatura per lo stoccag- gio
c <b>91</b> 0°us	Marcatura UR (Canada e Stati Uniti)	<b>Æ</b>	Range tasso di umidità per lo stoc- caggio
NON STERILE	Prodotto non sterile		Range pressione atmosferica per lo stoccaggio

## 1.6 Vista d'insieme del prodotto

## 1.6.1 Supporti schermo

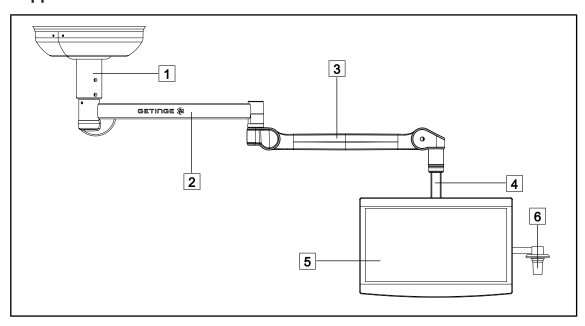


Fig. 1: Configurazione di un supporto schermo singolo su sospensione SAX (es.: EQTMHS019 SAX 12)

- 1 Tubo di sospensione
- 2 Braccio di sospensione
- 3 Braccio snodabile

- 4 Supporto schermo singolo
- 5 Schermo
- 6 Supporto manipolo (opzione)

## 1.6.1.1 Componenti

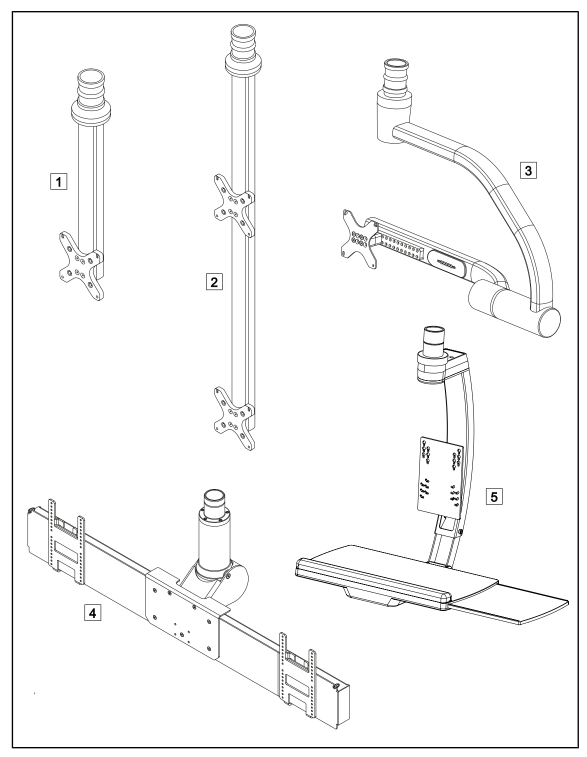


Fig. 2: Supporti schermo disponibili nella serie Maquet Equipment

- 1 FHS0 / MHS0
- 2 MHD2
- 3 XHS0

- 4 XHD1
- 5 SPC 12

### 1.6.1.2 Opzioni per FHS0/MHS0/MHD2

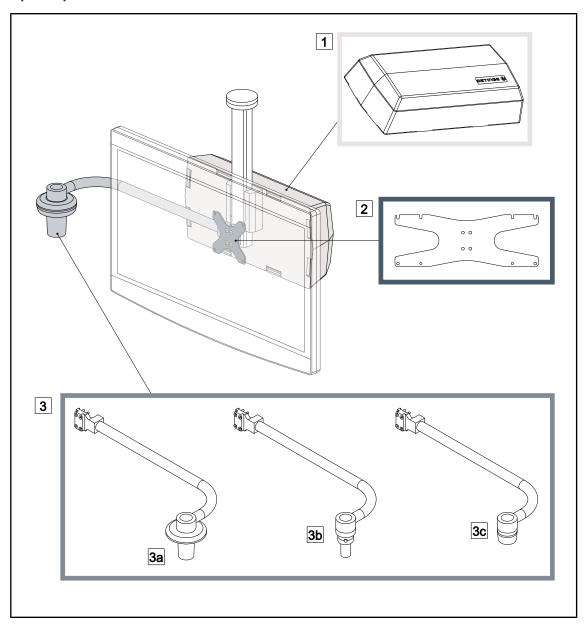


Fig. 3: Opzioni per MHS0/MHD2

1 Rear Box 2 Screen Holder Plate MH

3 Opzione manipolo (3 opzioni disponibili, installabile a sinistra o a destra dello schermo)

3a Handle Holder PSX MH 3b Handle Holder HLX MH

3c Handle Holder DAX MH

## 1

## 1.6.1.3 Opzioni per XHS0

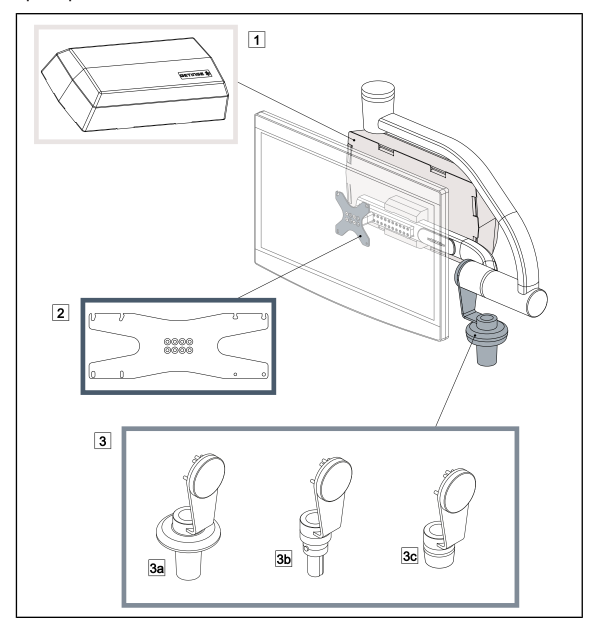


Fig. 4: Opzioni per XHS0

- 1 Rear Box
- 3 Opzione manipolo (3 opzioni disponibili)
- 3a Handle Holder PSX XH
- 3c Handle Holder DAX XH

- 2 Screen Holder Plate XH
- 3b Handle Holder HLX XH

## 1.6.1.4 Opzione per XHD1

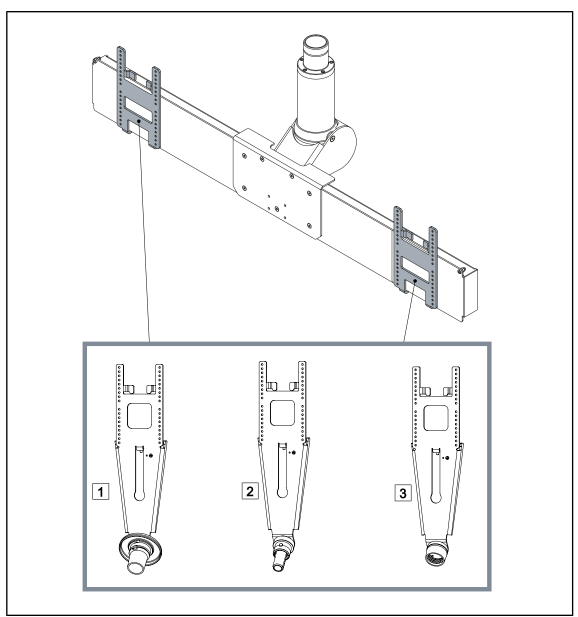


Fig. 5: Opzione per XHD1

- 1 Screen Holder Plate PSX XHD1
- 2 Screen Holder Plate HLX XHD1
- 3 Screen Holder Plate DAX XHD1

#### 1.6.1.5 Accessori per supporti schermi

### Manipoli sterilizzabili

Immagine	Descrizione	Riferimento
	Set di 5 manipoli STG PSX	STG PSX 01
	Set di 5 manipoli STG HLX	STG HLX 01

## 1.6.2 Supporti telecamere

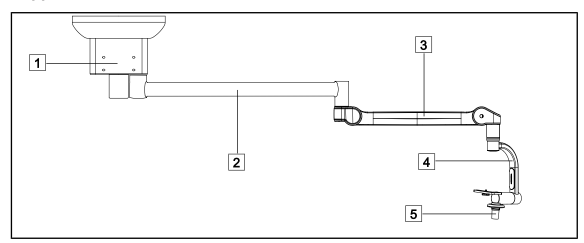


Fig. 6: Configurazione di un supporto telecamera SC05 su sospensione SATX

- 1 Tubo di sospensione
- 2 Braccio di sospensione
- 3 Braccio snodabile

- 4 Supporto telecamera SC05
- 5 Manipolo sterilizzabile

#### 1.6.2.1 Componenti

#### Supporto telecamera SC05

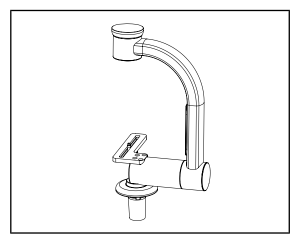


Fig. 7: Supporto telecamera SC05

Questo supporto telecamera è destinato a ricevere telecamere medicali ad alta risoluzione e a veicolare segnali complessi, grazie al suo ampio diametro di passaggio. La telecamera montata su questo supporto grazie a una vite Kodak può essere orientata in tutte le direzioni al fine di ottenere immagini del sito chirurgico da varie angolazioni.

#### FHS0 con supporto telecamera

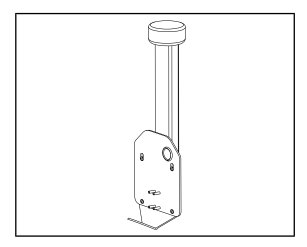


Fig. 8: CAMERA HOLDER PLATE

È possibile installare una CAMERA HOLDER PLATE PSX/HLX/DAX FH sulla struttura di un supporto schermo FHS0. Questo supporto telecamera è destinato a ricevere telecamere medicali ad alta risoluzione installabili su un'interfaccia VESA da 100x100. La telecamera montata su questo supporto può essere posizionata in modo ottimale al fine di ottenere immagini del sito chirurgico da varie angolazioni.

## 1

#### 1.6.2.2 Opzioni per supporti telecamera

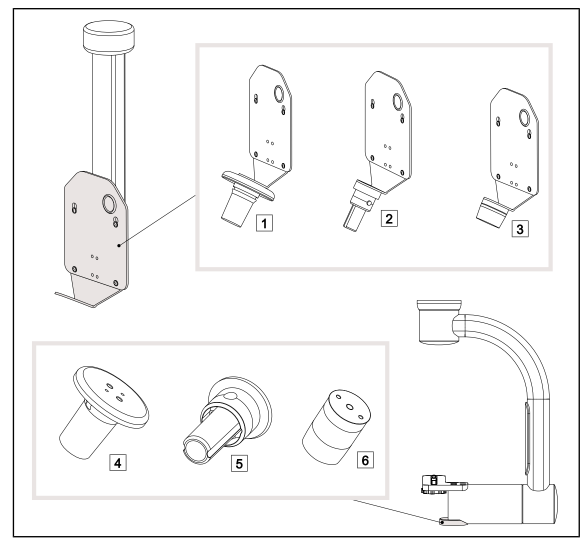
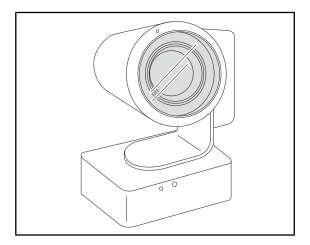


Fig. 9: Opzioni disponibili con i supporti telecamera

- 1 CAMERA HOLDER PLATE PSX FH
- 2 CAMERA HOLDER PLATE HLX FH
- 3 CAMERA HOLDER PLATE DAX FH
- 4 Supporto manipolo PSX per SC05
- 5 Supporto manipolo HLX per SC05
- 6 Supporto manipolo DEVON/DEROYAL® per SC05

#### 1.6.2.3 Accessori per supporti telecamera

#### Telecamera SC430-PTR



La telecamera può essere montata sul supporto per telecamera con VESA 100x100. Consente di seguire meglio i movimenti del chirurgo e di anticiparne le esigenze. Migliora il flusso operatorio liberando la zona chirurgica durante le fasi di formazione.

Fig. 10: Telecamera EIZO

#### Manipoli sterilizzabili

Immagine	Descrizione	Riferimento
	Set di 5 manipoli STG PSX	STG PSX 01
	Set di 5 manipoli STG HLX	STG HLX 01

Tab. 3: Manipoli sterilizzabili disponibili per i supporti telecamere

## 1.6.3 Supporti per dispositivi compatibili

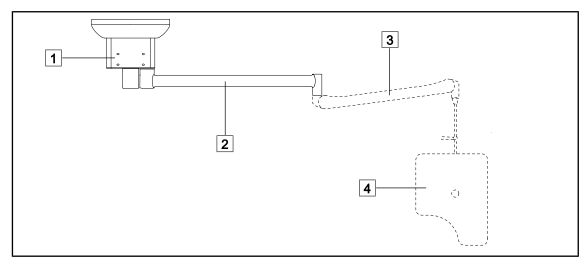


Fig. 11: Configurazione di un supporto per schermo piombato

- 1 Tubo di sospensione
- 2 Braccio di sospensione

- 3 Braccio snodabile (opzionale)
- 4 Schermo piombato (opzionale)

#### 1.6.3.1 Schermo piombato

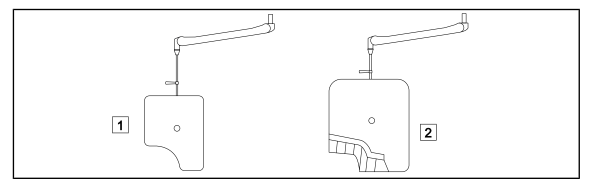


Fig. 12: Schermo piombato

- Schermo piombato senza lamine di protezione dalle radiazioni
- 2 Schermo piombato con lamine di protezione dalle radiazioni

## 1.6.4 Soluzione guida cavi

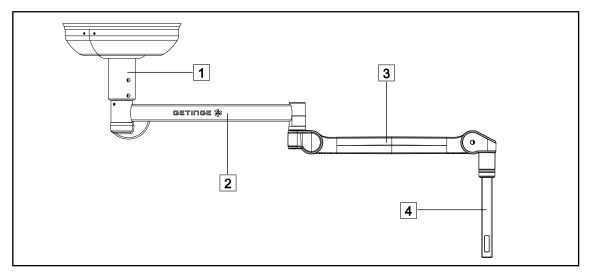


Fig. 13: Configurazione di una guida cavi su braccio SAX

- 1 Tubo di sospensione
- 2 Braccio di sospensione

- 3 Braccio snodabile
- 4 Guida cavi

## 1.7 Etichetta di identificazione del prodotto

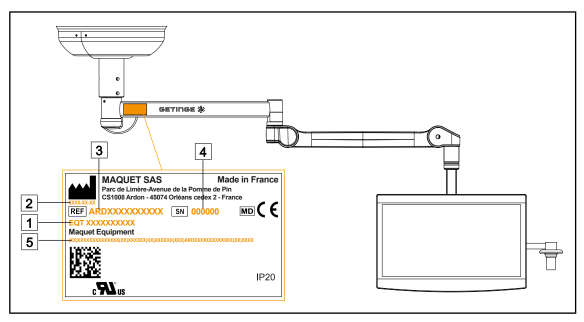


Fig. 14: Etichetta di identificazione

- 1 Nome del prodotto
- 2 Data di fabbricazione
- 3 Riferimento del prodotto

- 4 Numero di serie
- 5 Identificazione UDI

## 1

## 1.8 Norme applicate

L'apparecchio è conforme ai requisiti di sicurezza delle seguenti norme e direttive:

Riferimento	Titolo
IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021 CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:14 + A2:22 EN 60601-1:2006/A1:2013/A2:2021	Apparecchi elettromedicali – Parte 1: Prescrizioni generali relative alla sicurezza fondamentale e alle prestazioni essenziali
IEC 60601-1-6:2010+AMD1:2013+A- MD2:2020 EN 60601-1-6:2010/A1:2015/A2:2021	Apparecchi elettromedicali – Parte 1-6: Prescrizioni generali relative alla sicurezza fondamentale e alle prestazioni essenziali - Norma collaterale: Usabilità
IEC 60601-1-9:2007+AMD1: 2013+A- MD2:2020 EN 60601-1-9:2008/A1:2014/A2:2020	Apparecchi elettromedicali – Parte 1-9: Prescrizioni generali per la sicurezza fondamentale e prestazioni essenziali - Norma collaterale: Prescrizioni per una progettazione ecologicamente consapevole
IEC 62366-1:2015+AMD1:2020 EN 62366-1:2015/A1:2020	Dispositivi medici – Parte 1: Applicazione dell'ingegneria delle caratteristiche utilizzative ai dispositivi medici
ISO 20417:2021 EN ISO 20417:2021	Dispositivi medici – Informazioni fornite dal fabbricante
ISO 15223-1:2021 EN ISO 15223-1 :2021	Dispositivi medici – Simboli da utilizzare nelle informazioni che devono essere fornite da parte del fabbricante – Parte 1: Requisiti generali

Tab. 4: Conformità alle norme relative al prodotto

#### Gestione della qualità:

Riferimento	Anno	Titolo
ISO 13485 EN ISO 13485	2016 2016	ISO 13485:2016 EN ISO 13485:2016 Dispositivi medici - Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti per scopi regolamentari
ISO 14971 EN ISO 14971	2019 2019	ISO 14971:2019 EN ISO 14971:2019 Dispositivi medici - Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici
21 CFR Part 11	2023	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter A General PART 11 - Electronic records, electronic signatures
21 CFR Part 820	2020	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter H Medical Devices PART 820 - Quality System Regulation

Tab. 5: Conformità alle normative sulla gestione della qualità

#### Normativa ambientale:

Riferimento	Anno	Titolo
Regolamento 1907/2006	2006	Registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche
US California proposition 65 Act	1986	The Safe Drinking Water and Toxic Enforcement Act of 1986
Direttiva 2018/851	2018	Direttiva recante modifica della direttiva 2008/98/CE sui rifiuti
Direttiva 94/62/CE	1994	Imballaggio e gestione dei rifiuti

Tab. 6: Normativa ambientale

Nazione	Riferimento	Anno	Titolo
Argentina	Dispocision 2318/2002	2002	Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica - Registro de productos Medicas - Reglamento
Australia	TGA 236-2002	2021	Therapeutic Goods (Medical Devices) Regulations 2002. Statutory Rules No. 236, 2002 made under the Therapeutic Goods Act 1989
Canada	SOR/98-282	2023	Medical Devices Regulations
EU	Regolamento 2017/745/UE	2017	Medical Devices Regulations
Svizzera	RS (Odim) 812.213	2020	Medical Devices Ordinance (MedDO) of 1 July 2020
Taiwan	TPAA 2018-01-31	2018	Taiwanese Pharmaceutical Affairs Act
UK	Act	2021	Medical Devices Regulations 2002 n°618
USA	21CFR Part 7	2023	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Department Of Health And Human Services Subchapter A General PART 7 - Enforcement policy
USA	21CFR Subchapter H	2023	Title 21Food And Drugs Chapter IFood And Drug Administration Depart- ment Of Health And Human Services Subchapter H Medical Devices

Tab. 7: Conformità alle norme relative al mercato

### 1.9 Informazioni sulla destinazione d'uso

### 1.9.1 Destinazione d'uso

I supporti della serie Maquet Equipment sono progettati per supportare i dispositivi medici o i relativi accessori in modo da permetterne un utilizzo sicuro ed ergonomico durante le procedure diagnostiche o terapeutiche.

#### 1.9.2 Indicazioni

La serie Maquet Equipment è destinata all'uso in qualsiasi tipo di intervento chirurgico che richiede uno schermo piatto per visualizzare l'intervento o una telecamera per filmare il campo operatorio.

Prestazioni essenziali

#### 1.9.3 Utilizzatore previsto

- Questo sistema può essere utilizzato solo dal personale medico informato di queste istruzioni.
- La pulizia dell'apparecchiatura deve essere eseguita da personale qualificato.

#### 1.9.4 Utilizzo scorretto

- Utilizzo di un prodotto danneggiato (es.: assenza di manutenzione).
- In un contesto diverso da un ambiente di assistenza sanitaria professionale (es.: assistenza domiciliare).
- Utilizzare esclusivamente per alloggiare un dispositivo medico compatibile.
- Non installare un dispositivo troppo pesante o troppo grande.

#### 1.9.5 Controindicazioni

Questo prodotto non presenta alcuna controindicazione.

#### 1.10 Prestazioni essenziali

Le prestazioni dei dispositivi della serie Maquet Equipment riguardano esclusivamente la sua capacità di supportare i dispositivi medici o i relativi accessori.

#### 1.11 Beneficio clinico

Durante le operazioni chirurgiche si fa spesso uso di schermi piatti, telecamere, schermi piombati e altri dispositivi. I dispositivi della gamma Maquet Equipment sono pensati per il fissaggio di dispositivi e accessori medicali. Questi dispositivi, se utilizzati in modo adeguato:

- · Consentono il posizionamento ottimale di un dispositivo medicale o di un suo accessorio.
- Consentono di gestire lo spazio di lavoro all'interno della sala operatoria, limitando i rischi di contaminazione.

#### 1.12 Garanzia

Per le condizioni di garanzia del prodotto, contattare il rappresentante Getinge locale.

## 1.13 Durata del prodotto

La durata prevista del prodotto è di 10 anni.

Questa durata non riguarda i materiali di consumo come i manipoli sterilizzabili.

La durata di 10 anni è subordinata all'esecuzione di controlli annuali da parte di personale formato e autorizzato da Getinge. Al termine della durata prevista, qualora il dispositivo sia ancora in uso, è necessario sottoporlo a un'ispezione da parte di personale formato e autorizzato da Getinge al fine di garantirne la sicurezza.

## 1.14 Istruzioni per la riduzione dell'impatto ambientale

Per assicurare l'utilizzo ottimale del dispositivo limitandone l'impatto sull'ambiente, attenersi alle seguenti regole:

- Per diminuire il consumo energetico, spegnere il dispositivo quando non viene utilizzato.
- Rispettare le scadenze di manutenzione definite in modo da ridurre al minimo l'impatto sull'ambiente.
- Per le questioni riguardanti il trattamento dei rifiuti e il riciclo del dispositivo, fare riferimento al capitolo Gestione dei rifiuti [>>> Pagina 52].

## 2 Informazioni legate alla sicurezza

## 2.1 Condizioni ambientali

#### Condizioni ambienti di trasporto e di stoccaggio

Temperatura ambiente	10 °C +60 °C
Umidità relativa	Da 20% a 75%
Pressione atmosferica	Da 500 hPa a 1060 hPa

Tab. 8: Condizioni ambienti di trasporto/stoccaggio

#### Condizioni ambienti operativi

Temperatura ambiente	10 °C +40 °C
Umidità relativa	Da 20% a 75%
Pressione atmosferica	Da 500 hPa a 1060 hPa

Tab. 9: Condizioni ambienti operativi

Istruzioni di sicurezza

#### 2.2 Istruzioni di sicurezza

#### 2.2.1 Utilizzo sicuro del prodotto



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di folgorazione

Una persona non formata per le operazioni di installazione, manutenzione, riparazione o disinstallazione si espone al rischio di lesione o folgorazione.

L'installazione, la manutenzione, la riparazione e la disinstallazione dell'apparecchio o dei suoi componenti devono essere eseguite da un tecnico Getinge o da un tecnico dell'assistenza formato da Getinge.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di lesione/infezione

L'uso di un dispositivo danneggiato può comportare un rischio di lesione per l'utilizzatore o un rischio d'infezione per il paziente.

Non utilizzare un dispositivo danneggiato.

#### 2.2.2 Infezione



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

Un intervento tecnico o un'operazione di pulizia può comportare la contaminazione del campo operatorio.

Non eseguire alcun intervento tecnico o operazione di pulizia in presenza del paziente.

## 3 Interfacce di controllo

Questo prodotto non prevede interfacce di controllo.

## 4 Utilizzo

## 4.1 Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

In caso di usura del manipolo sterilizzabile, alcune sue particelle potrebbero cadere nell'ambiente sterile.

Dopo ogni sterilizzazione e prima di utilizzare nuovamente il manipolo sterilizzabile, verificare l'assenza di incrinature.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

I manipoli sterilizzabili sono gli unici elementi del dispositivo soggetti a sterilizzazione. Qualsiasi contatto dell'equipe sterile con un'altra superficie comporta un rischio d'infezione. Qualsiasi contatto del personale non sterile con i manipoli sterilizzabili comporta un rischio d'infezione.

Durante l'intervento chirurgico, l'equipe sterile deve manipolare il dispositivo per mezzo dei manipoli sterilizzabili. Nel caso del manipolo HLX, il pulsante di blocco non è sterile. Il personale non sterile non deve entrare in contatto con i manipoli sterilizzabili.

#### 4.1.1 Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile STG PSX

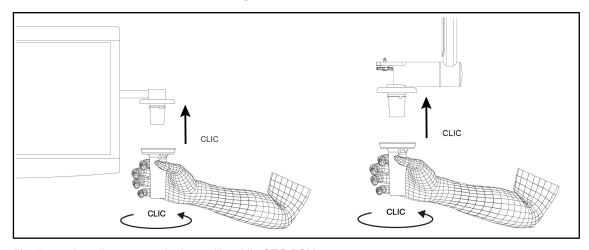


Fig. 15: Installare un manipolo sterilizzabile STG PSX

#### Installare un manipolo sterilizzabile STG PSX

- 1. Ispezionare il manipolo e verificare che non presenti né incrinature né tracce di sporco.
- 2. Inserire il manipolo sul supporto.
  - > Si sente un "clic".
- 3. Ruotare il manipolo fino a sentire un secondo "clic".
- 4. Verificare la corretta tenuta del manipolo.
  - Il manipolo è ora bloccato e pronto all'uso.

Fig. 16: Rimuovere il manipolo sterilizzabile STG PSX

#### Rimuovere un manipolo sterilizzabile STG PSX

- 1. Premere il pulsante di blocco.
- 2. Rimuovere il manipolo.

#### 4.1.2 Installare e rimuovere un manipolo sterilizzabile STG HLX

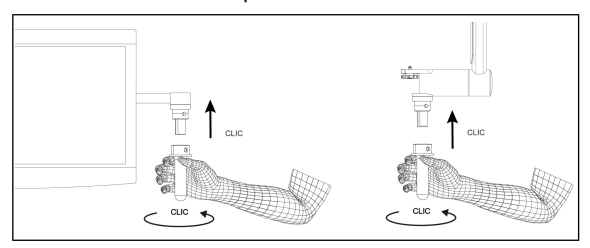


Fig. 17: Installare il manipolo sterilizzabile STG HLX

#### Installare un manipolo sterilizzabile STG HLX

- 1. Ispezionare il manipolo e verificare che non presenti né incrinature né tracce di sporco.
- 2. Inserire il manipolo sul supporto.
- 3. Ruotare il manipolo fino a bloccarlo in posizione.
  - ➤ Il pulsante di blocco fuoriesce dal suo alloggiamento.
- 4. Verificare la corretta tenuta del manipolo.
  - ➤ Il manipolo è ora bloccato e pronto all'uso.

Fig. 18: Rimuovere il manipolo sterilizzabile STG HLX

#### Rimuovere un manipolo sterilizzabile STG HLX

- 1. Premere il pulsante di blocco.
- 2. Rimuovere il manipolo.

## 4.1.3 Installare e rimuovere un manipolo di tipo DEVON®/DEROYAL®\*\*



#### **NOTA**

Consultare il manuale del fornitore del dispositivo medico.

#### Versione avvitabile

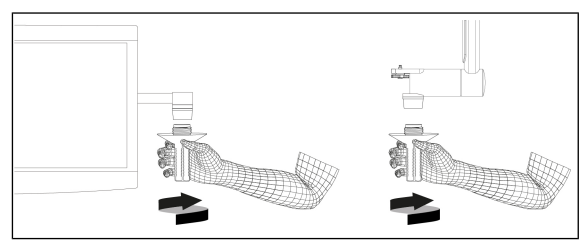
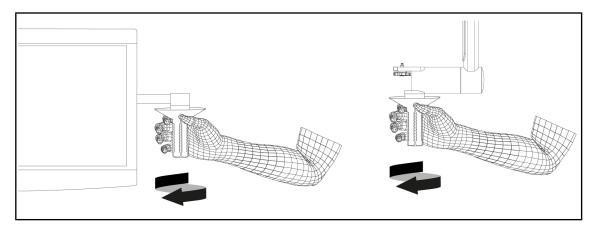


Fig. 19: Installare il manipolo avvitabile di tipo DEVON/DEROYAL®

#### Installare un manipolo avvitabile sull'adattatore

- 1. Avvitare il manipolo.
  - > Il manipolo è ora pronto all'uso.





Rimuovere il manipolo avvitabile di tipo DEVON/DEROYAL® Fig. 20:

#### Rimuovere il manipolo avvitabile dopo l'utilizzo

1. Svitare il manipolo.

#### Versione agganciabile

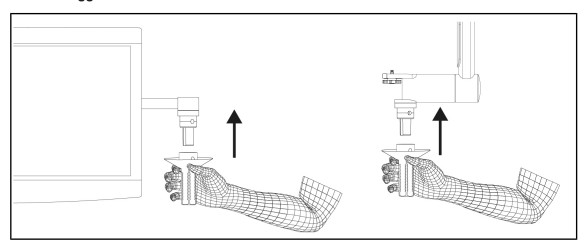


Fig. 21: Installare il manipolo agganciabile di tipo DEVON/DEROYAL®

#### Installare un manipolo agganciabile di tipo DEVON/DEROYAL®

- 1. Inserire il manipolo sul supporto.
- 2. Ruotare il manipolo fino a bloccarlo in posizione.
  - > Il pulsante di blocco fuoriesce dal suo alloggiamento.
- 3. Verificare la corretta tenuta del manipolo.
  - > Il manipolo è ora pronto all'uso.

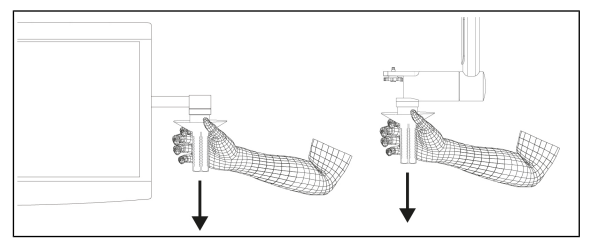


Fig. 22: Rimuovere il manipolo

#### Rimuovere un manipolo agganciabile di tipo DEVON/DEROYAL®

- 1. Premere il pulsante di blocco.
- 2. Rimuovere il manipolo.

## 4.2 Utilizzo dei supporti schermo

### 4.2.1 Ispezioni visive e funzionali quotidiane dei supporti schermo

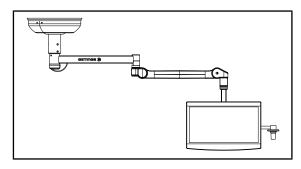


Fig. 23: Integrità del dispositivo

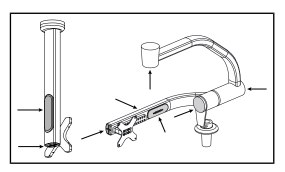


Fig. 24: Coperchi supporto schermo

#### Integrità del dispositivo

- Verificare che il dispositivo non abbia subito urti e non presenti segni di deterioramento.
- Verificare l'assenza di frammenti di vernice.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

# Coperchi in silicone o tappi di plastica del supporto schermo

- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato dei coperchi in silicone sul supporto schermo.
- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato dei passacavi in silicone sul supporto schermo.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

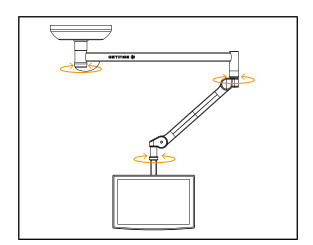


Fig. 25: Stabilità/deriva

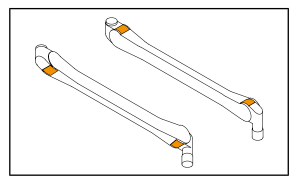


Fig. 26: Ispezioni linguette

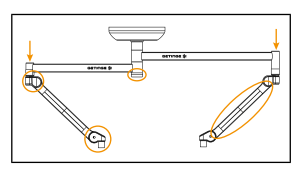


Fig. 27: Ispezioni coperture

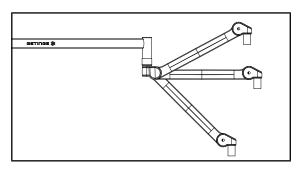


Fig. 28: Mantenimento in posizione del braccio snodabile

#### Stabilità/deriva del dispositivo

- Manipolare il dispositivo effettuando diversi movimenti in modo da fare ruotare i bracci di sospensione, i bracci snodabili e il supporto schermo.
  - L'intero dispositivo deve spostarsi facilmente e senza scatti.
- 2. Posizionare il dispositivo in diverse posizioni.
  - L'intero dispositivo deve rimanere nella posizione scelta, senza alcuna deriva.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

#### Linguette metalliche dei bracci snodabili

- Verificare che le linguette dei bracci snodabili siano inserite a fondo nel loro alloggiamento.
- 2. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

#### Coperture

- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato delle coperture dei bracci snodabili
- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato delle coperture della sospensione, compresa quella che si trova sotto l'asse centrale.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

## Mantenimento in posizione del braccio snodabile

- Posizionare il braccio snodabile a fine corsa basso, quindi in orizzontale e infine a fine corsa alto.
- 2. Verificare che il braccio snodabile rimanga in tutte queste posizioni.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

#### All'attenzione del personale di sterilizzazione

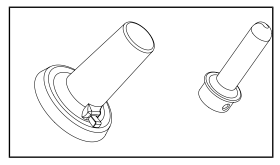


Fig. 29: Manipoli sterilizzabili

#### Integrità dei manipoli sterilizzabili

- Dopo la sterilizzazione, verificare che i manipoli non presentino né incrinature né macchie.
- 2. Per i manipoli di tipo PSX, verificare dopo la sterilizzazione che il meccanismo funzioni.

#### 4.2.2 Movimentare e posizionare il supporto schermo



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

Il manipolo sterilizzabile è l'unico elemento del dispositivo a poter essere sterilizzato. Lo schermo, il supporto schermo e i suoi accessori non sono sterili e qualsiasi contatto con l'equipe sterile comporta un rischio di infezione per il paziente.

Durante l'intervento, lo schermo, il supporto schermo e i suoi accessori non devono in nessun caso essere manipolati dall'equipe sterile e il manipolo non deve in nessun caso essere manipolato da personale non sterile.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione / di reazione tissutale

Una collisione tra il dispositivo e un'altra apparecchiatura può comportare la caduta di particelle sul campo operatorio.

Posizionare il dispositivo prima dell'arrivo del paziente. Spostare il dispositivo manipolandolo con precauzione al fine di evitare qualsiasi collisione.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di lesioni

L'errata manipolazione del supporto schermo XHD1 può provocare lesioni alla mano.

Attenersi alle prescrizioni per la sicurezza riportate sul prodotto.

#### Manipolazione del supporto schermo da parte dell'equipe sterile

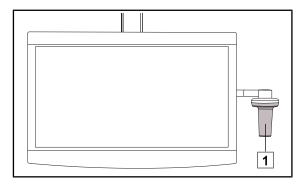


Fig. 30: Manipolazione equipe sterile

 Spostare il dispositivo afferrandolo per il manipolo sterilizzabile 1 o il manipolo sterile di tipo DEVON/DEROYAL.

## Manipolazione del supporto schermo da parte dell'equipe non sterile

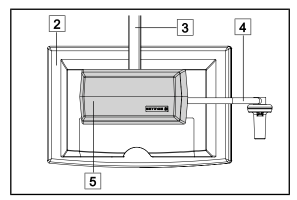


Fig. 31: Manipolazione equipe non sterile

 Spostare il dispositivo afferrandolo per lo schermo piatto 2, il telaio del supporto schermo 3, l'arco del manipolo 4 o l'alloggiamento Rear Box 5.

#### Posizionare il supporto schermo

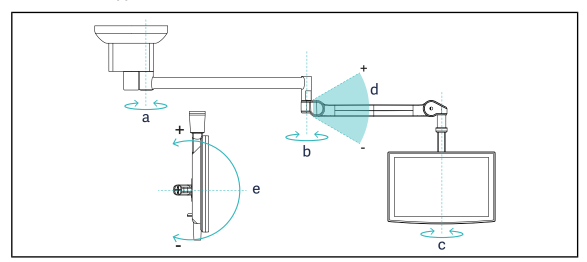


Fig. 32: Rotazioni possibili in caso di sospensione SATX

Supporto schermo	а	b	С	d	е
FHS0 / MHS0 / MHD2	270°	330°	315°	+45°/-70°	_
XHS0	270°	330°	315°	+45°/-70°	-45°/+90°
XHD1	270°	330°	330°	+45°/-70°	-60°/+10°
SPC 12	270°	330°	270°	+45°/-70°	_
XO	270°	360°	360°	+45°/-50°	_

Tab. 10: Gradi di rotazione in caso di sospensione SATX

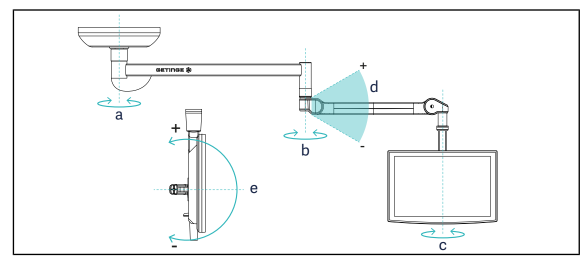


Fig. 33: Rotazioni possibili in caso di sospensione SAX

Supporto schermo	а	b	С	d	е
FHS0 / MHS0 / MHD2	330°	330°	315°	+45°/-70°	_
XHS0	330°	330°	315°	+45°/-70°	-45°/+90°
XHD1	330°	330°	330°	+45°/-70°	-60°/+10°
SPC 12	330°	330°	270°	+45°/-70°	_
XO	360°	360°	360°	+45°/-50°	_

Tab. 11: Gradi di rotazione in caso di sospensione SAX

## 4.2.3 Interfaccia di controllo degli schermi



### **N**OTA

Per informazioni sulle funzioni del dispositivo, consultare il manuale d'uso fornito dal produttore con lo schermo.

## 4.2.4 Esempi di pre- posizionamento dei supporti schermo

#### Configurazione SATELITE su flangia parallela al tavolo operatorio

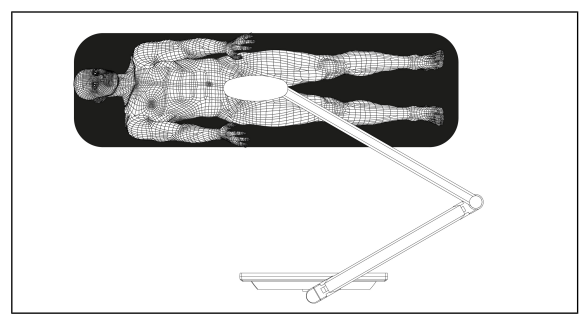


Fig. 34: Configurazione SATELITE su flangia parallela al tavolo operatorio

- Posizionare la giunzione braccio di sospensione/braccio snodabile sul lato dei piedi del paziente a inizio intervento.
- Gli schermi circolano intorno al tavolo, non sopra il campo operatorio.

#### Configurazione SATELITE su flangia perpendicolare al tavolo operatorio

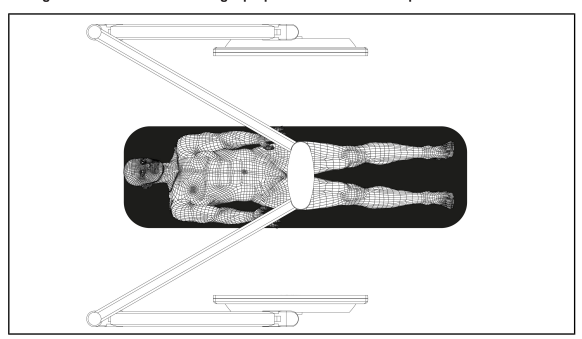


Fig. 35: Configurazione SATELITE su flangia perpendicolare al tavolo operatorio

- Posizionare la giunzione braccio di sospensione/braccio snodabile sul lato della testa del paziente a inizio intervento.
- Gli schermi circolano intorno al tavolo, non sopra il campo operatorio.

## 4.3 Utilizzo dei supporti telecamere

## 4.3.1 Ispezioni visive e funzionali dei supporti telecamere

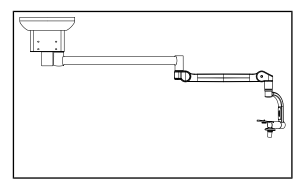


Fig. 36: Integrità del dispositivo

## Integrità del dispositivo

- Verificare che il dispositivo non abbia subito urti e non presenti segni di deterioramento.
- Verificare l'assenza di frammenti di vernice.
- In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

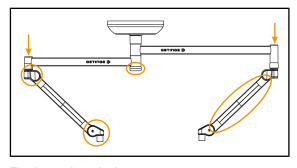


Fig. 37: Ispezioni coperture

#### Coperture

- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato delle coperture dei bracci snodabili
- Verificare il corretto posizionamento e il buono stato delle coperture della sospensione, compresa quella che si trova sotto l'asse centrale.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

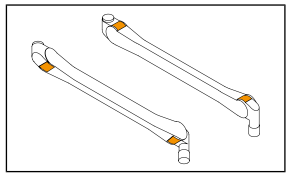


Fig. 38: Ispezioni linguette

#### Linguette metalliche dei bracci snodabili

- Verificare che le linguette dei bracci snodabili siano inserite a fondo nel loro alloggiamento.
- In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

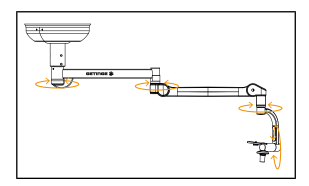


Fig. 39: Stabilità/deriva

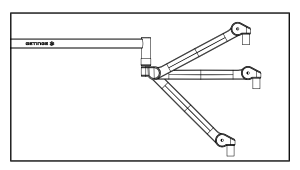


Fig. 40: Mantenimento in posizione del braccio snodabile

#### Stabilità/deriva del dispositivo

- Manipolare il dispositivo effettuando diversi movimenti in modo da fare ruotare i bracci di sospensione, i bracci snodabili e il supporto telecamera.
  - L'intero dispositivo deve spostarsi facilmente e senza scatti.
- Posizionare il dispositivo in diverse posizioni.
  - ➤ L'intero dispositivo deve rimanere nella posizione scelta, senza alcuna deriva.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

## Mantenimento in posizione del braccio snodabile

- Posizionare il braccio snodabile a fine corsa basso, quindi in orizzontale e infine a fine corsa alto.
- 2. Verificare che il braccio snodabile rimanga in tutte queste posizioni.
- 3. In caso di anomalia, contattare il supporto tecnico.

#### All'attenzione del personale di sterilizzazione

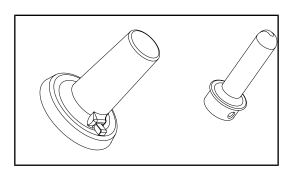


Fig. 41: Manipoli sterilizzabili

#### Integrità dei manipoli sterilizzabili

- Dopo la sterilizzazione, verificare che i manipoli non presentino né incrinature né macchie.
- Per i manipoli di tipo PSX, verificare dopo la sterilizzazione che il meccanismo funzioni.

## 4.3.2 Fissare una telecamera sul supporto telecamera SC



#### NOTA

Su questo supporto è possibile montare solo le telecamere medicali conformi alle norme IEC 60601-1 e dotate di connettori stampati rimovibili e di filettatura 1/4". Il cliente è responsabile della scelta della telecamera, dei cavi e del loro passaggio nel supporto.

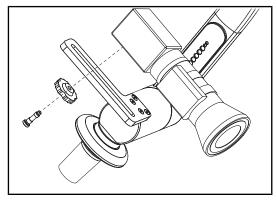


Fig. 42: Fissare la telecamera sul supporto SC

- 1. Inserire la vite nel foro della piastra di fissaggio.
- 2. Posizionare la telecamera sulla piastra di fissaggio e avvitare a fondo.
- Posizionare correttamente l'alloggiamento telecamera rispetto alla piastra di fissaggio.
- Ruotare il controdado in senso orario per bloccare la telecamera.
- Collegare i cavi, precedentemente introdotti nella sospensione, sul modulo telecamera

### 4.3.3 Manipolazione del supporto telecamera



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione / di reazione tissutale

Una collisione tra il dispositivo e un'altra apparecchiatura può comportare la caduta di particelle sul campo operatorio.

Posizionare il dispositivo prima dell'arrivo del paziente. Spostare il dispositivo manipolandolo con precauzione al fine di evitare qualsiasi collisione.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

I manipoli sterilizzabili sono gli unici elementi del dispositivo soggetti a sterilizzazione. Qualsiasi contatto dell'equipe sterile con un'altra superficie comporta un rischio d'infezione. Qualsiasi contatto del personale non sterile con i manipoli sterilizzabili comporta un rischio d'infezione.

Durante l'intervento chirurgico, l'equipe sterile deve manipolare il dispositivo per mezzo dei manipoli sterilizzabili. Nel caso del manipolo HLX, il pulsante di blocco non è sterile. Il personale non sterile non deve entrare in contatto con i manipoli sterilizzabili.

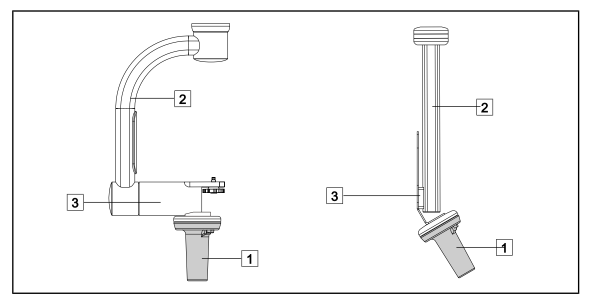


Fig. 43: Manipolazione del supporto telecamera

È possibile maneggiare il supporto telecamera in diversi modi per spostarlo:

- per il personale sterile: con il manipolo sterile previsto per questo scopo 1.
- per il personale non sterile: con i montanti fissi 2 o tramite il supporto 3.

#### Angoli di rotazione

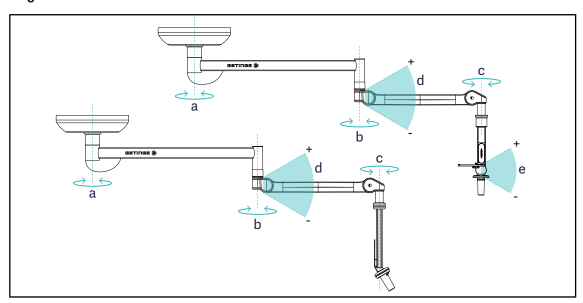


Fig. 44: Angoli di rotazione dei supporti telecamera

	а	b	С	d	е
SC05	SAX: 360°			4-04-00	1.000
CAMERA HOLDER FH	SATX Asse 1: 360° SATX Asse 2/3: 270°	360°	360°	+45°/-70°	120°

Maquet Equipment IFU 01821 IT 16

#### 4.3.4 Utilizzare la telecamera SC430-PTR



#### **NOTA**

Per conoscere tutte le funzionalità della telecamera, consultare il manuale fornito insieme al dispositivo. Di seguito sono descritti solo i comandi base per essere immediatamente operativi.

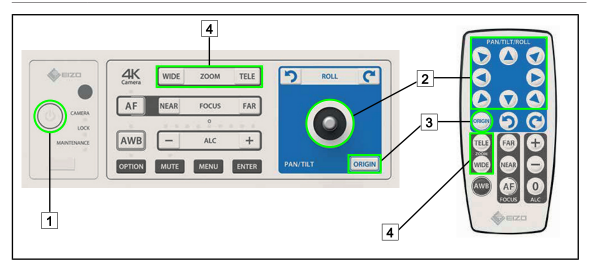


Fig. 45: Comandi principali della telecamera SC430-PTR

1 Avvio/Arresto

- 3 Ripristino delle impostazioni iniziali della telecamera
- 2 Spostamento della telecamera
- 4 Tasti Zoom

## 4.4 Utilizzo dei dispositivi compatibili



#### **NOTA**

Per le informazioni relative all'utilizzo dei dispositivi compatibili con i supporti XO, consultare il manuale consegnato con il dispositivo in questione.

## 4.5 Utilizzo della soluzione guida cavi

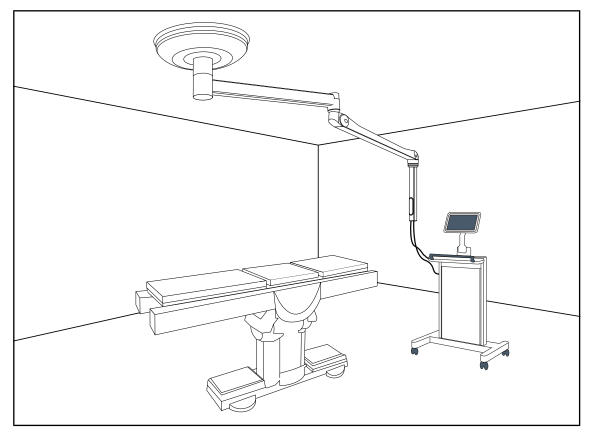


Fig. 46: Utilizzo della soluzione guida cavi

La guida cavi consente di spostare liberamente i cavi nel blocco operatorio secondo le esigenze dell'equipe chirurgica o del personale medico.

Quando si utilizza la guida cavi, è consigliabile bloccare il braccio snodabile in posizione verticale. Questo agevola il posizionamento del tubo verticale al di sopra dell'unità di controllo e riduce il rischio di danneggiare il cavo.

# 5 Anomalie e guasti

Non applicabile a questo prodotto

## 6 Pulizia/Disinfezione/Sterilizzazione



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

Le procedure di pulizia e sterilizzazione variano notevolmente da ospedale a ospedale, anche in funzione delle normative locali vigenti.

L'utilizzatore deve rivolgersi agli specialisti sanitari del proprio ospedale. Rispettare le procedure indicate e utilizzare i prodotti raccomandati.

#### 6.1 Pulizia e disinfezione del sistema



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di deterioramento materiale

La penetrazione di liquido all'interno del dispositivo durante la sua pulizia può comprometterne il funzionamento.

Non pulire il dispositivo con getti di acqua né spruzzare direttamente una soluzione su di esso.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

Alcuni prodotti o alcune procedure di pulizia possono danneggiare la pellicola del dispositivo che può cadere sotto forma di particelle nel campo operatorio durante un intervento.

I prodotti disinfettanti contenenti glutaraldeide, fenolo o iodio sono vietati. La disinfezione mediante fumigazione è inadatta e vietata.



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di ustione

Alcune parti del dispositivo restano calde dopo l'utilizzo.

Prima di qualunque intervento di pulizia, assicurarsi che l'apparecchio sia spento e che si sia raffreddato.

#### Istruzioni generali per la pulizia, la disinfezione e la sicurezza

In modalità di utilizzo standard, il livello di trattamento richiesto per la pulizia e la disinfezione del dispositivo è una disinfezione di basso livello. Infatti, il dispositivo è classificato non critico e il livello di rischio d'infezione è basso. In funzione del rischio infettivo, è comunque possibile prevedere delle disinfezioni di livello da medio ad alto.

L'ente responsabile deve attenersi ai requisiti nazionali (norme e direttive) in materia d'igiene e disinfezione.



#### 6.1.1 Pulizia del dispositivo

- 1. Rimuovere il manipolo sterilizzabile.
- 2. Pulire il dispositivo con un panno leggermente inumidito con un detergente per superfici e rispettare le istruzioni di diluizione, la durata di applicazione e la temperatura indicate dal fabbricante. Utilizzare un prodotto di pulizia universale a bassa alcalinità (soluzione saponata) contenente principi attivi come i detergenti e il fosfato. Non utilizzare prodotti abrasivi che possono danneggiare le superfici.
- 3. Rimuovere il detergente con un panno leggermente inumidito con acqua, quindi asciugare con un panno asciutto.

#### 6.1.2 Disinfezione del dispositivo

Utilizzare un panno per applicare un prodotto disinfettante in modo uniforme, attenendosi alla raccomandazioni del fabbricante.

#### 6.1.2.1 Disinfettanti utilizzabili

- I disinfettanti non sono agenti sterilizzanti. Consentono semplicemente di ridurre la qualità e la quantità di micro-organismi presenti.
- Utilizzare esclusivamente i disinfettanti di superficie contenenti combinazioni dei seguenti principi attivi:
  - ammonio quaternario (batteriostatico sui batteri Gram negativi e battericida sui batteri Gram positivi, attività variabile sui virus rivestiti, nulla sui virus nudi, fungistatico, nessuna azione sporicida)
  - Derivati di guanidina
  - Alcool

#### 6.1.2.2 Principi attivi autorizzati

Classe	Principi attivi		
Basso livello di disinfezione			
Ammonio quaternario	<ul><li>Cloruro di didecildimetilammonio</li><li>Cloruro di alchil-benzil-dimetilammonio</li><li>Diottildimetilammonio cloruro</li></ul>		
Biguanidi	Cloridrato di poliesametilene biguanide		
Livello medio di disinfezione			
Alcool	2-PROPANOLO		
Livello elevato di disinfezione			
Acidi	<ul> <li>Acido sulfammico (5%)</li> <li>Acido malico (10%)</li> <li>Acido etilendiamminotetraacetico (2,5%)</li> </ul>		

Tab. 12: Elenchi dei principi attivi utilizzabili

#### Esempi di prodotti commerciali testati

- Prodotto ANIOS®\*\*: Surfa'Safe®\*\*
- Altro prodotto: Alcool isopropilico al 20% o 45%

# 6.2 Pulizia e sterilizzazione dei manipoli sterilizzabili Maquet Sterigrip

#### 6.2.1 Operazioni preliminari per la pulizia

Subito dopo l'utilizzo dei manipoli, per evitare che lo sporco si secchi, immergerli in un bagno detergente-disinfettante privo di aldeide.

### 6.2.2 In caso di pulizia manuale

- 1. Immergere i manipoli in una soluzione detergente per 15 minuti.
- 2. Lavare utilizzando una spazzola morbida e un panno che non perde le fibre.
- 3. Verificare lo stato di pulizia dei manipoli per accertarsi della completa rimozione dello sporco. In presenza di eventuali residui, procedere con la pulizia ultrasonica.
- 4. Risciacquare con abbondante acqua pulita in modo da eliminare completamente la soluzione detergente.
- 5. Lasciare asciugare all'aria o asciugare il manipolo con un panno asciutto.



#### **NOTA**

Si raccomanda l'utilizzo di un detergente non enzimatico. I detergenti enzimatici possono deteriorare il materiale utilizzato. Pertanto, non devono essere utilizzati per ammolli prolungati e devono essere eliminati tramite risciacquo.

#### 6.2.3 In caso di pulizia in apparecchio di lavaggio e disinfezione

I manipoli possono essere puliti in un apparecchio di lavaggio e disinfezione e risciacquati a una temperatura massima di 93°C. Esempio di cicli raccomandati:

Fase	Temperatura	Tempo
Pre-lavaggio	18 - 35°C	60 sec
Lavaggio	46 - 50°C	5 min
Neutralizzazione	41 - 43°C	30 sec
Lavaggio 2	24 - 28°C	30 sec
Risciacquo	92 - 93°C	10 min
Asciugatura	all'aria	20 min

Tab. 13: Esempio di cicli di pulizia in apparecchio di lavaggio e disinfezione

#### 6.2.4 Sterilizzazione dei manipoli Maquet Sterigrip



#### **AVVERTENZA!**

Rischio di infezione

Un manipolo sterilizzabile che abbia superato il numero di cicli di sterilizzazione raccomandato rischia di staccarsi dal suo supporto.

Con i parametri di sterilizzazione indicati, i manipoli sterilizzabili STG PSX vengono garantiti fino a un massimo di 50 utilizzi e i manipoli STG HLX fino a un massimo di 350 utilizzi. Rispettare il numero di cicli raccomandato.



#### **NOTA**

I manipoli sterilizzabili Maquet Sterigrip sono progettati per essere sterilizzati in autoclave.

- 1. Verificare che il manipolo non presenti né incrinature né tracce di sporco.
  - In caso di presenza di tracce di sporco, ripetere il ciclo di pulizia.
  - ➤ In presenza di una o più incrinature, il manipolo è inutilizzabile e deve essere smaltito attenendosi ai protocolli in vigore.
- 2. Disporre i manipoli sul vassoio dello sterilizzatore, secondo uno dei tre metodi descritti di seguito:
  - > Avvolti in un imballaggio di sterilizzazione (imballaggio doppio o equivalente).
  - > Avvolti in un sacchetto di sterilizzazione di carta o plastica.
  - > Senza imballaggio né sacchetto, con pulsante di blocco verso il basso.
- 3. Unire gli indicatori biologici e/o chimici che permettono di sorvegliare il processo di sterilizzazione, attenendosi alle disposizioni in vigore.
- 4. Avviare il ciclo di sterilizzazione, in conformità alle istruzioni fornite dal produttore dello sterilizzatore.

Ciclo di sterilizzazio-	Temperatura	Tempo	Asciugatura
ne	(°C)	(min)	(min)
ATNC (Prion) Prevacuum	134	18	_

Tab. 14: Esempio di ciclo di sterilizzazione a vapore

## 7 Manutenzione

Per preservare le prestazioni e l'affidabilità iniziale del dispositivo, eseguire gli interventi di manutenzione e di controllo una volta all'anno. Durante il periodo di garanzia, le operazioni di manutenzione e di controllo devono essere effettuate da un tecnico Getinge o da un distributore autorizzato da Getinge. Oltre questo periodo, le operazioni di manutenzione e di controllo possono essere effettuate da un tecnico Getinge, da un distributore autorizzato da Getinge o anche da un tecnico dell'ospedale formato da Getinge. Per seguire la formazione tecnica richiesta, contattare il rivenditore.

Manutenzione preventiva

Eseguire tutti gli anni

Nel corso del ciclo di vita del prodotto è necessario sostituire alcuni componenti; per conoscere tali scadenze, consultare il Manuale di manutenzione. Il Manuale di manutenzione riporta tutti i controlli elettrici, meccanici e ottici oltre alle parti soggette a usura da sostituire periodicamente per preservare l'affidabilità e le prestazioni delle lampade scialitiche e garantirne la sicurezza di utilizzo.



#### NOTA

Per il Manuale di manutenzione, rivolgersi al rappresentate Getinge locale. Per trovare i dati di contatto del rappresentante Getinge locale, consultare la pagina https://www.getinge.com/int/contact/find-your-local-office.

## 8 Caratteristiche tecniche

## 8.1 Caratteristiche meccaniche

## 8.1.1 Supporto schermo(i)

Supporto schermo	Carico massimo ammesso sul supporto	Dimensioni massime dello schermo	
FHS019	19 kg	809 × 518 mm (32")	
MHS019	19 kg	009 * 316 11111 (32 )	
MHS035	35 kg	1037 x 640 mm (42")	
MHD237	37 kg		
XHS016	16 kg	809 × 518 mm (32")	
XHS021	21 kg		
XHD127	27 kg		
SPC 12	12 kg: (Tablet: 3 kg max.)	531 x 299 mm (24")	

Tab. 15: Caratteristiche meccaniche del supporto schermo

## 8.1.2 Braccio di sospensione e braccio snodabile

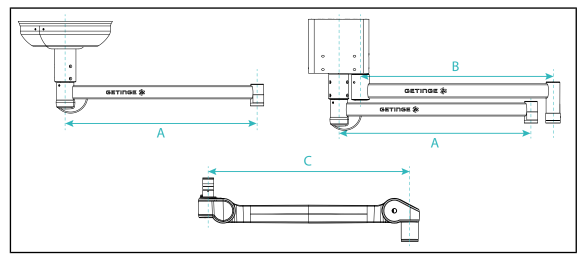


Fig. 47: Dimensioni dei bracci di sospensione e dei bracci snodabili

Braccio di sospensione SAX (A)	Braccio di sospensione SA- TX (B)	Braccio snodabile (C)
850 mm (≈ 33.5 pollici) 1.050 mm (≈ 41,5 pollici) 1.250 mm (≈ 49 pollici) 1.450 mm (≈ 57 pollici) 1.650 mm (≈ 65 pollici)	1.350 mm (≈ 53 pollici) 1.550 mm (≈ 61 pollici)	920 mm (≈ 36 pollici)

Tab. 16: Dimensioni possibili dei bracci di sospensione e dei bracci snodabili

## 8.1.3 Compatibilità meccanica

Dispositivo	Compatibilità
Telecamera per SC05	Telecamera con vite passo 1/4" di peso inferiore a 5 kg
Schermo per supporto schermo	Interfaccia VESA (16 kg max)

Tab. 17: Elenco dei dispositivi compatibili

## 8.2 Altre specifiche

Protezione contro le scosse elettriche	Classe I
Classificazione del dispositivo medicale Europa, USA, Canada, Australia e Taiwan	Classe I
Livello di protezione dell'intero dispositivo	IP 20
Codice GMDN	32288 / 32245
Codice EMDN	Z12010799
Anno di marcatura CE	2018

Tab. 18: Caratteristiche normative e regolamentari della serie Maquet Equipment

# 9 Gestione dei rifiuti Eliminazione dell'imballaggio

## 9 Gestione dei rifiuti

## 9.1 Eliminazione dell'imballaggio

Tutti gli imballaggi relativi all'utilizzo del dispositivo devono essere trattati in modo eco-responsabile, al fine di essere riciclati.

#### 9.2 Prodotto

Questo prodotto non può essere smaltito con i normali rifiuti urbani; deve essere sottoposto a raccolta differenziata per la valorizzazione, il riutilizzo o il riciclaggio.

Per qualsiasi informazione in merito al trattamento del dispositivo al termine della sua vite utile, contattare il rappresentante Getinge locale.

## 9.3 Componenti elettrici ed elettronici

Tutti i componenti elettrici ed elettronici utilizzati durante il ciclo di vita del prodotto devono essere trattati in modo eco-responsabile, in conformità alle normative locali.

#### Annotazioni

- \*SATELITE, MAQUET, GETINGE e GETINGE GROUP sono marchi depositati o registrati di Getinge AB, delle sue divisioni o delle sue filiali.
- \*\*DEVON è un marchio depositato o registrato di Covidien LP, delle sue divisioni o delle sue filiali
- \*\*DEROYAL è un marchio depositato o registrato di Covidien LP, delle sue divisioni o delle sue filiali.

