

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

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

versie: 08/2011 (Rev. 1)

Product: Miratray 140°

**REF** 101 155 – **REF** 101 162

**Waarschuwingen:** geen speciale opmerkingen

**Beperkingen aan het geschikt maken voor verder gebruik:** Max. 50 x weer geschikt maken voor verder gebruik.

**Plaats van toepassing:** geen

**Opslag en transport:** geen speciale eisen

**Vorbereitung voor reiniging:** Afdruk materiaal van de lepel en verder oppervlakkig vuil verwijderen

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

**Desinfectie:** Gebruik alleen geschikte desinfectiemiddelen conform de instructies van de fabrikant in kwestie. Verwijder het desinfectiemiddel grondig met stromend water. Houd bij machinaal reinigen een temperatuur van maximaal 93 °C aan.

**Onderhoud:** geen speciale eisen

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

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

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

**Opslag:** geen speciale eisen

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