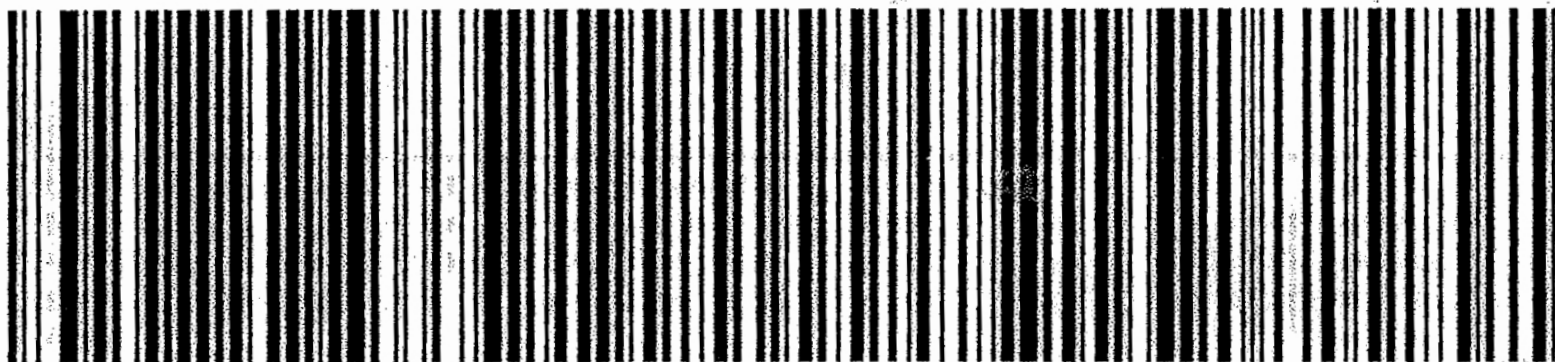
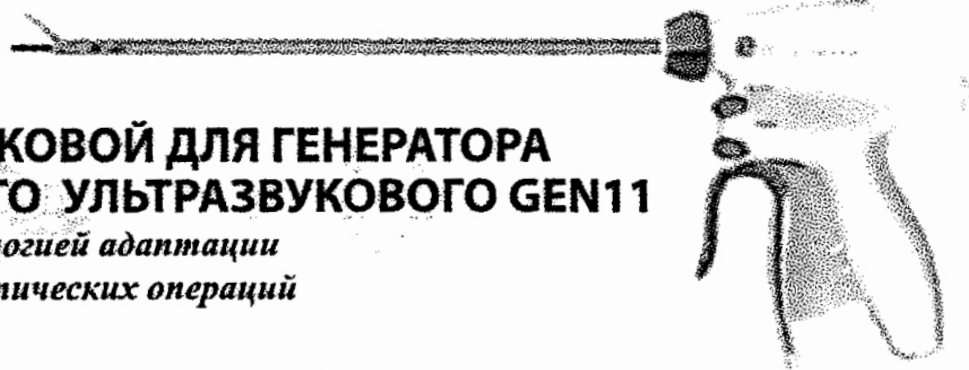


**ИНСТРУМЕНТ УЛЬТРАЗВУКОВОЙ ДЛЯ ГЕНЕРАТОРА
ЭЛЕКТРОХИРУРГИЧЕСКОГО УЛЬТРАЗВУКОВОГО GEN11**

*Ножницы Harmonic ACE+ с технологией адаптации
к тканям для открытых и эндоскопических операций
(длина ствола 23 см или 36 см)*

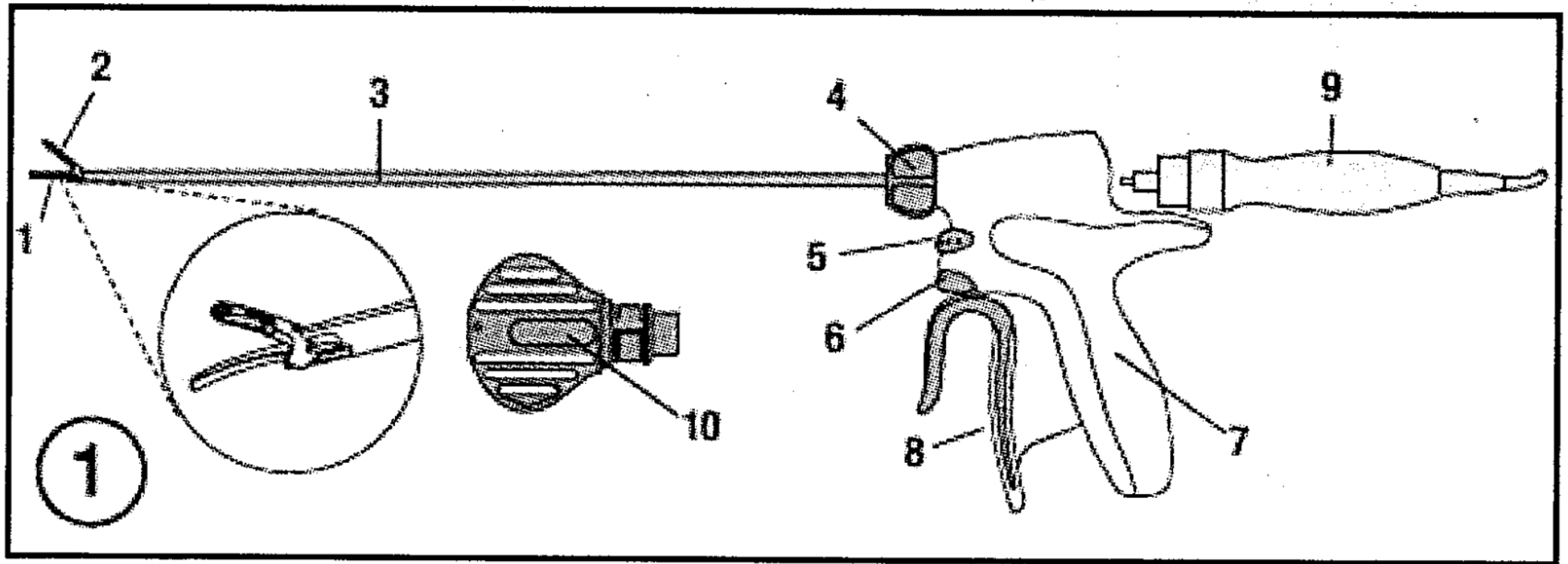


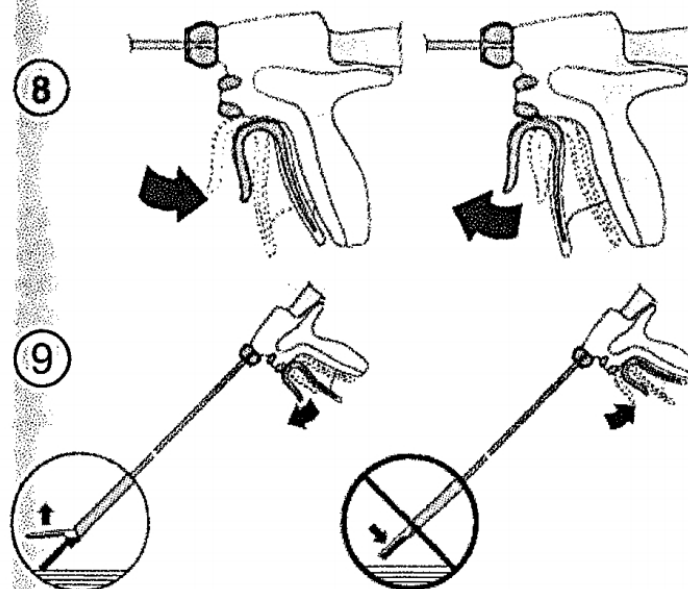
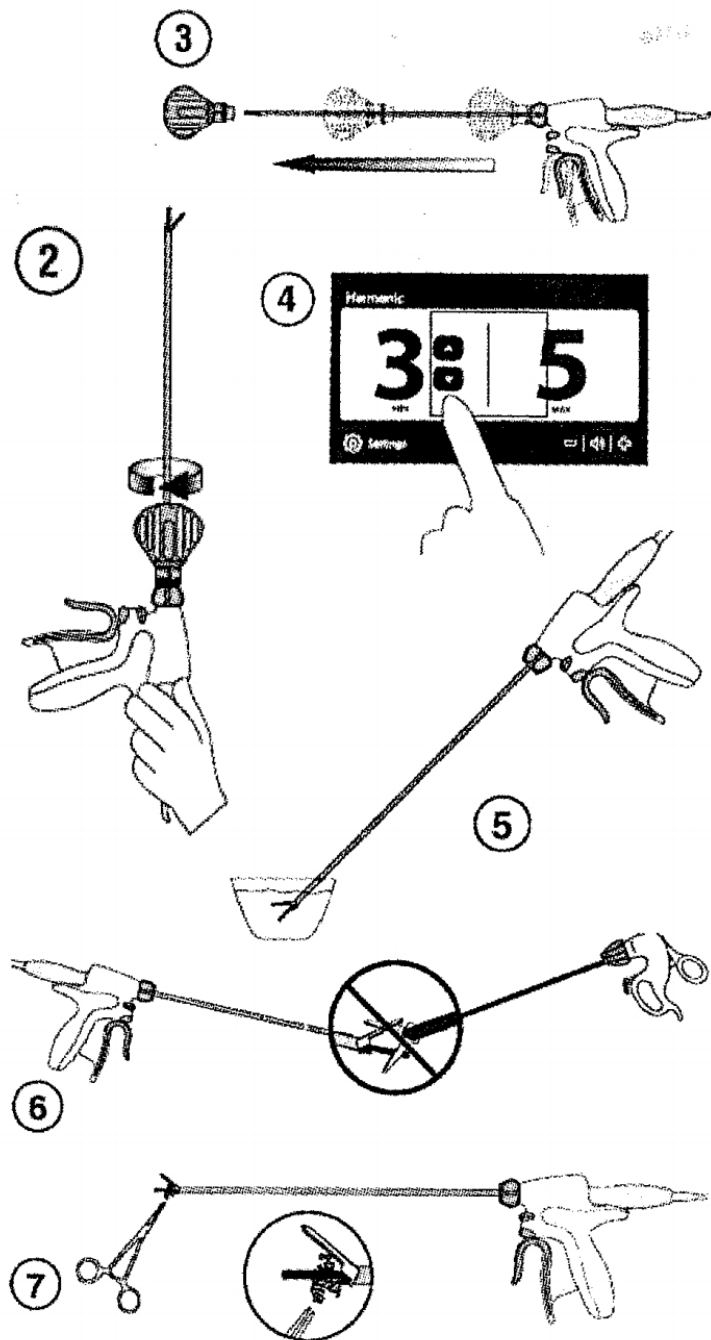
RUSP40703P04@003(22572_20)

Внимательно прочтите всю информацию.

Неточное следование инструкциям может привести к серьезным осложнениям оперативного вмешательства для больного.

Важно! В данной инструкции по применению содержатся рекомендации по использованию инструмента ультразвукового для генератора электрохирургического ультразвукового GEN11 - Ножницы Harmonic ACE+ с технологией адаптации к тканям для открытых и эндоскопических операций, длиной ствола 23 или 36 см. Эта инструкция не является описанием хирургических методик.





Инструкция по применению

Настоящая инструкция распространяется на Инструменты ультразвуковые для генератора электрохирургического ультразвукового GEN11, в следующих вариантах исполнения:

Ножницы Harmonic ACE+ с технологией адаптации к тканям для открытых и эндоскопических операций, длина ствола 23 см	HAR23
Ножницы Harmonic ACE+ с технологией адаптации к тканям для открытых и эндоскопических операций, длина ствола 36 см	HAR36

Далее по тексту Инструменты ультразвуковые для генератора электрохирургического ультразвукового GEN11, в вариантах исполнения могут обозначаться как «инструменты»/ «инструмент».

Назначение

Инструменты предназначены для рассечения мягких тканей в случаях, когда требуется контроль кровотечения и минимализация термических повреждений.

Показания

Инструменты предназначены для рассечения мягких тканей в случаях, когда требуется контроль кровотечения и минимализация термических повреждений. Настоящие инструменты могут использоваться как в

сочетании, так и в качестве замены электрохирургических инструментов, лазеров и стальных скальпелей в общей, пластической и детской хирургии, оперативной гинекологии, урологии, грудной хирургии, для выделения структур при ортопедических операциях (в том числе на позвоночнике и суставах), а также при других открытых и эндоскопических оперативных вмешательствах.

Условия применения

Применяются только в условиях лечебных и лечебно-профилактических медицинских учреждений.

Противопоказания

- Данные инструменты не предназначены для рассечения кости.
- Данные инструменты не предназначены для закрытия маточных труб в целях контрацепции.

Нежелательные явления и осложнения

Возможно появление нежелательных явлений или функциональных нарушений, связанных с проведением хирургических вмешательств во время и после использования данных инструментов.

Следующие явления можно рассматривать в качестве неблагоприятных событий или неисправностей, которые могут произойти с использованием данных инструментов.

Если неблагоприятное событие или сбой происходит, необходимо использовать соответствующие хирургические техники или действия, необходимые для устранения этих явлений.

Значительные неисправности:

- Повреждения и трещины лезвия
- Повреждение пассивной бранши
- Плавление и отсоединение тканевой прокладки
- Ошибки активации

Серьезные неблагоприятные явления:

- Ожог и травма хирурга и пациента
- Повреждения тканей, кровотечение, подтекание

Пользователи

Инструменты предназначены для использования исключительно высококвалифицированными врачами, обладающими достаточными знаниями в области хирургических техник.

Описание инструмента

Инструменты представляют собой одноразовые стерильные медицинские изделия, рассчитанные на использование только для одного пациента, состоящие из корпуса эргономичной формы в сборе, с кнопками для ручного управления (MIN - минимальный уровень мощности, MAX - максимальный).

Встроенный аудио-тактильный механизм в эргономическом корпусе сигнализирует о том, что рычаг сведения бранш был полностью приведен в закрытое положение. Инструмент содержит в своем составе пассивную браншу и лезвие, покрытое оболочкой - они предназначены для работы через троакар

диаметром 5 мм, через колпачок-переходник диаметром 5 мм в троакаре большого диаметра или через разрез без использования троакара. Ствол инструмента можно вращать на 360° для улучшения видимости и доступа к нужному участку ткани пациента. Инструмент позволяет проводить рассечение и коагуляцию сосудов диаметром до 5 мм. Технология адаптации к тканям позволяет ультразвуковому генератору опознавать инструмент в процессе применения и контролировать его работу посредством модуляции и уменьшения выходной мощности, а также, при необходимости, подачи звуковых сигналов обратной связи лицу, использующему инструмент.

Каждый инструмент поставляется с одним стерильным замком рабочей части одноразового использования. Следует использовать только серый замок рабочей части, поставляемый с инструментом. Замок рабочей части не следует утилизировать до окончания оперативного вмешательства. Не пытайтесь стерилизовать одноразовый замок рабочей части.

Примечание. Использование замков рабочей части, отличных от поставляемого в комплекте, может привести к повреждению инструмента.

Инструменты предназначены для применения исключительно с ультразвуковым генератором G11 (GEN11) с программным обеспечением версии не ниже X. Версию программного обеспечения см. в поле «System Information» (Информация о системе) на экране «Settings» (настройки) ультразвукового генератора. Дополнительную информацию см. в руководстве по эксплуатации ультразвукового генератора.

Иллюстрации и терминология (Рисунок 1)

1. Лезвие, покрытое оболочкой
2. Пассивная бранша и тканевая прокладка
3. Ствол
4. Кольцо ротации
5. Кнопка ручного управления MAX
6. Кнопка ручного управления MIN
7. Корпус в сборе, эргономичной формы
8. Рычаг сведения бранш
9. Лапаросоническая рукоятка (не входит в комплект поставки)
10. Замок рабочей части

Материалы, контактирующие с организмом человека:

- (3) Ствол – Нержавеющая сталь
- (1) Лезвие – Титановый сплав
- (1) Покрытие лезвия - Фторполимер
- (2) Прокладка прижимной бранши – Политетрафторэтилен
- (2) Зажимная рукоятка – Нержавеющая сталь
- (7) Корпус рукоятки – Поликарбонат

Условия эксплуатации для операционного поля:

Температура: от +15 °C до +27 °C

Относительная влажность воздуха:

Характеристики генератора электрохирургического ультразвукового GEN11 для подключения инструментов

Класс защиты от поражения электрическим током	класс I
Рабочая часть	типа CF
Входные характеристики	100 - 240 В ~, 50/60 Гц, 500 ВА
Выходные характеристики	Макс. 150 В перемен. тока, RMS (если другое не определено в Инструкции по применению инструмента) 35 Ватт непрерывной мощности (если другое не определено в Инструкции по применению инструмента) 30 - 80 кГц (55,5 кГц, если другое не указано в Инструкции по применению инструмента)

Инструкция по эксплуатации

Проверьте совместимость всех инструментов и аксессуаров перед использованием данного инструмента (см. раздел Предупреждения и меры предосторожности). Лапароскопическая рукоятка (не входит в комплект поставки) поставляется в нестерильном виде. Ее следует стерилизовать перед каждым использованием в соответствии с инструкциями по пользованию, поставляемыми вместе с ней.

Профилактический осмотр

Перед применением необходимо обязательно проверять инструмент или любые другие используемые медицинские изделия на отсутствие каких-либо дефектов или повреждений, например, шероховатых поверхностей, острых углов или кромок.

Порядок сборки

1. Соблюдая правила асептики, извлеките инструмент из упаковки. Во избежание повреждений аккуратно поместите инструмент в стерильное поле.

2. Держа лапароскопическую рукоятку вертикально, присоедините лапароскопическую рукоятку к инструменту, навинчивая инструмент на лапароскопическую рукоятку по часовой стрелке, если смотреть от дистального конца инструмента (используя только усилие пальцев).

3. Используйте замок рабочей части (предварительно смонтированный на стволе), чтобы затянуть лезвие на лапароскопической рукоятке. Удерживая только серую лапароскопическую рукоятку, поверните замок рабочей части по часовой стрелке, пока не раздадутся два щелчка, указывающие на достаточность приложенного крутящего момента для фиксации лезвия.

Примечание. Для прикрепления инструмента к лапароскопической

рукоятке и его отделения от лапароскопической рукоятки не следует использовать никаких других средств, кроме указанного замка рабочей части. Примечание. Не следует скручивать инструмент вручную без замка рабочей части, так как при этом можно повредить лапароскопическую рукоятку.

Примечание. При пользовании замком рабочей части следует держать только серую лапароскопическую рукоятку, но не ручку инструмента. (Рисунок 2)

4. Закройте рычаг сведения бранш. Снимите замок рабочей части, сдвинув его по стволу. Не утилизируйте замок рабочей части до окончания процедуры. Замок рабочей части используется для отсоединения инструмента от лапароскопической рукоятки по окончании процедуры. (Рисунок 3) Замок рабочей части можно утилизировать только по завершении процедуры.

Примечание. Примите меры предосторожности, чтобы не повредить лезвие и пассивную браншу, переведя рычаг сведения бранш в закрытое положение при сдвигании замка рабочей части со ствола или надвигании его на ствол.

Примечание. Будьте осторожны, чтобы не нанести себе травму кончиком лезвия при сдвигании замка рабочей части со ствола или надвигании его на ствол.

Эксплуатация

1. Подключите собранные лапароскопическую рукоятку и инструмент к ультразвуковому генератору и включите электропитание ультразвукового генератора.

Примечание. Мощность уровня MAX соответствует уровню мощности 5 и не регулируется.

2. С помощью кнопок INCREASE (увеличить) и DECREASE (уменьшить) на сенсорном экране ультразвукового генератора установите необходимый минимальный уровень мощности.

Примечание. Рекомендуемый для начала минимальный уровень мощности - уровень 3 (Рисунок 4). Для увеличения скорости разрезания ткани следует использовать более высокий уровень мощности ультразвукового генератора, а для усиления коагуляции - более низкий уровень. Количество энергии, подаваемое в ткани пациента, и соответствующее действие на ткани зависит от многих факторов, в том числе - выбранного уровня мощности, характеристик лезвия, силы хватки, напряжения ткани, типа ткани, патологии и хирургической методики.

3. Для обеспечения оптимальной работы инструмента и для предотвращения прилипания тканей на протяжении всей процедуры очищайте лезвие инструмента, пассивную браншу и дистальный конец ствола, активируя конец инструмента в физиологическом растворе. (Рисунок 5)

Примечание. Не следует касаться активированным инструментом металлических предметов. (Рисунок 6)

Примечание. Не следует чистить кончик лезвия абразивными чистящими веществами.

Если возникает необходимость удаления тканей, его следует протирать влажным марлевым тампоном.

Если ткань еще видна на пассивной бранше, удалите остатки ткани с помощью кровоостанавливающего зажима, осторожно, чтобы не активировать лапароскопическую рукоятку. При желании в это время инструмент можно отключить от электропитания. (Рисунок 7)

4. Лезвие получает ультразвуковую энергию, когда нажат переключатель ножной педали (входит в комплект поставки генератора GEN11) или одна из кнопок ручного управления. Нажатие левого переключателя ножной педали или нижней кнопки ручного управления (MIN) на корпусе инструмента активирует выбранный минимальный уровень мощности. Нажатие правого переключателя ножной педали или верхней кнопки ручного управления (MAX) на корпусе инструмента активирует выбранный максимальный уровень мощности.

Примечание. Когда лезвие инструмента активно, ультразвуковой генератор издает отчетливо слышимый звуковой сигнал. Когда между лезвием и тканевой прокладкой отсутствует или почти отсутствует ткань, ультразвуковой генератор издает звуковой сигнал другого тона.

Изменение тона не обязательно является свидетельством воздействия на ткани. Действие на ткани зависит от многих факторов, в том числе - выбранного уровня мощности ультразвукового генератора, характеристик лезвия, силы хватки, напряжения ткани, типа ткани, патологии и хирургической методики. Если ультразвуковой генератор подает звуковой сигнал второго типа, следует оценить операционную ситуацию и завершить запланированное воздействие на ткани соответствующим образом - например, постепенно увеличивая давление на ткани, чтобы рассеять их.

Технология адаптации к тканям определяет минимальные условия работы с тканью посредством отслеживания изменений температурных параметров лезвия. Различные температурные воздействия - например, холодные жидкости, соприкосновение тканей с нижней частью лезвия или с его незахватывающими поверхностями могут повлиять на факт или время подачи измененного звукового сигнала ультразвукового генератора.

Изменения в тоне звукового сигнала не заменяют опыт хирурга; их следует интерпретировать в контексте традиционных хирургических признаков, таких как результаты визуального или тактильного наблюдения, и опыта врача.

Звуковой сигнал второго типа при активации лезвия можно отключить с помощью переключателя «Tone Change ON/OFF»

(ВКЛ/ВЫКЛ изменение тона) на экране «Settings» (настройки) ультразвукового генератора.

Примечание. При этом будет отключен только звуковой сигнал активации второго типа. Это не повлияет на модуляцию и снижение выходной мощности технологией адаптации к тканям.

Примечание. Царапины на лезвии могут привести к его преждевременному отказу.

При использовании инструмента следует избегать случайного контакта с другими инструментами.

Запрещается использовать какие-либо другие средства, кроме замка рабочей части, для присоединения инструмента к лапаросонической рукоятке или отсоединения от нее.

5. Закройте пассивную браншу, переведя рычаг сведения бранш в закрытое положение, и введите ствол через троакар или разрез.

6. Инструмент можно использовать для рассечения и коагуляции ткани между лезвием и пассивной браншей.

Примечание. Для оптимальной работы инструмента рычаг сведения бранш должен находиться в полностью закрытом положении. О том, что рычаг сведения бранш приведен в закрытое положение, свидетельствует слышимый и осязаемый щелчок. Чтобы полностью закрыть бранши инструмента, прижимайте пластмассовый рычаг сведения бранш, пока не почувствуете, что он уперся в пластиковую ручку (соприкосновение пластика с пластиком) (Рисунок 8).

Если рычаг сведения бранш отпущен до или во время активации на ткани, раздастся слышимый и осязаемый щелчок. В этом случае следует усилить нажатие на рычаг сведения бранш, пока он не придет в полностью закрытое положение.

Примечание. При использовании нижней внутренней части лезвия для рассечения в обратном направлении следует держать пассивную браншу открытой. (Рисунок 9)

7. Закройте пассивную браншу, приведя рычаг сведения бранш в закрытое положение, и извлеките ствол из троакара или разреза.

Вращение стержня

Ствол инструмента можно вращать на 360° для

улучшения видимости и доступа к нужному участку при рассечении и коагуляции тканей.

Демонтаж

1. Приведите выключатель электропитания ультразвукового генератора в положение OFF (выкл).

2. Закройте пассивную браншу и надвиньте замок рабочей части на дистальный конец ствола; сдвигайте его вверх по стволу, пока замок рабочей части не поравняется с фасками на стволе. Придерживая только серую лапаросоническую рукоятку, но не ручку инструмента, поверните замок рабочей части. Продолжайте ослаблять крепление, вручную поворачивая ручку вращения до полного отвинчивания инструмента. Не следует скручивать инструмент вручную без замка рабочей части, так как при этом можно повредить лапаросоническую рукоятку.

Примечание. Запрещается использовать какие-либо другие средства, кроме указанного замка рабочей части, для отсоединения инструмента от лапаросонической рукоятки.

Примечание. Будьте осторожны, чтобы не нанести себе травму кончиком лезвия при сдвигании замка рабочей части со ствола или надвигании его на ствол.

3. Снимите замок рабочей части, сдвинув его в обратном направлении через лезвие.

4. Утилизируйте инструмент, воспользовавшись для этого соответствующим контейнером.

Утилизация

Инструмент по истечению срока годности (срока сохранения стерильности) и/или в поврежденной упаковке необходимо утилизировать как медицинские отходы класса А по СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» согласно с правилами лечебного учреждения.

После использования, изделие представляет собой потенциальную биологическую опасность из-за загрязнения кровью и другими биологическими материалами.

Утилизацию также необходимо осуществлять в соответствии с принятыми в медицинской практике нормами, а также соответствующими местными, государственными и федеральными законодательными актами и инструкциями, как отходы класса Б согласно СанПиН 2.1.7.2790-10.

Предостережения и меры предосторожности

• Внимание! Согласно федеральному законодательству США, продажа этого изделия может осуществляться только врачу

или по поручению врача.

• Минимально инвазивные процедуры могут выполняться только лицами, прошедшими соответствующее обучение и знакомыми с минимально инвазивными технологиями. До проведения любой минимально инвазивной процедуры следует изучить медицинскую литературу с описанием соответствующих технологий, осложнений и факторов риска.

• Диаметр инструментов, работающих по минимально инвазивным технологиям, может быть разным у разных производителей оборудования. Если в процедуре используются минимально инвазивные инструменты и вспомогательное оборудование производства разных компаний, убедитесь в их совместимости до начала процедуры.

• Чтобы предотвратить возможное поражение электрическим током и ожоги как у пациента, так и у медицинского персонала, а также повреждение данного инструмента и других медицинских инструментов, нужно доскональное понимание принципов и методов, используемых в лазерных, электрохирургических и ультразвуковых процедурах. Проверьте целостность электрической изоляции и заземления. Запрещается погружать инструменты в жидкость, за исключением случаев, когда они для этого предназначены и на них имеется соответствующая пометка.

• Проверьте совместимость с ультразвуковыми генераторами. Используйте инструменты только с совместимым ультразвуковым генератором производства Ethicon Endo-Surgery G11 (GEN11) с программным обеспечением версии не ниже X. Версию программного обеспечения см. в поле «System Information» (Информация о системе) на экране «Settings» (настройки) ультразвукового генератора G11 (GEN11). Дополнительную информацию см. в руководстве по эксплуатации ультразвукового генератора G11 (GEN11).

• Убедитесь в наличии запасного оборудования, соответствующего проводимой процедуре, на случай отказа.

• Отчетливо слышимый высокий звон, исходящий от лезвия или лапаросонической рукоятки, не является нормой и свидетельствует о нарушении функций лезвия или лапаросонической рукоятки. Этот звук может указывать на

истечение срока эксплуатации лапаросонической рукоятки или на неправильное приклепление лезвия, следствием чего может стать аномально высокая температура ствола и нанесение травмы медицинскому персоналу или пациенту.

- Данные инструменты позволяют коагулировать сосуды диаметром до 5 мм включительно. Не пытайтесь перекрывать сосуды диаметром более 5 мм.

- Постепенное накопление крови и тканей между лезвием и стволом может привести к аномально высокой температуре на дистальном конце ствола. Для предотвращения термической травмы следует удалять все видимые наложения тканей на дистальном конце ствола.

- Как и при использовании любых других источников энергии (электрохирургических, лазерных или ультразвуковых инструментов), возникает проблема потенциального канцерогенного или инфекционного воздействия побочных продуктов, а именно - облака взвешенных частиц и шлейфа дыма от тканей. Как при открытом, так и при лапароскопическом вмешательстве следует применять соответствующие меры защиты, такие как защита для глаз, респираторы и эффективные системы удаления дыма.

- Запрещается сгибать лезвие, точить его или любым иным образом изменять его форму. Это может вызвать отказ лезвия и привести к травме у медицинского персонала или пациента.

- Чтобы избежать травм у медицинского персонала и пациентов в случае непреднамеренной активации инструмента, лезвие, пассивная бранша и дистальный конец ствола не должны соприкасаться с пациентом, хирургическими простынями или воспламеняющимися материалами, даже когда устройство не используется.

- В процессе использования и непосредственно после него лезвие инструмента, пассивная бранша и 7 см ствола на дистальном конце могут сильно нагреться. Ни в какое время не следует допускать непреднамеренного соприкосновения с тканями человека, хирургическими простынями и медицинской спецодеждой.

- Следите за тем, чтобы включенный инструмент не соприкасался с металлическими или пластиковыми

инструментами. Контакт включенного инструмента с другими инструментами, скобками, зажимами может привести к возникновению трещин в лезвиях или к разлому лезвий.

- Запрещается вводить или извлекать инструмент с разведенными браншами через наконечник троакара, так как это может привести к повреждению инструмента.

- Не следует с усилием давить лезвием инструмента на тканевую прокладку, если между лезвием и тканевой прокладкой нет ткани пациента. Давление активного лезвия на тканевую прокладку при отсутствии ткани пациента под лезвием по всей его длине может привести к повышению температуры лезвия, пассивной бранши и дистального конца ствола, что, в свою очередь, может повредить инструмент. В этом случае может произойти сбой в работе инструмента, и тогда на сенсорный экран ультразвукового генератора будет выведено сообщение о проблеме.

- Во избежание травм у пациента и медицинского персонала не следует активировать электрохирургические устройства в непосредственной близости от инструментов. Аэрозоли из взвешенных частиц, возникающие при работе инструментов в жировых тканях, потенциально огнеопасны.

- При срезании ткани в противоположном направлении или при включенном лезвии и отсутствии ткани пациента между лезвием и тканевой прокладкой следует держать пассивную браншу открытой, чтобы избежать повреждения тканевой прокладки и повышения температуры лезвия, прижимной бранши и дистального конца ствола.

- Вся открытая конечная часть лезвия и вся открытая часть ствола лезвия являются активными и будут резать/коагулировать ткань, когда лезвие инструмента активируется. При использовании инструмента следует избегать непреднамеренного контакта между всеми открытыми поверхностями лезвия и окружающими тканями пациента.

- Используйте только подходящие аксессуары - ножную педаль, лапаросоническую рукоятку, инструменты и шнур электропитания - для обеспечения их совместимости с ультразвуковым генератором.

- После извлечения инструмента исследуйте ткани на предмет свертывания крови. Если свертывания крови не

наблюдается, следует применить соответствующие методы для остановки кровотечения.

- При использовании инструментов на паренхиматозных органах для успешной остановки кровотечения могут понадобиться дополнительные меры. Так как визуализация внутренних органов затруднена, следует работать медленно и избегать рассечения больших масс ткани за один цикл активации лезвия. Используя инструмент в подобных условиях, избегайте рассечения больших пучков кровеносных сосудов или желчных протоков.

- Продукция, производимая или распространяемая компаниями, не авторизованными компанией Ethicon Endo-Surgery, может оказаться несовместимой. Использование подобной продукции может привести к непредвиденным результатам; не исключается возможность травмы у медицинского персонала или пациента.

- Для инструментов и устройств, контактирующих с жидкостями организма, могут потребоваться особые процедуры утилизации для предотвращения биологического загрязнения.

- Случайная длительная активация при соприкосновении с твердыми поверхностями (такими как кость) может привести к перегреву и последующему отказу лезвия, поэтому подобного следует избегать.

- Все инструменты, упаковка которых была вскрыта, следует утилизировать, независимо от того, были ли они использованы.

- Инструмент упакован и стерилизован в расчете на одноразовое использование. Применение его на нескольких пациентах может нарушить целостность инструмента или создать риск контаминации, что, в свою очередь, может привести к травме или болезни пациента.

Стерилизация

Инструменты поставляются стерильными. Стерилизация проводится газовым методом (с применением этиленоксида).

Срок сохранения стерильности 5 лет после даты производства.

Примечание: Только для одноразового использования.

Повторная стерилизация и повторное использование запрещено.

Срок годности

Срок сохранения стерильности 5 лет после даты производства.

Комплектация

Инструменты поставляются в стерильном виде для применения только для одного пациента. Каждый инструмент поставляется с одним стерильным серым замком рабочей части одноразового использования. В коробку с инструментом входит инструкция по применению. После использования инструмент и замок рабочей части следует утилизировать (более подробно читай в разделе «Утилизация»).

Содержимое картонной упаковки (коробки):

- Инструмент, 6 шт.

- Замок рабочей части серый, 1 шт.

- Инструкция по применению, 1 шт

Примечание: Расшифровку символов на упаковке см. в конце инструкции.



ЭТИКОН ЭНДО СЕРДЖЕРИ, Эл Эл Си
475 Calle C, Guaynabo, PR 00969 USA

Гарантии производителя

Гарантийный срок хранения - изготовитель гарантирует сохранение стерильности изделия, а также его пригодность для использования по назначению, при условии его правильного транспортирования и хранения в течение 5 лет с даты производства.

Производитель не несет ответственности за повреждения или несчастные случаи в результате неправильного использования, ошибки пользователя или внешних чрезвычайных ситуаций. По вопросам качества продукции обращайтесь к уполномоченному представителю производителя.

Уполномоченный представитель производителя

ООО «Джонсон & Джонсон», 121614, г. Москва,
ул. Крылатская, д. 17, корп. 2, тел.: +7(495)580-77-77,
факс: +7(495)580-78-78.

Интерпретация символов

	Инструменты запрещено использовать с ультразвуковым генератором (GENO1/GEN32/GENO4).
	Для использования только с серой лапаросонической рукояткой
	Дата производства
	Дата окончания срока годности
	Серия
	Номер по каталогу
	Стерильно (метод стерилизации -- газовый, с применением этиленоксида)
	Для применения только квалифицированным медицинским персоналом
	Место и адрес производства
	Авторизованный представитель на территории Европейского Союза
	Изделие для применения только у одного пациента
	Авторизованный представитель на территории США
	Температура
	Влажность
	См. инструкцию пользователя (см. голубой символ на внешней упаковке)
	Не стерилизовать повторно
	Не использовать, если стерильная упаковка повреждена
	Рабочая часть типа CF
	Внимание! Для получения более подробной информации см. Инструкцию пользователя!
	Бережь от влаги, хранить в сухом месте
	Не допускать попадания солнечного света. Держать вдали от источников тепла.
	Соответствие требованиям Европейской Директивы 93/42/EEC
	Продукт прошел процедуру обязательного подтверждения соответствия

REF HAR23, HAR36
Rev. 2013-12 P40703P04

Local version: 003/17