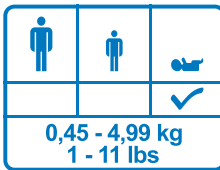


EN	NEUTRAL ELECTRODES
DE	NEUTRALELEKTRODEN
FR	ELECTRODES NEUTRES
IT	ELETTRIDI NEUTRI
BG	НЕУТРАЛЕН ЕЛЕКТРОД
CS	NEUTRÁLNÍ ELEKTRODY
DA	NEUTRALELEKTRODER
EL	ΟΥΔΕΤΕΡΑ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΑ
ES	ELECTRODOS NEUTROS
ET	NEUTRAALELEKTROODID
FI	NEUTRAALIELEKTRODIT
HR	NEUTRALNE ELEKTRODE
HU	NEUTRÁLIS ELEKTRÓDÁK
LT	NEUTRALŪS ELEKTRODAI
LV	NEITRĀLIE ELEKTRODI
NL	NEUTRALE ELEKTRODEN
PL	ELEKTRODY NEUTRALNE
PT <sub>EU</sub>	ELÉTRODOS NEUTROS
PT <sub>BRASIL</sub>	PLACAS TERRA
RO	ELECTROZI NEUTRI
SK	NEUTRÁLNE ELEKTRÓDY
SL	NEVTRALNE ELEKTRODE
SV	NEUTRALELEKTRODER
KO	중립 전극
NO	NØYTRALE ELEKTRODER
RU	НЕЙТРАЛЬНЫЕ ЭЛЕКТРОДЫ
TH	ອົເລີກໂທຣດທີ່ເປັນກລາງ
TR	NÖTRAL ELEKTROLAR
ZH	中性电极
AR	الإلكترودات المحايدة



Leonhard Lang GmbH, Archenweg 56, 6020 Innsbruck, Austria;  
Fax +43 512 392210, medical@LeonhardLang.at



## NEUTRAL ELECTRODES FOR NEONATES

Please read this document and keep it safe. Ensure that any individual using this product is familiar with and understands the information contained in this document.

## INTENDED USE / INTENDED PURPOSE

Neutral electrodes are intended as accessories for electrosurgical devices. Neutral electrodes are non-sterile; they are intended only for single use on intact (uninjured) skin and lead energy from the patient to the electrosurgical device.

### Indications:

- Neutral electrodes return high-frequency current from the patient back to an electrosurgical device and are indicated for all monopolar surgical procedures in which high-frequency electrical current is used to cut or coagulate tissue.

### Contraindications:

- Non-conventional electrosurgical procedures (e.g., high-current operation mode).
- Damage to or soiling of the neutral electrode that could lead to increased electrical resistance, inadequate contact, or short-circuit.
- Incompatibility of the neutral electrode with the electrosurgical device that could lead to a malfunction or a hazard for the patient or user.
- If the surgeon considers that there are additional contraindications or that situations could arise based on the current specialist literature that may endanger the patient or user.

## WARNING

Improper use of neutral electrodes can cause damage to tissue. These instructions for use serve to ensure patient safety. **NOT FOLLOWING THESE INSTRUCTIONS MAY LEAD TO BURNS, PRESSURE NECROSSES, OR OTHER SKIN TRAUMA DURING USE.**

0.45 - 4.99 kg		✓ 1 - 11 lbs

- PRODUCT LIMITATIONS:** This neutral electrode for neonates is only intended for use on neonates with a body weight of 0.45 – 4.99 kg (1 - 11 lbs). For neonates that weigh more than this, use a neutral electrode for children.

- PRODUCT LIMITATIONS:** Only use this neutral electrode for neonates for currents of up to 350 mA.

- PRODUCT LIMITATIONS:** These neutral electrodes for neonates are designed for use during conventional monopolar electrosurgical procedures. Restrict the duration of activation to a maximum of 30 seconds within each 2 minute period. Exceeding this limit can inflict burns on the patient due to overloading, even if the neutral electrode is correctly and fully applied and used together with an activated contact quality monitoring system.

- Do not use the neutral electrode if the packaging is open or damaged.
- Do not use the neutral electrode if it is damaged, modified, or expired.
- If an electrosurgical unit is equipped with a neutral electrode contact quality monitoring system, always use a split electrode. Never deactivate the acoustic alarm of this monitoring system during surgery.
- Use the lowest effective safe power setting to achieve the desired surgical effect.

- Do not operate the electrodes in the immediate presence of flammable gases (including concentrated oxygen) and solvents to avoid possible explosion or fire hazard. Avoid contact between the product and solvent-based liquids.

- Determine the maximum power settings and prepare the HF generator before the first use of the neutral electrodes for infants according to the guideline given below.

## COMPATIBILITY

For any compatibility questions, particularly regarding compatibility with a specific electrode contact quality monitoring system, please contact your local distributor. In any case, the split neutral electrodes for

neonates are compatible with the dynamic contact quality monitoring systems REM™, NESSY®, and ARM™.

### CAUTION

- Surgeons should be familiar with the effects of electrosurgery on small patients, and should first consider the use of bipolar electrosurgery, which does not require a neutral electrode!
- Take particular care when using this neutral electrode for neonates on premature infants born before 34 weeks of gestation. If possible, consult a neonatologist to determine whether the neonate's skin has sufficiently developed for contact with adhesive materials.
- Do not trim down the neutral electrode to reduce its size! Do not use additional gel!
- Do not reposition the neutral electrode!
- If the adhesive border surrounding the gel is not used, or is only partially used, the neutral electrode must be consistently monitored for the ingress of fluid! It should not be placed at points at which fluids may be present!
- Before using the electrosurgical device, familiarize yourself with its instructions for use, in particular with respect to power setting restrictions and the maximum uninterrupted activation period.
- Should the coagulating or cutting effect diminish or fail during surgery, or a higher than normal power setting be required, immediately make sure that the neutral electrode is appropriately positioned and in full contact with the skin. Inspect all connections of the neutral electrode, such as clamp, cable, and connector, plus the active accessories and the generator before turning up the power setting!
- If you reposition the patient, make sure the entire surface of the neutral electrode still sticks well to the skin and check all cable connections.
- Do not reuse the neutral electrode! If re-used, the adhesive strength and the electrical properties may be insufficient, which could lead to a patient injury. There is also a risk of cross-infection from one patient to another.
- The electrosurgical devices used must be type BF (Body Floating) or CF (Cardiac Floating).
- The approved length of accessories defined for the specific electrosurgical device must be compared to the length of the neutral electrode cable. The length of the neutral electrode cable (3 m / 9.8 ft or 5 m / 16.4 ft) can be found on the packaging information.

### USER GROUP

Neutral electrodes must be applied on the patient by a physician or by appropriately trained medical professionals.

## INSTRUCTIONS FOR USE

### Determining the Maximum Power Settings and Preparing the HF Generator:

- Before the neutral electrode for neonates is used for the first time, the HF generator must be calibrated by a qualified technician to determine which power setting corresponds to a current of 350 mA for each mode. When doing so, use a commercially available HF tester (e.g. from Fluke or mtk biomed). Set the load resistance to 125 ohms. Then, the corresponding power in watts must be determined for each mode at a current of 350 mA as a maximum power setting (coagulation, electrotomy, combined forms). The thereby determined maximum power settings should be indicated clearly and visibly on the HF generator for use by the surgeon. They must under no circumstances be exceeded during use of the neutral electrode for neonates.

### Selecting a Neutral Electrode:

- Whenever the size of the patient allows, use a neutral electrode for infants in order to reduce the likelihood of skin burns.
- The neutral electrode for neonates is only intended for use on neonates with a body weight of 0.45 – 4.99 kg (1 – 11 lbs). For neonates that weigh more than this, use a neutral electrode for children.

### Selecting and Preparing the Application Site:



- The recommended application site on neonates weighing between 0.45 and 4.99 kg (1 – 11 lbs) is on the back, below the shoulder blades, and above the sacrum. Special clinical circumstances may require alternative application sites. If alternative application sites are required, ensure the neutral electrode is in contact with the skin of the neonate over the maximum possible surface area and reduce the power settings.
- Make sure that the selected site is not thermally insulated or subject to additional heat from heat sources during the operation.
- For surgeries during which the HF current may flow through parts of the body with a relatively small cross-sectional area, bipolar methods may be more suitable in order to avoid unintentional damage to tissue.
- Monitoring electrodes or other devices that may provide an alternative earthing route for the high-frequency current should be applied as far from the surgical site as possible. The exclusive use of ECG and other monitoring systems, cables, and wiring equipped with HF current limiting devices (e.g. high frequency filters or chokes) is recommended. If this is not possible, the neutral electrode must be applied closer to the surgical site than these electrodes or devices. The use of needle monitoring electrodes is not recommended.
- Thoroughly clean the selected area of skin (e.g. to remove creams or vermix caseosa). Carefully dry the area, especially if skin cleaning fluids have been used. Avoid using flammable skin prepping agents or disinfectants (e.g. acetone degreasers). **Bear in mind that failure to prepare the area can lead to skin burns.**
- Avoid skin-to-skin contact (for example between the patient's arms and body) by inserting insulation between the relevant areas, for example dry gauze.

- Position the neutral electrode cable so that the cable is not pulling the neutral electrode away from the patient's skin. The neutral electrode cable should also be positioned to avoid contact with the patient and other cables, and to ensure there are no loops. In particular, do not wrap the neutral electrode cable around one of the patient's extremities or other grounded objects, in order to prevent capacitive coupling and resulting burns.

- Check that the neutral electrode is securely adhered to the skin across its entire surface, and that the clamp is securely attached to the connection lug of the electrode. Make sure that the clamp is not exerting any unnecessary pressure on the patient's skin. If the adhesive border surrounding the gel is not used, or is only partially used, the neutral electrode must be consistently monitored to prevent the ingress of fluid.
- Before using the electrosurgical device, familiarize yourself with the instructions for use, especially with respect to the instructions for using neutral electrodes in operations on neonates.
- Connect the neutral electrode cable with the electrosurgical device in accordance with the instructions for use for the generator.



### Removing and Disposing of the Neutral Electrode:

- After use, carefully remove the neutral electrode using one hand while supporting the skin beneath it with the other. Lift a corner of the electrode and slowly detach it from the bottom upwards (not using the neutral electrode cable). Ripping off the electrode or peeling it off quickly may damage the skin. Take extra care when the skin is exceptionally sensitive, especially with newborns and premature infants. Do not use solvents to remove adhesive residue. The slow and careful removal of any adhesive residue with warm water and cotton balls is preferred.
- To open the cable clamp, lift the locking lever.
- Dispose of the product in accordance with local regulations or the guidelines of the hospital/health care facility.



For a patient/user/third party in the European Union and in countries with identical regulatory regime (Regulation 2017/745/EU on Medical Devices); if, during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and/or its authorized representative and to your national authority.

Environmental conditions: +10°C to +40°C; 20% to 85% RH  
The conditions for transport and storage are stated on the primary and secondary packaging.

## NEUTRALELEKTRODEN FÜR NEONATEN

Lesen Sie dieses Dokument und bewahren Sie es auf. Stellen Sie sicher, dass alle Personen, die dieses Produkt verwenden, die in diesem Dokument enthaltenen Hinweise kennen und verstehen.

### ZWECKBESTIMMUNG

Neutralelektroden sind als Zubehör für Elektrochirurgiegeräte vorgesehen. Neutralelektroden sind nicht steril, ausschließlich zum einmaligen Gebrauch auf intakter (unverletzter) Haut bestimmt und dienen zur Ableitung von Energie vom Patienten zum Elektrochirurgiegerät.

### Indikationen:

- Neutralelektroden dienen zur Ableitung von hochfrequenter Strom vom Patienten zu einem Elektrochirurgiegerät und sind für alle monopola chirurgischen Eingriffe indiziert, bei denen die Hochfrequenzchirurgie zur Gewebedurchtrennung oder -koagulation eingesetzt wird.

### Kontraindikationen:

- Nicht konventionelle elektrochirurgische Verfahren (z.B. Hochstrombetriebsart).

- Beschädigung oder Verschmutzung der Neutralelektrode, die zu einem erhöhten elektrischen Widerstand, einer unzureichenden Kontaktierung oder einem Kurzschluss führen könnte.
- Inkompatibilität der Neutralelektrode mit dem Elektrochirurgiegerät, die zu einer Fehlfunktion oder einer Gefährdung des Patienten oder des Anwenders führen könnte.
- Wenn nach Einschätzung eines Arztes weitere Kontraindikationen gegeben sind, oder aus aktueller Fachliteratur Situationen entstehen könnten, welche den Patienten oder Anwender gefährden können.

## WARNUNG

Der unsachgemäße Gebrauch von Neutralelektroden kann Gewebe schäden verursachen. Diese Gebrauchsanweisung dient der Patientensicherheit. **DIE NICHTBEACHTUNG DIESER HINWEISE KANN ZU VERBRENNUNGENEN, DRUCKNEKROSEN ODER ANDEREN HAUTSCHÄDIGUNGEN WÄHREND DER ANWENDUNG FÜHREN.**



- **PRODUKTBESCHRÄNKUNG:** Diese Neonaten-Neutralelektrode ist nur für den Einsatz auf Neonaten mit einem Körpergewicht von 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) bestimmt. Für Neonaten mit einem größeren Gewicht als diesem, verwenden Sie eine Kinder-Neutralelektrode.

- **PRODUKTBESCHRÄNKUNG:** Verwenden Sie diese Neonaten-Neutralelektrode nur für Stromstärken bis zu 350 mA.

- **PRODUKTBESCHRÄNKUNG:** Diese Neutralelektroden für Neonaten wurden für den Einsatz bei konventionellen monopolaren elektrochirurgischen Eingriffen ausgelegt. Begrenzen Sie die Aktivierungszeit innerhalb jedes Zeitraums von 2 Minuten auf maximal 30 Sekunden. Ein Überschreiten dieser Begrenzung kann zu einer Verbrennung beim Patienten aufgrund von Überlastung auch unter einer korrekt und vollständig angelegten Neutralelektrode bei aktivierte Kontaktqualitäts-Überwachungssystem führen.

- Verwenden Sie die Neutralelektrode nicht, wenn die Verpackung offen oder beschädigt ist.

- Verwenden Sie keine beschädigte, modifizierte oder abgelaufene Neutralelektrode.

- Falls das Elektrochirurgiegerät ein System zur Überwachung der Neutralelektroden-Kontaktqualität aufweist, verwenden Sie immer eine geteilte Elektrode. Deaktivieren Sie auf keinen Fall den akustischen Alarm dieses Überwachungssystems während der Operation.

- Verwenden Sie die niedrigstmögliche sichere Leistungseinstellung, zur Erzielung des gewünschten chirurgischen Ergebnisses.

- Wenden Sie die Elektroden nicht in unmittelbarer Gegenwart brennbarer Gase (einschließlich konzentriertem Sauerstoff) und Lösungsmittel an, um Explosions- und Brandgefahr zu vermeiden. Vermeiden Sie den Kontakt des Produktes mit lösungsmittelhaltigen Flüssigkeiten.

- Ermitteln Sie die maximalen Leistungseinstellungen und bereiten Sie den HF-Generator vor dem ersten Einsatz der Neutralelektrode für Neonaten entsprechend der untenstehenden Vorgabe vor.

## KOMPATIBILITÄT

Für Antworten auf Fragen zur Kompatibilität, insbesondere bezüglich spezifischer Kontaktqualitäts-Überwachungssysteme, kontaktieren Sie bitte Ihren Händler. Diese geteilten Neutralelektroden für Neonaten sind jedenfalls kompatibel mit den dynamischen Kontaktqualitäts-Überwachungssystemen REM™, NESSY® und ARM™.

## ACHTUNG

- Chirurgen sollten mit den Auswirkungen von Elektrochirurgie auf kleine Patienten vertraut sein und den Einsatz bipolarer Elektrochirurgie erwägen, welche keine Neutralelektrode erfordert!
- Geben Sie besonders acht, wenn Sie diese Neutralelektrode für Neonaten bei Frühgeborenen mit weniger als 34 Gestationswochen einsetzen. Konsultieren Sie einen Neonatologen, ob die Haut des Neonaten für den Kontakt mit Klebematerialien ausreichend entwickelt ist.
- Die Neutralelektrode nicht durch Zuschneiden verkleinern! Kein zusätzliches Gel verwenden!
- Die Neutralelektrode nicht repositionieren!

- Falls der das Gel überlappende Kleberand nicht oder nicht vollständig eingesetzt wird, muss die Neutralelektrode ständig überwacht werden, um das Eindringen von Flüssigkeit zu erkennen und zu verhindern! Sie sollte nicht an Stellen platziert werden, wo Flüssigkeiten auftreten!
- Bevor Sie das Elektrochirurgiegerät einsetzen, studieren Sie dessen Gebrauchsanweisung, insbesondere in Bezug auf Begrenzungen der Leistungseinstellungen und der maximalen ununterbrochenen Aktivierungsdauer.
- Falls der Koagulations- bzw. Cuteffekt sich während der Operation verringert, ausfällt oder eine unüblich hohe Leistungseinstellung erforderlich sein sollte, vergewissern Sie sich unverzüglich, dass die Neutralelektrode adäquat platziert wurde und in vollständigem Kontakt mit der Haut ist. Überprüfen Sie alle Verbindungen der Neutralelektrode (Klemme, Kabel, Stecker) sowie das aktive Zubehör und den Generator, bevor Sie die Leistungseinstellung erhöhen!
- Wenn Sie den Patienten umlagern, stellen Sie sicher, dass die Neutralelektrode danach immer noch über die gesamte Fläche zuverlässig auf die Haut klebt, und kontrollieren Sie alle Kabelverbindungen.
- Die Neutralelektrode nicht wiederverwenden! Bei erneutem Gebrauch können Klebekraft und die elektrischen Eigenschaften unzureichend sein, was zu einer Verletzung des Patienten führen kann. Außerdem besteht das Risiko einer Querinfektion von einem Patienten zum anderen.
- Die verwendeten Elektrochirurgiegeräte müssen vom Typ BF (body floating) oder CF (cardiac floating) sein.
- Die beim jeweiligen Elektrochirurgiegerät ausgewiesene zulässige Zubehörlänge ist mit der Länge des Neutralelektronkabels abzugleichen. Die Länge des Neutralelektronkabels (3 m / 9,8 ft oder 5 m / 16,4 ft) ist auf der Verpackung kennzeichnung im Produktsymbol ersichtlich.

## ANWENDERGRUPPE

Neutralelektroden müssen von einem Arzt oder von entsprechend ausgebildetem medizinischem Fachpersonal am Patienten angewendet werden.

## GBRAUCHSANWEISUNG

### Ermittlung der maximalen Leistungseinstellungen und Vorbereitung des HF-Generators:

- Vor dem ersten Einsatz der Neutralelektrode für Neonaten ist der HF-Generator durch einen qualifizierten Techniker zu kalibrieren, um zu ermitteln, welche Leistungseinstellung in jedem Modus einer Stromstärke von 350 mA entspricht. Verwenden Sie dazu einen handelsüblichen HF-Tester (z.B. von Fluke oder von mtk biomed). Stellen Sie einen Lastwiderstand von 125 Ohm ein. Für jeden Modus (Koagulation, Elektrotomie, Mischformen) ist nun bei einer Stromstärke von 350 mA die korrespondierende Leistung in Watt als Leistungsobergrenze zu ermitteln. Die derart ermittelten Leistungsobergrenzen sind am HF-Generator für den Chirurgen gut sichtbar und verständlich anzubringen. Sie dürfen während des Einsatzes der Neutralelektrode für Neonaten auf keinen Fall überschritten werden.

### Auswahl der Neutralelektrode:

- Wann immer die Patientengröße es erlaubt, verwenden Sie eine Neutralelektrode für Kinder, um die Möglichkeit von Hautverbrennungen zu verringern.
- Diese Neonaten-Neutralelektrode ist nur für Neonaten mit einem Körpergewicht von 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) bestimmt. Für Neonaten mit einem größeren Gewicht als diesem, verwenden Sie eine Kinder-Neutralelektrode.

### Auswahl und Vorbereitung der Applikationsstelle:

- Die empfohlene Applikationsstelle auf Neonaten von 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) ist am Rücken, unterhalb der Schulterblätter und oberhalb des Sacrus. Spezielle klinische



Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200 | Freigegeben, Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

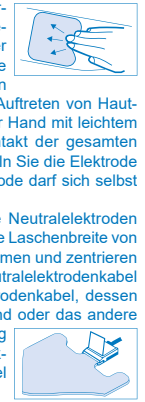
- Umstände können alternative Applikationsstellen erfordern. Falls alternative Applikationsstellen erforderlich sind, sorgen Sie für eine maximale Kontaktfläche der Neutralelektrode zur Haut des Neonaten und minimieren Sie die Leistungseinstellungen.
- Sorgen Sie dafür, dass die gewählte Stelle während des Eingriffs nicht thermisch isoliert oder durch Wärmequellen zusätzlich erwärmt wird.
- Für Operationen, bei denen der HF-Strom durch Teile des Körpers mit einer relativ kleinen Querschnittsfläche fließen könnte, könnte der Einsatz von bipolaren Methoden wünschenswert sein, um ungewollte Gewebeschäden zu vermeiden.
- Überwachungselektroden oder andere Geräte, die einen alternativen Erdungspfad für den hochfrequenten Strom ermöglichen können, sind möglichst weit vom Operationsfeld entfernt anzubringen. Es wird empfohlen, nur EKG- und andere Überwachungssysteme, -kabel und -leitungen einzusetzen, die mit HF-Strom-Begrenzungseinrichtungen ausgestattet sind (z.B. Hochfrequenz-Filter (HF) oder -Drosseln). Falls dies nicht möglich ist, muss die Neutralelektrode näher zum Operationsfeld angebracht werden als diese Elektroden oder Geräte. Der Einsatz von Nadel-Überwachungselektroden wird nicht empfohlen.

- Säubern Sie die gewählte Hautfläche sorgfältig (z.B. von Cremen oder vernix caseosa). Trocknen Sie sie sorgfältig, besonders falls Hautreinigungsflüssigkeiten benutzt werden. Vermeiden Sie entzündbare Hautvorbereitungs- oder Desinfektionsmittel (z.B. Azeton-Entfetter). Beachten Sie bitte, dass ein Unterlassen der Hautvorbereitung zu Hautverbrennungen führen kann.

- Vermeiden Sie Haut-zu-Haut Kontakt (etwa zwischen den Armen und dem Körper des Patienten), indem Sie die entsprechenden Stellen zum Beispiel durch trockene Gaze voneinander isolieren.

### Anwendung der Neutralelektrode:

- Falls das Elektrochirurgiegerät ein System zur Überwachung der Neutralelektroden-Kontaktqualität (wie REM™, NESSY®, ARM™, usw.) aufweist, verwenden Sie immer eine geteilte Elektrode. Ein Kontaktqualitäts-Überwachungssystem kann mit einer ungeteilten Elektrode nicht funktionieren und der Verlust des sicheren Kontakts zwischen Patienten und Neutralelektrode wird nicht zu einem hörbaren Alarm führen. Überprüfen Sie das Funktionieren des Überwachungssystems, indem Sie versuchen, das Gerät ohne angelassene Neutralelektrode in Betrieb zu nehmen. Das Gerät sollte nicht aktivieren und ein Alarm sollte ertönen.
- Überprüfen Sie das Ablaufdatum am Beutel. Verwenden Sie keine abgelaufenen Elektroden. Öffnen Sie den Beutel erst vor der Anwendung und entnehmen Sie eine Neutralelektrode.
- Falls anwendbar, lösen Sie eines der Rückverfolgungs-Etiketten vom Beutel und kleben Sie es in die Patientenakte. Dokumentieren Sie die Elektrodenposition, die Hautvorbereitung und den Zustand der Haut im Patientenakt.
- Lösen Sie die Elektrode von ihrer Schutzhülle. Überprüfen Sie die Elektrode, das Kabel und alle Anschlüsse auf Defekte (z.B. ausgetrocknetes oder fehlendes Gel, Beschädigung der Kabelisolierung). Verwenden Sie kein defektes Produkt.
- Applizieren Sie die Neutralelektrode auf die vorbereitete Hautfläche, indem Sie an einer Ecke beginnen und sie unter gleichmäßigem Druck über die ganze Fläche auf der Haut fixieren, ohne die Haut oder die Elektrode zu dehnen. Vermeiden Sie das Einschließen von Luftblasen und das Auftreten von Hautfalten unter der Elektrode. Streichen Sie mit der Hand mit leichtem Druck über die Elektrode, um den guten Kontakt der gesamten Klebefläche mit der Haut sicherzustellen. Wickeln Sie die Elektrode nicht vollständig um eine Extremität. Die Elektrode darf sich selbst nicht berühren oder überlappen.
- Unverkabelte Neutralelektroden: Unverkabelte Neutralelektroden können mit Kabel verwendet werden, welche eine Laschenbreite von 23 mm (0,91 inch) bis 24 mm (0,94 inch) aufnehmen und zentrieren können. Prüfen Sie das wiederverwendbare Neutralelektronkabel auf Defekte. Verwenden Sie kein Neutralelektronkabel, dessen metallische Elektrodenkontakte verschmutzt sind oder das andere Defekte wie eine Beschädigung der Isolierung aufweist. Öffnen Sie die Klemme des Neutralelektronkabels, indem Sie den Verschlusshebel



hochziehen. Führen Sie die Anschlusslasche der Elektrode vollständig in die Klemme ein. Schließen Sie dann die Klemme durch vollständiges Herunterdrücken des Verschlusshebels. Vergewissern Sie sich, dass die Anschlusslasche zur Gänze in die Klemme eingeführt wurde und nicht in Kontakt mit der Patientenhaut kommt. Die Klemme darf nicht unter dem Patienten zu liegen kommen.

- Positionieren Sie Neutralelektronkabel derart, dass das Kabel die Neutralelektrode nicht von der Patientenhaut abzieht. Positionieren Sie Neutralelektronkabel außerdem so, dass Kontakt zum Patienten und zu anderen Leitungen vermieden wird und keine Kabelschleifen gebildet werden. Wickeln Sie insbesondere kein Neutralelektronkabel um eine Extremität des Patienten oder um andere geerdete Objekte, um Verbrennungen durch kapazitive Kopplung zu verhindern.

- Überprüfen Sie, ob die Neutralelektrode über ihre gesamte Fläche gut auf der Haut klebt und ob der Klemmanschluss sicher um die Anschlusslasche der Elektrode geschlossen ist. Vergewissern Sie sich, dass die Klemme keinen unnötigen Druck auf die Patientenhaut ausübt. Falls der das Gel überlappende Kleberand nicht oder nicht vollständig eingesetzt wird, muss die Neutralelektrode ständig überwacht werden, um das Eindringen von Flüssigkeit zu verhindern.
- Bevor Sie das Elektrochirurgiegerät einsetzen, studieren Sie dessen Gebrauchsanweisung, insbesondere in Bezug auf Anweisungen zum Einsatz von Neutralelektroden bei Eingriffen bei Neonaten.
- Verbinden Sie das Neutralelektronkabel mit dem Elektrochirurgiegerät gemäß der Gebrauchsanweisung des Generators.

### Entfernen und Entsorgen der Neutralelektrode:

- Entfernen Sie die Neutralelektrode nach Gebrauch vorsichtig mit einer Hand und unterstützen Sie die darüberliegende Haut dabei mit der anderen. Heben Sie die Elektrode an einer Ecke an ihrem unteren Ende an (nicht am Neutralelektronkabel) und ziehen Sie sie langsam ab. Zerren oder rasches Abziehen kann zu Hautverletzungen führen. Geben Sie besonders acht, wenn die Haut übermäßig empfindlich ist, besonders bei Neugeborenen und Frühgeborenen. Verwenden Sie keine Lösungsmittel, um Kleberückstände zu entfernen. Langsames und vorsichtiges Entfernen von allfälligen Kleberückständen mit warmem Wasser und Wattebüllchen ist zu bevorzugen.
- Um die Klemme des Kabels zu lösen, heben Sie den Verschlusshebel.
- Entsorgen Sie das Produkt gemäß den lokalen Regularien oder den Vorgaben des Krankenhauses bzw. der Gesundheitseinrichtung.



Für einen Patienten/Benutzer/Dritten in der Europäischen Union und in Ländern mit identischem Regulierungssystem (Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte): wenn während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegender Vorfall aufgetreten ist, melden Sie dies bitte dem Hersteller und/oder seinem Bevollmächtigten und Ihrer nationalen Behörde.

Umgebungsbedingungen: +10°C bis +40°C; 20% bis 85% rH

Die Bedingungen für Transport und Lagerung sind auf der Primär- bzw. Sekundärverpackung angegeben.

FR

## ÉLECTRODES NEUTRES POUR NOUVEAU-NÉS

Lire et conserver ce document. Prière de s'assurer que toutes les personnes qui utilisent ce produit connaissent et comprennent les consignes indiquées dans le présent document.

### UTILISATION PRÉVUE

Les électrodes neutres sont prévues pour être utilisées comme accessoires pour dispositifs électrochirurgicaux. Les électrodes neutres ne sont pas stériles, sont exclusivement destinées à un usage unique sur une peau intacte (nette) et servent à évacuer l'énergie du patient vers le dispositif électrochirurgical.

## Indications :

- Les électrodes neutres servent à évacuer le courant à haute fréquence du patient vers un dispositif électrochirurgical. Elles sont indiquées pour toutes les interventions chirurgicales monopolaires dans lesquelles la chirurgie haute fréquence est utilisée pour la séparation ou la coagulation des tissus.

## Contre-indications :

- Procédures chirurgicales non conventionnelles (p. ex. mode de fonctionnement à courant élevé).
- Endommagement ou salissure des électrodes neutres, susceptible d'entraîner une résistance électrique accrue, un contact insuffisant ou un court-circuit.
- Incompatibilité des électrodes neutres avec le dispositif chirurgical, susceptible d'entraîner un dysfonctionnement ou de mettre en danger le patient ou l'utilisateur.
- Si d'autres contre-indications sont mentionnées après évaluation d'un médecin, ou si, d'après la littérature actuelle, des situations susceptibles de mettre en danger le patient ou l'utilisateur peuvent survenir.

## AVERTISSEMENT

Une utilisation non conforme des électrodes neutres peut provoquer des lésions tissulaires. Ces instructions ont pour but de garantir la sécurité du patient. **LE NON-RESPECT DE CES INSTRUCTIONS PEUT ENTRAÎNER DES BRÛLURES, DES NÉCROSSES DUES À LA PRESSION OU AUTRES TRAUMATISMES CUTANÉS PENDANT L'UTILISATION.**



- **LIMITES D'UTILISATION DU PRODUIT :** Cette électrode neutre pour nouveau-nés est uniquement destinée à un emploi chez les nouveau-nés pesant entre 0,45 et 4,99 kg (1 à 11 lbs). Pour les nouveau-nés d'un poids supérieur, utiliser une électrode neutre pour enfants.

- **LIMITES D'UTILISATION DU PRODUIT :** Utiliser cette électrode neutre pour enfants à une intensité maximale de 350 mA.
- **LIMITES D'UTILISATION DU PRODUIT :** Les présentes électrodes neutres pour nouveau-nés ont été conçues pour être utilisées dans le cadre d'interventions électrochirurgicales monopolaires conventionnelles. L'activation doit être limitée à 30 secondes maximum dans un intervalle de 2 minutes. Un dépassement de cette limite peut entraîner une brûlure du patient consécutive à une surcharge, malgré la pose correcte et intégrale de l'électrode neutre et l'activation du système de contrôle de la qualité de contact.
- Ne pas utiliser l'électrode neutre si l'emballage est ouvert ou endommagé.
- Ne pas utiliser aucune électrode neutre endommagée, modifiée ou dont la date de conservation a expiré.

- Toujours utiliser une électrode fendue si le dispositif électrochirurgical est équipé d'un système de contrôle de la qualité du contact de l'électrode neutre. Ne jamais désactiver l'alarme sonore du système de contrôle de la qualité de contact pendant une intervention chirurgicale.
- Utiliser le réglage de puissance sûr le plus faible possible permettant d'obtenir le résultat chirurgical souhaité.
- Ne pas utiliser les électrodes à proximité immédiate de gaz inflammables (y compris d'oxygène concentrée) ni de solvants, ce afin d'éviter toute explosion éventuelle et tout risque d'incendie. Éviter tout contact du produit avec des liquides à base de solvant.
- Déterminer les réglages de puissance maximale et préparer le générateur HF avant la première utilisation de l'électrode neutre pour nouveau-nés, conformément à la consigne ci-dessous.

## COMPATIBILITÉ

Pour toute question concernant la compatibilité, en particulier la compatibilité avec un système de contrôle de la qualité de contact d'électrode spécifique, prière de contacter le distributeur local. Dans tous les cas, ces électrodes neutres fendues pour nouveau-nés sont compatibles avec les systèmes de contrôle de la qualité de contact dynamiques REM™, NESSY® et ARM™.

## MISE EN GARDE

- Les chirurgiens devraient être familiarisés aux effets de l'électrochirurgie sur les petits patients et pourront prendre en considération l'électrochirurgie bipolaire qui ne nécessite pas d'électrode neutre.
- Faire tout particulièrement attention lors de l'utilisation de cette électrode neutre pour nouveau-nés sur des prématurés nés avant la 34<sup>e</sup> semaine de gestation. Consulter un spécialiste en néonatalogie afin de déterminer si la peau du nouveau-né est suffisamment développée pour permettre un contact avec des adhésifs.
- Ne pas réduire la taille de l'électrode neutre en la découplant. Ne pas utiliser de gel.
- Ne pas déplacer l'électrode neutre.
- Si le bord adhésif autour du gel n'est pas utilisé, ou bien seulement en partie, l'électrode neutre doit être surveillée en permanence afin d'émpêcher toute pénétration de liquide et ne devrait pas être placée à des endroits exposés à des épanchements de liquide.
- Avant d'utiliser le générateur électrochirurgical, se reporter aux instructions d'utilisation. Prêter tout particulièrement attention aux limites des réglages de puissance et à la durée d'activation interrompue maximale.
- S'assurer immédiatement que l'électrode neutre est bien positionnée et qu'elle adhère parfaitement à la peau du patient en cas de réduction ou d'absence de l'effet de coagulation ou de coupe au cours de l'intervention ou de constatation d'un réglage de puissance inhabituellement élevé. Inspecter toutes les connexions de l'électrode neutre (par ex. pince, câble, connecteur) ainsi que les accessoires actifs et le générateur avant d'augmenter la puissance.
- En cas de changement du positionnement du patient, s'assurer que toute la surface de l'électrode neutre adhère toujours bien à la peau, puis vérifier tous les raccords de câble.
- Ne pas réutiliser l'électrode neutre. En cas de réutilisation, les propriétés adhésives et électriques peuvent s'avérer insuffisantes, ce qui risque de causer des blessures au patient. Cela peut en outre entraîner un risque d'infection croisée d'un patient à un autre.
- Les dispositifs électrochirurgicaux utilisés doivent être de type BF (body floating) ou CF (cardiac floating).
- La longueur d'accessoire autorisée et confirmée par le dispositif électrochirurgical correspondant doit correspondre à la longueur du câble pour électrode neutre. La longueur du câble pour électrode neutre (3 m / 9,8 pieds ou 5 m / 16,4 pieds) est indiquée sur l'étiquetage de l'emballage, dans le symbole du produit.

## GROUPE D'UTILISATEURS

Les électrodes neutres doivent être appliquées sur le patient par un médecin ou du personnel médical dûment formé.

## MODE D'EMPLOI

### Détermination des réglages de puissance maximaux et préparation du générateur HF :

- Avant la première utilisation de l'électrode neutre pour nouveau-nés, le générateur HF doit être étalonné par un technicien qualifié afin de déterminer le réglage de puissance correspondant à une intensité de 350 mA pour chaque mode de fonctionnement. Utiliser un analyseur HF standard (par ex. de Fluke ou mtk biomed). Réglér une résistance de charge de 125 ohms. Pour chaque mode (coagulation, électrotomie ou les deux à la fois), prière de déterminer la puissance correspondante en watts à titre de limite supérieure de puissance pour une intensité de 350 mA. Ces limites maximales de puissance doivent être apposées sur le générateur HF de manière visible et compréhensible pour le chirurgien. Elles ne doivent en aucun cas être dépassées pendant l'utilisation d'une électrode neutre pour nouveau-nés.

### Choix de l'électrode neutre :

- À chaque fois que la taille du patient le permet, utiliser une électrode neutre pour enfant afin de réduire la probabilité de survenue de brûlures cutanées.
- Cette électrode neutre pour nouveau-né est uniquement destinée à un emploi chez les nouveau-nés pesant entre 0,45 et 4,99 kg

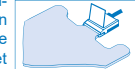
(1 à 11 lbs). Pour les nouveau-nés d'un poids supérieur, utiliser une électrode neutre pour enfant.

## Sélection et préparation du site d'application :

- Le site d'application recommandé chez les nouveau-nés pesant entre 0,45 et 4,99 kg (entre 1 et 11 lbs) se situe dans le dos, en dessous des omoplates et au-dessus du sacrum. Des circonstances cliniques spécifiques peuvent exiger des sites d'application alternatifs. Si d'autres sites sont nécessaires, garantir un contact cutané maximal de l'électrode neutre avec la peau du nouveau-né et minimiser les réglages de puissance.

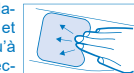


- S'assurer que le site d'application n'est pas isolé thermiquement ou chauffé par un dispositif chauffant pendant l'opération.
- Dans le cas d'interventions chirurgicales lors desquelles un courant HF pourra traverser des parties du corps dotées d'une zone transversale relativement petite, l'emploi de techniques bipolaires peut s'avérer souhaitable afin de ne pas endommager les tissus.
- Les électrodes de surveillance ou tout autre dispositif pouvant procurer une voie alternative pour mettre à la terre le courant HF doivent être placés le plus loin possible du champ opératoire. Il est recommandé d'utiliser uniquement des câbles d'ECG ou autres câbles et dérivations/systèmes de surveillance pourvus de dispositifs limitant le courant HF (par ex. des dispositifs d'antiparasitage à haute fréquence [HF] ou des bobines d'arrêt HF). Si cela n'est pas possible, l'électrode neutre doit être placée plus près du champ opératoire que ces électrodes ou dispositifs. Les électrodes-aiguilles de surveillance ne sont pas recommandées.
- Nettoyer soigneusement la zone cutanée choisie (par ex. pour éliminer des crèmes ou le vernis caseoso). La sécher soigneusement, tout particulièrement en cas d'utilisation de liquides de nettoyage cutané. Éviter l'emploi de produits de préparation de la peau ou de désinfectants inflammables (tels que des produits dégraissant à l'acétone). **Tenir compte du fait que toute absence de préparation de la peau peut entraîner des brûlures cutanées.**
- Éviter tout contact peau contre peau (par ex. entre les bras et le corps du patient) en isolant par exemple les zones correspondantes les unes des autres à l'aide de gaze sèche.



## Application de l'électrode neutre :

- Toujours utiliser une électrode fendue si le dispositif électrochirurgical est équipé d'un système de contrôle de la qualité du contact de l'électrode neutre (tel que REM™, NESSY®, ARM™, etc.). Un système de contrôle de la qualité de contact ne peut pas fonctionner avec une électrode non fendue standard, et la perte du contact sûr entre l'électrode neutre et le patient ne générera pas d'alarme sonore. Vérifier le fonctionnement du système de contrôle en essayant de mettre en marche l'unité sans connecter l'électrode neutre. L'unité ne devrait pas s'activer et une alarme devrait retentir.
- Vérifier la date de péremption indiquée sur le sachet. Ne pas utiliser l'électrode si la date est dépassée. Ouvrir le sachet juste avant l'emploi et prendre une électrode neutre.
- Si possible, détacher du sachet une étiquette de traçabilité et l'apposer sur le dossier du patient. Indiquer dans le dossier du patient l'emplacement de l'électrode, la préparation et l'état de la peau.
- Décoller l'électrode du support de protection. Vérifier que l'électrode ainsi que le câble et le connecteur sont intacts (par exemple qu'ils n'ont pas séché, qu'il ne manque pas du gel et que l'isolation du câble n'est pas endommagée). Ne pas utiliser un produit défectueux.
- Appliquer l'électrode neutre sur la peau préalablement préparée en partant d'une extrémité et en maintenant une pression constante jusqu'à l'autre extrémité sans tirer la peau ou l'électrode. Empêcher toute formation de bulles d'air et éviter que des plis ne se forment sur la peau, sous l'électrode. Lisser fermement afin de garantir un bon contact de toute la surface adhésive sur la peau. Ne pas enrouler complètement l'électrode autour d'un membre. L'électrode ne doit pas se toucher elle-même ni se chevaucher.



## Retrait et mise au rebut de l'électrode neutre :

- Après utilisation, décoller l'électrode neutre doucement d'une main en maintenant la peau du patient de l'autre main. Soulever et décoller lentement l'électrode par un des côtés de sa face inférieure (ne pas tirer sur le câble de l'électrode neutre). Le fait de tirer ou de décoller brutalement une électrode peut entraîner des lésions cutanées. Faire particulièrement attention si la peau est fragile, en particulier chez les nouveau-nés et les pré-maturés. N'utiliser aucun solvant pour retirer les résidus d'adhésif. Privilégier un retrait lent et prudent d'éventuels résidus d'adhésif à l'eau chaude avec des tampons d'eau.
- Pour retirer la pince du câble, soulever le levier.
- Mettre le produit au rebut conformément aux réglementations locales ou aux prescriptions de l'hôpital ou de l'établissement de santé.



Pour un patient/utilisateur/tiers situé dans l'Union Européenne ou dans des pays disposant d'un système de réglementation identique (Règlement [UE] 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux) : en cas de survenue d'un grave incident au cours de l'utilisation du présent produit ou suite à son utilisation, prière de le communiquer au fabricant et/ou à son représentant et à l'autorité nationale.

Conditions ambiantes : +10°C à +40°C ; 20% à 85% d'humidité relative. Les conditions de transport et de stockage sont indiquées sur l'emballage primaire ou secondaire.

IT

## ELETRODI NEUTRI PER NEONATI

Leggere il presente documento e conservarlo. Accertarsi che chiunque utilizzi gli elettrodi neutri conosca e comprenda tutte le informazioni contenute in questo documento.

## DESTINAZIONE D'USO

Gli elettrodi neutri sono concepiti per essere utilizzati come accessori di apparecchi eletrochirurgici. Gli elettrodi neutri non sono sterili, sono esclusivamente monouso su pelle integra (non lesionata) e servono a deviare la corrente dal paziente all'apparecchio eletrochirurgico.

### Indicazioni:

- Gli elettrodi neutri sono utilizzati per deviare la corrente ad alta frequenza dal paziente a un apparecchio eletrochirurgico e sono indicati per tutti gli interventi chirurgici monopolari in cui si utilizza la chirurgia ad alta frequenza per la dissezione o la coagulazione dei tessuti.

### Controindicazioni:

- Procedura eletrochirurgica non convenzionale (ad es. modalità di funzionamento a corrente elevata).
- Dannii o sporcizia dell'elettrodo neutro che potrebbero causare un aumento della resistenza elettrica, un contatto insufficiente o un cortocircuito.
- Incompatibilità dell'elettrodo neutro con l'apparecchio eletrochirurgico, che potrebbe causare un malfunzionamento o un pericolo per il paziente o l'utilizzatore.
- Nel caso in cui, a giudizio del medico, esistano ulteriori controindicazioni oppure dalla letteratura specialistica corrente emergano situazioni che potrebbero mettere in pericolo il paziente o l'utilizzatore.

## AVVERTENZA

L'utilizzo improprio degli elettrodi neutri potrebbe provocare lesioni ai tessuti. Queste istruzioni servono per garantire la sicurezza del paziente. **LA MANCATA OSSERVANZA DI QUESTE ISTRUZIONI PUÒ PROVOCARE USTIONI, LESIONI DA PRESSIONE O ALTRI DANNI ALLA CUTE DEL PAZIENTE DURANTE L'UTILIZZO.**

0,45 - 4,99 kg	✓

- **LIMITAZIONI D'USO DEL PRODOTTO:** Gli elettrodi neutri per neonati sono destinati all'uso esclusivamente con neonati di peso compreso fra 0,45 e 4,99 kg (1–11 lbs). Per neonati di peso superiore a quanto indicato utilizzare un elettrodo neutro per pazienti pediatrici.

- **LIMITAZIONI D'USO DEL PRODOTTO:** Utilizzare questo elettrodo neutro per neonati esclusivamente con correnti fino a 350 mA.

- **LIMITAZIONI D'USO DEL PRODOTTO:** Gli elettrodi neutri per neonati sono stati progettati per essere utilizzati nelle procedure di eletrochirurgia monopolare convenzionali. Limitare l'attivazione ad un tempo massimo di 30 secondi ad intervalli di 2 minuti. L'attivazione oltre questo limite potrebbe sovraccaricare l'elettrodo neutro con la corrente. Questo potrebbe provocare un'ustione al paziente nonostante una corretta applicazione dell'elettrodo neutro e l'attivazione di un sistema di controllo della qualità del contatto.

- Non utilizzare l'elettrodo neutro qualora la confezione sia aperta o danneggiata.
- Non utilizzare l'elettrodo neutro se è danneggiato, alterato o scaduto.
- Se il generatore eletrochirurgico è dotato di un sistema di controllo della qualità di contatto dell'elettrodo, utilizzare sempre un elettrodo bipolare. Durante la procedura chirurgica, non disattivare mai l'allarme acustico del sistema di controllo della qualità di contatto dell'elettrodo.

- Utilizzare la regolazione di potenza più bassa possibile per ottenere l'effetto chirurgico desiderato.
- Non usare gli elettrodi in presenza diretta di gas infiammabili (come l'ossigeno concentrato) e solventi per evitare possibili esplosioni o il rischio di incendio. Evitare il contatto del prodotto con liquidi che contengono solventi.
- Prima di utilizzare per la prima volta l'elettrodo neutro per neonati, determinare le impostazioni di potenza massima e preparare il generatore HF in base alle specifiche riportate di seguito.

## COMPATIBILITÀ

Per domande riguardanti la compatibilità, in particolare la compatibilità con uno specifico sistema di controllo della qualità di contatto dell'elettrodo, consultare il distributore di zona dei prodotti. In ogni caso, questi

elettrodi neutri bipartiti per neonati sono compatibili con i sistemi dinamici di controllo della qualità di contatto REM™, NESSY® e ARM™.

### ATTENZIONE

- I chirurghi devono conoscere a fondo gli effetti dell'eletrochirurgia su pazienti di piccola taglia e devono eventualmente prendere in considerazione l'eletrochirurgia bipolare, che non richiede l'utilizzo di un elettrodo neutro.
- Adottare la massima cautela quando si utilizza l'elettrodo neutro per neonati con prematuri nati prima delle 34 settimane di gestazione. Consultare un neonatologo al fine di stabilire se la cute del neonato sia sufficientemente sviluppata da sopportare il contatto con gli adesivi.
- Non tagliare l'elettrodo neutro per ridurre la dimensione! Non utilizzare gel aggiuntivo.
- Non riposizionare l'elettrodo neutro.
- Nel caso in cui il bordo adesivo che circonda il gel non venga utilizzato oppure venga utilizzato solo in parte, l'elettrodo neutro deve essere costantemente monitorato per escludere l'invasione di sostanze liquide! Si raccomanda di non posizionarlo in aree in cui siano presenti sostanze liquide!
- Prima di azionare il generatore eletrochirurgico consultare le relative istruzioni per l'uso. Prestare particolare attenzione ai limiti delle impostazioni di potenza e al tempo massimo di attivazione ininterrotta.
- Nel caso gli effetti di taglio e coagulo diminuiscano durante la procedura chirurgica, siano assenti o sia necessaria una regolazione di potenza stranamente alta, verificare immediatamente che l'elettrodo neutro sia stato posizionato correttamente e sia a perfetto contatto con la cute. Prima di aumentare la regolazione di potenza, verificare tutti i collegamenti dell'elettrodo neutro (morsetto, cavo, connettore), nonché tutti gli accessori attivi e il generatore!
- Se il paziente viene spostato o riposizionato, verificare che l'intera superficie dell'elettrodo neutro aderisca ancora completamente alla cute del paziente ed in seguito controllare che tutti i cavi siano collegati.
- Non riutilizzare l'elettrodo neutro. Se riutilizzato, le caratteristiche elettriche e dell'adesivo risulterebbero insufficienti e questo potrebbe provocare lesioni al paziente. Esiste inoltre il rischio di infezione crociata tra pazienti.
- Gli apparecchi eletrochirurgici utilizzati devono essere del tipo BF (body floating) o CF (cardiac floating).
- La lunghezza degli accessori consentita per il rispettivo apparecchio eletrochirurgico deve essere in linea con quella del cavo per elettrodi neutri. La lunghezza del cavo per elettrodi neutri (3 m / 9,8 ft o 5 m / 16,4 ft) è indicata sull'etichetta della confezione nel simbolo del prodotto.

### GRUPPO DI UTILIZZATORI

Gli elettrodi neutri devono essere utilizzati sul paziente da un medico o da operatori medico-sanitari opportunamente formati.

### ISTRUZIONI PER L'USO

#### Determinazione delle impostazioni di potenza massime e preparazione del generatore eletrochirurgico:

- Prima dell'utilizzo iniziale di elettrodi neutri per neonati, il generatore eletrochirurgico deve essere tarato da un tecnico qualificato al fine di stabilire le impostazioni di potenza corrispondenti al livello massimo di corrente (350 mA) per ciascuna modalità operativa. Utilizzare un analizzatore eletrochirurgico standard (ad es. di Fluke o mtk - biomed). Impostare un'impedenza di carico di 125 Ohm. Per ciascuna modalità operativa (taglio, coagulazione e fusione), deve essere determinata un'impostazione di potenza massima in Watt corrispondente al livello massimo di corrente di 350 mA. Le impostazioni di potenza massime devono essere applicate al generatore eletrochirurgico bene in vista e risultare comprensibili per il chirurgo. Non devono in alcun caso essere superate durante l'utilizzo di un elettrodo neutro per neonati.

### Selezione dell'elettrodo neutro:

- Laddove la taglia del paziente lo consenta, utilizzare un elettrodo neutro per pazienti pediatrici onde ridurre la possibilità di ustioni.
- Questo elettrodo neutro per neonati è destinato all'uso esclusivamente con neonati di peso compreso fra 0,45 e 4,99 kg (1–11 lbs). Per neonati di peso superiore a quanto indicato utilizzare un elettrodo neutro per pazienti pediatrici.

### Posizionamento dell'elettrodo e preparazione della cute:



• Il sito d'applicazione raccomandato per neonati di peso compreso fra 0,45 e 4,99 kg (1–11 lbs) è la schiena, sotto le scapole e sopra l'osso sacro. Circostanze cliniche particolari potrebbero richiedere l'utilizzo di altri siti d'applicazione. Nel caso in cui siano necessari siti alternativi, assicurare il massimo contatto fra la cute del paziente e l'elettrodo neutro e ridurre al minimo i livelli di corrente.

• Accertarsi che il sito chirurgico non sia isolato termicamente o riscaldato da un dispositivo che emette calore durante l'intervento.

• Per procedure chirurgiche in cui la corrente ad alta frequenza si propaga attraverso parti del corpo del paziente con una sezione trasversale relativamente piccola, è consigliato l'uso di tecniche bipolar per evitare danni involontari ai tessuti.

• Elettrodi per il monitoraggio cardiaco o altri dispositivi, che possono fornire una via alternativa di messa a terra per la corrente ad alta frequenza, devono essere posizionati il più lontano possibile dalla sede dell'intervento chirurgico. Si consiglia di utilizzare esclusivamente cavi e fili elettrici per ECG o per monitoraggio, dotati di dispositivi di limitazione della corrente ad alta frequenza, ad es. soppressori di radiofrequenza (RF). Se questo non è possibile, l'elettrodo neutro deve essere posizionato più vicino alla sede dell'intervento rispetto a qualsiasi altro elettrodo o dispositivo per il monitoraggio. Si consiglia l'utilizzo di elettrodi ad ago per monitoraggio.

• Pulire accuratamente l'area cutanea prescelta, rimuovendo, ad esempio, eventuali residui di creme o di vernice caseosa. Lasciare asciugare completamente, soprattutto nel caso in cui vengano utilizzati liquidi detergenti per le pelli. Non utilizzare sostanze o disinfettanti infiammabili per la pulizia della cute (ad es. sostanze sgrassanti a base di acetone). **Se non si effettua un'adeguata preparazione, è possibile causare ustioni alla cute del paziente.**

• Evitare il contatto cute contro cute del paziente, ad esempio tra gli arti superiori ed il corpo del paziente, inserendo ad es. una garza asciutta nel punto di contatto.

### Applicazione dell'elettrodo neutro:

• Se il generatore eletrochirurgico è dotato di un sistema di controllo della qualità di contatto dell'elettrodo, quali REM™, NESSY®, ARM™, ecc., utilizzare sempre un elettrodo bipartito. Qualsiasi sistema di controllo della qualità di contatto dell'elettrodo non funziona con elettrodi monopolari e la perdita di contatto tra l'elettrodo neutro e la cute del paziente non verrà segnalata dall'allarme acustico del sistema. Verificare il funzionamento del sistema di controllo della qualità di contatto provando ad accendere il generatore eletrochirurgico senza collegare un elettrodo neutro. Il generatore non dovrebbe attivarsi e dovrebbe suonare l'allarme acustico.

• Controllare la data di scadenza stampata sulla busta. Non usare il prodotto se scaduto. Aprire la busta al momento dell'utilizzo ed estrarre un elettrodo neutro.

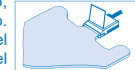
• Se presente, rimuovere l'etichetta di rintracciabilità dalla busta ed applicarla sulla cartella paziente. Registrare l'esatta posizione anatomica dell'elettrodo, la preparazione e le condizioni della cute nel sito d'applicazione nella cartella paziente.

• Rimuovere il film protettivo dall'elettrodo. Controllare che l'elettrodo e l'eventuale cavo con connettore siano integri, privi di difetti (ad es. gel secco o mancante, materiale isolante del cavo danneggiato). Non utilizzare prodotti difettosi.

• Applicare l'elettrodo neutro sull'area della cute preparata cominciando da una parte e continuando fino a quella opposta mantenendo una pressione costante, senza tendere la cute o l'elettrodo. Evitare che si formino di bolle d'aria o

pieghe della pelle al di sotto dell'elettrodo. Lisciare l'elettrodo per assicurare un buon contatto dell'intera superficie alla cute. Non avvolgere completamente l'elettrodo attorno a un arto. L'elettrodo non deve toccarsi o sovrapporsi.

- Elettrodi neutri senza cavo: Gli elettrodi neutri senza cavo possono essere utilizzati con cavi in grado di alloggiare e centrare una linguetta di larghezza compresa tra 23 mm (0,91 pollici) e 24 mm (0,94 pollici). Controllare che il cavo riutilizzabile da collegare all'elettrodo non sia danneggiato. Non utilizzare cavi per elettrodi neutri con contatti metallici ostruiti da sporcizia o che presentino altri difetti come materiale isolante danneggiato. Aprire il morsetto del cavo dell'elettrodo neutro alzando la levetta. Inserire la linguetta di contatto dell'elettrodo a fondo nel morsetto. Bloccare il morsetto, chiudendo la levetta e premendola fino in fondo. Assicurarsi che l'intera linguetta sia inserita nel morsetto e non venga a contatto con la cute del paziente. Il morsetto non deve essere posizionato sotto al paziente.



- Posizionare il cavo in modo tale che non provochi il distacco dell'elettrodo dalla cute del paziente. Posizionare il cavo in modo tale da evitare il contatto con il paziente o con altri collegamenti elettrici ed in modo che non formi spirali. In particolare, non attorcigliare od avvolgere il cavo attorno all'arto del paziente oppure ad altri oggetti con messa a terra per evitare eventuali accoppiamenti capacitivi risultanti in ustioni.

- Controllare che l'intera superficie dell'elettrodo neutro aderisca bene alla cute del paziente, e che il connettore sia collegato in modo sicuro alla linguetta di contatto dell'elettrodo. Controllare che il morsetto non eserciti una pressione troppo forte sulla cute del paziente. Nel caso in cui il bordo adesivo che circonda il gel non venga utilizzato oppure venga utilizzato solo in parte, l'elettrodo neutro deve essere costantemente monitorato per escludere l'invasione di sostanze liquide.

- Prima di azionare il generatore eletrochirurgico consultare le relative istruzioni per l'uso. Prestare particolare attenzione alle istruzioni per l'uso di elettrodi neutri in procedure riguardanti neonati.

- Collegare il cavo al generatore eletrochirurgico seguendo le istruzioni fornite dal produttore dell'apparecchiatura.

### Rimozione e smaltimento dell'elettrodo neutro:

- Dopo l'uso, rimuovere delicatamente l'elettrodo con una mano, premendo il tessuto cutaneo sottostante con l'altra. Sollevare l'elettrodo da uno degli angoli della base, non dal cavo, e tirare lentamente. Uno strappo o una rimozione veloce possono provocare traumi cutanei. Prestare particolare attenzione quando la cute è estremamente delicata, in particolare con neonati o prematuri. Non utilizzare solventi per la rimozione dell'adesivo. È preferibile rimuovere lentamente e con delicatezza eventuali tracce di adesivo con acqua calda e batuffoli di cotone.



- Per rilasciare il morsetto del cavo, sollevare la levetta.
- Smaltire il prodotto attenendosi alle normative locali o alle linee guida dell'ospedale/della struttura sanitaria.

Per pazienti/utilizzatori/terzi nell'Unione Europea e in paesi con identico sistema normativo (Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici): in caso di grave incidente durante l'uso di questo prodotto o in seguito al suo utilizzo, si prega di informare il fabbricante e/o il suo incaricato e l'autorità nazionale competente.

Condizioni ambientali: da +10°C a +40°C; da 20% a 85% u.r. Le condizioni per il trasporto e la conservazione sono indicate sulla confezione primaria o su quella secondaria.

BG

## НЕУТРАЛНИ ЕЛЕКТРОДИ ЗА НОВОРОДЕНИ

Прочетете този документ и го запазете. Уверете се, че всички, които използват този продукт, са запознати със съдържащите се в този документ указания и ги разбират.

## ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

Неутралните електроди са предвидени като принадлежности за уреди за електрохирургия. Неутралните електроди са нестерилизирани, предназначени са само за еднократна употреба върху здрава (ненаранена) кожа и се използват за предаване на енергия от пациента към уреда за електрохирургия.

## Показания:

- Неутралните електроди служат за отвеждане на високочестотен ток от пациента към електрохирургичен апарат и са показани за всички монополярни хирургични интервенции, при които високочестотната хирургия се използва за рязане или коагулация на тъкан.

## Противопоказания:

- Нетрадиционни електрохирургични методи (напр. режим на работа с голем ток).
- Повреждане или замърсяване на неутралния електрод. Те могат да доведат до повишен електрическо съпротивление, недостатъчно контактуване или късно съединение.
- Несъвместимост с неутралния електрод с електрохирургичния апарат. Тя може да доведе до неправилно функциониране или опасност за пациента или потребителя.
- Когато по пречак на лекар са налице други противопоказания или според съвременна специализирана литература е възможно възникване ситуации, които могат да застрасят пациента или потребителя.

## ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Неправилната употреба на неутралните електроди може да доведе до увреждане на тъканите. Тези инструкции за работа целят сигурността на пациента. **НЕСПАЗИАНЕТО НА ТЕЗИ УКАЗАНИЯ МОЖЕ ДА ДОВЕДЕ ДО ИЗГАРЯНИЯ, НЕКРОЗИ ОТ НАТИСКА ИЛИ ДРУГИ УВРЕЖДАНИЯ НА КОЖАТА ПО ВРЕМЕ НА ПРИЛАГАНЕТО.**

0,45 - 4,99 kg	1 - 11 lbs

**ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ПРОДУКТА:** Този неонатален неутрален електрод е предназначен за употреба само при новородени с тегло от 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs). За новородени с по-голямо тегло използвайте неутрален електрод за деца.

**ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ПРОДУКТА:** Използвайте този неутрален електрод за новородени само за режим на работа до 350 mA.

**ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ПРОДУКТА:** Тези неутрални електроди за новородени са проектирани за използване при конвенционални монополярни електрохирургични намеси. Ограничите времето за действие в рамките на интервал от 2 минути до най-много 30 секунди. Превишаването на ограничението може да доведе до изгаряне на пациента поради претоварване дори и при правилно и изцяло поставен неутрален електрод при активирана система за наблюдение на качеството на контакта.

Не използвайте неутралните електроди, ако опаковката е отворена или повредена.

Не използвайте повредени, променени неутрални електроди или такива с изтекъл срок на годност.

В случай че уредът за електрохирургия има система за наблюдение на качеството на контакта на неутралните електроди, винаги използвайте разделен електрод. В никакъв случай не изключвате звуковия сигнал на тази система за наблюдение по време на операцията.

Използвайте най-ниския възможен сигурен режим на работа, за да постигнете желаните хирургични резултати.

Не използвайте електродите в непосредствена близост до запалими газове (включително съществен кислород) и разтворители, за да избегнете евентуален рисък от експлозия или пожар. Продуктът не трябва да влизга в контакт с течности, съдържащи разтворители.

Определете максималните настройки на мощността и преди първата употреба на неутралния електрод за новородени подгответе ВЧ генератора в съответствие с допусканото изискване.

## СЪВМЕСТИМОСТ

Съвржете се със своя търговец за отговори на въпросите за съвместимост, особено относно специфични системи за наблюдение на качеството на контакта. Разделените неутрални електроди за новородени във всички случаи са съвместими с динамичните системи за наблюдение на качеството на контакта REM™, NESSY® и ARM™.

## ВНИМАНИЕ

- Хирургите трябва да бъдат запознати с влиянието на електрохирургията върху малки пациенти и да обмислят възможността за прилагане на биполярна електрохирургия, за която не са необходими неутрални електроди!
- Бъдете особено внимателни, когато използвате този неутрален електрод за новородени при преждевременно родени на възраст под 34 гестационни седмици. Консултирайте се с неонатолог дали кожата на новороденото е достатъчно развита за контакт със залепватите материали.
- Не отгражайте неутралния електрод, за да стане по-малък! Не използвайте допълнителен ген!
- Не разместявайте неутралните електроди!
- Ако покриващият гел залепващ ръб не е поставен или не е поставен изцяло, трябва неутралният електрод да се наблюдава постоянно, за да се разпознае и предотврати навлизането на течност! Електродът не трябва да се поставя на места, върху които се образуват течности!
- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на ограниченията на мощността и максималното непрекъснато време за действие.
- В случай че по време на операция ефектът на коагулация, респ. разрез намалява, липсва е необходимо висока настройка на мощността, независимо се уверете, че неутралният електрод е поставен адекватно и е в пълен контакт с кожата. Проверете всички връзки на неутралния електрод (щипка, кабел, щепсел), както и активните принадлежности и генератора, преди да увеличите настройката на мощността!
- Когато премествате пациента, се уверете, че неутралните електроди все още са стабилно залепени на кожата и проверете всички връзки на кабелите.
- Не използвайте неутралните електроди повторно! При повторна употреба възможността за залепване и електрическите свойства могат да бъдат недостатъчни, което може да доведе до риск от нараняване на пациента. Освен това съществува рисък от кърстоносно заразяване на един пациент от друг.
- Използвайте електрохирургични апарати трябва да са от типа BF (body floating) или CF (cardiac floating).
- Посочената при съответния електрохирургичен апарат допустима дължина на принадлежността трябва да се съгласува с дължината на кабела за неутрален електрод. Дължината на кабела за неутрален електрод (3 m/9,8 ft или 5 m/6,4 ft) може да се види от етикета на опаковката в символа на продукта.

## ГРУПА ПОТРЕБИТЕЛИ

Неутралните електроди трябва да се прилагат при пациента от лекар или от съответно обучен квалифициран медицински персонал.

## ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

### Установяване на максимални настройки за мощност и подготовка на високочестотния генератор:

- Преди първата използване на неутралния електрод за новородени високочестотният генератор трябва да се калибира от квалифициран техник, за да се установи коя настройка за мощност отговаря на сила на тока 350 mA във всеки режим. За цепта използвайте обикновен високочестотен тестер (напр. на Fluke или mtk biomedical). Настройте товарно съпротивление от 1500 Ома. За всеки режим (коагулация, електротомия, смесени форми) при сила на тока от 350 mA трябва да се установи съответната мощност във ватове като горна граница на мощността. Установените по този начин горни граници на мощността трябва да се поставят на добре видимо място и по разбирам начин за хирурга върху високочестотния генератор. Те не трябва да

се превишават в никакъв случай при използване на неутралния електрод за новородени.

## Избор на неутралния електрод:

- Ако теглото на пациента го позволява, използвайте неутрален електрод за деца, за да намалите възможността от изгаряния на пациент.
- Този неонатален неутрален електрод е предназначен само за новородени с тегло от 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs). За новородени с по-голямо тегло използвайте неутрален електрод за деца.

## Избиране и подготовка на мястото за поставяне:

- Препоръчителното място за поставяне върху новородени с тегло 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs) е върху ърба, под поплатките и над кръстцовата кост. Специални клинични обстоятелства може да изискват алтернативни места за поставяне. Ако са необходими алтернативни места за поставяне, се покриват с гел същите места за поставяне на неутралния електрод с кожата на новороденото и намалите настройките за мощност.
- Уверете се, че избираното място не е термично изолирано или допълнително затоплено от източници на топлина по време на оперативната намеса.
- За операции, при които високочестотен ток може да премине през части на тялото с относително малка повърхност на напречния разрез, използвайте на биполярните методи ежелатно, за да се предотвратят нежелани увреждания на тъканите.
- Електроди за наблюдение или други уреди, които могат да осигурят алтернативен път за заземяване за високочестотен ток, трябва да се отстранит възможно най-далеч от операционното пространство. Препоръчително е да се използват само ЕКГ системи и други системи за наблюдение, кабели и проводници, които са оборудвани със съоръжения за ограничаване на високочестотен ток (например филтер или ограничител за високочестотен ток). Ако това не е възможно, неутралният електрод трябва задължително да бъде по-близо до операционното пространство, отколкото тези електроди или уреди. Използването на иглени електроди за наблюдение не се препоръчва.
- Почистете внимателно избраното място върху кожата (напр. от кремове или въглеродни съединения). Подсушете внимателно особено ако се използват течности за почистване на кожата. Избягайте възпламенени средства за подгответие или дезинфекция на кожата (напр. беззмасляващ агент с ацетон). **Обърнете внимание, че липсата на подготовка може да доведе до изгаряния на кожата.**
- Избягайте контакта кожа в кожа (например между ръкете и тялото на пациента), като изолирате съответните места едно от друго например чрез суха марля.

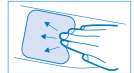


## Приложение на неутралния електрод:

- В случай че уредът за електрохирургия има система за наблюдение на качеството на контакта на неутралните електроди (като REM™, NESSY®, ARM™ и др.), винаги използвайте разделен електрод. Системата за наблюдение на качеството на контакта може да не функционира с неразделен електрод и загубата на стабилния контакт между пациента и неутралния електрод няма да доведе до звуков сигнал, който може да бъде чут. Проверете функционирането на системата за наблюдение, като се опитате да започнете работа с уреда без свързан неутрален електрод. Уредът не трябва да се задейства и трябва да се чуе аларм.
- Проверете срока на годност върху опаковката. Не използвайте електроди с изтекъл срок на годност. Едва преди прилагането от опаковката и извадете един неутрален електрод.
- Ако е възможно, отлепете единия от етикетите с код за проследяване от опаковката и го залепете в медицинското досие на пациента. Запишете позицията на електродите, подготовката на кожата и състоянието на кожата на пациента в медицинското досие.
- Премахнете електрода от неговото защитно покритие. Проверете електродите, кабела и конекторите за дефекти (напр. изсъхнати или липсващ гел, увреждане на изолацията на кабела). Не използвайте дефектен продукт.

нали или липсващ гел, увреждане на изолацията на кабела). Не използвайте дефектен продукт.

- Поставете неутралните електроди върху подготовкения участък от кожата, като започнете от единия ъгъл и го фиксирате върху цялата попърхност на кожата с равномерен натиск, без да завъртате кожата или електрода. Избягайте зетварянето на въздушни балончета или появата на кожни гънки под електрода. С лек натиск прокарайте ръката си върху електрода, за да сте сигурни, че цялата повърхност за залепяне е в добър контакт с кожата. Не извивайте електрода напълно около крайник. Електрода не трябва да се докосва до себе си или да се приложи.



- Неокабелени неутрални електроди: Възможно е неокабелени неутрални електроди да бъдат използвани с кабели, които могат да поемат и центрират ширината на планка от 23 mm (0,91 inch) до 24 mm (0,94 inch). Проверете кабела на неутралните електроди, който е за многократна употреба, за дефекти. Не използвайте кабел на неутрални електроди, чийто метални контакти за електродите са замърсени или има други дефекти, като увреждане на изолацията. Отворете щипката на кабела на неутралните електроди, като повдигнете лоста за заключване. Поставете конекторната връзка на електрода напълно в щипката. След това затворете щипката, като свалите лоста за заключване надолу. Уверете се, че конекторната връзка е влязла напълно в щипката. Щипката не може да се намира под пациента.



- Поставете кабела на неутралните електроди по тъкън начин, че кабелът да не издръпва неутралните електроди от кожата на пациента. Освен това поставете кабела така, че да предотвратите контакта към пациента и към други проводници и да няма залепяне на кабела. Не извивайте кабела на неутралните електроди около крайник на пациента или около други залепени обекти, за да предотвратите изгаряния от капацитивно съвързване.



- Проверете дали неутралните електроди са добре залепени върху кожата с щиплата си повърхност и дали щипката е затворена сигурно около конекторната връзка на електрода. Уверете се, че щипката не прилага излишни натисъци върху кожата на пациента. Ако покриващият гел залепващ ръб не е поставен или не е поставен изцяло, трябва неутралният електрод да се наблюдава постоянно, за да се предотвратят навлизането на течност.



- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

- Преди да използвате уреда за електрохирургия, прочетете внимателно тези инструкции за работа, особено по отношение на указания за използване на неутрални електроди при намеси при новородени.

Околни условия: +10 °C до +40 °C; 20 % до 85 % rH

Условията за транспортиране и съхранение са посочени върху първичната, респ. вторичната опаковка.

## CS

### NEUTRÁLNÍ ELEKTRODY PRO NOVOROZENCE

Tento dokument si přečtěte a uschovejte. Zajistěte, aby se všechni uživatelé tohoto výrobku dokonale seznámili s pokyny obsaženými v tomto dokumentu a aby jim rozuměli.

### ZAMÝŠLENÉ POUŽITÍ

Neutrální elektrody jsou určeny jako příslušenství k elektrochirurgickým přístrojům. Neutrální elektrody nejsou sterilní, jsou pouze na jedno použití na nepoškozené (neporaněné) kůži a slouží k odvádění energie z pacienta do elektrochirurgického přístroje.

#### Indikace:

- Neutrální elektrody slouží k odvádění vysokofrekvenčního proudu od pacienta do elektrochirurgického přístroje a jsou indikovány pro všechny monopolařní chirurgické záky, při nichž se používá vysokofrekvenční chirurgie k řezání nebo koagulaci tkáně.

#### Kontraindikace:

- Jiné než tradiční elektrochirurgické postupy (např. vysokoproudový režim).
- Poškození nebo znečištění neutrální elektrody, které by mohlo vést k vyššímu elektrickému odporu, nedostatečnému kontaktu nebo zkratu.
- Nekompatibilita neutrální elektrody s elektrochirurgickým přístrojem, která by mohla vést k poruše funkce nebo k ohrožení pacienta nebo uživatele.
- Pokud podle názoru lékaře existují další kontraindikace nebo by dle aktuální odborné literatury mohly nastat situace, které by mohly ohrozit pacienta nebo uživatele.

### VÝSTRAHA

Nesprávné použití neutrálních elektrod může způsobit poranění tkáně. Tyto pokyny mají zajistit pacientovu bezpečnost. **JEJICH NEDODRŽENÍ MŮže PRIMÁLNI VEST K POPLÁLENINAM, TLAKOVÉ NEKROZĚ NEBO JINÝM PORANĚNÍM POKOŽKY.**

- **OMEZENÍ VÝROBKU:** Tato neutrální elektroda je vhodná pouze pro novorozence o tělesné hmotnosti 0,45–4,99 kg (1–11 lb). Pro novorozence s vyšší tělesnou hmotností použijte dětskou neutrální elektrodu.

- **OMEZENÍ VÝROBKU:** U této neutrální elektrody pro novorozence nepřekraťte proud 350 mA.

0,45 - 4,99 kg		✓

- **OMEZENÍ VÝROBKU:** Tyto novorozenecké neutrální elektrody jsou vhodné pro použití při konvenčních monopolařních elektrochirurgických výkonech. Omezte dobu aktivace v každém 2minutovém cyklu na maximálně 30 sekund. Nerespektování tohoto omezení může způsobit poškození pacienta v důsledku přetížení i přes úplnou a správnou aplikaci neutrální elektrody a přes aktuální systém monitorování kvality kontaktu.

- Neutrální elektrodu nepoužívejte, je-li obal otevřen nebo poškozen.
- Neutrální elektrodu nepoužívejte, pokud je poškozena, pozměněna či po době použití.

- Pokud elektrochirurgický přístroj využívá systém monitorování kvality kontaktu neutrálních elektrod, používejte vždy dělenou elektrodu. Během výkonu nikdy nedeaktivujte zvukový alarm monitorovacího systému.

- Použijte nejnižší možné nastavení výkonu dostačující k dosažení požadovaného chirurgického výsledku.

- Elektrody nepoužívejte v bezprostředním přítomnosti hořlavých plynů (včetně koncentrovaného kyslíku) a rozpuštěl, aby nedošlo k explozi nebo požáru. Zabraňte kontaktu výrobku s kapalinami obsahujícími rozpouštědla.

- Před prvním použitím neutrální elektrody pro novorozence určete maximální nastavení výkonu a připravte VF generátor podle níže uvedených specifikací.

### KOMPATIBILITA

Informace o kompatibilitě elektrod, zejména s monitorovacími systémy kvality kontaktu, poskytne naše místní zastoupení. Tyto dělené neutrální elektrody pro novorozence jsou v každém případě kompatibilní s dynamickými monitorovacími systémy kvality kontaktu, jako REM™, NESSY® a ARM™.

### POZOR

- Před použitím se seznámte s účinky elektrochirurgických postupů u malých pacientů. Lze také zvážit použití bipolárního režimu, který nevyžaduje neutrální elektrodu.
- Při použití této neutrální elektrody u předčasně narozených dětí, tj. novorozenec narozených před 34. týdnem těhotenství, postupujte se zvýšenou opatrností. Pokud je to možné, poradte se s neonatalogem, zda je kůže novorozence dostatečně vyvinutá a umožňuje aplikaci adheziv.
- Nestříhejte neutrální elektrodu na menší velikost! Nepoužívejte další gel!
- Polohu elektrody následně neměňte!
- Pokud není použit samolepicí okraj přesahující gel nebo je použit pouze částečně, je nutno neutrální elektrodu neustále sledovat, zda pod ni nepronikla nějaká kapalina, a zabránit tomu, aby se mohlo využít elektrodu do místa, kde by se mohly vyskytovat tekutiny!
- Před použitím elektrochirurgického přístroje si prostudujte jeho návod k použití. Pečlivě dodržujte zejména omezení týkající se nastavení výkonu a maximální doby nepřetržité aktivačí.
- Pokud řezací či koagulační účinek během operace klesne nebo se nedostaví, případně pokud je nutné nastavit vyšší výkon než obvykle, neprodleně se ujistěte, že je neutrální elektroda adekvátně umístěna a zda je v plném kontaktu s pokožkou. Před zvýšením výkonu zkонтrolujte zapojení neutrální elektrody (svorky, kabely, konektory) a veškerého napájení příslušenství i generátoru!
- Změňte-li polohu pacienta, ujistěte se, zda neutrální elektroda stále dobré drží na pokožce po celé své ploše a zkонтrolujte také všechny připojky kabelů.
- Neutralní elektrody nepoužívejte opakováně! V opačném případě může dojít ke zhoršení jejich adhezivních vlastností a elektrických parametrů a následnému poranění pacienta. Opakováně používejte navíc maximální riziko přenosu infekce mezi pacienty.
- Použítele elektrochirurgického přístroje musejí být typu BF (body floating) nebo CF (cardiac floating).
- Je třeba povorvat přípustnou délku příslušenství určenou pro příslušný elektrochirurgický přístroj s délkou kabelu neutrální elektrody. Délka kabelu neutrální elektrody (3 m / 9,8 ft nebo 5 m / 16,4 ft) je uvedena v symbolu produktu na etiketě na obalu.

### SKUPINA UŽIVATELŮ

Neutrální elektrody smí u pacienta používat pouze lékař nebo odpovídající způsobem kvalifikovaný zdravotnický odborný personál.

### NÁVOD K POUŽITÍ

#### Zjištění maximálního nastavení výkonu a příprava VF generátoru:

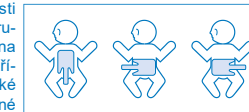
- Před prvním použitím novorozenecké neutrální elektrody zajistěte kalibraci generátoru kvalifikovaným technikem a při ní zjistěte, jaké nastavení výkonu odpovídá maximálnímu proudu 350 mA v jednotlivých režimech. Za účelu použití standardně prodávaný VF analyzátor (např. od značky Fluke nebo mtb biomed). Nastavte zážehovou impedanci 125 ohmů. U každého režimu (koagulace, řez a všechny smíšené) je nutno zjistit nastavení výkonu ve wattech, které odpovídá maximálnímu povolenému proudu 350 mA. Zjistěte maximální hodnoty výkonu je nutno napsat na VF generátor tak, aby je operátor viděl a rozuměl jim. Při použití neutrální elektrody pro novorozence je nikdy nepřekračujte.

### Výběr neutrální elektrody:

- Pokud to velikost pacienta umožňuje, používejte dětskou neutrální elektrodu – snížte tak riziko popálení pacienta.
- Tato novorozenecká neutrální elektroda je určena pouze pro novorozence o hmotnosti 0,45–4,99 kg (1–11 lb). Pro novorozence s vyšší tělesnou hmotností použijte dětskou neutrální elektrodu.

### Výběr a příprava místa aplikace:

- U novorozenec o hmotnosti 0,45–4,99 kg (1–11 lb) doporučujeme elektrodu aplikovat na záda, mezi lopatky a nad krízovou kost. Speciální klinické okolnosti si mohou využídat jiné místo aplikace. V takovém případě zajistěte maximální kontaktní plochu mezi neutrální elektrodou a kůží novorozence a používejte co nejvícejší nastavení výkonu.
- Dbejte na to, aby vybrané místo během zákraku nebylo tepelně izolováno nebo zahráváno nějakým tepelným zdrojem.
- U chirurgických zákrátk, kde by vysokofrekvenční proud mohl procházet částmi těla s relativně malým průřezem, hrozí poškození tkáně. Zvažte proto použití některé bipolární techniky.
- Monitorovací elektrody či jiná zařízení, která mohou tvorit alternativní cestu VF proudu do země, je nutno umístit co nejdále od operačního pole. Doporučujeme používat pouze EKG a jiné monitorovací přístroje, kabely a vodiče, které jsou vybavenyomezaváčem VF proudu (např. VF filtr nebo vysokofrekvenční tlumivkovou). Pokud to není možné, neutrální elektroda musí být umístěna k operačnímu poli blíže než tyto elektrody a přístroje. Použití jehlových monitorovacích elektrod nedoporučujeme.
- Pečlivě očistěte vybranou oblast pokožky (např. od jakýchkoli krémů nebo věrnix caseosa). Důkladně pokožku osušte, zvláště pokud by očištěna nějakou čisticí kapalinou. Nepoužívejte hořlavé prostředky na ošetřování pokožky a dezinfekce (např. acetonové odmašťovače). **Pozor, při nedostatečné přípravě pokožky může dojít k jejímu popálení.**
- Zabraňte kontaktu dvou ploch kůže (například mezi pažemi pacienta a jeho tělem) například pomocí suché gázy, kterou vložíte mezi tato místa.



### Aplikace neutrální elektrody:

- Pokud elektrochirurgický přístroj využívá systém monitorování kvality kontaktu neutrálních elektrod (systémy REM™, NESSY®, ARM™ atd.), používejte vždy dělenou elektrodu. Monitorovací systém není schopen fungovat v standardních nedělených elektrodách a při ztrátě bezpečného kontaktu mezi pacientem a neutrální elektrodou se neozve varovný zvukový signál. Zkontrolujte činnost monitorovacího systému s puštěním přístroje bez připojení neutrální elektrody. Pokud vše funguje správně, přístroj se neaktivuje a nazná varovný signál.
- Zkontrolujte datum expirace vytisklé na sáčku. Nepoužívejte výrobek, pokud již toto datum vypršelo. Otevřete sáček až bezprostředně před použitím a využijte neutrální elektrodu.
- V případě potřeby odlepíte ze sáčku jeden evidenční štítek a nalepte jej do chorobopisu pacienta. Rovněž do něj poznamenaje umístění elektrody a přípravu a stav pokožky pacienta.
- Z elektrody sloužené ochrannou fólií. Zkontrolujte, zda elektroda, její kabel a konektor nemají nějaké vady (např. vyschlý či chybějící gel, poškození izolace kabelu). Vadný výrobek nepoužívejte.
- Elektrodu aplikujte na připravenou pokožku. Začněte na jednom konci a pokračujte ke vzdálenějšímu; přitom vytvářejte rovnoramenný tlak, aniž byste pokožku nebo elektrodu natahovali. Zabraňte vzniku vzdutých bublin či záhybů pokožky pod elektrodou. Pevně vytlačte nalepenou elektrodu mýrným tlakem ruky, aby celá adhezivní plocha dobrě přilnula na kůži. Neobtáčejte elektrodu kolem končetiny. Elektroda se nesmí dotýkat sama sebe či se překrývat.
- Elektrody bez integrovaného kabelu: Elektrody bez kabelu lze použít s kabelem, k němuž se dá připojit a následně využít na jednu z jazyčků elektrody. Zkontrolujte opakovaně použitelný kabel, zda není poškozen. Nepoužívejte kabely, když jsou znečištěny kontakty nebo jiným poškozením, např. porušenou izolací. Otevřete svorku kabelu neutrální elektrody nadzvednutím

západky. Zasuňte jazyček elektrody zcela do svorky. Poté uzavřete svorku s tlačením západky nadvoraz. Ujistěte se, že jazyček do svorky zasunut celý a nedostane se do kontaktu s pacientem. Svorka nesmí být umístěna pod pacientem.

- Dbejte také na to, aby se kabel nedostal do kontaktu s pacientem nebo ostatními elektrodami a netvořily se smyčky. Při vedení kabelu dbejte také na to, aby se kabel nedostal do kontaktu s pacientem a s ostatními vedeními a netvořily se smyčky. Zejména neovlejte kabel kolem pacientových končetin nebo uzených předmětů, jinak může dojít ke kapacitní vazbě a popálení.

- Zkontrolujte, zda neutrální elektroda dobře drží celým svým povrchem na pokožce a zda je do svorky konektoru bezpečně připojen jazyček elektrody. Zkontrolujte, zda svorka nevyvíjí zbytečný tlak na pokožku pacienta. Pokud není použit samolepicí okraj přesahující gel nebo je použit pouze částečně, je nutno neutrální elektrodu neustále sledovat, zda pod ni nepronikla nějaká kapalina, a zabránit tomu, aby se tak stalo.
- Před použitím elektrochirurgického přístroje si prostudujte jeho návod k použití, zejména pokyny týkající se použití neutrálních elektrod podle návodu k použití generátoru.

### Snímání a likvidace neutrální elektrody:

- Pře použití opatrně odstraňte elektrodu jednou rukou; druhou rukou přidržte plochu na pokožce, ze které elektrodu odlepujete. Zvedněte elektrodu za jeden z rohů na jejím spodním konci (nikoli za kabel neutrální elektrody) a pomalu ji odlopujte. Škubání, tahání nebo rychlé stržení může způsobit poranění pokožky. Zvláště opatrně postupujte, je-li pokožka nadměrně citlivá, zejména u novorozenců a nedonošených dětí. Zbytky adheziva nedodržujte pomocí rozpouštědla. Pokud možno je pomalu a opatrně odstraňte teplo vodou a vatovými tampony.
- Chcete-li uvolnit svorku kabelu, zvedněte západku.
- Použitý výrobek zlikvidujte podle místních předpisů nebo podle předpisů nemocnice či zdravotnického zařízení.



Pro pacienty/uživatele/třetí osoby v Evropské unii a v zemích se stejným regulačním rámcem (nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředích): Pokud se při používání tohoto výrobku nebo v důsledku jeho používání vyskytnou závažné nežádoucí příhody, nahlaste je výrobcí a/nebo jeho zplnomocněnému zástupci a svému příslušnému národnímu kontrolnímu úřadu.

Podmínky prostředí: +10 °C až +40 °C; 20 % až 85 % RV

Podmínky pro přepravu a skladování jsou uvedeny na primárním resp. sekundárním obalu.

DA

### NEUTRALELEKTRODER TIL NEONATER

Læs og opbevar dette dokument. Sørg for, at alle personer, som benytter dette produkt, kender og forstår de anvisninger, som findes i dette dokument.

### FORMÅLSBESTEMT ANVENDELSE

Neutralelektroder er beregnet som tilbehør til elektirugiapparater. Neutralelektroder er usterile og udelukkende beregnet til engangsbrug på intakt (ubeskadiget) hud og fungerer som afledning af energi fra patienten til elektirugiapparatet.

### Indikationer:

- Neutralelektroder er beregnet til afledning af højfrekvent strøm fra patienten til et elektirugiapparat og er indicerede til alle monopolare kirurgiske indgreb, hvor der anvendes højfrekvenskirurgi til skæring af væv eller til koagulation af væv.

## Kontraindikationer:

- Ikke-konventionelle elkirurgiske metoder (f.eks. højstrømsmetode).
- Beskædige eller tilsmudsning af neutralelektroden, der kan føre til en forhøjet elektrisk modstand, en utilstrækkelig kontaktforbindelse eller en kortslutning.
- Inkompatibilitet for neutralelektroden med elkirugiapparatet, der kan føre til en fejlfunktion eller en fare for patienten eller brugeren.
- Hvis der efter en læges skøn findes yderligere kontraindikationer eller i henhold til den aktuelle bagflitteratur kan opstå situationer, hvor patienten eller brugeren kan bringes i fare.

## ADVARSEL

Ukorrekt brug af neutralelektroder kan forårsage vævsskader. Denne brugsanvisning tjener til at øge patientsikkerheden. **MANGLEND OVERHOLDELSE AF DISSE ANVISNINGER KAN MEDFØRE FORBRÄNDINGER, TRYKNEKROSER ELLER ANDRE HUDSKADER UNDER ANVENDELSEN.**

- **PRODUKTBEGRÆNSNINGER:** Denne neonat-neutralelektrode er kun beregnet til at blive anvendt på neonater med en kropsvægt på 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). For neonater med en større vægt end dette skal man benytte børne-neutralelektroden.
- **PRODUKTBEGRÆNSNINGER:** Benyt denne neonat-elektrode kun til strømstyrke op til 350 mA.
- **PRODUKTBEGRÆNSNINGER:** Disse neutralelektroder til neonater er blevet dimensioneret til at blive anvendt i forbindelse med konventionelle monopolare elkirurgiske indgrib. Begræns aktiveringsvarigheden inden for hvert tidsrum på 2 minutter til maks. 30 sekunder. En overskrivelse af denne begrænsning kan medføre forbrænding på patienten pga. overbelastning, selv om neutralelektroden er anlagt korrekt og komplet ved et aktivert overvågningssystem for kontaktkvalitet.
- Anvend ikke neutralelektroden, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.
- Der må ikke anvendes beskadigede, modificerede eller for gamle neutralelektroder.
- Såfremt elkirugiapparatet har et system til overvågning af neutralelektrodernes kontakkvalitet, skal der altid anvendes en delt elektrode. Den akustiske alarm, som dette overvågningssystem udsender, må under ingen omstændigheder deaktiveres.
- Anvend den lavest mulige sikre effektindstilling for at opnå de ønskede kirurgiske resultater.
- For at undgå eksplosions- og brandfare må elektroderne ikke anvendes i umiddelbar nærhed af brændbare gasser (herunder koncentreret CO<sub>2</sub> og oplosningsmidler). Undgå, at produktet kommer i kontakt med væske, der indeholder oplosningsmidler.
- Find de maksimale effektindstillinger, og forbered HF-generatoren før den første anvendelse af neutralelektroden til neonater i henhold til nedanstående anvisninger.

## KOMPATIBILITET

Kontakt din forhandler, hvis du har spørgsmål angående kompatibiliteten, især vedrørende specifikke overvågningssystemer for kontaktkvalitet. Disse delte neutralelektroder til neonater er altid kompatible med de dynamiske overvågningssystemer for kontaktkvalitet REM™, NESSY® og ARM™.

## OBS

- Kirurger skal være fortrolige med elkirurgiens påvirkninger på mindre patienter og overveje at anvende bipolar elkirurgi, som ikke kræver en neutralelektrode!
- Vær især opmærksom, når denne neutralelektrode til neonater anvendes på for tidligt født på under 34 gestationsuger. Søg råd hos en neonatolog i forbindelse med, om neonatens hud er tilstrækkeligt udviklet til kontakt med klæbematerialer.
- Neutralelektroden må ikke gøres mindre ved at klippe den til! Der må ikke anvendes ekstra gel!
- Neutralelektroden må ikke omplaceres!
- Hvis klæbekanten, der overlaver gelen, ikke eller ikke anvendes fuldstændigt, skal neutralelektroden overvåges konstant for at kunne genkende og forhindre indtrængning af væske! Den må ikke placeres på steder, hvor der optræder væske!

- Før du benytter elkirugiapparatet, skal du gennemgå dets brugsanvisning, især hvad angår effektindstillingernes begrænsninger og den maksimale uafbrudte aktiveringsvarighed.
- Hvis koagulations- hhv. cutefekt reduceres eller udebliver under operationen, eller der kræves en usædvanlig høj effektindstilling, skal du med det samme kontrollere, at neutralelektroden er blevet placeret korrekt, og at den har fuldstændig kontakt med huden. Kontrollér alle neutralelektrodens forbindelser (klemme, kabel, stik) samt det aktive tilbehør og generatoren, før du foretager effektindstillingen!
- Hvis patientens position ændres, skal du kontrollere, at neutralelektroden altid sidder sikkert over hele fladen på huden efter flytningen og kontrollere alle kabelforbindelser.
- Neutrallektroden må ikke anvendes igen! Ved fornyet anvendelse kan vedhæftningen og de elektriske egenskaber være utilstrækkelige, hvilket kan medføre patientskade. Desuden er der risiko for en krydsinfektion mellem patienten.
- De anvendte elkirugiapparater skal være af typen BF (body floating) eller CF (cardiac floating).
- Den oplyste tilladte tilbehørslængde for det pågældende elkirugiapparat skal sammenlignes med neutralelektrodekablets længde. Neutrallektrodekablets længde (3 m / 9,8 ft eller 5 m / 16,4 ft) kan findes på emballagemærkningen i produktsymbolet.

## BRUGERGRUPPE

Neutrallektroder skal anvendes af en læge eller tilsvarende uddannet medicinsk fagpersonale på patienten.

## BRUGSANVISNING

### Beregning af den maksimale effektindstilling og forberedelse af HF-generatoren:

- Før den første anvendelse af neutralelektroden til neonater skal HF-generatoren kalibreres af en kvalificeret tekniker for at beregne, hvilken effektindstilling der svarer til en strømstyrke på 350 mA på hver modus. Benyt i den forbindelse en almindelig HF-tester (f.eks. fra Fluke eller mtk biomed). Indstil en lastmodstand på 125 ohm. For alle modi (koagulation, elektrotomi, blandingsformer) skal der nu findes en strømstyrke på 350 mA med den tilsvarende effekt i watt som øverste effektgrænse. De på den måde beregnede øverste effektgrænse skal anbringes klart og tydeligt på HF-generatoren, så de kan ses af kirurgen. De må aldrig overskrides under anvendelsen af neutralelektroden til neonater.

### Valg af neutrallektroden:

- Såfremt patientens størrelse tillader det, skal du anvende en neutrallektrode til born for at reducere risikoen for hudforbrændinger.
- Denne neonat-neutralelektrode er beregnet til neonater med en kropsvægt på 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). For neonater med en større vægt end dette skal man benytte børne-neutralelektroden.

### Valg og forberedelse af applikationsstedet:

- Det anbefaede applikationssted på neonater på 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) er ryggen, under skulderblade og over sacrum. Specielle kliniske forhold kan kræve alternative applikationssteder. Hvis det er nødvendigt med alternative applikationssteder, skal du sørge for en maksimal kontaktfalte for neutralelektroden med neonatens hud og minimere effektindstillingerne.
- Sørg for, at det valgte sted ikke er termisk isoleret under indgabet og ikke opvarmes yderligere af varmekilder.
- I forbindelse med operationer, hvor der kan løbe HF-strøm gennem dele af kroppen med en relativ lille tværsnitsflade, kan der være en god idé at benytte den bipolare metode for at undgå utilsigtede vævsskader.
- Overvågningselektroder eller andre apparater, som kan muliggøre en alternativ jordforbindelse for den højfrekvente strøm, skal anbringes så langt væk fra operationsfeltet som muligt. Det anbefales kun at anvende EKG- og andre overvågningssystemer, -kabler og

0,45 - 4,99 kg	1 - 11 lbs	

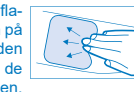
Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200 | Freigegeben , Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

-ledninger, som er udstyret med HF-strøm-begrænsningsanordninger (f.eks. højfrekvensfilter (HF) eller -drosler). Hvis dette ikke er muligt, skal neutrallektroden anbringes tættere på operationsfeltet end disse elektroder eller apparater. Anvendelsen af nåleovervågningselektroder anbefales ikke.

- Rens den valgte hudflade grundigt (f.eks. fjernelse af cremer eller vernix caseosa). Tør den grundigt, især hvis der anvendes hudensevæske. Undgå brændbare hudforbedrings- eller desinfektionsmidler (f.eks. affedningsmidler med acetone). **Vær opmærksom på, at en manglende forberedelse af huden kan medføre hudforbrændinger.**
- Undgå hudkontakt (f.eks. med armen og patientens krop) ved, at du isolerer de pågældende steder med f.eks. tor gaze.

### Anvendelse af neutrallektroden:

- Såfremt elkirugiapparatet har et system til overvågning af neutrallektrodernes kontakkvalitet (som REM™, NESSY®, ARM™ osv.), skal der altid anvendes en delt elektrode. Et overvågningssystemet for kontakkvalitet kan ikke fungere med en udelte elektrode, og hvis den sikre kontakt mellem patienten og neutrallektroden mistes, udløses der ikke en hørbar alarm. Kontrollér, at overvågningssystemet fungerer ved at prøve på at apparatet i drift uden en tilsluttet neutrallektrode. Apparatet bør ikke kunne aktiveres, og der burde lyde en alarm.
- Kontrollér holdbarhedsdatoen på posen. Benyt ikke elektroder, der er for gammel. Åbn først posen for anvendelsen, og tag en neutrallektrode ud.
- Løsn en af sporingsetiketterne fra posen, og klæb den på patientjournalen, såfremt muligt. Dokumentér elektrodens position, hudforberedelsen og hudens tilstand i patientjournalen.
- Løsn elektroden fra dens beskyttelsesafdekning. Kontrollér elektroden, kablet og alle tilslutninger for defekter (f.eks. udtrøtt gel eller manglende gel, beskadigelser på kabelisoleringen). Du må ikke benytte et defekt produkt.



Stryg med hånden over elektroden med et let tryk for at sikre, at der er en god kontakt over hele klæbefladen. Du må ikke vikle elektroden helt omkring en ekstremitet. Elektroden må ikke have kontakt med eller overlæppe sig selv.

- Neutrallektroder uden kabler: Neutrallektroder uden kabler kan anvendes med kabler, som kan holde og centrage i laskebredde på 23 mm (0,91 inch) til 24 mm (0,94 inch). Kontrollér, om det genanvendelige neutrallektrodekabel er defekt. Du må ikke anvende neutrallektrodekabler, hvis de metaliske elektrodekontakter er tilsluttet eller har andre defekter som en beskadigelse på isoleringen. Åbn neutrallektrodekablets klemme ved at trække læsearmen op. Før elektrodens tilslutningslasse helt ind i klemmen. Tilslut derefter klemmen ved at trykke læsearmen ned. Kontrollér, at tilslutningslaskanlen er fort helt ind i klemmen og ikke får kontakt med patientens hud. Klemmen må ikke kunne komme til at ligge under patienten.



- Positionér neutrallektrodekablet på en sådan måde, så kablet ikke trækker neutrallektroden af patienthuden. Positionér neutrallektrodekablet desuden på en sådan måde, at man undgår kontakt med patienten og med andre ledninger, og så der ikke dannes kabelsløjfer. Neutrallektrodekabler må især ikke vikles omkring en af patientens ekstremiteter eller andre jordforbindende objekter med henblik på at undgå forbrændinger som følge af kapacitiv kobling.

- Kontrollér, om neutrallektroden sidder godt fast på huden over hele dens flade, og om klemmetilslutningen er låst sikkert omkring elektrodens tilslutningslasse. Kontrollér, at klemmen ikke trykker unødig kraftigt på patientens hud. Hvis klæbekanten, der overlapper gelen, ikke eller ikke anvendes fuldstændigt, skal neutrallektroden overvåges konstant for at forhindre indtrængning af væske.

- Før du benytter elkirugiapparatet, skal du gennemgå dets brugsanvisning, især hvad angår anvisningerne om anvendelse af neutrallektroder ved indgreb på neonater.

- Forbind neutralelektrodekablet med elkirugiapparatet iht. generatorenets brugsanvisning.

### Fjernelse og bortskaffelse af neutralektroden:

- Fjern neutrallektroden forsigtigt efter brug med én hånd, og understøt den underliggende hud med den anden hånd. Løft elektroden i en kant på dens nederste ende (ikke i neutrallektrodekablet), og træk den langsomt af. Hvis den trækkes for voldsomt eller for hurtigt af, kan huden blive beskadiget. Vær særlig opmærksom på, hvis huden er meget følsom, især ved nyfødt og for tidligt født. Der må ikke anvendes oplosningsmidler for at fjerne klæberester. Langsom og forsigtig fjernelse af eventuelle klæberester skal helst fjernes med varmt vand og vat.
- Løft læsearmen for at løsne kablets klemme.
- Bortskaf produktet iht. de lokale forskrifter eller hospitalets eller sundhedsinstitutionens bestemmelser.



For en patient/bruger/tredjepart i EU og i lande med identisk reguleringssystem (forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr): Såfremt der under brug af dette produkt eller som følge af dets anvendelse opstår en alvorlig hændelse, skal denne medieres til producenten og/eller dennes repræsentant og den nationale myndighed.

Omgivelsesbetegnelser: +10°C til +40°C; 20 % til 85 % relativ luftfugtighed  
Betingelserne for transport og opbevaring er oplyst på den primære hhv. den sekundære emballage.

## EL

### ΟΥΔΕΤΕΡΑ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΑ ΝΕΟΓΝΩΝ

Διαβάστε και αποθηκεύστε αυτό το έγγραφο. Βεβαιωθείτε πως οποιοσδήποτε που θα χρησιμοποιήσει αυτό το προϊόν γνωρίζει και κατανοεί όλες τις πληροφορίες που περιέχει αυτό το έγγραφο.

### ΣΚΟΠΟΣ ΧΡΗΣΗΣ

Τα ουδέτερα ηλεκτρόδια προορίζονται ως παρελκόμενα για ηλεκτροχειρουργικές συσκευές. Τα ουδέτερα ηλεκτρόδια δεν είναι αποστειρώμενά, προορίζονται αποκλειστικά για μία χρήση σε άμικτο (μη τραυματισμένο) δέρμα και χρησιμεύουν για τη διοχέτευση ενέργειας από τον ασθενή στην ηλεκτροχειρουργική συσκευή.

### Ενδείξεις:

- Μη συμβατικές ηλεκτροχειρουργικές διαδικασίες (π.χ. λεπτουργία υψηλής συγκόντης από τον ασθενή σε μια ηλεκτροχειρουργική συσκευή και ενδείκνυνται για όλες τις μονοτοικές χειρουργικές επεμβάσεις στις οποίες χρησιμοποιείται χειρουργική υψηλής συγκόντης σε διαχωρισμό ή πτήξη ιστών).

- Αντενδείξεις: Μη συμβατικές ηλεκτροχειρουργικές διαδικασίες (π.χ. λεπτουργία υψηλής συγκόντης από τον ασθενή ή τον χρήστη).
- Ζημιά ή ρύπανση του ουδέτερου ηλεκτροδίου, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε αυξημένη ηλεκτρική αντίσταση, ανεπαρκή επαρχή ή βραχικύλωμα.
- Ασυμβατότητα του ουδέτερου ηλεκτροδίου με την ηλεκτροχειρουργική συσκευή, η οποία θα μπορούσε να οδηγήσει σε δυσλεπτούργια ή κίνδυνο για τον ασθενή ή τον χρήστη.

- Εάν, κατά την κρίση του ιστρού, υπάρχουν περαιτέρω αντενδείξεις ή καταστάσεις που θα μπορούσαν να προκύψουν από την τρέχουσα εξειδικευμένη βιβλιογραφία και οι οποίες θα μπορούσαν να θέσουν σε κίνδυνο τον ασθενή ή τον χρήστη.

### ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Η λανθασμένη χρήση ουδέτερων ηλεκτροδίων μπορεί να προκαλέσει τραυματισμούς ιστών. Αυτές οι οδηγίες αποσκοπούν στην ασφάλεια του ασθενούν. **Η ΜΗ ΤΗΡΗΣΗ ΑΥΤΩΝ ΤΩΝ ΟΔΗΓΙΩΝ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ**



## Contraindicaciones:

- Métodos electroquirúrgicos no convencionales (p. ej., modo de corriente de alta intensidad).
- Si el electrodo neutro está dañado o sucio, lo que podría provocar un aumento de la resistencia eléctrica, un contacto insuficiente o un cortocircuito.
- Incompatibilidad del electrodo neutro con el aparato de electrocirugía, lo que podría provocar un fallo de funcionamiento o entrañar peligro para el paciente o el usuario.
- Si, en opinión de un médico, hay otras contraindicaciones o pueden surgir situaciones especificadas en la literatura especializada actual que puedan poner en peligro para el paciente o el usuario.

## ADVERTENCIA

El uso inadecuado de los electrodos neutros puede provocar lesiones en los tejidos. Estas instrucciones promueven la seguridad del paciente. **EL INCUMPLIMIENTO DE ESTAS INSTRUCCIONES PUEDE GENERAR QUEMADURAS, NECROSIS POR PRESIÓN U OTROS TRAUMATISMOS CUTÁNEOS DURANTE EL USO.**



- LIMITACIONES DEL PRODUCTO:** Este electrodo neutro para neonatos debe utilizarse únicamente en recién nacidos con un peso de entre 0,45–4,99 kg (1 a 11 lbs). Si los neonatos tienen un peso mayor al de este rango, utilice un electrodo neutro para niños.

- LIMITACIONES DEL PRODUCTO:** Este electrodo neutro para neonatos debe utilizarse únicamente con corrientes aplicadas de 350 mA como máximo.

- LIMITACIONES DEL PRODUCTO:** Estos electrodos neutros para neonatos han sido diseñados para el uso en procedimientos electroquirúrgicos monopolares tradicionales. Limite el tiempo de activación a un máximo de 30 segundos en intervalos de 2 minutos. Si se supera este límite se puede causar una quemadura al paciente por la sobrecarga, también aunque el electrodo neutro esté colocado correctamente y por completo y con el sistema de monitorización de la calidad de contacto del electrodo.

- Evite el uso si el envase está abierto o dañado.
- No utilice el electrodo neutro si el producto se encuentra dañado, ha sido modificado o ha superado la fecha de caducidad.
- Si una unidad electroquirúrgica dispone de un sistema de monitorización de la calidad de contacto del electrodo, utilice siempre un electrodo dividido. Durante la cirugía, no desactive nunca la alarma sonora del sistema de monitorización de calidad de contacto.
- Utilice el ajuste de potencia más bajo posible que sea seguro para lograr los resultados quirúrgicos deseados.
- Para evitar el riesgo de explosión o incendio, no utilice los electrodos en presencia inmediata de gases inflamables (incluido oxígeno concentrado) ni disolventes. Evite el contacto del producto con líquidos que contengan disolventes.
- Determine los ajustes de potencia máximos y prepare el generador de AF de acuerdo con las especificaciones siguientes antes de utilizar por primera vez el electrodo neutro para neonatos.

## COMPATIBILIDAD

Para consultas relacionadas con la compatibilidad, en particular aquellas referidas a la compatibilidad con un sistema específico de monitorización de la calidad de contacto del electrodo, póngase en contacto con su distribuidor local. En todo caso, estos electrodos neutros divididos para neonatos son compatibles con los sistemas de monitorización de calidad de contacto de tipo dinámico REM™, NESSY® y ARM™.

## PRECAUCIÓN

- Los cirujanos deben conocer los efectos de la electrocirugía en pacientes pediátricos y deben considerar el uso de electrocirugía bipolar, que no requiere un electrodo neutro.
- Tenga especial cuidado al utilizar este electrodo neutro para neonatos en bebés prematuros nacidos antes de las 34 semanas de gestación. Consulte con un neonatólogo si la piel del niño se ha desarrollado lo suficiente para permitir el contacto con adhesivos.
- No reduzca el tamaño mediante recortes. No utilice gel adicional.
- No reposicione el electrodo neutro.

- Si el borde adhesivo en torno al gel no se utiliza, o sólo se utiliza parcialmente, el electrodo neutro se debe controlar de manera sistemática para detectar y evitar la penetración de fluidos. ¡No coloque el electrodo en lugares donde hay líquidos!
- Antes de poner en marcha el generador electroquirúrgico, consulte sus instrucciones de uso. Preste particular atención a las limitaciones en los ajustes de potencia y al tiempo máximo de activación ininterrumpida.
- Si el efecto de corte o coagulación disminuye o falla durante la cirugía o si se requiere un ajuste de potencia superior al normal, asegúrese inmediatamente de que el electrodo neutro esté bien colocado y en pleno contacto con la piel. Inspeccione todas las conexiones del electrodo neutro (pinza, cable, conector), los accesorios activos y el generador antes de aumentar la potencia.
- Si reposiciona al paciente, asegúrese de que toda la superficie del electrodo neutro sigue adherida correctamente a la piel y verifique posteriormente las conexiones de todos los cables.
- No reutilice el electrodo neutro. Si lo reutiliza, las propiedades adhesivas y eléctricas podrían ser insuficientes, lo cual podría ocasionar lesiones al paciente. Además existiría el riesgo de infección cruzada de un paciente a otro.
- Los aparatos de electrocirugía utilizados deben ser del tipo BF (body floating) o CF (cardiac floating).
- La longitud del cable de electrodos neutros se debe ajustar a la longitud permitida de los accesorios especificada en el aparato de electrocirugía correspondiente. La longitud del cable de electrodos neutros (3 m / 9,8 ft o 5 m / 16,4 ft) figura en la etiqueta del embalaje, en el símbolo del producto.

## GRUPO DE USUARIOS

Los electrodos neutros los debe utilizar en el paciente un médico o un profesional sanitario debidamente capacitado.

## INSTRUCCIONES DE USO

### Determinación del ajuste de potencia máximo y preparación del generador electroquirúrgico:

- Antes de utilizar por primera vez los electrodos neutros para neonatos, el generador electroquirúrgico debe ser calibrado por un técnico cualificado para determinar el ajuste de control correspondiente al máximo nivel de corriente de 350 mA para cada modo de operación. Para ello, utilice un analizador electroquirúrgico estándar (por ejemplo, Fluke o mtk biomed). Establezca una impedancia de carga de 125 ohmios. Para cada modo de operación (corte, coagulación o mixta) se debe determinar el máximo ajuste de control en vatios correspondiente al máximo nivel de corriente de 350 mA. Estos ajustes máximos deben indicarse en el generador electroquirúrgico de forma que sean bien visibles y claros para el cirujano. Los valores no se deben sobrepasar bajo ninguna circunstancia durante el uso de un electrodo neutro para neonatos.

### Selección del electrodo neutro:

- Si el tamaño del paciente lo permite, utilice un electrodo neutro para niños a fin de reducir el riesgo de quemaduras.
- Este electrodo neutro para neonatos debe utilizarse únicamente en niños con un peso de entre 0,45 y 4,99 kg (1 a 11 lbs). Si los neonatos tienen un peso mayor al de este rango, utilice un electrodo neutro para niños.



### Selección y preparación del lugar de colocación:

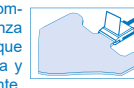
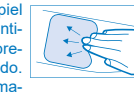
- El lugar de aplicación recomendado para neonatos de 0,45 a 4,99 kg (1 a 11 lbs) es en la espalda, por debajo de los omóplatos y por encima del sacro. En circunstancias clínicas especiales, pueden ser necesarios lugares alternativos. Si se requieren estos sitios alternativos, asegure el máximo contacto entre el paciente y el electrodo neutro, y minimice los niveles de corriente.

Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200 | Freigegeben, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

- Compruebe que el área no esté expuesta a un aislamiento térmico o al calentamiento por medio de un dispositivo térmico durante la cirugía.
- Si se realizan procedimientos quirúrgicos donde la corriente de alta frecuencia puede circular a través de partes del cuerpo con una sección transversal relativamente pequeña, puede ser conveniente el uso de técnicas bipolares para evitar daños no deseados en el tejido.
- Los electrodos de monitorización u otros dispositivos capaces de proporcionar a la corriente de alta frecuencia un camino alternativo a tierra deben ser colocados lo más lejos posible del campo operatorio. Se recomienda utilizar únicamente sistemas, cables y derivaciones de ECG y monitorización que incorporen dispositivos de limitación de la corriente de alta frecuencia (por ejemplo, supresores o inductores de radiofrecuencia). Si esto no es posible, el electrodo neutro deberá colocarse más cerca del campo operatorio que cualquiera de estos electrodos o dispositivos. No se recomienda usar electrodos de monitorización de aguja.
- Limpie cuidadosamente el área de piel seleccionada (por ejemplo, para quitar cremas o vernix caseosa). Séquela a fondo, especialmente si se han utilizado líquidos para la limpieza de la piel. Evite el uso de preparados o desinfectantes inflamables (por ejemplo, engrasantes de acetona). **Tenga en cuenta que una preparación inadecuada puede producir quemaduras en la piel.**
- Evite el contacto piel a piel (por ejemplo, entre los brazos y el cuerpo del paciente) colocando una gasa seca allí donde podría producirse tal contacto.

### Aplicación del electrodo neutro

- Si una unidad electroquirúrgica dispone de un sistema de monitorización de la calidad de contacto del electrodo, como REM™, NESSY®, ARM™, etc., utilice siempre un electrodo dividido. El sistema de monitorización de la calidad de contacto no puede funcionar con un electrodo estándar no dividido; la pérdida del contacto seguro entre el electrodo neutro y el paciente no se manifestará con la alarma sonora. Verifique el funcionamiento del sistema de monitorización intentando hacer funcionar la unidad sin un electrodo neutro conectado. La unidad no debería activarse, y debería sonar una alarma.
- Controle la fecha de caducidad impresa en el envase. No utilice el producto después de su fecha de caducidad. Abra el envase inmediatamente antes del uso y extraiga un electrodo neutro.
- Si es necesario, retire del envase una etiqueta adhesiva de trazabilidad y colóquela en la ficha del paciente. Documente la localización del electrodo, la preparación de la piel y sus condiciones en la ficha del paciente.
- Retire el electrodo de la cubierta protectora. Verifique si existen defectos en el electrodo, el cable o el conector (gel seco o faltante, daños en el aislamiento del cable, etc.). Evite utilizar un producto defectuoso.
- Aplique el electrodo neutro sobre el área de piel preparada. Comience desde un extremo y continúe hasta el lado opuesto manteniendo una presión uniforme, sin estirar la piel ni el electrodo. Evite la formación de burbujas de aire o la formación de pliegues en la piel debajo del electrodo. Alinee firmemente para asegurar un buen contacto de toda la superficie adhesiva con la piel. No envuelva el electrodo totalmente en torno a una extremidad. El electrodo no debe tocar su propia superficie ni solaparse sobre sí mismo.
- Para electrodos sin cable: Los electrodos neutros sin cables se pueden utilizar con cables que puedan alojar y centrar una lengüeta de 23 mm (0,91 pulgadas) a 24 mm (0,94 pulgadas) de ancho. Verifique si existen defectos en el cable de electrodo neutro reutilizable. No utilice cables de electrodos neutros con contactos metálicos sucios o con otros defectos, tales como daños en el aislamiento.abra la pinza del cable de electrodo neutro levantando la palanca. Inserte la lengüeta de contacto del electrodo completamente dentro de la pinza. Bloquee la pinza bajando por completo la palanca. Compruebe que toda la lengüeta quede insertada en la pinza y que no entre en contacto con la piel del paciente. La pinza no debe quedar debajo del paciente.



- Coloque el cable del electrodo neutro de manera tal que no despegue el electrodo de la piel del paciente. Además, debe colocarlo también evitando no sólo el contacto con el paciente o con otras derivaciones, sino también la formación de bucles. En particular, no enrolle ni envuelva el cable alrededor de una extremidad del paciente u otros objetos conectados a tierra para evitar quemaduras por acoplamiento capacativo.
- Compruebe que el electrodo neutro se adhiera correctamente sobre toda la superficie de la piel y que el conector de pinza haya sido fijado de manera segura a la lengüeta de contacto del electrodo. Verifique que la pinza no ejerza una presión innecesaria sobre la piel del paciente. Si el borde adhesivo en torno al gel no se utiliza, o sólo se utiliza parcialmente, el electrodo neutro se debe controlar de manera sistemática para evitar la penetración de fluidos.
- Antes de poner en marcha el generador electroquirúrgico, consulte sus instrucciones de uso. Preste particular atención a las instrucciones para el uso de electrodos neutros en procedimientos con neonatos.
- Conecte el cable a la unidad electroquirúrgica siguiendo las instrucciones suministradas junto con el generador.

### Retirada y eliminación de los electrodos neutros:

- Después del uso, retire el electrodo suavemente con una mano y sujeté la piel subyacente con la otra. Levante el electrodo por una esquina de su base, no por el cable de electrodos neutros, y despruéndalo lentamente. Si tira bruscamente o lo retira con rapidez puede provocar lesiones en la piel. Tenga especial cuidado si la piel es demasiado delicada, sobre todo en bebés recién nacidos o prematuros. No utilice disolventes para eliminar los restos de adhesivo. Es preferible quitar cualquier adhesivo de manera suave y cuidadosa con agua caliente y torundas de algodón.
- Para soltar la pinza del cable, levante la palanca.
- Elimine el producto de acuerdo con la normativa local o las directrices del hospital o centro de salud.



Para los pacientes usuarios/terceros en la Unión Europea y en países con un sistema de regulación idéntico (Reglamento [UE] 2017/745 relativo a los productos sanitarios): si durante el uso de este producto o como consecuencia del mismo se produce un incidente grave, deberá notificárselo al fabricante y/o a su representante autorizado y a la autoridad nacional.

Condiciones ambientales: +10 °C a +40 °C, 20 % al 85 % de HR  
Las condiciones de transporte y almacenamiento se indican en el envase primario o secundario.

ET

## NEUTRAALELEKTROODID VASTSÜNDINUTELE

Lugege see dokument läbi ja hoidke see alles. Hoolitsege selle eest, et kõik seda toodet kasutavad isikud on kurisid sellistes dokumendis esitatud juhistega ja mõistavad neid.

## KASUTUSOTSTARBE MÄÄRATLUS

Neutraalektroodid on ette nähtud kasutamiseks elektrokirurgiaseadmete tarvikute na. Neutraalektroodid ei ole steriliised, on ette nähtud ainult ühekordseks kasutamiseks tervel (kahjustamata) nahal ning neid kasutatakse energiadestamiseks patsiendi ja elektrokirurgiaseadme vahel.

### Näidustused:

- Neutraalektroode kasutatakse kõrgsagedusvoolu juhitimiseks patsiendiid elektrokirurgiaseadmele ja need on näidustatud kõikide monopolaarse kirurgiliste protseduuride juures, mille puhul kasutatakse kõleläbikamiseks või koagulatsiooniks kõrgsageduskirurgiat.

### Vastnäidustused:

- Mittekonventionaalsed elektrokirurgilised protseduurid (nt suure voolutugevusega režiim).

- Neutraalektroodi kahjustumine või saastumine, mis võib põhjustada suurenud elektritakistuse, ebapiisava kontakti või lühise.
- Neutraalektroodi kokkusobimatus elektrokirurgiaseadme, mis võib põhjustada talitushäireid või ohtu patsiendile või kasutajale.
- Kui arsti arvates võivad kehtiva erialakirjanduse põhjal tekkida täiendavad vastunäidustused või olukorrad, mis võivad ohustada patsienti või kasutajat.

## HOIATUS!

Neutraalektroodide asjatundmatu kasutamine võib kudesid kahjustada. Käesoleva kasutusjuhendi järgimine tagab patsientide ohutuse. **KÄESOLEVA JUHENDI EIRAMINE VÖIB ELEKTROODIDE KASUTAMISE AJAL PÖHJUSTADA PÖLETUSI, RÖHUNEKROOSE JA MUID NAHAKAHJUSTUSTI.**

- TOOTE PIIRANGUD:** Need vastsündinute neutraalektroodid on ette nähtud vastsündinutele kehakaaluga 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Kui vastsündinud kaaluvald sellest rohkem, kasutage laste neutraalektroode.
- TOOTE PIIRANGUD:** Kasutage need vastsündinute neutraalektroode ainult voolutugevusega kuni 350 mA.
- TOOTE PIIRANGUD:** Need vastsündinute neutraalektroodid on ette nähtud kasutamiseks tavapärasel monopolaarsel elektrokirurgilisel operatsioonidel. Piirake aktiveerimisaega igas ajavahemikus 2 minutil maksimaalselt 30 sekundile. Järgmiste piiride ületamine võib põhjustada ülekoormuse tõttu patsiendi pöletust isegi õigesti ja täielikult rakendatud neutraalektroodi korral, kui kontakti kvaliteedi jälgimissüsteem on akteeritud.
- Ärge kasutage neutraalektroodi, mille pakend on avatud või kahjustatud.
- Ärge kasutage kahjustatud, modifitseeritud või aegunud kasutustähajaga neutraalektroode.
- Kui elektrokirurgiaseadmes kasutatakse neutraalektroodide kontakti kontrollivat süsteemi, siis kasutage alati jaotatud elektroodi. Ärge mitte mingil juhul deaktiveerige operatsiooni ajaks selle jälgimissüsteemi akustilist häireseadet.
- Soovitud kirurgilise tulemuse saavutamiseks kasutage madalaimat võimalikku turvalist vöimsustähte.
- Plahvat- ja tuleohu välimiseks ärge kasutage elektroode tuleohlikke gaaside (sealhulgas kontsentreeritud hapniku) ja lahustete vahetus läheades. Vältige toote kokkupuudet lahustede sisaldavate vedelikega.
- Enne neutraalektroodi esmakordset kasutamist vastsündinutel määrake maksimaalne vöimsus ja valmistage HF-generaator ette vاستavalt allpool toodud andmetele.

## ÜHILDUVUS

Ühilduvus, eelkõige konkreetsete kontaktkvaliteedi jälgimise süsteemidega seotud küsimustel korral pöörduge edasimüüja poole. Vastsündinutele ettenähtud jaotatud neutraalektroodid ühilduvad igal juul dünaamiliste kontaktkvaliteedi jälgimise süsteemidega REM™, NESSY™ ja ARM™.

## TÄHELEPANU!

- Kirurgi peaksid tundma elektrokirurgia möju noortele patsientidele ja kaaluma bipolaarse elektrokirurgia kasutamist, mis ei vaja neutraalektroodit!
- Olge eriti ettevaatlik, kui kasutate seda vastsündinutele ettenähtud neutraalektroodid enneägsetel lastel, kes sündsid varem kui 34. rasedusnädal. Konsulteerige neonatoloogiga, et selgitada välja, kas vastsündinu nahk on kleepuvate materjalidega kokkupuutumiseks piisavalt arenenud.
- Ärge teke neutraalektroodi lõikamise teel väiksemaks! Ärge kasutage lisageel!
- Ärge paigutage neutraalektroodi ümber!
- Kui geeli ülekättega kleepuvat serva ei ole või see pole täielikult sisestatud, tuleb neutraalektroodi pidevalt jälgida, et tuvastada ja vältida vedeliku sissepääsu! Neutraalektroodi ei tohi paigutada kohta, kus esineb vedelike!
- Enne elektrokirurgiaseadme kasutamist tutvuge selle kasutusjuhendiga, eelkõige seoses vöimsuse reguleerimise piirangute ja maksimaalse katkematu aktiveerimise ajaga.

- Kui hüümimise või läbilöike efekt operatsiooni ajal väheneb või lakkab või kui on vaja ebavälisele suurt vöimsuse seadistust, veenduge kohe, et neutraalektrood on korralikult paigutatud ja pootub nahaga täielikult kokku. Enne vöimsuse seadistust suurendamist kontrollige neutraalektroodi kõiki ühendusi (klemmi, kaabil, pistikut) ning aktiveeritud tarvikuid ja generaatori.
- Kui paigutate patsiendi ringi, veenduge, et neutraalektrood kleepub endisel kindlasti nahale kogu piinna ulatuses, ja kontrollige kõiki kaablitühendusi.
- Ärge kasutage neutraalektroodi korduvalt! Uuesti kasutamisel võivad kleeped ja elektroosid omadused olla ebapiisavad, mis võib patsienti vigastada. Peale selle võib teki ristinfektsiooni oht, et siis patsient võib teisi nakatada.
- Kasutatavad elektrokirurgiaseadmed peavad olema BF-tüüp (body floating) või CF-tüüp (cardiac floating).
- Vastava kõrgsagedusseadmele lubatud lisatarvikku pikkus tuleb kokku sobitada neutraalektroodi kaabi pikkusega. Neutraalektroodi kaabi pikkus (3 m / 9,8 ft või 5 m / 16,4 ft) on märgitud pakendi märgistuses tootesümbolile.

## KASUTAJATE RÜHM

Neutraalektroode tohibad patsientidel kasutada ainult arstdid või asjakohe meditsiinilise väljaõppega töötajad.

## KASUTUSJUHEND

### Maksimaalse vöimsussäte määramine ja kõrgsagedusgeneraatori ettevalmistamine

- Enne vastsündinute neutraalektroodi esmakordset kasutamist peab kvalifitseeritud tehnik kalibreerima kõrgsagedusgeneraatori, et teha kindlaks, milline vöimsussäte vastab igas režiimis voolule 350 mA. Kasutage selleks standardset HF-testrit (nt firmalt Fluke või mtk biomed). Reguleerige välja koormustakistus 125 oomi. Iga režiimi (koagulatsioon, elektrotomia, segavormid) jaoks tuleb seejärel vastav vöimsus vältides määramata maksimaalse vöimsuse piirina voolul 350 mA. Sel viisi määratud ülemised vöimsuspiirid tuleb kõrgsagedusgeneraatori külje kinnitada viisil, mis on kirurgi jaoks selgelt nähtav ja arusaadav. Vastsündinute neutraalektroodi kasutamise korral ei tohi neid välärusi mingil juhul ületada.

### Neutraalektroodi valimine:

- Kui patsiendi suurus seda võimaldab, kasutage laste jaoks ettenähtud neutraalektroodi, et vähendada pöletusvigastuste tõenäosust.
- Need vastsündinute neutraalektroodid on ette nähtud vastsündinutele kehakaaluga 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Kui vastsündinud kaaluvald sellest rohkem, kasutage laste neutraalektroode.

### Paigalduskoha valimine ja ettevalmistamine:

- 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) kaaluvalduse vastsündinutele soovitatav paigalduskoht seljal, abaluude all ja ristlaua kohal. Konkreetsed kliinilised asjaolu võivad tingida teistsuguseid paigalduskohti. Kui on vaja teistsuguseid paigalduspunkte, siis veenduge, et neutraalektroodi kontaktipind oleks vastsündinu nahaga maksimaalne, ja minimeerige vöimsussääted.
- Protseduuri ajal hoolitsege selle eest, et valitud piirkond poleks soojuslikult isoleeritud ega soojusallikatega täiendavalat soojendatud.
- Operatsioonide jaoks, mille puhul raadiosageduslik vool võib liikuda läbi suheteliselt väikesesse ristlõikega kehaosade, võib soovimatute kookahjustuse välimiseks olla soovitatav kasutada bipolaarseid meetodeid.
- Jälgimiselektroodid või muud seadmed, mis võivad kõrgsagedusvooru jaoks pakkuda alternatiivset maandusleedet, tuleb paigaldada operatsiooniväljast võimalikult kaugemale. Soovitatav on kasutada ainult EKG-d ja muud jälgimissüsteeme, kaableid ja juhtmestikke, mis on varustatud kõrgsagedusvoolu piiravate seadistega (nt kõrgsagedusfiltrid (HF) või drosselid). Kui see pole võimalik, tuleb neutraalektrood igal juul paigaldada operatsiooniväljale lähemale kui need elektroodid või seadmed. Nöörlärgimiselektroodide ei ole soovitatav kasutada.
- Puhastage väljavalitud kehaosa hoolikalt (näiteks kreemi või verinx caseosa'ga). Kuivutage kehaosa hoolikalt eelkõige juhul, kui

Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben , Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

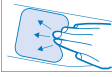
kasutatis nahapuhastusvedelikke. Ärge kasutage süttivaid nahapuhastus- või desinfitsierimisvahendeid (nt atsetooni sisaldavaid rasvamealustuvahendeid). **Arvestage, et karvade allesjätmisel võivad tekida nahapöletused.**

- Vältige kokkupuudet nahaga (nt käte ja patsiendi keha vahel), eralda vastav piirkonnad üksteisest näiteks kuiva marli abil.

### Neutraalektroodi kasutamine:

- Kui elektrokirurgiaseadmes kasutatakse neutraalektroodide kontakti kvaliteeti kontrollivat süsteemi (näiteks REM™, NESSY™, ARTM™ jne), siis kasutage alati jaotatud elektroodi. Kontakti kvaliteedi kontrollivat süsteem ei saa jagamata elektroodiga töötada ning patsiendi ja neutraalektroodi vaheline ohutu kontakt kadumisel ei anta kuldavat helisignali. Kontrollige jälgimissüsteemi töötamist, püütades neutraalektroodi kasutatud ilma ühendatud neutraalektroodi. Seade ei tohi sisse lülituda ja peab kõlama häiresignal.
- Kontrollige kotil toodud kasutusaja aegumise kuupäeva. Ärge kasutage aegunud kasutustähtaajaga elektroode. Enne kasutamist avage esmalt kott ja võtke neutraalektroodi välja.

- Kui kasutate jälgimiselekitte, eemaldage kotil oleva jälgimisetiketi ja kleipeede patsiendi kaustale. Dokumenteeringi patsiendi kaustas elektroodi asend, naha ettevalmistamise protsess ja naha seisund.
- Vabastage elektrood kaitsekastest. Kontrollige elektroodi, kaablit ja kõiki ühendusi defektide suhtes (näiteks kuivanud või puuvood, kaabli isolatsiooni kahjustus). Ärge kasutage defektset toodet.
- Kinnitage neutraalektroodi ettevalmistatud nahapinnale nii, et alustate nurgast ja rakendate elektroodi nahale kinnitamiseks ühlast survet üle kogu piinna ilma nahka või elektroodi venitamatava. Vältige öhumullide ja nahavolitide elektroodide alla satumist. Höörige elektroodi kae õrna survega veendumaks, et kogu liimpind on nahaga heas kontaktis. Ärge mässige elektroodi täielikult jäseme ümber. Elektrood ei tohi iseendaga kokku puutuda ega üle kattuda.



- Kaablite neutraalektroodid: Kaablit neutraalektroode saab kasutada kaablitega, mis mahutavad ja tsentreerivad 23 mm (0,91 tolli) kuni 24 mm (0,94 tolli) laiuise lapust. Kontrollige, et korduvkasutatavad neutraalektroodid ei ole defektsed. Arge kasutage neutraalektroodi kaablit, mille metallist elektroodikontaktid on määrdunud või muude defektidega, näiteks kahjustatud isolatsiooniga. Avage lukustus-hoova ülestõmbamise teel neutraalektroodi kaabli klamber. Juhtige elektroodi ühenduslüli täielikult klambrisisse. Seejärel sulgege klamber lukustus-hoova täieliku allsurumise teel. Veenduge, et ühenduslüli on täielikult klambrisisse sisestatud ega ole kokkupuutes patsiendi all.



- Paigutage neutraalektroodi kaabel nii, et kaabel ei tömbaks neutraalektroodi patsiendi nahalt ära. Paigutage neutraalektroodi kaabel lisaks nii, et ei tekiks kontakti patsiendi ega muude juhtmetega ning et ei tekiks kaablisilmust. Eelkõige ärge mässige neutraalektroodi kaablit patsiendi jäseme või muude maandatud esemete ümber, et vältida mahtuvuslikud ühendused tingitud pöletusi.
- Veenduge, et kogu neutraalektroodi pind kleepub hästi naha külge ja klamerühendus on kindlalt suletud elektroodi ühenduslülili ümber. Hoolitsege selle eest, et klamber ei rakendaks patsiendi nahale liigset survet. Kui geeli ülekättega kleepuvat serva ei ole või see pole täielikult sisestatud, tuleb neutraalektroodi pidevalt jälgida, et vältida vedeliku sissepääsu.
- Enne elektrokirurgiaseadme kasutamist tutvuge selle kasutusjuhendiga, eelkõige seoses juhistega neutraalektroodide kasutamise kohta vastsündinutel.
- Ühendage neutraalektroodi kaabel elektrokirurgiilise seadmega vastavalt generaatori kasutusjuhendile.

### Neutraalektroodi eemaldamine ja utiliseerimine

- Pärast kasutamist eemaldaage neutraalektroodid ettevaatlikult ühe käega ja toetage seejures elektroodi all paiknevad nahka teise käega. Töstke elektrood aliumins ostsast (mitte neutraalektroodi kaablist) üles ja tömmake aeglaselt ära. Rebimine või järsk tömbamine võib nahka vigastada. Pöörake erilist tähelepanu sellele, et nahk on eelkõige vastsündinutel ja enneaegselt sündinutel liiga tundlik. Ärge kasutage liimijääkide eemal-



damiseks lahusteid. Eelistatav on võimalike liimijääkide aeglane ja ettevaatlik eemaldamine soojas vee ja vatikuulikestega.

- Kaabliklambri vabastamiseks töstke lukustushoob üles.
- Kõrvalelage toode kasutuseks vastavalt kohalikele eeskirjadele või haigla või terapeuhoiusega reegelitele.

Patsiendi / kasutaja / kolmanda osapoole jaoks Euroopa Liidus ja riikides, kus on identne regulatsioonisüsteem (määrus (EL) 2017/745 meditsiiniseadmete kohta): kui selle toote kasutamisel või selle kasutamise tagajärvel on juhunud tõsine vahejuhend, palun teavitage sellest tootjat ja/või temale volitatud esindajat ja teie riigi ametiasutusi.

Ümbristeva keskkonna tingimused: +10 °C kuni +40 °C; 20% kuni 85% suhteline niiskus  
Transpordi- ja ladustamistingimused on märgitud esmasele või teisele pakendile.

FI

## NEUTRAALIELEKTROODIT VASTASYNTYNEILLE

Lue ja säilytä tämä asiakirja. Varmista, että jokainen tästä tuotetta käyttävä henkilö tiedää ja ymmärtää kaikki tämän asiakirjan sisältämät tiedot.

## KÄYTÖTÖTARKOITUS

Neutraalektroodit ovat sähkökirurgialaitteissa käytettäviä lisavarusteita. Neutraalektroodit eivät ole steriilejä, ne on tarkoitettu ainoastaan kertakäytöön vahingoittumattomalla (terveellä) iholla, ja niiltä käytetään johtamaan energia potilaasta sähkökirurgialaitteeseen.

### Indikaatio:

- Neutraalektroodeja käytetään johtamaan suurtaajuusvirralla potilaasta sähkökirurgialaitteeseen, ja ne on tarkoitettu kaikkiin monopolaarisiin kirurgisiin toimenpiteisiin, joissa suurtaajuuskirurgiaa käytetään kudoksen leikkaamiseen tai koagulaatioon.

### Vasta-aiheet:

- ei-konventionaaliset sähkökirurgiset menetelmät (esim. suurvirta-käytöläpa)
- neutraalektroodin vaurioituminen tai likaantuminen, jonka seurausena voi olla suurempi sähkövastus, puutteellinen kosketus tai oksulu
- neutraalektroodin yhteensopimattomus sähkökirurgialaitteen kanssa, mikä voi johtaa toimintahäiriöön tai potilaan tai käyttäjän vaarantumiseen
- jos lääkärin arvion perusteella on olemassa muita vasta-aiheita tai jos senhetkisestä ammattikirjallisuudesta käy ilmi tilanteita, jotka voivat vaarantaa potilaan tai käyttäjän.

## VAROITUS

Neutraalektroodien virheellinen käyttö voi aiheuttaa kudosvauroita. Nämä ohjeet toimivat potilaan turvallisuuden hyväksi. **NÄIDEN OHJEIDEN NOUDATTAMATTA JÄTTÄMINEN SAATTAAN JOHTAA PALOVAMMOIHIN, PAINENEKROOSEIHIN TAI MUIIHIN IHOVARIOIHIN KÄYTÖN AIKAAN.**

- TUOTETTA KOSKEVAT RAJOITUSET:** Tämä vastasyntyneille tarkoitettu neutraalektroodi on tarkoitettu käytettäväksi vain vastasyntyneille, jotka painavat 0,45–4,99 kg (1–11 puan). Tätä painavammille vastasyntyneille tulee käyttää pienille lapsille tarkoitettua neutraalektroodia.



- TUOTETTA KOSKEVAT RAJOITUSET:** Käytä tästä vastasyntyneille tarkoitettua neutraalektrodia ainoastaan korkeintaan 350 mA:n sähkövirlalla.

- TUOTETTA KOSKEVAT RAJOITUSET:** Nämä vastasyntyneille tarkoitettut neutraalektroodit on suunniteltu käytettäväksi perinteissä, monopolaarisissa sähkökirurgisissa toimenpiteissä. Rajoita

aktivointiaika enintään 30 sekuntiin kullekin 2 minuuttiin jaksolla. Tämän rajoituksen ylittävä aktivointiaika saattaa aiheuttaa virran ylikuormitumisen neutralielektrodiin. Tämän seurauksena potilaas saattaa saada palovamman huolimatta täysin oikein asetetusta neutralielektrodista ja aktivoidusta elektrodikontaktin laadunvalvontajärjestelmästä.

- Älä käytä, mikäli pakkauksa on avattu tai se on vaurioitunut.
- Älä käytä neutralielektrodia, mikäli se on vaurioitunut, sitä on muunnettu tai viimeinen käyttöpäivä on umpeutunut.
- Mikäli sähkökirurgisessa laitteessa on tarjolla elektrodikontaktin laadunvalvontajärjestelmä, käytä aina jaettua elektrodia. Älä koskaan poista kontaktin laadunvalvontajärjestelmän äänihälytysmerkkiä käytöstä kirurgian aikana.
- Käytä malitalina tehotasta ja turvallista tehoasetusta halutun kirurgisen vaikutuksen saavuttamiseksi.
- Älä käytä elektrodeja sytytysten kaasujen (mukaan lukien konsentroitunut happi) ja liuottimien lähetellä mahdollisen räjähdyksen tai tulipalovaaran välttämiseksi. Vältä liuotinpitosten nesteiden pääsyä kosketuksiin tuotteen kanssa.
- Määritä enimmäistehoasetukset ja valmistele suurtaajuusgeneraattori alla olevan määritelmän mukaisesti ennen vastasyntyneiden neutralielektrodin ensimmäistä käyttökertaa.

## YHTEENSOPIVUUS

Ota yhteyttä paikalliseen toimittajaasi, mikäli ilmenee kysymyksiä yhteensopivudesta tai erityisesti yhteensopivudesta tietyn elektrodi-kontaktin laadunvalvontajärjestelmän kanssa. Joka tapauksessa nämä jaetut vastasyntyneille tarkoitettut neutralielektrodot ovat yhteensopivia dynaamisen kontaktin laadunvalvontajärjestelmien REM™, NESSY® ja ARM™ kanssa.

## HUOMIO

- Kirurgien tulee olla perehdyneitä pienille potilaille tehtävän sähkökirurgian vaikutuksiin, ja he voinevat harkita bipolaarista sähkökirurgiaa, jossa ei tarvita neutralielektrodia.
- Ole erityisen varovainen käytäessäsi tätä vastasyntyneille tarjoitettua neutralielektroodia ennen 34. raskausviikkoa syntyneille keskossille. Mikäli mahdolista, neuvotteile neonatologin kanssa sen määritämiseksi, onko lapsen iho riittävän hyvin kehittynyt sieltämän kosketusta liima-aineiden kanssa.
- Älä piennäköi kokoa leikkaamalla. Älä käytä lisägeelia.
- Älä siirrä neutralielektrodia uuteen paikkaan.
- Mikäli geeliä ympäröivä liima-aineeraaja ei käytetä tai se on käytössä vain osittain, neutralielektrodia on jatkuvasti tarkkailtaa nesteiden tunkeutumisen havaitsemiseksi ja estämiseksi. Niitä ei tule sijoittaa alueille, joilla esiyhtiö nesteitä!
- Ennen kuin käytät sähkökirurgista generaattoria, lue sen käytöohjeet. Kiinnitä erityistä huomiota tehoasetusten rajoituksiin ja suurimpaan salitusteen keskeytymättömään aktivointiaikaan.
- Mikäli leikkaus- tai koagulointitohde vähenee tai häviää leikkauskseen aikana tai mikäli tarvitaan normaalista korkeampaa tehoasetusta, varmista välittömästi, että neutralielektrodi on asianmukaisesti sijoitettu ja sillä on täydellinen ihosketkus. Tarkista kaikki neutralielektrodin kytkennät (puristin, johto, liitin) sekä kaikki aktiiviset lisävarusteet ja generaattori ennen tehoasetuksen suurenemista.
- Mikäli potilaan asento muutetaan, varmista, että neutralielektrodi koko pinta pysyy edelleen hyvin kiinni ihossa, ja varmista kaikki johtolitännät tämän jälkeen.
- Älä käytä neutralielektrodia uudelleen. Mikäli niitä käytetään uudelleen, liima-aine ja sähköiset ominaisuudet saatavat olla riittävästi vaurioituneita.
- Puhdistaa valittu ihoalue huolellisesti esim. voiteesta tai lapsenkinasta (vernix caseosa). Kuiva iho huolellisesti, erityisesti silloin, jos käytetään ihonpuhdistusnestei. Vältä helposti sytytystä potilaan ihan valmisteluun käytettävä aineita tai desinfiointiaineita, esim. asetonia sisältävä rasvanpoistoaineita. **Huoma, että valmistelun tekevästä jäättämisen saattaa johtaa ihan palovammoihin.**
- Vältä eri ihoalueiden suoraa kontaktia keskenään, esimerkiksi potilaan käsivarsien ja vartalon välillä, ja aseta esimerkiksi kuivaa sidharsoa kohtaan, jossa suora ihokontakti esiintyy.

## KÄYTÄJÄRYHMÄ

Vain lääkäri tai asianmukaisen lääketieteellisen koulutuksen omaava ammattihenkilökunta saa käyttää neutralielektrodeja potilaalle.

## KÄYTÖÖHJE

### tehoasetusten määritäminen ja sähkökirurgisen generaattorin valmistelu:

- Ennen vastasyntyneille tarkoitettujen neutralielektrodiin ensimmäistä käyttökerää tulee pätevän teknon kalibroida sähkökirurginen generaattori ohjauzasetusten määritämiseksi, jotta ne vastaavat 350 mA:n maksimivirtatasoa kussakin käytöttilässä. Käytä vakiota sähkökirurgista analysaattoria (esim. Flukelta tai mtk biome-dilia). Aseta kuormituspiedansi 125 ohmiin. Kulkinen käytöttilä (leikkauks, koagulointi, yhdistelmät) tulee määritävässä watteina enimmäishausasetus, joka vastaa 350 mA:n enimmäisvirtatasoa. Nämä enimmäishausasetukset on kiinnitettyä sähkökirurgiseen generaattoriin kirurgiaan varien hyväkäytöön ja helposti ymmärtäväksi. Niitä ei saa missään tapauksessa ylitä vastasyntyneille tarkoitettun neutralielektrodin käytön aikana.

### Neutralielektrodin valinta:

- Käytä potilaan koon sallissa aina pienestä lasten koon neutralielektrodia potilaan palovammariskin pienentämiseksi.
- Tämä vastasyntyneille tarkoitettu neutralielektrodi on tarkoitettu käytettäväksi vain vastasyntyneille, jotka painavat 0,45–4,99 kg (1–11 puunaa). Tästä painavammille vastasyntyneille tulee käyttää pienille lapsille tarkoitettua neutralielektrodia.

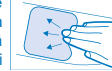
### Asetuspaikan valinta ja valmistelu:

- Suositella asetuspaikkaa 0,45–4,99 kg (1–11 puunaa) painaville vastasyntyneille o niska, lapulapulle ja ristiulon yläpuolelle. Erityiset kliniset olosuhteet saatavat vaalia muiden asetuspaikkojen käytöä. Mikäli muiden asetuspaikkojen käytöä on tarpeen, varmista paras mahdollinen kontakti potilaan ja neutralielektrodin välillä ja minimoi virtatasot.
- Varmista, ettei kohtaa lämpöeristetä tai lämmittää lämmityslaitteella kirurgian aikana.
- Kirurgisille toimenpiteille, joissa HF-virta saattaa kulkea sellaisten kehonioiden kautta, joiden poikkileikkausalue on suhteellisen pieni, bipolaarisen teknikoiden käytöä saatavalla suotavampaa ei-haluttujen kudosvauroiden välttämiseksi.
- Tarkkailulektrodi tai muut laitteet, jotka saattavat tarjota vaihtoehtoista kulkutien HF-viran maadoituskelle, on sijoitettava mahdollisimman kauas toimenpidealueesta. On suositeltavaa käyttää ainoastaan EKG- ja muita valvontalaitteita ja -johtoja tai järjestelmä, joissa on mukana HF-viran rajoituslaiteita, esim. radiotaajuus (RF) -suodattimet tai RF-vaimentimet. Mikäli tämä ei ole mahdolista, neutralielektrodi on sijoitettava lähestävästi toimenpidealueelta kuin mikään näistä elektrodeista tai laitteista. Neulavalvontalektrodeja ei suositella.
- Puhdista valittu ihoalue huolellisesti esim. voiteesta tai lapsenkinasta (vernix caseosa). Kuiva iho huolellisesti, erityisesti silloin, jos käytetään ihonpuhdistusnestei. Vältä helposti sytytystä potilaan ihan valmisteluun käytettävä aineita tai desinfiointiaineita, esim. asetonia sisältävä rasvanpoistoaineita. **Huoma, että valmistelun tekevästä vastasyntyneille tehtävästä toimenpiteissä.**
- Ennen kuin käytät sähkökirurgista generaattoria, lue sen käytöohjeet. Kiinnitä erityistä huomiota ohjeisiin, jotka koskevat neutralielektrodiin käytöltä vastasyntyneille tehtävää toimenpiteissä.
- Kytke neutralielektrodiin johto sähkökirurgiseen laitteeseen generaattoriin mukana toimitettujen ohjeiden mukaisesti.

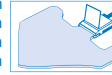


Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200 | Freigegeben, Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

- Mikäli sovellettavissa, irrota yksi seurantatarra pussista ja laita se potilaan tietokansioon. Kirja potilaan tietoihin elektrodin sijainti, ihan valmistelutiedot ja kunto.
- Irrota elektrodi taustasuojuksesta. Tarkista elektrodi ja johto/kaapeli ja liitin vaurioiden varalta, esim. kuivuneen tai puuttuvan geelin ja johdon eristyksen vaurioiden varalta. Älä käytä vialista tuotetta.
- Aseta neutralielektrodi valmistellulle iholle aloittamalla toisesta päästä ja jatkamalla kauimmaiseen reunaan, painamalla sitä tasaiseksi, mutta verryttämättä ihoa tai elektrodia. Vältä ilmakuplien syntymistä ihan poimuttumista elektrodiin alla. Tasoita elektrodi vakaasti sivelemällä ja varmista näin koko liima-alueen hyvä kontakti ihoon. Älä kiedo elektrodia kokonaan raajan ympärille. Elektrodi ei saa koskettaa itseään tai osua päälekkäin itsensä kanssa.



- Johdottimen elektroden kohdalla: Johdottimen neutralielektrodeja voidaan käyttää johdon kanssa, johon voidaan kiinnittää ja keskitellä liitin, jonka leveys on 23 mm (0,91") – 24 mm (0,94"). Tarkista uudelleen käytettävän neutralielektrodin johto vaurioiden varalta. Älä käytä mitään neutralielektrodin johtoa tai metallielektrokontakteja, jotka ovat likaantuneita tai joissa näkyvät vauriot, kuten vaurioitunut eristyks. Avaa neutralielektrodin puristin nostamalla vipua. Aseta elektrodin kontaktikielekkeille kokonaan puristimen sisään. Lukitse puristin painamalla vipua kokonaan alas. Varmista, että koko kieleke on puristimen sisällä elke se pääsee kosketuksiin potilaan ihoon kanssa. Puristin ei saa sijaita potilaan alla.
- Asettele johto tai kaapeli siten, ettei se irrota elektrodia potilaan iholta. Asettele johto tai kaapeli siten, että kosketus potilaaseen tai muuhun johtoihin voidaan välttää eikä silmukoita muodostu. Huomioi erityisesti, etettä kierrä tai kiedo johtoa tai kaapelia potilaan raajan tai muiden maadoitettujen esineiden ympärille kapasitiivisen kytkennän aiheuttamien palovammojen välttämiseksi.



- Tarkista, että neutralielektrodi on kiinnitetyt hyvin koko pinnan alalta ihoon ja että puristimen liitin on kiinnitetty tukeasti elektrodin kontaktikielekkeeseen. Tarkista, ettei puristin kohdista tarpeentota painetta potilaan iholle. Mikäli geeliä ympäröivä liima-aineeraja ei käytetä tai se on käytössä vain osittain, neutralielektrodia on jatkuvasti tarkkailtaa nesteiden tunkeutumisen varalta.
- Ennen kuin käytät sähkökirurgista generaattoria, lue sen käytöohjeet. Kiinnitä erityistä huomiota ohjeisiin, jotka koskevat neutralielektrodiin käytöltä vastasyntyneille tehtävää toimenpiteissä.
- Kytke neutralielektrodiin johto sähkökirurgiseen laitteeseen generaattoriin mukana toimitettujen ohjeiden mukaisesti.

### Neutralielektrodin poistaminen ja hävittäminen:

- Irrota neutralielektrodi varovasti käytön jälkeen toisella kädelällä ja tuo alla olevaan ihoa toisella kädelällä. Nosta elektrodi ylös sen pojan kulmasta (älä neutralielektrodiin johdosta), ja vedä se irti hitaasti. Nykäiseminen tai nopea irrottaminen saattaa vaurioittaa ihoa. Ole erityisen varovainen, kun kyseessä on ääretömmän herkkä iho, erityisesti vastasyntyneiden ja keskosten kohdalla. Älä käytä liuottimia liima-aineen poistoon. Poista liima-ainejäätä mieluiten hitaasti ja varovasti lämpimällä vedellä ja vanutupooilla.
- Vapauta johdon puristin nostamalla vipua.
- Hävitä tuote paikallisten säädösten tai sairaalan tai hoitolaitoksen käytäntöjen mukaisesti.



Potilaat/käytäjät / muut osapuolet Euroopan unionissa ja maissa, joissa on samanlainen sääntelyjärjestelmä (asetus (EU) 2017/745 lääkin-näilisistä laitteista): Jos tuoteen käytön aikana tai seurauksena ilmenee vakavaa haittatapahtuma, siitä on ilmoitettava valmistajalle ja/tai sen valtuutetulle edustajalle sekä kansalliselle viranomaiselle.

Ympäristöolosuhteet: +10–+40 °C; suhteellinen kosteus 20–85 %  
Kuljetus- ja varastointiolosuhteet on merkity sisä- ja ulkopakkaukseen.

HR

## NEUTRALNE ELEKTRODE ZA NEONATE

Pročitajte ovaj dokument i sačuvajte ga. Pobrinite se da se sve osobe koje koriste ovaj proizvod upoznaju s napomenama koje se nalaze u ovom dokumentu te da ih razumiju.

## SVRHA KORIŠTENJA

Neutralne elektrode su predviđene kao dodatni pribor za elektrokirurške uređaje. Neutralne elektrode su nesterilne, namijenjene samo za jednokratnu upotrebu na neoštećenoj koži (bez ozljeda) i služe za odvođenje energije od bolesnika do elektrokirurškog uređaja.

## Indikacije:

- Neutralne elektrode služe za odvođenje visokofrekventne struje od bolesnika do elektrokirurškog uređaja i indicirane su za sve monopolarne kirurške zahvate tijekom kojih se za odvajanje ili koagulaciju tkiva primjenjuje visokofrekvenčna kirurgija.

## Kontraindikacije:

- Nekonvencionalni elektrokirurški postupci (npr. način rada s visokom strujom).
- Oštećenje ili zaprijanje neutralne elektrode, što bi moglo dovesti do povećanog elektročnog otpora, nedostatnog ostvarivanja kontakta ili kratkog spoja.
- Nekompatibilnost neutralne elektrode s elektrokirurškim uređajem, što bi moglo dovesti do kvara ili ugrožavanja bolesnika ili korisnika.
- Ako po procjeni liječnika postoje kontraindikacije ili ako bi se na temelju stručne literature moglo javiti situacije koje mogu dovesti do ugrožavanja bolesnika ili korisnika.

## UPZOZRENJE

Nepropisna upotreba neutralnih elektroda može prouzrokovati oštećenje tkiva. Ove upute za upotrebu služe za sigurnost bolesnika. **NEPOŠTIVANJE OVIH NAPOMENA MOŽE DOVESTI DO OPEKLINA, NEKOZRA USLJED PRITISKA ILI DRUGIH OŠTEĆENJA KOŽE TIJEKOM PRIMJENE.**

**• OGRANIČENJA VEZANA UZ PROIZVOD:** Ova neonatalna neutralna elektroda predviđena je samo za novorođenčad tjelesne težine od 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Za novorođenčad veće tjelesne težine primjenite neutralnu elektrodu za djecu.

0,45 - 4,99 kg	1 - 11 lbs
----------------	------------

**• OGRANIČENJA VEZANA UZ PROIZVOD:** Koristite ovu neonatalnu neutralnu elektrodu samo za jakosti struje do 350 mA.

**• OGRANIČENJA VEZANA UZ PROIZVOD:** Ove neutralne elektrode za novorođenčad predviđene su za primjenu pri konvencionalnim monopolarnim elektrokirurškim zahvatima. Ograničenje trajanje rada unutar svakog vremenskog razdoblja od 2 minute na maksimalno 30 sekundi. Prekoračenje ovog ograničenja može dovesti do opeklina kod bolesnika uslijed preopterećenja čak i ako je neutralna elektroda pravilno postavljena u potpunu naliježe, a sustav nadzora kvalitete kontakta aktiviran.

- Ne koristite neutralni elektrodu ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno.
- Ne koristite oštećene ili modificirane neutralne elektrode ili neutralne elektrode kojima je istekao rok upotrebe.
- Ako elektrokirurški uređaj ima sustav za praćenje kvalitete kontakta neutralne elektrode, uvijek koristite podjeljeni elektrodu. Ni kojem slučaju nemotje deaktivirati zvučni alarm ovog sustava za praćenje tijekom operacije.
- Koristite najnižu moguću sigurnu postavku snage za postizanje željenog kirurškog rezultata.
- Nemojte raditi s elektrodama u neposrednoj prisutnosti zapaljivih plinova (uključujući koncentrirani kisik) i otapala kako bi se izbjegla opasnost od mogućih eksplozija ili požara. Izbjegavajte kontakt ovog proizvoda s tekućinama koje sadržavaju otapala.
- Utvrđite maksimalne postavke snage i pripremite visokofrekvenčni generator prije prve primjene neutralne elektrode za novorođenčad u skladu s dolje navedenim uputama.

## KOMPATIBILNOST

Za odgovore na pitanja o kompatibilnosti, osobito vezane uz specifične sustave za praćenje kvalitete kontakta obratite se svom prodavaču. Podijeljene neutralne elektrode u svakom su slučaju kompatibilne s dinamičkim sustavima za praćenje kvalitete kontakta REM™, NESSY® i ARM™.

## POZOR

- Kirurzi trebaju biti upoznati s djelovanjima elektrokirurgije na male bolesnike i razmisliti o elektrokirurgiji za koju nije potrebna neutralna elektroda!
- Budite osobito pažljivi kada neutralnu elektrodu za novorođenčad primjenjujete kod djece rođene prije 34. tjedna trudnoće. Posavjetujte se s neonatologom jer je koža novorođenčeta dovoljno razvijena na kontakt sa sredstvima za ljepljenje.
- Nemojte smanjivati neutralnu elektrodu podrezivanjem! Nemojte koristiti dodatni gel!
- Nemojte mijenjati položaj neutralne elektrode!
- Ako se ljepljivi rub koji prelazi preko gela ne koristi ili se ne koristi u potpunosti, neutralna se elektroda mora stalno nadzirati kako bi se uočilo i sprječilo prodiranje tekućine! Elektroda ne treba postavljati na mjestima gdje može doći do pojave tekućine!
- Prije nego što primjenite elektrokirurški uredaj, proučite ove upute za upotrebu, osobito dio koji se odnosi na ograničenja postavki snage i maksimalno neprekidno trajanje rada.
- Ako se efekt koagulacije odn. „cut“ efekt smanji ili izostane tijekom operacije ili ako je potrebna neobično visoka postavka snage, odmah se uvjerite da je neutralna elektroda pravilno postavljena te da u potpunosti ostvaruje kontakt s kožom. Provjerite sve spojeve neutralne elektrode (stezaljku, kabel, utikač) te aktivni dodatni pribor i generator prije nego što povećate postavku snage!
- Ako promjenite položaj bolesnika, uvjerite se da je neutralna elektroda potom još uvijek sigurno zaliđenija na cijeloj površini kože i prekontrolirajte sve kabelske spojeve.
- Nemojte ponovno koristiti neutralnu elektrodu! Pri ponovnoj upotrebni sposobnost ljepljenja i električna svojstva možda će biti nezadovoljavajuća što može dovesti do ozljede bolesnika. Osim toga postoji rizik od križne infekcije s jednog bolesnika na drugog.
- Koriseni elektrokirurški uredaji moraju biti uredaji tipa BF (body floating) ili tipa CF (cardiac floating).
- Duljina dodatnog pribora koja je potrebna za odgovarajući elektrokirurški uredaj mora se izjednačiti s duljinom kabela neutralne elektrode. Duljina kabela neutralne elektrode (3 m / 9,8 ft ili 5 m / 16,4 ft) navedena je na oznaci na pakiranju na simbolu proizvoda.

## SKUPINA KORISNIKA

Neutralne elektrode na bolesniku smije primjenjivati samo liječnik ili stručno medicinsko osoblje koje je prošlo odgovarajuću obuku.

## UPUTE ZA UPOTREBU

### Određivanje maksimalne postavke snage i priprema VF generatora:

- Prije prve primjene neutralne elektrode za novorođenčad kvalificirani tehničar mora kalibrirati VF generator i za sve načine rada odrediti postavku snage koja odgovara jakosti struje od 350 mA. U tu svrhu primjenjivite neki od uobičajenih VF ispitnih uredaja dostupnih na tržištu (npr. proizvođača Fluke ili mtk biomedi). Namjestite otporničko opterećenje od 125 om. Za svaki način rada (koagulacija, elektrotomijska, mješoviti načini) pri jakosti struje od 350 mA treba odrediti odgovarajuću snagu u vatinama kao gornju granicu snage. Ustanovljene gornje granice snage moraju biti postavljene na VF generatoru tako da ih kirurzi mogu lako vidjeti i razumjeti. Te se granice ni u kojem slučaju ne smiju prekoracići prilikom primjene neutralnih elektroda kod novorođenčadi.

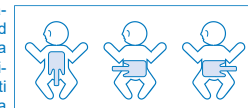
### Odabir neutralne elektrode:

- Kad god vam to veličina bolesnika dopušta, upotrijebite neutralnu elektrodu za djecu kako biste smanjili mogućnost pojave opekline na koži.

- Ova neonatalna neutralna elektroda predviđena je samo za novorođenčad tjelesne težine od 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Za novorođenčad veće tjelesne težine primjenite neutralnu elektrodu za djecu.

### Odabir i priprema mesta postavljanja:

- Preporučeno mjesto postavljanja za novorođenčad težine od 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) je na leđima, ispod lopatica i iznad križne kosti. Posebni klinički uvjeti mogu iziskivati druga mjestra postavljanja. Ako ju je potrebno postaviti na drugo mjesto, pobrinite se da neutralna elektroda maksimalno nalijije na kožu novorođenčeta i što je više moguće snizite postavke snage.
- Pobrinite se za to da izabrano mjesto tijekom zahvata nije termički izolirano ili da se dodatno ne zagrijava izvorima topline.
- Za operacije kod kojih bi VF struja mogla strujati kroz dijelove tijela s relativno malom površinom poprečnog presjeka primjena bipolarnih metoda mogla bi biti poželjnija kako bi se izbjegla neželjena oštećenja tkiva.
- Elektrode za praćenje ili drugi uredaji koji mogu omogućiti alternativni način uzmjenja za visokofrekventnu struju moraju se postaviti po mogućnosti što dalje od operativnog polja. Preporučuje se da se primjenjuju samo EKG sustav i drugi sustavi za praćenje, kabeli i vodovi koji su opremljeni napravama za ograničavanje VF struje (npr. visokofrekvenčni filtrirni (VF) ili prigušnicama). Ako to nije moguće, neutralna elektroda se u svakom slučaju mora postaviti bliže operativnom polju od tih elektroda ili uredaja. Primjena elektroda za praćenje s iglom se ne preporučuje.
- Temeljito očistite odabranu područje kože (npr. od krema ili sirastog maza (vernix caseosa)). Potom kožu sasvim osušite, osobito ako ste za čišćenje koristili tekuću sredstva. Izbjegavajte zapaljiva sredstva za pripremu ili dezinfekciju kože (npr. sredstva na bazu acetona). **Vodite računa kako preskakanje pripreme kože za poslijedicu može imati opekline.**
- Izbjegavajte dodir „koža na kožu“ (između ruku i tijela bolesnika) tako što ćete međusobno izolirati odgovarajuća mesta primjerice suhom gazom.

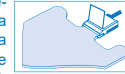


### Primjena neutralne elektrode:

- Ako elektrokirurški uredaj ima sustav za praćenje kvalitete kontakta neutralne elektrode (poput sustava REM™, NESSY®, ARM™, itd.), uvijek koristite podijeljenu elektrodu. Sustav za praćenje kvalitete kontakta ne može funkcionirati s nepodijeljenom elektrom i gubitak sigurnog kontakta između bolesnika i neutralne elektrode neće dovesti do aktiviranja čujnog alarma. Provjerite funkciranje sustava praćenja tako što ćete pokušati staviti uredaj u rad bez priključene neutralne elektrode. Uredaj se ne bi trebao aktivirati i trebao bi se oglasci alarm.
- Provjerite rok trajanja na vrećici. Ne koristite elektrode kojima je istekao rok upotrebe. Otvorite vrećicu tek neposredno prije primjene te izvadite neutralnu elektrodu.
- Ako je primjerenivo, s vrećice skinite jednu od etiketa za praćenje sljedivosti i zalijepite je u karton bolesnika. U karton bolesnika dokumentirajte poziciju elektrode, pripremu kože i stanje kože.
- Izvadite elektrodu iz njezinoj zaštitnog omota. Pregledajte ima li na elektrodi, kabelima i svim priključcima bilo kakvih neispravnosti (npr. je li gel isušen ili je iscurio, je li izolacija kabela oštećena). Ne koristite neispravan proizvod.
- Postavite neutralnu elektrodu na pripremljenu površinu kože tako što ćete započeti s jednim kutom te je pod ravnomjernim pritiskom preko cijele površine fiksirati na kožu, a da pritom ne istežete kožu ili elektrodu. Izbjegavajte stvaranje zračnih mjejherića i nabora na koži ispod elektrode. Uz lagani pritisak rukom privedite preko elektrode kako biste osigurali dobar kontakt cijele ljepljive površine s kožom. Nemojte namatati elektrodu u potpunosti oko ekstremita. Elektroda se sama ne smije dodirivati ili preklapati.
- Neutralne elektrode bez kabela: Neutralne elektrode bez kabela mogu se upotrebljavati s kabelima koji mogu prihvati i centrirati široku spojnicu od 23 mm (0,91 inča) do 24 mm (0,94 inča). Provjerite je li kabel neutralne elektrode za višekratnu upotrebu ispravan. Ne koristite kabel neutralne elektrode čiji su metalni kontakti elektrode

Dok Nr.: 10082763; Ind.: B; Status: 200|Freigegeben , Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

zaprijani ili na kojem primijetite druge neispravnosti poput oštećenja izolacije. Otvorite stezaljku kabela neutralne elektrode tako što ćete polugu za zatvaranje povući nagore. U potpunosti uvedite priključnu vezicu elektrode u stezaljku. Potom zatvorite stezaljku tako što ćete u potpunosti pritisnuti polugu za zatvaranje prema dolje. Uverite se da je priključna vezica u potpunosti uvedena u stezaljku te da ne dolazi u dodir s kožom bolesnika. Stezaljka ne smije dospijeti ispod bolesnika.



- Posicionirajte kabel neutralne elektrode tako da kabel ne svači neutralnu elektrodu s kože bolesnika. Posicionirajte kabel neutralne elektrode osim toga i tako da se izbjegne dodir s bolesnikom i drugim kabelima te da se na kabelu ne zapoji. Osobito nemajte namatati kabel neutralne elektrode oko ekstremita bolesnika ili oko drugih uzemljenih predmeta kako biste spriječili opekljne uslijed kapacitivnog spađa.
- Provjerite ljeplji se za neutralna elektroda na cijeloj površini dobro na kožu te je li stezni spoj sigurno zatvoren oko priključne vezice elektrode. Uverite se da stezaljka ne vrši nepotreban pritisak na kožu bolesnika. Ako se ljepljivi rub koji prelazi preko gela ne koristi ili se ne koristi u potpunosti, neutralna se elektroda mora stalno nadzirati kako bi se spriječilo prodiranje tekućine.
- Prije nego što primijenite elektrokirurški uredaj, proučite ove upute za upotrebu, osobito dio koji se odnosi na korištenje neutralnih elektroda pri zahvatima na novorođenčadi.
- Spojite kabel neutralne elektrode s elektrokirurškim uredajem prema uputama za upotrebu generatora.

### Uklanjanje neutralne elektrode i injezino zbrinjavanje na otpad:

- Nakon upotrebe pažljivo uklonite neutralnu elektrodu jednom rukom, a drugom rukom pridržavajte kožu koja se nalazi ispod elektrode. Podignite elektrodu s kože držeći je za jedan od kutova na donjoj strani (ne za kabel neutralne elektrode) i lagano je povlači. Nasilno ili brzo povlačenje može dovesti do ozljade kože. Budite osobito pažljivi kod bolesnika s kožom osjetljivom na dotik, naročito kod novorođenčeta i prijevremeno rođene djece. Nemojte upotrebljavati otapala za uklanjanje ostataka ljeplila. Umjesto toga, ostatak ljeplila treba lagano i oprezno ukloniti topлом vodom i kuglicama vate.
- Za otpuštanje stezaljke kabela podignite podiznu polugu.
- Zbrinite ovaj proizvod na otpad u skladu s lokalnim regulativama ili propisima bolesnice, odnosno zdravstvene ustanove.



Za bolesnike/korisnike/treće strane u Europskoj uniji i državama s identičnim regulacijskim sustavom (propisa (EU) 2017/745 o medicinskim proizvodima): ako se tijekom upotrebe ovog proizvoda ili uslijed njegove primjene javi ozbiljni događaj, odmah ili prijavite proizvođaču i/ili njegovom zastupniku kao i nadležnom državnom tijelu.

Ambijentalni uvjeti: +10°C do +40°C; 20% do 85% rH  
Uvjeti za transport i pohranu navedeni su na primarnom odn. sekundarnom pakiranju.

## HU

### NEUTRÁLIS ELEKTRÓDÁK ÚJSZÜLÖTTEK SZÁMÁRA

Olvassa el ezt a dokumentumot, ésőrre meg. Győződjön meg arról, hogy minden ezt a termékét használó személy a jelen dokumentumban található tudnivalókat ismeri és megérti.

### A CÉL MEGHATÁROZÁSA

A neutrális elektródák az elektrosebészeti eszközök tartozékoként használatosak. A neutrális elektródák nem sterilek, rendeltetésszerűen csak egyszer használhatók (sérüléten) bőrön és energia levezetésére szolgálnak a betegről az elektrosebészeti eszközökre.

### Javallatok:

- A neutrális elektródák arra szolgálnak, hogy nagyfrekvenciás áramot vezessenek a betegről egy elektrosebészeti eszközbe, és min-

den olyan monopoláris sebészeti beavtozás hozzá javallottak, ahol a nagyfrekvenciás sebészeti szövetek átvágására vagy koagulálására használják.

### Ellenjavallatok:

- Nem hagyományos elektrosebészeti eljárások (pl. nagyáramú üzem-mód).
- A neutrális elektroda sérvlise vagy szennyeződése, ami megnöve-kedett elektromos ellenálláshoz, nem megfelelő érintkezéshez vagy rövidzárlathoz vezethet.
- A neutrális elektroda összeférhetetlensége az elektrosebészeti eszközzel, ami üzemzavart, valamint a beteg vagy a felhasználó veszélyeztetését okozhatja.
- Ha az orvos megtélik szerint további ellenjavallatok vannak, vagy a jelenlegi szakirodalom szerint ilyen helyzetek adóhatnak, amelyek veszélyeztetik a beteget vagy a felhasználót.

## FIGYELMEZTETÉS

A neutrális elektródák szakszerűtlen használata szövetkárosodásokat okozhat. Ez a használáti utasítás a betegek biztonságát szolgálja. **E TUDNIVALÓK FIGYELMEN KÍVÜL HAGYÁSA ÉGÉSI SÉRÜLÉSEKET, FELFEKVÉSEKET VAGY MÁS BÖRSÉRÜLÉSEKET OKOZHAT AZ ALKALMAZÁS SORÁN.**

- **A TERMÉKRE VONATKOZÓ KORLÁTOZÁSOK:** Ez az újszü-lötteknel használt neutrális elektróda csak 0,45–4,99 kg (1–11 font) testsúlyú újszülötteknel használható. Ennél nagyobb súlyú új-szülötteknel használóján gyermekeknek való neutrális elektró-dát.
- **A TERMÉKRE VONATKOZÓ KORLÁTOZÁSOK:** Ezeket az újszü-lötteknel használt neutrális elektródákat csak legfeljebb 350 mA áramerősségeknél használják.

- **A TERMÉKRE VONATKOZÓ KORLÁTOZÁSOK:** Ezeket az újszü-lötteknel használt neutrális elektródákat hagyományos monopoláris elektrosebészeti beavtozásoknál való alkalmazásra terveztek. Korlátozza az aktivitási időtartamot minden 2 perces időszakon belül legfeljebb 30 másodpercre. E korlátozás túlpénde égési sérülésekkel idezhet elő a betegen a túlerhelés miatt még helyesen és teljeskö-rűen felhevített neutrális elektroda és aktivált érintkezés-minőségi felügyeleti rendszer esetén is.

- Ne használja a neutrális elektródat, ha a csomagolás nyitott vagy sérült.
- Ne használjon sérült, módosított vagy lejárt neutrális elektródat.
- Ha az elektrosebészeti eszközökkel a neutrális elektródákat érintkezési mi-nőségének felügyeletele szolgáló rendszerrel rendelkezik, mindig osztott elektródat használjon. Semmi esetet se kapcsolja ki e fel-ügyeleti rendszer akusztikus riasztását a műtét során.
- A lehető legalacsonyabb biztonságos teljesítmény-beállítást használja a kívánt sebészeti eredmény eléréséhez.
- Az elektródat a robbanás- és tűzveszély elkerülése érdekében ne használja gyűlékony gázok (tömény oxigént is lebérítve) és ol-doszerek közvetlen jelenlétében. Kerülje a termék oldószer-tárlalmú foliadékokkal való érintkezést.
- Mielőtt elso alkalommal használja a neutrális elektródat újszülöt-teknél, határozza meg a maximális teljesítménybeállításokat, és készítse elő a HF generátorát az alábbiak szerint.

## KOMPATIBILITÁS

A kompatibilitsára, különösen a specifikus érintkezés-minőségi fel-ügyeleti rendszerekre vonatkozó kérdésekre a választás kereskedő-jétől kaphatja meg. Ezek az újszülöttekhez használt osztott neutrális elektródák minden esetben kompatibilisek a REM™, NESSY® és ARM™ dinamikus érintkezés-minőségi felügyeleti rendszerekkel.

## FIGYELEM

- A sebésznek ismerniük kell az elektrosebészeti kis betegekre kifejtett hatásait, és mérlegelnüket kell a neutrális elektródat nem igénylő bipoláris elektrosebészeti alkalmazását!
- Legyen különösen óvatossá, ha ezt az újszülötteknel használt neutrális elektródat a terhesség 34. heténl korábban születeteknél használja. Konzultáljon egy neonatológussal, hogy az újszülött bőre a ragasztóanyagokkal való érintkezéshez elégé fejt-e.

- Ne kicsinyítse a neutrális elektrodát méretre vágással! Ne használjon kiegészítő gél!
- Ne helyezze át a neutrális elektrodát!
- Ha a gél átfedő ragasztószélt nem vagy nem teljesen használja, a neutrális elektrodát állandóan figyelni kell, hogy a folyadék behatolása felismerhető és megakadályozható legyen! Ne használja az elektrodát olyan helyeken, ahol folyadékot jelentkezhetnek!
- Az elektrosebészeti eszköz használata előtt tanulmányozza annak használati utasítását, különösen a teljesítmény-beállítások korlátozásai és a maximális megszakítottan aktivitási időtartam tekintetében.
- Ha a koagulációs, ill. vágási hatás a műtét során csökken, elmarad, vagy szokatlanul nagy teljesítménybeállításra van szükség, haladéktalanul győződjön meg róla, hogy a neutrális elektroda megfelelően van elhelyezve, és teljes mértékben érintkezik a bőrrel. Ellenőrizze a neutrális elektroda valamennyi csatlakozását (kapocs, kábel, dugasz), valamint az aktív tartozékokat és a generátorát, mielőtt a teljesítménybeállítást megnyöveli!
- Ha a beteget áthelyezi, győződjön meg róla, hogy a neutrális elektroda utána még mindig a teljes felületen megbízhatóan a bőrre ragad, és ellenőrizze az összes kábellosséketetést.
- Ne használja fel újra a neutrális elektrodát! Újból használat esetén a ragasztóréteg a villamos tulajdonságok lehetséges, ami a beteg sérülését okozhatja. Ezbenkívül fennáll az egyik betegről másikra történő keresztfelvázás kockázata.
- Az alkalmazott elektrosebészeti eszközöknek BF (body floating) vagy CF (cardiac floating) típusúnak kell lenniük.
- Az adott elektrosebészeti eszközökkel megadott meghengedett tarozékhosszúságot össze kell vetni a neutrális elektrodákhoz való kábel hosszával. A neutrális elektrodákhoz való kábel hossza (3 m / 9,8 láb vagy 5 m / 16,4 láb) a csomagolás címekjén, a termékszimbólumban látható.



## FELHASZNÁLÓI CSOPORT

A neutrális elektrodákat kizárálag orvos vagy megfelelően képzett egészségügyi szakember használhatja a betegen.

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

### A maximális teljesítmény-beállítások meghatározása és a nagyfrekvenciás generátor előkészítése:

- Az újszülöttknél használt neutrális elektroda első használata előtt a nagyfrekvenciás generátor egy képesített technikusnak kalibrálnia kell annak meghatározására, milyen teljesítmény-beállítás felel meg mindegyik módban a 350 mA áramerősségnek. Használjon erre egy kereskedelemben kapható nagyfrekvenciás tesztet (pl. Fluke vagy mtk biomed gyártmányt). Állítsan be 125 ohm terhelő ellenállást. minden módhoz (koaguláció, elektrotomiá, vegyes formák) most 350 mA áramerősséget határozza meg a hozzátartható teljesítmény wattban a teljesítmény felső határaként. A teljesítmény íly módon meghatározott felső határát a nagyfrekvenciás generátoron a sebészek számára jól láthatóan és érthetően el kell helyezni. Ezeket az újszülöttkekek használt neutrális elektroda alkalmazása közben semmi esetre sem szabad túllépni.

### A neutrális elektroda kiválasztása:

- Amikor a beteg terméte csak megengedi, használjon gyermeknek való neutrális elektrodát, hogy a bőr égesi sérüléseinek lehetősége csökkenjen.
- Ez az újszülöttknél használt neutrális elektroda csak 0,45–4,99 kg (1–11 font) testsúlyú újszülöttknél használható. Ennél nagyobb súlyú újszülöttknél használjon gyermeknek való neutrális elektrodát.

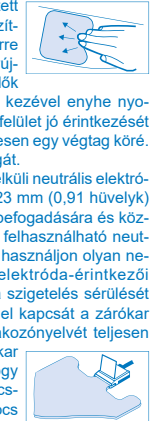
### Az alkalmazás helyének kiválasztása és előkészítése:



- Ha alternatív alkalmazási helyek szükségek, gondoskodjon a neutrális elektroda maximális érintkezési felületéről az újszülött bőrén, és állitsa minimálisra a teljesítmény-beállításokat.
- Gondoskodjon róla, hogy a kiválasztott hely a beavatkozás során ne legyen termikusan leszűgítve vagy hőforrásokkal kiegészítőleg melegen.
  - Olyan műtéteknél, amelyek során a nagyfrekvenciás áram viszonylag kissé keresztmetszeti felületű testrészeiken folhat át, a bipoláris módszer alkalmazása kívánatosabb lehet az akarattal szövetsérvűek elkerülése érdekében.
  - A felügyeleti elektrodákat vagy más olyan eszközöket, amelyek alternatív földelési útvonalat tehetnek lehetővé a nagyfrekvenciás áram számára, a lehető legtávolabbi kör helyezni a műtét területtel. Ajánlott csak EKG- más felügyeleti rendszerek, kábeleket és vezetékeket alkalmazni, amelyek nagyfrekvenciás áramkorlátozó berendezésekkel vannak felszerelve (pl. nagyfrekvenciás szűrő vagy foltok). Ha ez nem lehetséges, a neutrális elektrodat közelebb kell helyezni a műtét területéhez, mint ezeket az elektrodákat vagy eszközöket. Tűs felügyeletei elektrodák használatát nem ajánljuk.
  - Tisztítsa meg a kiválasztott bőrfelületet gondosan (pl. a kéremkőt vagy vernix caseosa-tól). Száritsa meg gondosan, különösen, ha bőrtisztító folyadékokat használ. Kerülje a gyűlékony bőrlökészítő vagy fertőtlenítőszereket (pl. acetonus szíraltanító). **Vegye figyelembe, hogy a bőr előkészítésének elmaradása a bőr égesi sérüléseit okozhatja.**
  - Kerülje a bőrök közötti érintkezést (például a beteg karjai és teste között), például az érintett helyek egymártól száraz gézzel való elszigetelésével.

### A neutrális elektroda alkalmazása:

- Ha az elektrosebészeti eszköz a neutrális elektrodák érintkezési minőségekkel felügyeletezte szolgáló rendszerekkel (pl. REM™, NESSY®, ARM™ stb.) rendelkezik, minden osztott elektródát használjon. Egy érintkezés-minőségi felügyeleti rendszer nem képes osztatlan elektrodával működni, és a beteg és a neutrális elektroda között biztonságos érintkezés megszűnése nem okoz hallatlan riasztást. Ellenőrizze a felügyeleti rendszer működését, ehhez próbálja meg az eszközt csatlakoztatott neutrális elektroda nélkül használatabba venni. Az eszköznek nem szabad működésbe lépnie, és riasztásnak kell megszólalnia.
- Ellenőrizze a felügyeleti rendszer működését, ehhez próbálja meg az eszközt csatlakoztatott neutrális elektroda nélkül használatabba venni. Az eszköznek nem szabad működésbe lépnie, és riasztásnak kell megszólalnia.
- Ellenőrizze a lejáratú dátumot a tasakon. Ne használjon lejárt elektrodákat. A tasakot csak az alkalmazás előtt nyissa ki, és vegyen ki egy neutrális elektrodát.
- Ha alkalmazható, válassza le az egyik visszakötetési címkét a tasakról, és ragassza a beteglapra. Dokumentálja az elektrodák helyzetét, a bőr előkészítését és a bőr állapotát a beteglapon.
- Válassza le az elektrodát a védőburkolatról. Ellenőrizze az elektroda, a kábel és az összes csatlakozó hibák szempontjából (pl. kiszáradt vagy hiányzó gél, a kábelszigetelés sérülése). Ne használjon hibás terméket.
- Helyezze fel a neutrális elektrodát az előkészített bőrfelületre az egyik sarkának kezdve, és rögzítse egenyenes könyárral teljes felületén a bőre anélkül, hogy a bőr vagy az elektrodát megnyújtania. Kerülje a légúborékok beázását és bőrének készpódását az elektroda alatt. Simítás végett kezelje enyhe nyomással az elektrodát, hogy a teljes ragasztási felület jó érintkezést a bőrön biztosítja. Ne tekerje az elektrodát teljesen egy végtag köré. Az elektroda nem érintetheti vagy fedheti át magát.
- Kábelmentes neutrális elektrodák: A vezeték nélküli neutrális elektrodák olyan kábelekkel használhatók, amelyek 23 mm (0,91 hüvelyk) és 24 mm (0,94 hüvelyk) közötti fülszélesség befogadására és központosításra alkalmasak. Ellenőrizze az újra felhasználható neutrális elektrodákból hibák szempontjából. Ne használjon olyan neutrális elektrodákból, amely fémes elektroda-érintkezői elszennyeződtek vagy más hibákattal a szigetelés sérülését mutatják. Nyissa meg a neutrális elektrodák kábelét kapcsát a zárókar felhúzással. Vessezzé be az elektroda csatlakozónyelvét teljesen a kapocsba. Zárja le ezután a kapcsot a zárókar teljes lenyomásával. Győződjön meg róla, hogy a csatlakozónyelv teljesen benne van a kapocsban és nem érintkezik a beteg bőrével. A kapocs nem lehet a beteg alatt.



Dok Nr.: 10082763; Ind.: B; Status: 200 [Freigegeben], Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

- Oly módon helyezze el a neutrális elektrodákat, hogy a kábel ne húzhassa le a neutrális elektrodát a beteg bőréről. Ezenkívül úgy helyezze el a neutrális elektrodákból, hogy a beteggel és más vezetékekkel való érintkezés elkerülhető legyen, és a kábel ne sűrlődjön. Különösen ne tekerje a neutrális elektrodákat a beteg valamely végtagja vagy más földelt tárgyak köré, hogy a kapacitív csatolás miatti égesi sérülések elkerülhetők legyenek.
- Ellenőrizze, hogy a neutrális elektroda teljes felületén jól ráragad a bőrre, és hogy a kapocs zára biztonságosan körbezárája az elektroda csatlakozónyelvét. Győződjön meg róla, hogy a kapocs nem gyakorol szűkségtelen nyomást a beteg bőrére. Ha a gél átfedő ragasztószélt nem vagy nem teljesen használja, a neutrális elektrodát állandóan figyelni kell, hogy a folyadék behatolása megakadályozható legyen.
- Az elektrosebészeti eszköz használata előtt tanulmányozza annak használati utasítását, különösen a neutrális elektrodák újszülöttétekben végzett beavatkozásokhoz való alkalmazási utasításai tekintetében.
- Kösse össze a neutrális elektrodákból az elektrosebészeti eszközkel a generátor használati utasításának megfelelően.

- Neutralis elektrodú pažeidimas arba užteršimas, dėl kurio galia padidinti elektrinę varžą, atsirasti nepakankamas kontaktas arba įvykti trumpasis jungimas.
- Neutralaus elektrodo nesuderinamumas su elektrochirurginiu įreniginiu, galintis sukelti gedimą arba pavojų pacientui ar naudotojui.
- Jei, gydytojo nuomone, yra papildomų kontraindikacijų arba remiantis dabartine specializuota literatūras gali kilti situaciją, kurios gali kelti pavojų pacientui arba naudotojui.

## ISPÉJIMAS

Netinkamai naudojant neutralius elektrodus galima pažeisti audinius. Ši naudojimo instrukcija skirta paciento saugai užtikrinti. **ŠIŲ NUORODŲ NEPAYSMAS NAUDOJIMO METU GALI SUKELTI NUDEGIMUS, AUDINIŲ NEKROZĘ ARBA KITOKIUS ODOS PAZEDIMUS.**

- **GAMINIO APRIBOJIMAI:** Šis neonatalinis neutralus elektrodas skirtas naudoti tik naujagimiams, kurių kūno svoris yra 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Naujagimiams, kurie sveria daugiau nei nurodyta, naudokite vaikišką neutralų elektrodą.
- **GAMINIO APRIBOJIMAI:** Šis neonatalinės neutralaus elektrodos skirtumas naudoti tik naujagimiams, kurių kūno svoris yra 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Naujagimiams, kurie sveria daugiau nei nurodyta, naudokite vaikišką neutralų elektrodą.
- **GAMINIO APRIBOJIMAI:** Šie neutralus elektrodai naujagimams yra pritaikyti naudojimui atliekant tradicines vienpoles elektrochirurgines intervencijas. Aktyvinimo trukmę apribokite iki ne daugiau kaip 30 sekundžių kiekvienam 2 minučių laikotarpiui. Nesiliskite šių apribojimų, pacientas dėl perkrovos galį būti nudiegintas net ir tada, jeigu neutralus elektrodas yra uždėtas teisingai ir pilnai ir kontaktas stebėjimo sistema yra aktyvinta.
- Nenaudokite neutralaus elektrodo, jeigu pakuočia atvira arba pažeista.
- Nenaudokite apgadintų, modifikuotų arba pasibaigusio galiojimo neutralų elektrodų.
- Jeigu elektrochirurginiame prietaise yra neutralaus elektrodo kontaktai kokybės stebėjimo sistema, visada naudokite padalintą elektrodą. Jokių būdu operacijos metu neišjunkite šios stebėjimo sistemos garsio alarmo.
- Pageidaujamam chirurginiam rezultatui pasiekti naudokite kaip įmanoma mažiausią saugią galios nuostatą.
- Nenaudokite elektrodų tiesioginėje degu duju (iskaitant koncentruotą deguoni) ir tirpiklių aplinkokite, kad išvengtumėte galimo sprogimo ar gaisro pavojaus. Saugokite, kad ant produkto nepatektų skysčių, kurių sudėtyje yra tirpikliai.
- Prieš pirmą kartą naudodami neutralų elektrodą naujagimiams nutaskytite didžiausios galios nustatymus ir paruoškite AD generatorių pagal toliau pateiktas specifikacijas.

## LT

### NEUTRALŪS ELEKTRODAI NAUJAGIMIAMS

Perskaitykite šį dokumentą ir gerai ji pasidėkite. Užtirkinkite, kad visi asmenys, naudojantys šį produktą, žinotų ir būtu suprati šiam dokumente pateiktas nuorodas.

### PASKIRTIS

Neutralūs elektrodai numatyti kaip priedas elektrochirurginiams prietaisams. Neutralūs elektrodai yra nesteriliši, vienkartiniai, gali būti naudojami tik ant sveikos (nepažeistos) odos ir yra skirti energijai nutekėti iš paciento i elektrochirurginių prietaisų.

### Indikacijos:

- Neutralūs elektrodai naudojami aukšto dažnio srovei iš paciento i elektrochirurginių įrenginių tiekti ir yra skirti visoms monopolinėms chirurginiams procedūroms, kurių metu audiūnui perpjovimui ar koaguliacijai naudojama aukšto dažnio chirurgija.

### Kontraindikacijos

- Netricinės elektrochirurginių procedūros (pvz., didelės srovės režimas).

## SUDERINAMUMAS

Atsakymų į klausimus dėl sederinamumo, ypač su konkretiomis kontaktu kokybės stebėjimo sistemomis, teiraukitės Jus aptarnaujancio prekybos atstovo. Šie padalinti neutralus elektrodai naujagimiams bet kurioiu atveju yra sederinami su dinaminėmis kontaktu kokybės stebėjimo sistemomis REM™, NESSY® ir ARM™.

## DĖMESIO

- Chirurgai turėtų būti susipažinę su elektrochirurgijos poveikiu mažiem pacientams ir apsvarstyti dvipolės elektrochirurgijos naudojimą, kuriai neutralus elektrodas nereikalingas!
- Būkite ypatingai atsargūs, ſi neutralų elektrodą naujagimiams naudodami ankstumas, gimusius anksčiau nei 34-ą nėštumą savaitę. Pasirinkite su neonatologu, ar naujagimio arba pakankamai išsivysčiusi, kad galėtų kontaktuoti su klujavimo medžiagomis.
- Nemažinkite neutralaus elektrodo, jį apkirpdami! Nenaudokite papildomo gelio!
- Neperkelininkite neutralaus elektrodo į kitą vietą!
- Jeigu gelį perdengiantis klujavimo kraštą nenaudojamas arba naudojamas ne visas, neutralus elektrodo reikia nepertraukiamai stebėti, kad būtu atpažintas skysčio išskerbimasis ir tam užkirstas kelias. Jo reikėtų nedėti tokijo vietoje, kur gali atsirasti skysčių!
- Prieš naudodami elektrochirurginių prietaisą išnagrinėkite jo naujodimo instrukciją, ypač punktus dėl galios nuostatos ribojimų bei maksimalios nepertraukiamo aktyvinimo trukmės.

- Jeigu operacijos metu koagulavimo arba pojūvio efekto sumažėtų arba jo nėra, arba prireikti neįprastai didelės galios nustatymo, nedelsdami įsitinkite, ar neutralus elektrodis yra teisingoje vietoje ir pilnai prigludė prie odos. Prieš didingamais galios nuostatai patirkinkite viesus neutralaus elektrodo sujungimus (gnybtą, kabelį, kištuką) bei aktyvius priedus ir generatorių!
- Jei keičiasi paciento padėti, įsitinkite, kad ir po to neutralus elektrodis vis dar yra višu paviršiumi patikimai prilipęs prie odos, ir patirkinkite vius kabelio sujungimus.
- Nenaudokite neutralaus elektrodo pakartotinai! Naudojant dar kartą, galį būti nebeapkankama prilipimo jėga ir elektrinės savybės, o tai gali sužaloti pacientą. Be to, kyla kryžminės infekcijos nuo vieno paciento kitam rizika.
- Naudojamieji elektrochirurginiai aparatai turi būti BF („body floating“) arba CF („cardiac floating“) tipo.
- Atitinkamam elektrochirurginiam įrenginiui nurodyta leistiną priedų ilgi reikia palyginti su neutralaus elektrodo kabelio ilgiu. Neutralaus elektrodo kabelio ilgi (3 m / 9,8 pėdos arba 5 m / 16,4 pėdų) rasite pakuočios etiketėje gamino simbolyje.

0,45 - 4,99 kg		✓

## NAUDOTOJŲ GRUPĖ

Neutralus elektrodis pacientams turi naudoti gydytojas arba tinkamai apmokytas medicinos personalas

## NAUDOJIMO INSTRUKCIJA

### Maksimalios galios nuostatos radimas ir aukšto dažnio generatoriaus paruošimas:

- Prieš pirmą kartą naudojant neutralų elektrodą naujagimiams kvalifikotas technikas turi sukantraboti aukšto dažnio generatorių, kad būtų nustatyta, kokios galios nuostatai kiekvieniu režimu atitinka 350 mA srovės stipri. Tam naudokite išrastinį aukšto dažnio testerį (pvz., firmos „Fluke“ arba „mtk biomed“). Nustatykite 125 omų apkrovos varžą. Dabar kiekviename režimui (koagulacijai, elektrotomiui, mišrioms formoms) kai viršutinę galios ribą raskite atitinkamai galiai vatais prie 350 mA srovės stiprio. Tokiu būdu rastą viršutinę galios ribą reikia chirurgui gerai suprantamai nurodyti ant aukšto dažnio generatoriaus jam gerai matomoje vietoje. Ribų jokiui būdu negalima viršyti, naudojant neutralų elektrodotą naujagimiui.

### Neutralaus elektrodo parinkimas:

- Siekiant sumažinti odos nudegimino galimybę, visada, jei tik tai galima dėl paciento dydžio, naudokite vaikams skirtą neutralų elektrodotą.
- Šis neontalinius neutralus elektrodas skirtas tik naujagimiams, kurų kūno svoris yra 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Naujagimiams, kurie sveria daugiau nei nurodyta, naudokite vaikišką neutralų elektrodotą.

### Aplikavimo vienos parinkimas ir paruošimas:

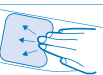


- Rekomenduojama aplikavimo vieta 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) naujagimiams yra ant nugaros, po mentėmis ir virš kryžkaulio. Dėl ypatų klinikinių aplinkybių gali prireikti dėti ir kitoje vietoje. Jeigu reikalinga alternatyvai aplikavimo vieta, pasirūpinkite, kad neutralaus elektrodo ir naujagimio odos kontaktu plotas būtų kuo didesnis ir kiek įmanoma sumažinkite galios nuostata.
- Pasirūpinkite, kad parinkta vieta intervencijos metu nebūtų šiluminiai izoliuoti arba papildomai šildoma šilumos šaltiniu.
- Operacijoms, kurios metu aukšto dažnio srovė galė tekti per kūno dalis su palyginti mažu skerspjūvio paviršiumi, siekiant išvengti nepageidaujančių audinių pažiedimų gali būti geriau naudoti dvipolius metodus.
- Stebėjimo elektrodis ir kitus prietaisus, per kuriuos galėtų atsirasti alternatyvus aukšto dažnio srovės įžemėjimo keliai, reikia išdėstyti kuo toliau nuo operacijos lauko. Rekomenduojama naudoti tik tokias EKG ir kitas stebėjimo sistemas, kabelius ir linijas, kurios yra aukšto dažnio srovės ribojimo įrenginiui (pvz., aukšto dažnio filtra (HF) arba droseliai). Jei tai neįmanoma, neutralus elektrodis turi būti pritvirtintas

- tas arčiau operacijos lauko, nei šie elektrodis arba prietaisai. Naudoti adatinį stebėjimo elektrodotą nerekomenduojama.
- Rūpestingai nuvalykite parinktą odos plotą (pvz., nuo kremų arba varškinio dangalo). Atidžiai nusausinkite, ypač jei naudojamis odos valymo skyriaus. Stenkitės nenaudoti degių odos paruošimo arba dezinfekavimo priemonių (pvz., acetonišio valiklio). **Atkreipkite dėmesį, kad neparuošus odos jil gal nudegti.**
  - Stenkitės, kad nebūtų odos kontaktu su oda (pavyzdžiu, paciento rankų su jo kūnu); atitinkamas vietas izoliuokite, atskirdami, pavyzdžiu, sausa marle.

### Neutralaus elektrodo naudojimas:

- Jeigu elektrochirurginiame prietaise yra neutralaus elektrodo kontaktas su kokybės stebėjimo sistema (tokia kaip REM™, NESSY® ARM™ ir t.t.), visada naudokite padalinį elektrodotą. Kontaktu kokybės stebėjimo sistemoms su nepadalinant elektrodais neveikia ir patikimo kontaktu tarp paciento ir neutralaus elektrodo paradimas neįjungia garso aliarimo. Patirkinkite stebėjimo sistemos veikimą, pabandydami įjungti prietaisą bei prijungtų neutralaus elektrodo. Prietaisas turėtų neįjungti ir turi pasigirti aliarimais.
- Patirkinkite ant maišelio galiojimo datą. Nenaudokite pasibaigusio galiojimo elektrodotą. Maišelį atidarykite prieš pat naudojimą ir išsimkite vieną neutralų elektrodotą.
- Jei taikoma, nuplēskite nuo maišelio vieną atsekiomo etiketę ir ikljuokite ją į paciento byla. Irašykite į paciento bylą elektrodotą padėti, odos paruošimą ir odos būkį.
- Nuplēskite elektrodotą nuo apsauginės uždangos. Patirkinkite elektrodotą, kabelį ir visas jungtis, ar nėra pažeidimų (pvz., išdžiuvės arba trūkstamas gelis, pažeista kabelio izoliacija). Pažeistų gaminijų neaudokite.



- Uždėkite neutralų elektrodotą ant paruošto odos ploto: pradėkite nuo kampo ir tolygiai spaudami visu plotu pritvirtinkite prie odos, netempdamis nei odos, nei elektrodotą. Stenkitės, kad po elektrodotu nelikytų orų pūslėlių ir nesusidarytų odos raukšlių. Lengvai spaudamis, perbraukite ranką per elektrodotą, kad užtinkintume gera viso prikieluotu paviršiaus kontaktą su oda. Neapvyniokite elektrodotą visiškai aplink galūnę. Elektrodotas neturi liestis pats prie savęs arba persikloti.

- Neutralus elektrodotai be kabelio: Neprijungtus neutralius elektrodus galima naudoti su kabeliais, kurie gali būti pritaikyti ir centruoti nuo 23 mm (0,91 col.) iki 24 mm (0,94 col.) ploto skirtukus. Patirkinkite, ar daugkartinio naudojimo neutralaus elektrodo kabelis nepažeista. Nenaudokite neutralaus elektrodo kabelio, jeigu jo metaliniai elektrodotų kontaktai nešvarūs arba jeigu yra kitokios defektų, pavyzdžiu, pažeista izoliacija. Atidarykite neutralaus elektrodo kabelio gnybą, patraukdami uždaramoją svitę aukštyn. Visa elektrodotu prijungimo plokštelių iškiskite į gnybą. Uždarykite gnybą, iki galio nuspaudami uždaramoją svitę. Išsitinkite, kad visa prijungimo plokštelių bûtybė gnybėje ir negalėtų liestis prie paciento odos. Gnybtas negali likti gulėti po pacientu.



- Neutralaus elektrodo kabelį išdėstykite taip, kad kabelis netraukytų neutralaus elektrodo nuo paciento odos. Be to, neutralaus elektrodo kabelį išdėstykite taip, kad bûtu išvengta kontaktu su pacientu ir kitomis linijomis bei nesusidarytų kabelio kilpos. Kad bûtu išvengta nudegimų dėl talpinio ryšio, ypatingai nevyriuokite neutralaus elektrodo kabelio aplink paciento galūnus arba kitus ižemintus objektus.
- Patirkinkite, ar neutralus elektrodis visu plotu gerai prilipęs prie odos ar yra gnybinė jungtis patikimai apgaubusi elektrodotu prijungimo plokštelię. Išsitinkite, kad gnybtas bereikalingai nespaudžia paciento odos. Jeigu gelž perdengiantis klijavimo kraštas nenaudojamas arba naudojamas ne visas, neutralus elektrodotas reikia nepertrukiamai stebeti, kad bûtu užkirstas kelias skyčiui išskverbti.
- Prieš naudodami elektrochirurginių prietaisą išnagrinkite jo naudojimo instrukciją, ypač instrukcijas apie neutralų elektrodotą naudojimą, operuojant naujagimiui.
- Pagal generatoriaus naudojimo instrukciją sujunkite neutralaus elektrodo kabelį su elektrochirurginiu prietaisu.

### Neutralaus elektrodo nuėmimas ir atliekų tvarkymas:

- Po naudojimo atsargiai viena ranka nuimkite neutralų elektrodotą, kita ranka prilaikydami odą. Pakelkite elektrodotą už vieno kampo apatiniamėjo gale (ne už neutralaus elektrodo kabelio) ir lėtai ji nutraukite. Tempiant arba traukiant greitai galimai pažeistis odą. Būkite ypatingai atsargas, jei oda labai jautri, ypač naujagimių ar ankstukų. Klijų likučiams pašalinti nenaudokite tirpičių. Jei yra klijų likučiai, juos geriau lėtai ir atsargiai nuplauti šiltu vandeniu ir vatos gumulėliu.
- Atpalaiduokite kabelio gnybą, pakeldami uždaromają svitę.
- Šalinkite gaminį pagal vietoje galiojančias taisykles arba ligoninės ar sveikatos apsaugos institucijos nurodymus.



Pacientams / naudotojams / tretiesiems asmenims Europos Sajungoje ir šalyse su lygiavertele teisinio reguliavimo sistema (Reglamentas (ES) 2017/745 dėl medicinos priemonių): jei naudojant šį gaminį arba naudojimo pasekoje atsiranda sunkūjų incidentų, praneškite apie tai gamintojui ir (arba) jo atstovui ir savo šalies institucijai.

Aplinkos sąlygos: nuo +10 iki +40 °C; nuo 20 iki 85 % rh  
Gabenimo ir laikymo sąlygos nurodytos ant pirmynės arba antrinės pakuočės.

LV

### NEITRĀLIE ELEKTRODI JAUNDZIMUŠAJIEM

Izlasiet šo dokumentu un ievirojet tają minėtou norādījumus. Nodrošiniet, lai visas personas, kas izmano šo izstrādājumu, zinātu un izprastu šajā dokumentu minėtou norādījumus.

### PAREDŽTĀS LIETOJUMS

Neitrālie elektrodi ir paredžeti lietošanai ar elektrochirurgijas ierīcēm. Neitrālie elektrodi ir nesterili, paredžeti tikai vienreizējai lietošanai uz neskartas (nebojātas) ādas un ir vajadžigi enerģijas novadīšanai no pacienta uz elektrochirurgijos ierīcē.

### Indikācijas:

- Neitrālie elektrodi kalpo augstfrekvences strāvas novadīšanai no pacienta uz elektrochirurgisko ierīcē, un tie ir vajadžigi visās monopolarajās kirurgiskajās operācijās, kur audu atdalīšanai vai koagulacijai tiek pielietota augstfrekvences kirurgija.

### Kontrindikācijas:

- Netradicionālās elektrochirurgiskās metodes (piem., stiprās strāvas režims).
- Neitrālai elektrodotu bojājums vai netirumi, kas varētu radīt paaugstinātu elektroktro pretestību, išslēgumu vai nepieciešamā kontaktu.
- Neitrālai elektrodotu nesaderība ar elektrochirurgisko ierīcē, un šī ne-saderība varētu izraisīt nepareizi darbību vai apdraudēt pacientu vai lietotājū.
- Ja pēc ārsta iestakiem pastāv vēl citas kontrindikācijas vai jaunākajā speciālizētā literatūrā ir minētas, kas varētu izveidoties tādās situācijas, kas var apdraudēt pacientu vai lietotājū.

### BRĪDINĀJUMS

Neitrālo elektrodotu nepareiza izmantošana var izraisīt ādas bojājumus. Šī lietošanas instrukcija ir paredžēta pacientu drošībai. **ŠO NORĀDĪJUMU NEIEVĒROŠANA LIETOŠANAS LAIKĀ VAR IZRAISĪT APDEGUMUS, SPIEDIENA NEKROZES VAI CITUS ĀDAS BOJĀJUMUS.**

### IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI

• **Šie jaundzimuso neitrālos elektrodus tikai strāvas stiprumam līdz 350 mA.**

• **IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI:** Šie jaundzimuso neitrālos elektrodus tikai strāvas stiprumam līdz 350 mA.

• **IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI: Izmantojet šos jaundzimuso neitrālos elektrodus tikai strāvas stiprumam līdz 350 mA.**

• **IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI:** Šie jaundzimuso neitrālie elektrodi tiek lietoti konvencionālām monopolārājam elektrokirurgiskājam operācijām. Katrā 2 minūšu periodā ierobežojiet aktivizēšanas ilgumu ar ne vairāk kā 30 sekundām. Šī ierobežojuma pārsniegšana pat tad, ja neitrālais elektrodis ir pievienots pareizi un pilnībā un ja ir aktivizēta savienojuma kvalitātes uzraudzības sistēma, pārslodzes dēļ var izraisīt pacientam apdegumus.

• **IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI:** Izmantojet neitrālo elektrodotu, ja iepakojums ir atvērts vai bojāts. Neizmantojet neitrālos elektrodus, ja tie ir bojāti, pārveidojoti vai noletoti. Ja elektrokirurgijas ierīcē ir sistēma, kas paredzēta neitrālo elektrodotu savienojuma kvalitātes uzraudzībai, vienmēr izmantojet sadalīto elektrodotu. Nekādā gadījumā operācijas laikā nedeaktivizējet šīs uzraudzības sistēmas akustisko skānsignālu.

• **IZSTRĀDĀJUMA LIETOŠANAS IEROBEŽOJUMI:** Izmantojet viszmaņo drošo veiklspēles iestatījumu, kas ļauj sasniegt vēlamos kirurgiskos rezultātus. Lai izvairītos no iespējamās eksplozijas vai aizdegšanās, neizmantojet elektrodotus tiešā uzzīsmojošā gāzu (tostarp koncentrēta skābekļa) un šķīdinātāju klātbūtnē. Izsargājieties no šī izstrādājuma saskares ar šķīdinātāju saturošiem šķīdumiem. Pirms neitrāla elektrodotu pirmreizējā pielietojuma jaundzimšušajiem nosakdidojiet maksimālos jaudas iestatījumus un sagatavojiet AF generatori.

## SADERĪBA

Lai saņemtu atbildes uz jautājumiem par saderību, jo īpaši saistībā ar specifiskām savienojuma kvalitātes uzraudzības sistēmām, lūdz, sazinieties ar savu izplatītāju. Šie sadalītie jaundzimšušajiem neitrālie elektrodi jebkurā gadījumā ir saderīgi ar dinamiskajām savienojuma kvalitātes uzraudzības sistēmām REM™, NESSY® un ARM™.

## UZMANĪBU!

- Kirurgiem ir jāzīpina elektrochirurgijas ietekme uz maziem pacientiem ir jāzīsver bipolarās elektrochirurgijas izmantošana, kurā nav nepieciešams neitrālais elektrodot.
- Īpašu uzmanību pievērsiet, kad jaundzimšušajiem paredžēto neitrālo elektrodotu lietojot priešklaicīgi dzinimūsajiem, kas pasaulē nākuši pirms 34 grūtinečibas nedēļām. Konsultācijas ar neonatalogu, vai jaundzimšušā āda ir pieteikami attīstījusies, lai saskartos ar lipīgo materiālu.
- Nesaišināt neitrālos elektrodus, tos nogriežot! Neizmantojet neitrālu elektrodotu pilnību gelu!
- Nepārvietojiet neitrālo elektrodotu uz citu vietu!
- Gadījumā, ja gelu daļēji nosedzošā malā netiek izmantota nemaz vai tikai izmants pilnīgi, neitrālais elektrodot ir pastāvīgi jāuzmazna, lai pamānītu šķidruma ieušķanās un to novērstu. To nedrīkst novietot vēlās, kur rodas šķidrumi.
- Pirms lietojot elektrochirurgijas ierīcē, izpētiet šo lietošanas instrukciju, īpaši saistībā ar jaudas iestatījumu un maksimālu nepārtrauktā aktivizēšanas ilguma ierobežojumiem.
- Ja operācijas laikā samazinās vai pazud koagulācijas vai audu atdalīšanas efekts vai ir nepieciešams neparasti augsts jaudas iestatījums, nekavējoties pārliecīginties, vai neitrālais elektrodot ir pareizi novietots un pilnībā saskaras ar ādu. Pirms paleiināt jaudas iestatījumu, pārbaudiet visus neitrālā elektrodotu savienojumus (skavas, kabeli, spraudni), kā arī aktīvo piederumi un generatoru.
- Kad pārvietojat pacientu, pārliecīginties, vai neitrālais elektrodot joprojām pie ādas ir pilnīmēs ar visu viršmu, un pārbaudiet visus kabelu savienojumus.
- Neizmantojet neitrālo elektrodotu atkārtoti! Atkārtotas izmantošanas gadījumā pilnīgās spēja un elektriskās išpāšības var būt iero-bežas, kas var izraisīt pacienta traumēšanu. Pretējā gadījumā pastāv risks, ka pacienti viens no otra varētu inficēties.
- Izmantotājam elektrochirurgiskajam ierīcē jāpieder pie BF tipa (body floating) vai CF tipa (cardiac floating).
- Attiecīgajai elektrochirurgiskajai ierīcei norādītais pieļaujamas pie-durēma garums ir jāsaldzina ar neitrālu elektrodotu kabelu garumu. Neitrāla elektrodot kabelu garums (3 m/9,8 ft vai 5 m/16,4 ft) ir redzams ierīces simbolā uz iepakojuma markējuma.

## LIETOTĀJU GRUPA

Neitrālos elektrodus pie pacienta lieto ārsti vai atbilstoši apmācīts medicīniskais personāls.

## LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

### Maksimālā jaudas iestatījuma noteikšana un HF ģeneratora sagatavošana

- Pirms jaundzīmuša neitrāla elektroda pirmās lietošanas kvalificētam tehnikam ir jākārē būtīgi ģeneratori, lai noteiktu, kāds jaudas iestatījums atbilst katram 350 mA strāvas stipruma režīmam. Lai to izdarītu, izmantojiet standarta HF testeri (piem., ko piedāvā Fluke vai mtk biomed). Iestatīt 125 omu slodzes pretestību. Katram režīmam (koagulācija, elektrotomija, jautķas formas) ar 350 mA strāvas stiprumu ir jānosaka atbilstošā jauda vatos kā jaudas augšējā robeža. Šādi noteiktās jaudas augšējās robežas HF ģeneratorā kurīgumā ir labi redzamas un saprotami iestādāmas. Jaundzīmušā neitrāla elektroda izmantošanas laikā tās nekādā gadījumā nedrīkst pārsniegt.

### Neitrālo elektrodu izvēle

- Jā vien pacienta lielums to atļauj, izmantojiet bēriņiem paredzēto neitrālo elektrodu, lai samazinātu ādas apdedzināšanas iespējas.
- Sie jaundzīmušo neitrālu elektodi ir piemēroti tikai jaundzīmušajiem, kuri kermēja svars ir 0,45–4,99 kg (1–11 mārcīnās). Jaundzīmušajiem, kuri svars ir lielāks, izmantojiet bēru neitrālos elektodus.

### Lietojuma vietas izvēle un sagatavošana

- Ieteicāmās lietojuma vietas jaundzīmušajiem, kuri svars ir 0,45–4,99 kg (1–11 mārcīnās), ir uz muguras — zem lāpstiņām un vīrs krustu kaula. Īpaši klinisko apstākļu dēļ var nākties izmantot citas lietojuma vietas. Gadījumā, ja ir nepieciešamas citas lietojuma vietas, nodrošiniet neitrālu elektroda maksimālu kontaktu ar ādu un samaziniet jaudas iestatījumu.
- Rūpējieties, lai operācijas laikā izvēlēta vieta nebūtu termiski izolēta vai papildus apsildīta ar kādu siltuma avotu.
- Operācījām, kurās augstfrekvences strāva varētu plūst caur kermējamām arī latīvām mātēm ūdensveidīgajām lāukumiem, varētu būt vēlamā bipolarās metodes izmantošana, lai izvairītos no nevēlamiem audu bojāmiem.
- Uzraudzības elektrodi vai citas ierīces, kam var būt cits augstfrekvences strāvas zemējuma ceļš, ir jānovieto pēc iespējas tālāk no operācijas zonas. Ir ieteicams izmantot tikai tādas EKG un citas uzraudzības sistēmas, kabeļus un vadus, kas ir apgādāti ar augstfrekvences strāvas ierobežotājiem (piem., augstfrekvences filtru vai drošeli). Ja tas nav iespējams, tad neitrālu elektrodi ir jānovieto tuvāk operācijas vietai nekā šie elektrodi vai ierīces. Adatu uzraudzības elektrodu lietošana nav ieteicama.
- Rūpīgi notrieti izvēlēto ādas virsmu (piem., no krēmiem vai vernix caseosa). Rūpīgi nosusiniet to, jo īpaši tad, ja tiek izmantoti ādas tīrīšanas šķidrumi. Izvairieties no degošu ādas sagatavošanas vai dezinficēšanas līdzekļu (piem., acetona attauktājā) lietošanas. Ne-miet vērā, ka ādas nesagatavošana var izraisīt tās apdegumus.
- Izvairieties no ādas saskares ar ādu (starp rokām un pacienta ker-meni), attiecīgās vietas izlojet vienu no otras, piem., ar sausu marli.

### Neitrālo elektrodu lietošana

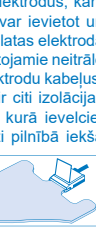
- Ja elektrokirurģijas ierīcē ir sistēma, kas paredzēta neitrālo elektrodu savienojuma kvalitātes uzraudzībai (piem., REM™, NESSY®, ARM™ vai cita), vienmēr izmantojiet sadalīto elektrodu. Savienojuma kvalitātes uzraudzības sistēma ar nesadalītu elektrodu var nedarboties, un par savienojuma starp pacientu un neitrālo elektrodu zaudēšanu var netikt brīdināts ar skānas signālu. Pārbaudiet, vai uzraudzības sistēma darbojas, mēģiniet iedarbināt ierīci bez pievienotā neitrāla elektroda. Ir jābūt tā, ka ierīci neizdodas aktivizēt un atskans brīdinājuma signālu.
- Pārbaudiet uz maiņu minēto derīguma terminu. Nezmantojiet elektodus, kuru derīguma terminš ir beidzies. Tikai pirms lietošanas atveriet maiņu un izņemiet neitrālo elektrodu.



- Ja tā var, noņemiet no maisiņa vienu no izsekošanas etiketēm un ielīmējiet pacienta lietā. Dokumentējiet pacienta lietā elektrodu pozīciju, ādas sagatavošanu un ādas stāvokli.
- Atbrīvojiet elektrodus no aizsargpārkājuma. Pārbaudiet elektrodus, kabeli un visus savienojumus, vai nav kādi bojājumi (piem., izzūvis gels, gela nav vispār, kabeļu izolācijas bojājums). Neizmantojiet bojātu izstrādājumu.
- Uzlieciet neitrālos elektrodus uz sagatavotās ādas virsmas, sākot no viena stūra un ar vienmērīgu spiedienu noslējot uz visas ādas virsmas tā, lai ne āda, ne elektrods netikt pastiprēts. Izvairieties no gaisa burbuliem un ādas krankām zem elektroda.



- Ar vieglu spiedienu noglādiet elektrodu ar roku, lai visa īrmirsma izveidojuši labu kontaktu ar ādu. Netinet elektrodu pilnībā ap vienu eksremitāti. Elektrods pats nedrīkst nāsaskarties, ne pārkāties ar savi.
- Ar kabeli nesavienotie neitrālie elektrodi: neitrālos elektrodus, kam nav sava kabela, var izmantot ar kabeļiem, kuros var ievietot un nocentrēt 23 mm (0,91 inch) līdz 24 mm (0,94 inch) platas elektroda pievienojuma mēlētis. Pārbaudiet, vai atkārtoti izmantojamie neitrālo elektroku kabeļi nav bojāti. Nezmantojiet neitrālo elektrodu kabeļus, kuru metaliskās elektrodu kontakti ir netri vai kam ir cito izolācijas bojājumi. Atveriet neitrālu elektroda kabela skavu, kurā ievieliet aizslēga svīru. Ielieciet elektroda pieslēguma mēlītā pilnībā iekšā skavā. Aizveriet skavu, pilnībā noslēpjot aizslēga svīru uz leju. Pārliecinieties, vai mēlīte ir pilnībā iebūdīta skavā un nenonāk saskars ar pacienta ādu. Skava nedrīkst palikt gulam zem pacienta.



- Novietojiet neitrālu elektroda kabeli tā, tas netiku atrauts no pacienta ādas. Turklat novietojiet neitrālu elektroda kabeli tā, lai izvairītos no saskares ar pacientu un ciemam vadīm un neveidotos kabeļu cilpas. Jo īpaši neaptiniet neitrālu elektroda kabeli ap pacienta eksremitāti vai ciemam sazemētiem objektiem, lai izvairītos no kapacitīvā savienojuma radīta apdeguma.
- Pārliecinieties, vai neitrālais elektrods ar visu virsmu pieplūp pie ādas un vai skava ir droši savienota ar elektroda pieslēguma mēlītē ir noslēgta. Pārliecinieties, vai skava nerada nevajadzīgu spiedienu uz pacienta ādu. Gadījumā, ja gelu daļēji nosedzošā mala netiek izmantota nemaz vai tiek izmantots nepilnīgi, neitrālais elektrods ir pastāvīgi jāuzņima, lai novērštu šķidruma ieušķanos.
- Pirms lietojat elektrokirurģijas ierīci, izpētiet šo lietošanas instrukciju, īpaši saistībā ar norādījumiem par neitrālo elektrodu lietošanu jaundzīmušo operāciju laikā.
- Savienojiet neitrālu elektroda kabeli ar elektrokirurģijas ierīci saskaņā ar īpašību lietošanas instrukciju.

### Neitrālo elektrodu noņēšana un utilizēšana

- Pēc lietošanas uzmanīgi ar vienu roku nemiet nost neitrālo elektrodi, bet ar otru roku pieturiet zem tā esotā ādu. Paceliet elektrodi aiz apakšgala viena stūra (ne aiz neitrāla elektroda kabeļa) un velciet lēnām uz augšu. Rausīšana var ātra pavilkšana var radīt ādas traumas. Īpaši uzmanību pievērsiet galījumam, ja āda ir pārmērīgi jutīga, it īpaši jaundzīmušajiem un priekšlaicīgi dzīmušajiem. Nelietojiet nekādus šķidinātājus, lai noņemtu īlmes atliekus. Pārķrošā jādod lēnai un uzmanīgai īlmes atlieku.
- Lai atbrīvotu kabeļu skavu, paceliet aizslēga svīru.
- Likvidējiet izstrādājumu saskānā ar vietējiem priekšrakstiem vai slimnīcas/veselības iestādes noteikumiem.



Pacientiem/lietošajiem/trēšajām personām Eiropas Savienībā un valstis ar identisku likumdošanas sistēmu (regula (ES) 2017/745 par medicīniskām ierīcēm): ja šī izstrādājuma izmantošanas laikā vai tā izmantošanas rezultātā rodas nopietns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un/vai viņa pilnvarotajam un savai attiecīgajai nacionālajai iestādei.

Vides apstākļi: +10°C līdz +40°C; rel. mitr. 20% līdz 85% Transportēšanas un uzglabāšanas nosacījumi ir norādīti uz primārā vai sekundārā iepakojuma.

Dok Nr.: 10982763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben , Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

## NL

### NEUTRALE ELEKTRODES VOOR NEONATEN

Lees dit document en bewaar het. Zorg dat iedereen die dit product gebruikt de informatie in dit document kent en begrijpt.

### BEOOGD GEBRUIK

Neutrale elektroden zijn bedoeld als toebehoren voor elektrochirurgische apparaten. Neutrale elektroden zijn niet steriel, uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik op de intacte (ongedeerde) huid en dienen voor het afvoeren van de energie van de patiënt naar het elektrochirurgisch apparaat.

### Indicaties:

- Neutrale elektrodes dienen voor het afvoeren van hoogfrequente stroom van de patiënt naar een elektrochirurgisch apparaat en zijn geïndiceerd voor alle monopolaire chirurgische ingrepen, waarbij de hoogfrequente chirurgie wordt toegepast voor het snijden of coaguleren van weefsel.

### Contra-indicaties:

- Niet-conventionele elektrochirurgische procedures (bijv. hogestroommodus).
- Beschadiging of vervuiling van de neutrale elektrode, die tot een hogere elektrische weerstand, het onvoldoende maken van contact of een kortsluiting zou kunnen leiden.
- Incompatibiliteit van de neutrale elektrode met het elektrochirurgisch apparaat, die tot een verkeerde werking of het in gevaar brengen van de patiënt of de gebruiker zou kunnen leiden.
- Als er naar inschatting van een arts sprake is van verdere contra-indicaties of er volgens de actuele vakliteratuur situaties zouden kunnen ontstaan die de patiënt of gebruiker in gevaar zouden kunnen brengen.

### WAARSCHUWING

Onjuist gebruik van neutrale elektrodes kan weefselschade bij de patiënt veroorzaken. Deze instructies zijn bedoeld voor de veiligheid van de patiënt. **HET NIET OPVOLGEN VAN DEZE INSTRUCTIES KAN LEIDEN TOT VERBRANDINGEN, DRUKNECROSES OF ANDER HUIDLETSEL TIJDENS HET GEBRUIK.**

0,45–4,99 kg	1–11 lbs

- PRODUCTBEPERKINGEN:** Deze neonatale neutrale elektrode is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij neonaten met een lichaamsgewicht van 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Voor neonaten met een hoger gewicht moet een neutrale elektrode voor baby's worden gebruikt.

- PRODUCTBEPERKINGEN:** Gebruik deze neonatale neutrale elektrode uitsluitend met een stroomsterkte van maximaal 350 mA.

- PRODUCTBEPERKINGEN:** Deze neutrale elektroden voor neonaten zijn ontworpen voor gebruik bij gebruikelijke monopolaire elektrochirurgische procedures. Beperk de activeringstijd tot maximaal 30 seconden in elk interval van 2 minuten. Als de elektrode langer dan de maximale duur wordt geactiveerd, kan de neutrale elektrode overbelast raken. Dit kan leiden tot brandwonden bij de patiënt, zelfs bij een volledig en op de juiste manier aangebrachte neutrale elektrode en een geactiveerd signaleringssysteem voor contactkwaliteit.

- Gebruik het product niet wanneer de verpakking geopend of beschadigd is.

- Gebruik de neutrale elektrode niet als deze is beschadigd of gemodificeerd, of als de vervaldatum ervan verstrekken is.

- Als een elektrochirurgisch systeem voorzien is van een signaleringssysteem voor de contactkwaliteit van de elektrode, moet altijd een gesplitste elektrode worden gebruikt. Zet nooit het akoestische alarm van het signaleringssysteem voor de contactkwaliteit uit tijdens de ingreep.

- Gebruik het laagst mogelijke veilige stroomniveau voor het behalen van het gewenste chirurgische resultaat.

- Gebruik de elektrodes niet in aanwezigheid van ontvlambare gassen (waaronder geconcentreerde zuurstof) en oplosmiddelen om mogelijk explosie- of brandgevaar te vermijden. Vermijd contact van het product met oplosmiddelhoudende vloeistoffen.
- Stel de maximale vermogen vast in bereid van de HF-generator voor het eerste gebruik van de neutrale elektrode voor neonaten volgens het onderstaande voorschrift voor.

### COMPATIBILITEIT

Voer mogelijke vragen met betrekking tot compatibiliteit, in het bijzonder met betrekking tot specifieke signaleringssysteem voor de contactkwaliteit van de elektrode, kunt u contact opnemen met uw plaatselijke distributeur. Deze gesplitste neutrale elektroden voor neonaten zijn in elk geval compatibel met de dynamische signaleringssystemen voor de contactkwaliteit REM™, NESSY® en ARM™.

### LET OP

- De chirurg moet bekend zijn met de elektrochirurgische effecten bij kinderen en kan een bipolaire elektrochirurgische ingreep overwegen, die zonder een neutrale elektrode kan worden uitgevoerd!
- Wees extra voorzichtig bij het gebruik van deze neutrale elektrode voor neonaten bij prematuur neonaten die geboren zijn vóór 34 weken zwangerschap. Raadpleeg indien mogelijk een neonatoloog om te bepalen of de huid van de neonaat voldoende ontwikkeld is voor contact met kleefmiddelen.
- De neutrale elektrode mag niet door knippen worden verkleind! Gebruik geen extra gel!
- Verplaats de neutrale elektrode niet!
- Als de rand met het kleefmiddel rondom de gel niet wordt gebruikt, of maar gedeeltelijk wordt gebruikt, moet de neutrale elektrode voortdurend worden gecontroleerd om het binnendringen van vloeistof op te merken en te voorkomen! Ze mag niet aangebracht worden op vochtige plaatsen!
- Raadpleeg de gebruiksinstructies van de elektrochirurgische generator voordat u deze gaat gebruiken. Besteed in het bijzonder aandacht aan de beperkingen van de instelling van het vermogen en de maximale ononderbroken activeringstijd.
- Indien het coagulatie- en wel het cuteffect tijdens de operatie minder wordt, uitblifft of een buitengewoon hoog vermogen noodzakelijk is, controleer dan onmiddellijk of de neutrale elektrode op de juiste manier is geplaatst en volledig contact maakt met de huid. Inspecteer alle aansluitingen van de neutrale elektrode, (klem, kabel, connector) en alle andere actieve accessoires en de generator, voordat u het vermogen verhoogt!
- Als de patiënt wordt verplaats, moet u ervoor zorgen dat het gehele oppervlak van de neutrale elektrode daarna nog steeds goed aan de huid blijft plakken en moeten naderhand alle kabelaansluitingen worden gecontroleerd.
- Gebruik de neutrale elektrode niet nogmaals! Als de elektrode wordt hergebruikt, kunnen de elektrische eigenschappen en de kleefkracht onvoldoende zijn, wat tot letsel bij de patiënt kan leiden. Bovendien bestaat er het risico van een kruisinfeksie van de ene patiënt op de andere.
- De gebruikte elektrochirurgische apparaten moeten van het type BF (body floating) of CF (cardiac floating) zijn.
- De voor het betreffende elektrochirurgisch apparaat vermelde toegestane lengte van het toehoeven moet worden vergeleken met de lengte van de neutrale elektrodekabel. De lengte van de neutrale elektrodekabel (3 m/9,8 ft of 5 m/16,4 ft) is te vinden op het verpakkingsetiket in het productsymbool.

### GEBRUIKERSGROEP

De neutrale elektrodes moeten door een arts of door passend geschoold medisch vakpersoneel bij de patiënt worden gebruikt.

### GEBRUIKSAAWIJZING

Bepalen van de maximale vermogensinstellingen en voorbereiden van de elektrochirurgische generator:

- Voorafgaand aan het eerste gebruik van de neutrale elektroden voor neonaten, moet de elektrochirurgische generator worden gekalibreerd door een gekwalificeerde technicus voor het bepalen van de

bedieningsinstellingen die voor elke modus overeenkomen met een stroomsterkte van 350 mA. Gebruik hiervoor een standaard elektrochirurgische tester (bv. van Fluke of mlk biomed). Stel een belastingimpedantie in van 125 Ohm. Stel voor elke modus (elektrotomie, coagulatie of combinaties daarvan) een maximale bedieningsinstelling in Watt in die overeenkomt met de maximale stroomsterkte van 350 mA. Deze maximale bedieningsinstellingen moeten goed zichtbaar en begrijpelijk voor de chirurg op de elektrochirurgische generator worden weergegeven. Tijdens het gebruik van een neutrale elektrode voor neonaten mogen deze om geen enkele reden worden overschreden.

#### Selecteren van de neutrale elektrode:

- Als de grootte van de patiënt het toestaat, moet er een neutrale elektrode voor een baby worden gebruikt om de kans op brandwonden bij de patiënt te verkleinen.
- Deze neutrale elektrode voor neonaten is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij baby's die 0,45-4,99 kg (1-11 lbs) wegen. Voor neonaten met een hoger gewicht moet een neutrale elektrode voor baby's worden gebruikt.

#### Selecteren en voorbereiden van de bevestigingsplaats:

- De aanbevolen bevestigingsplaats op neonaten van 0,45-4,99 kg (1-11 lbs) is op de rug, onder de schouderbladen en boven het sacrum. Onder speciale klinische omstandigheden is mogelijk een andere bevestigingsplaats vereist. Indien een andere bevestigingsplaats noodzakelijk is, zorg dan in dat geval voor een maximaal contact tussen patiënt en de neutrale elektrode en minimaliseer de stroomniveaus.
- Zorg dat de gekozen plaats tijdens de ingreep niet thermisch geïsoleerd wordt dan wel door een warmtebron nog eens extra wordt verwarmd.
- Bij chirurgische ingrepen waarbij de HF-stroom door lichaamsdelen met een relatief kleine dwarsdoorsnede zou kunnen stromen, kan het gebruik van bipolare technieken de voorkeur kunnen hebben om ongewenste weefselbeschadiging te vermijden.
- Monitoringelektrodes of andere apparatuur die mogelijk een alternatieve weg kunnen vormen voor het aarden van de HF-stroom moeten zo ver mogelijk uit de buurt van het operatiedeel worden geplaatst. Het wordt aanbevolen uitsluitend ECG- en andere bewakingskabels en -afleidingen of -systemen te gebruiken die voorzien zijn van HF-stroombeperkende apparaten, (bv. radiofrequente (RF)-onderrukkers of RF-smoerspoelen). Als dit niet mogelijk is, moet de neutrale elektrode dichter bij het operatiedeel worden geplaatst dan deze elektroden van apparaten. Naaldbewakingselektrodes worden niet aanbevolen.
- Reinig het geselecteerde huidoppervlak voorzichtig (bv. van crèmes of vernix caseosa). Drog de huid goed, in het bijzonder als er huide reinigingsvloeistoffen worden gebruikt. Vermijd het gebruik van brandbare huide voorbereidingsvloeistoffen of desinfecterende middelen (bv. aceton-ontveters). **Let op: het nalaten van de huidvoorbereiding kan leiden tot brandwonden.**
- Voorkom huid-op-huidcontact (bijvoorbeeld tussen de armen en de romp van de patiënt) door een droog gaasje te stoppen op plaatsen waar huid-op-huidcontact zou kunnen optreden.



#### Aanbrengen van de neutrale elektrode:

- Als een elektrochirurgisch systeem voorzien is van een signaleringsysteem voor de contactkwaliteit van de elektrode (zoals REM™, NESSY®, ARM™ enzovoort), moet altijd een gesplitste elektrode worden gebruikt. Een signaleringsysteem voor de contactkwaliteit kan niet werken met een standaard, niet-gesplitste elektrode en verlies van veilig contact tussen de neutrale elektrode en de patiënt zal niet leiden tot een akoestisch alarm. Controleer de werking van het signaleringsysteem door te proberen het systeem te bedienen zonder dat er een neutrale elektrode aan gekoppeld is. Het systeem zou geen alarmgeluid mogen produceren.
- Controleer de vervaldatum die op het zakje staat afgedrukt. Gebruik geen elektrodes waarvan de vervaldatum is verlopen. Open het zakje pas vlak voor gebruik en haal er een neutrale elektrode er uit.

Voor een patiënt/gebruiker/derden in de Europese Unie en landen met een identiek regelgevend systeem (verordening (EU) 2017/745 over medische hulpmiddelen): indien tijdens het gebruik van dit product of ten gevolge van het gebruik een ernstig incident heeft voorgedaan,

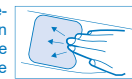
- Haal indien van toepassing een trackingsticker van het zakje af en plak deze in de status van de patiënt. Noteer de plaats van de elektrode, de huidvoorbereiding en staat van de huid in de status van de patiënt.
- Verwijder de beschermlaag van de elektrode. Controleer de elektrode, de kabel en alle aansluitingen op beschadigingen (bijv. opgedroogde of ontbrekende gel, beschadiging van de kabelisolatie). Gebruik geen defecte producten.

- Breng de neutrale elektrode aan op de voorbereide huid en begin daarmee bij de ene kant en ga door naar de andere kant waarbij u dezelfde druk blijft uitoefenen zonder aan de huid of de elektrode te trekken. Voorkom dat er luchtbellen onder de elektrode komen of dat er huiplooiën onder de elektrode zitten. Strijk de elektrode goed vast om goed contact van de gehele kleeflaag op de huid te garanderen. Wikkel de elektrode niet in zijn geheel om een van de ledematen. De elektrode mag zichzelf niet aanraken of overlappen.
- Voor elektrodes zonder kabel of snoer: Onbekabelde neutrale elektrodes kunnen met kabels worden gebruikt die een lipbreedte van 23 mm (0,91 inch) tot 24 mm (0,94 inch) kunnen opnemen en centreren. Controleer de herbruikbare neutrale-elektrodekabel op defecten. Gebruik geen kabels voor neutrale elektrodes waarvan de metalen elektrodecontacten vuil zijn of die andere defecten vertonen zoals beschadigde isolatie. Open de klem van de kabel van de neutrale elektrode door de hendel omhoog te bewegen. Steek het contactlijpe van de elektrode helemaal in de klem. Vergrendel de klem door de hendel helemaal omlaag te bewegen. Controleer of het gehele lijm in de klem is gestoken en geen contact maakt met de huid van de patiënt. De klem mag niet onder de patiënt liggen.

- Leg het snoer of de kabel zodanig dat deze de elektrode niet van de huid van de patiënt af trekt. Leg de kabel van de neutrale elektrode zodanig dat er geen contact wordt gemaakt met de patiënt of andere afleidingen en er geen lussen worden gevormd. Rol of wikkel in het bijzonder kabels of snoer niet om ledematen van de patiënt of andere geaarde voorwerpen om verbrandingen door capacitieve koppelingen te voorkomen.
- Controleer of de neutrale elektrode aan het gehele oppervlak goed aan de huid blijft plakken en of de klemconnector goed vast zit aan het contactlijpe van de elektrode. Controleer of de klem geen onnodige druk op de huid van de patiënt uitoefent. Als de rand met het kleefmiddel rondom de gel niet of maar gedeeltelijk wordt gebruikt, moet de neutrale elektrode voortdurend worden gecontroleerd om het binnendringen van vloeistof te voorkomen.
- Raadpleeg de gebruiksinstructies van de elektrochirurgische generator voordat u deze gaat gebruiken. Besteed in het bijzonder aandacht aan de instructies voor het gebruik van neutrale elektroden bij ingrepen op neonaten.
- Sluit de kabel of het snoer aan op het elektrochirurgische systeem volgens de instructies die bij de generator zijn geleverd.

#### Verwijderen en weggooien van de neutrale elektrode:

- Verwijder de elektrode na gebruik voorzichtig met één hand, terwijl u met de andere hand de onderliggende huid ondersteunt. Trek de elektrode aan één van de hoeken op (niet aan de neutrale elektrodekabel) en pel de elektrode langzaam van de huid. Trek niet schokkerig of snel aan de elektrode omdat dit huidletsel kan veroorzaken. Doe extra voorzichtig als de huid bijzonder teer is, in het bijzonder bij pasgeboren en premature baby's. Gebruik geen oplosmiddelen voor het verwijderen van kleefmiddelen. De voorkeur wordt gegeven aan het langzaam en voorzichtig verwijderen van kleefmiddel met warm water en een wattenbolletje.
- Til de vergrendeling op om de klem te ontgrendelen.
- Gooi het product weg volgens de lokale regelgeving of volgens de richtlijnen van het ziekenhuis of de zorginstelling.



Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200/Freigegeben , Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

moet dit worden gemeld aan de fabrikant en/of diens gemachtigde en de bevoegde instantie in uw land.

**Omgevingsvooraarden: +10 °C tot +40 °C; 20% tot 85% RH**  
De voorwaarden voor transport en opslag staan vermeld op de primaire of secundaire verpakking.

## PL

### ELEKTRODY NEUTRALNE DLA NOWORODKÓW

Prosimy przeczytać i zachować ten dokument. Każdy, kto korzysta z produktu, powinien znać i rozumieć zawarte w tym dokumencie wskazówki.

### PRZEZNACZENIE

Elektrody neutralne służą jako akcesoria do urządzeń elektrochirurgicznych. Elektrody neutralne są niesteryline, przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku na nienaruszonej (nieuskodzonej) skórze i służą do odprowadzenia energii od pacjenta do urządzenia elektrochirurgicznego.

### Wskazania:

- Elektrody neutralne służą do odprowadzania prądu wysokiej częstotliwości od pacjenta do urządzenia elektrochirurgicznego i są wskazyane do wszystkich monopolarnych zabiegów chirurgicznych, w których do przecinania lub koagulacji tkanek wykorzystywana jest chirurgia wysokiej częstotliwości.

### Przeciwwskazania:

- Niekonwencjonalne zabiegi elektrochirurgiczne (np. tryb wysokoprądowy).
- Uszkodzenie lub zanieczyszczenie elektrody neutralnej, które może prowadzić do zwiększonego oporu elektrycznego, niewystarczającego styku lub zwarcia.
- Niezgodność elektrody neutralnej z urządzeniem do elektrochirurgii, która może prowadzić do nieprawidłowego działania lub zagrożenia dla pacjenta lub użytkownika.
- Jeśli w opinii lekarza istnieją dalsze przeciwwskazania lub sytuacje wynikające z aktualnego piśmiennictwa specjalistycznego, które mogą stanowić zagrożenie dla pacjenta lub użytkownika.

### OSTRZEŻENIE

Niewłaściwe użycie elektrod neutralnych może spowodować uszkodzenie tkanek. Niniejsza instrukcja użycia służy bezpieczeństwu pacjentów. **NIEPRZESTRZEGANIE NINIEJSZYCH WSKAŹOWEK MOŻE SPOWODOWAĆ OPARZENIA, MARTWIĘC UCIISKOWĄ LUB INNE USZKODZENIA SKÓRY W TRAKCIE STOSOWANIA.**

- OGRANICZENIA W STOSOWANIU PRODUKTU:** Ta elektroda neutralna przeznaczona jest wyłącznie dla noworodków o masie ciała 0,45-4,99 kg (1-11 lbs). W przypadku noworodków o większej masie ciała niż podana należy użyć elektrody neutralnej dla dzieci.
- OGRANICZENIA W STOSOWANIU PRODUKTU:** Używać elektrody neutralnej dla noworodków tylko przy natężeniu prądu do 350 mA.
- OGRANICZENIA W STOSOWANIU PRODUKTU:** Elektrody neutralne dla noworodków zostały zaprojektowane do stosowania w konwencjonalnych jednobiegowych zabiegach elektrochirurgicznych. Ograniczyć czas aktywacji w ciągu każdych 2 minut do maksymalnie 30 sekund. Przekroczenie tego czasu może spowodować u pacjenta oparzenia z powodu przeciążenia, nawet jeśli elektroda neutralna zostanie przyłożona prawidłowo i całkowicie przyłączona do systemu monitorowania jakości kontaktu.
- Nie używać elektrody neutralnej, jeśli opakowanie jest otwarte lub uszkodzone.
- Nie używać elektrody uszkodzonej, zmodyfikowanej ani po upływie daty ważności.

✓		
0,45-4,99 kg	1-11 lbs	

- Jesi urządzenie elektrochirurgiczne jest wyposażone w system monitorowania jakości kontaktu elektrody neutralnej, to należy zawsze używać elektrody dzielonej. Nigdy nie wyłączać alarmu dźwiękowego w systemie monitorowania podczas operacji.
- Użyć jak najniższego bezpiecznego ustawienia mocy, aby osiągnąć żądaną wynik chirurgiczną.
- W celu uniknięcia zagrożenia pożarem lub wybuchem nie wolno używać elektrody w bezpośredniej obecności gazów łatwopalnych (w tym stężonego tlenu) i rozpuszczalników. Unika kontaktu produktu z płynami zawierającymi rozpuszczalnik.
- Przed pierwszym użyciem elektrody neutralnej w noworodków należy określić maksymalne ustawienia mocy i przygotować generator wysokiej częstotliwości zgodnie z poniższymi zaleceniami.

### KOMPATYBILNOŚĆ

Aby uzyskać odpowiedzi na pytania dotyczące kompatybilności, zwłaszcza określonych systemów monitorowania jakości kontaktu, należy skontaktować się ze sprzedawcą. Dzielone elektrody neutralne dla noworodków są kompatybilne z dynamicznymi systemami monitorowania jakości kontaktu REM™, NESSY® i ARM™.

### UWAGA

- Chirurdzy powinni znać wpływ elektrochirurgii na młodych pacjentów i i rozważyć zastosowanie elektrochirurgii bipolarnej, która nie wymaga użycia elektrody neutralnej!
- Zachować szczególną ostrożność w przypadku stosowania elektrody neutralnej w wcześniaków urodzonych przed 34. tygodniem życia. Skonsultować się z neonatologiem, czy skóra noworodka jest wystarczająco rozwinięta, aby mogła mieć kontakt z materiałami klejonymi.
- Nie przyńać elektrody neutralnej w celu zmniejszenia jej rozmiaru! Nie używać dodatkowego żelu!
- Nie przemieszczać elektrody neutralnej!
- Jeśli samoprzepłynie krawędź zachodząca na żel nie jest włożona w ogóle lub całkowicie, to należy stale monitorować elektrodę neutralną, aby wykryć i zapobiec wnikaniu cieczy! Nie należy jej umieszczać w miejscach, w których występują płyny!
- Przed użyciem należy zapoznać się z instrukcją użycia urządzenia elektrochirurgicznego, szczególnie z ograniczeniami ustawień mocy i maksymalnego nieprzerwanego czasu aktywacji.
- Jeśli podczas operacji zmniejszy się żel nie występuje efekt koagulacji lub cięcia bądź będzie wymagać przedwcześnie wyjęcia wysokiej mocy, należy bezzwłocznie sprawdzić, czy elektroda neutralna została odpowiednio umieszczona i ma pełny kontakt ze skórą. Przed zwiększeniem ustawienia mocy należy sprawdzić wszystkie połączenia elektrody neutralnej (zaciśk, kabel, wtyczkę), a także włączone akcesoria i generatory!
- W przypadku zmiany pozycji ułożeniowej pacjenta należy upewnić się, czy elektroda neutralna nadal pewnie przylega do skóry na całej powierzchni oraz sprawdzić wszystkie połączenia kablowe.
- Nie używać ponownie elektrody neutralnej! W przypadku ponownego użycia, przyczepność i właściwości elektryczne mogą być niewystarczające, co może spowodować obrażenia pacjenta. Ponadto istnieje ryzyko zakażenia krzyżowego między pacjentami.
- Używane urządzenia elektrochirurgiczne muszą być typu BF (body floating) lub CF (cardiac floating).
- Należy porównać podaną długość wyposażenia dodatkowego dopuszczalną dla danego urządzenia elektrochirurgicznego z długością kabla elektrody neutralnej. Długość kabla elektrody neutralnej (3 m/9,8 ft lub 5 m/16,4 ft) można znaleźć na etykiecie opakowania w symbolu produktu.

### GRUPA UŻYTKOWNIKÓW

Elektrody neutralne mogą używać na pacjencie wyłącznie lekarz lub odpowiednio przeszkolony personel.

### INSTRUKCJA UŻYCIA

- Określenie maksymalnej mocy i przygotowanie generatora HF:
- Przed pierwszym użyciem elektrody neutralnej u noworodków generator HF musi zostać skalibrowany przez wykwalifikowanego technika, aby ustalić, które ustawienie mocy odpowiada natężeniu

prądu 350 mA w każdym trybie. W tym celu należy użyć dostępnego w sprzedaży testera HF (np. firmy Fluke lub mtk biomed). Ustawić rezystancję obciążenia na 125 omów. Dla każdego trybu (koagulacji, elektrotomii, form mieszanych) należy teraz określić odpowiednią moc w watach jako górną granicę mocy przy natężeniu prądu 350 mA. Informacje o określonych górnych granicach mocy należy podać na generatorze HF tak, aby wyraźnie widoczne i zrozumiałe dla chirurga. W żadnym wypadku nie można ich przekroczyć podczas stosowania elektrody neutralnej w noworodkach.

#### Wybór elektrody neutralnej:

- Gdy tylko pozwala na to wzrost pacjenta, należy użyć u niego elektrody neutralnej dla dzieci, aby zmniejszyć ryzyko oparzeń.
- Elektroda neutralna przeznaczona jest tylko dla noworodków o masie ciała 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). W przypadku noworodków o większej masie ciała niż podana należy użyć elektrody neutralnej dla dzieci.

#### Wybór i przygotowanie miejsca zastosowania:

- Zalecane miejsce zastosowania u noworodków o masie 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) znajduje się na plecach, poniżej łopatek i powyżej kości krzyżowej. Szczególne okoliczności kliniczne mogą wymagać alternatywnych miejsc zastosowania. Jeśli wymagane są alternatywne miejsca zastosowania, należy sprawdzić, czy elektroda neutralna ma maksymalny obszar kontaktu ze skórą noworodka i zmniejszyć ustawienia mocy.



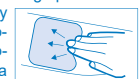
- Sprawdzić, czy wybrany obszar nie jest izolowany termicznie ani dodatkowo nagrzewany przez źródła ciepła podczas zabiegu.
- W operacjach, w których prąd o wysokiej częstotliwości może przepływać przez części ciała o stosunkowo małym polu przekroju, pożądane może być zastosowanie metod bipolarowych, aby uniknąć niepożądanego uszkodzenia tkanek.
- Elektrody monitorujące lub inne urządzenia, które mogą zapewnić alternatywną ścieżkę uziemienia dla prądu wysokiej częstotliwości, powinny być umieszczane jak najdalej od pola operacyjnego. Zaleca się stosowanie wyłącznie EKG i innych systemów monitorowania, kabli i przewodów, które są wyposażone w ograniczniki prądu wysokiej częstotliwości (np. filtry wysokiej częstotliwości (HF) lub dławiki). W przeciwnym razie należy umieścić elektrodę neutralną bliżej pola operacyjnego niż elektrody lub urządzenia, o których mowa powyżej. Stosowanie iglowych elektrod monitorujących nie jest zalecane.
- Ostrożnie oczyścić wybrany obszar skóry (np. z kremów lub mazi pładowej). Dokładnie go wysuszyć, zwłaszcza w przypadku użycia płynów do czyszczenia skóry. Unikać łatwopalnych preparatów do przygotowania skóry i środków dezynfekujących (np. odtruszczacza acetownego). Pamiętać, że zaniechanie przygotowania skóry może doprowadzić do oparzeń skóry.
- Unikać kontaktu skóry ze skórą (np. ramion z ciałem pacjenta), izolując od siebie odpowiednie obszary skóry na przykład suchą gazą.

#### Zastosowanie elektrody neutralnej:

- Jeśli urządzenie elektrochirurgiczne jest wyposażone w system monitorowania jakości kontaktu elektrody neutralnej (np. REM™, NESSY™, ARM™ itd.), to należy zawsze używać elektrody dziedzianej. System monitorowania jakości kontaktu nie może działać z elektrodą niedzieloną, a w przypadku utraty bezpiecznego kontaktu między pacjentem a elektrodą neutralną nie zabiśni alarm dźwiękowy. Spróbować uruchomić urządzenie bez podłączonej elektrody neutralnej, aby sprawdzić działanie systemu monitorowania. Urządzenie nie powinno się włączyć i powinien zabiśnić alarm.
- Sprawdzić datę ważności na torebce. Nie używać elektrody po upływie terminu ważności. Otworzyć torbę krótko przed użyciem i włożyć ją do elektrody neutralnej.
- Ewentualnie zdjąć z torbki jedną z etykiet służącą do identyfikowania wyrobu i przykleić ją do kartoteki pacjenta. Udoskonałować pozycję elektrody, przygotowanie skóry i stan skóry w kartotekie pacjenta.

Oderwać elektrodę od osłony ochronnej. Sprawdzić elektrodę, kabel i wszystkie złącza pod kątem wad (np. wysuszony lub brakujący żel, uszkodzona izolacja kabla). Nie używać uszkodzonego produktu.

- Nalożyć elektrodę neutralną na przygotowany obszar skóry. Zacząć od jednego rogu i przyjmocować elektrodę na skórze, wywierając równomierny nacisk na całym obszarze bez rozciągania skóry lub elektrody. Unikać uwiezionej pecherzyków powietrza i falów skóry pod elektrodą. Delikatnie wygładzić dlonią elektrodę, aby cała powierzchnia klejącej miała dobry kontakt ze skórą. Nie wówczas elektrody całkowicie wokół kończyny. Elektroda nie może dotykać samą siebie ani zachodzić na siebie.
- Elektrody neutralne bez kabla: Elektrody neutralne bez okablowania można stosować z kablami, które mogą pomieścić i wyśrodkować wypustkę o szerokości od 23 mm (0,91 inch) do 24 mm (0,94 inch). Sprawdzić, czy kabel elektrody neutralnej wielokrotnego użytka nie jest uszkodzony. Nie używać kabla elektrody neutralnej, którego metalowe styki są brudne lub który ma inne wady, np. uszkodzoną izolację. Otworzyć zacisk kabla elektrody neutralnej, pociągając do góry dźwignię zamkającą. Włożyć całkowicie łącznik elektrody do zacisku. Następnie zamknąć zacisk, naciśkając do końca dźwignię zamkającą. Sprawdzić, czy łącznik jest całkowicie włożony w zacisk i nie styka się ze skórą pacjenta. Zacisk nie może leżeć pod pacjentem.



- Umieścić kabel elektrody neutralnej tak, aby nie ściągał on elektrody neutralnej ze skóry pacjenta. Ponadto kable elektrody neutralnych należy umieszczać tak, aby uniknąć kontaktu z pacjentem i innymi przedmiotami oraz aby nie powstały pętle. W szczególności nie należy wówczas kabla elektrody neutralnej wokół kończyny pacjenta ani innych uziemionych przedmiotów, aby zapobiec parzerzeniom na skutek sprzężenia pojemościowego.
- Sprawdzić, czy cała powierzchnia elektrody neutralnej dobrze przylega do skóry i czy złącze zacisku jest bezpiecznie zamknięte wokół łącznika elektrody. Sprawdzić, czy zacisk nie wywiera niepotrzebnego nacisku na skórę pacjenta. Jeśli samoprzylepna krawędź zaczynająca na żel nie jest włożona w ogółe lub całkowicie, to należy stale monitorować elektrodę neutralną, zapobiec wnikaniu cieczy.
- Pribej użyciu należy zapoznać się z instrukcją użycia urządzenia elektrochirurgicznego ze szczególnym uwzględnieniem wskazówek dotyczących stosowania elektrod neutralnych w noworodkach.
- Podłączyć kabel elektrody neutralnej do urządzenia elektrochirurgicznego zgodnie z instrukcją użycia generatora.



#### Usuwanie i utylizacja elektrody neutralnej:

- Po użyciu ostrożnie zdjąć elektrodę neutralną jedną ręką, a drugą ręką przytrzymać obszar skóry, na którym była umieszczona elektroda. Podnieść elektrodę w jednym rogu na jej dolnym końcu (nie na kablu elektrody neutralnej) i powoli ją zdjąć. Szarpnięcie lub szybkie ściągnięcie może spowodować obrażenia skóry. Zachować szczególną ostrożność, jeśli skóra jest zbyt wrażliwa, szczególnie u noworodków i wcześniaków. Nie używać rozpuszczalników do usuwania resztek kleju. Resztki kleju najlepiej jest usunąć powoli i ostrożnie za pomocą ciepłej wody i waczków.
- Aby zwolnić zacisk kabla, należy podnieść dźwignię zamkającą.
- Produkt należy zutylizować zgodnie z lokalnymi przepisami lub wymogami szpitala bądź placówki opieki zdrowotnej.

W przypadku pacjenta/użytkownika/osób trzecich w Unii Europejskiej oraz w krajach o identycznym systemie regulacji (rozporządzenie (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych): Jeśli podczas korzystania z produktu lub w wyniku jego użytkowania dojdzie do poważnego incydentu, to należy powiadomić o nim producenta i/lub jego pełnomocnika oraz władze krajowe.

Warunki otoczenia: od +10°C do +40°C; 20% do 85% wilg. wzgl.  
Warunki transportu i przechowywania są wskazane na opakowaniu bezpośrednim lub pośrednim.

Dok Nr.: 10982763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben , Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

## PT(EU)

### ELÉTRODOS NEUTROS PARA NEONATOS

Leia este documento e guarde-o. Certifique-se de que todas as pessoas que utilizam este produto conheçam e compreendam as informações constantes deste documento.

### FINALIDADE

Os elétrodos neutros são acessórios de aparelhos de eletrocirurgia. Os elétrodos neutros são não-estéreis e destinam-se a uma única utilização em pele intacta (sem ferimentos), sendo utilizados para derivar a energia do paciente para o aparelho de eletrocirurgia.

### Indicações:

- Os elétrodos neutros destinam-se a derivar a corrente de alta frequência de pacientes para um aparelho de eletrocirurgia, sendo indicados para todas as intervenções cirúrgicas monopolares, em que seja usada a cirurgia de alta frequência para o corte ou a coagulação de tecidos.

### Contraindicações:

- Procedimentos eletrocirúrgicos não-convenicionais (p. ex., modo de operação de corrente elevada).
- Danos ou sujidade do elétrodo neutro que pudesse causar uma resistência elétrica elevada, um contacto insuficiente ou um curto-círculo.
- Incompatibilidade do elétrodo neutro com o aparelho de eletrocirurgia, que pudesse causar falhas de funcionamento ou pôr em risco o paciente ou o utilizador.
- Se, na opinião de um médico, houver mais contraindicações ou, com base na literatura especializada atual, a possibilidade de ocorrência de situações passíveis de pôr em risco o paciente ou o utilizador.

### AVISO

A utilização incorreta dos elétrodos neutros pode provocar danos nos tecidos. Estas instruções destinam-se à segurança do paciente. **O NÃO CUMPRIMENTO DESTAS INSTRUÇÕES PODE RESULTAR EM QUEIMADURAS, ÚLCERAS DE PRESSÃO OU OUTROS TRAUMAS NA PELE DURANTE A UTILIZAÇÃO.**

- RESTRICOES DO PRODUTO:** estes elétrodos neutros destinam-se exclusivamente à utilização em neonatos com um peso corporal entre 0,45 e 4,99 kg (1–11 lb). Para neonatos com peso superior ao recomendado, utilize elétrodos neutros pediátricos.
- RESTRICOES DO PRODUTO:** utilize estes elétrodos neutros para neonatos apenas com intensidades de corrente até 350 mA.
- RESTRICOES DO PRODUTO:** estes elétrodos neutros para neonatos foram concebidos para a utilização em procedimentos de eletrocirurgia monopolar convencionais. Limite o tempo de ativação a um máximo de 30 segundos em intervalos de 2 minutos. A ativação além deste limite pode provocar a sobrecarga do elétrodo neutro com corrente. Isto pode resultar em queimaduras no paciente, mesmo que o elétrodo esteja total e corretamente colocado e o sistema de monitorização da qualidade do contacto esteja ativado.
- Não utilize o elétrodo neutro se a embalagem estiver aberta ou danificada.
- Não utilize o elétrodo neutro se estiver danificado, tiver sido modificado ou se estiver fora da validade.
- Se o aparelho de eletrocirurgia oferecer um sistema de monitorização da qualidade do contacto do elétrodo neutro, utilize sempre um elétrodo dividido. Nunca desative o alarme sonoro deste sistema de monitorização durante a cirurgia.
- Utilize uma configuração de energia segura mínima possível para obter um efeito cirúrgico pretendido.
- Não utilizar os elétrodos na presença direta de gases inflamáveis (incluindo oxigénio concentrado) e solventes, para evitar um potencial perigo de explosão ou de incêndio. Evite o contacto do produto com líquidos que contenham solventes.

0,45 - 4,99 kg	✓	1 - 11 lbs

cial perigo de explosão ou de incêndio. Evite o contacto do produto com líquidos que contenham solventes.

- Determine as configurações máximas de energia e prepare o gerador de alta frequência antes da primeira utilização do elétrodo neutro para neonatos de acordo com as especificações abaixo.

### COMPATIBILIDADE

Para todas as questões de compatibilidade, em particular sobre a compatibilidade com sistemas de monitorização da qualidade do contacto dos elétrodos específicos, contacte o seu distribuidor local. Em qualquer caso, estes elétrodos neutros divididos para neonatos são compatíveis com os sistemas de monitorização da qualidade do contacto dinâmico REM™, NESSY® e ARM™.

### ATENÇÃO

- Os cirurgiões devem estar familiarizados com os efeitos da eletrocirurgia em pacientes pequenos e deverão ponderar a eletrocirurgia bipolar, que não requer a utilização de elétrodos neutros!
- É necessário um cuidado adicional na utilização destes elétrodos neutros para neonatos em recém-nascidos prematuros nascidos antes das 34 semanas de gestação. Se possível, consulte um neonatalogista para determinar se a pele do neonato se encontra suficientemente desenvolvida para o contacto com adesivos.
- Não reduza o tamanho dos elétrodos neutros cortando-os! Não utilize gel adicional!
- Não reposicione os elétrodos neutros!
- Se o rebordo adesivo à volta do gel não for utilizado ou for utilizado apenas parcialmente, é necessário monitorizar o elétrodo neutro constantemente para detetar e impedir a penetração de líquidos! Não devem ser colocados em locais sujeitos a líquidos!
- Antes da utilização do aparelho de eletrocirurgia consulte as respetivas instruções de utilização. Preste especial atenção às restrições das configurações de energia de saída e ao tempo de ativação máximo ininterrupto.
- Se o efeito de corte ou de coagulação diminuir ou estiver ausente durante a cirurgia ou se for necessária uma configuração de energia superior à normal, certifique-se imediatamente de que o elétrodo neutro está colocado corretamente e em total contacto com a pele. Inspire todas as ligações do elétrodo neutro (grampo, cabo, conector), bem como o acessório ativo e o gerador antes de aumentar a configuração de energia!
- Se se reposicionar o paciente, certifique-se sempre de que a área completa do elétrodo neutro adere bem à pele e verifique, em seguida, todas as ligações dos cabos.
- Não reutilize os elétrodos neutros! Se forem reutilizados, o adesivo e as propriedades elétricas podem tornar-se insuficientes, podendo resultar em ferimentos no paciente. Além disso, existe o risco de infecção cruzada de um paciente para outro.
- Os aparelhos de eletrocirurgia usados têm de ser do tipo BF (body floating) ou CF (cardiac floating).
- O comprimento autorizado dos acessórios especificado para o respetivo aparelho cirúrgico tem de ser adaptado ao do cabo de elétrodo neutro. O comprimento do cabo de elétrodo neutro (3 m/9.8 ft ou 5 m/16.4 ft) está indicado na embalagem no símbolo do produto.

### GRUPO DE UTILIZADORES

Os elétrodos neutros têm de ser usados no paciente por um médico ou por profissionais de saúde devidamente formados.

### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

#### Determinação das configurações de energia máxima e preparação do gerador de alta frequência:

- Antes da primeira utilização do elétrodo neutro para neonatos, o gerador de alta frequência deve ser calibrado por um técnico qualificado para determinar qual a configuração de potência em cada modo que corresponde a uma intensidade de corrente de 350 mA. Utilize um analisador eletrocirúrgico padrão (por ex., da marca Fluke ou mtk biomed). Defina uma impedância de carga de 125 ohm. Para cada modo (coagulação, diatermia cirúrgica, formas mistas) com uma intensidade de corrente de 350 mA, é necessário determinar a potência

máxima correspondente em watts. Os limites máximos de potência determinados devem ser aplicados no gerador de alta frequência de forma a serem bem visíveis e compreensíveis para o cirurgião. Em circunstância alguma estes limites podem ser excedidos durante a utilização dos elétrodos neutros para neonatos.

#### Seleção do elétrodo neutro:

- Sempre que o tamanho do paciente o permitir, utilize um elétrodo neutro de tamanho pediátrico para reduzir a possibilidade de queimaduras no paciente.
- Estes elétrodos neutros destinam-se exclusivamente a neonatos com um peso corporal entre 0,45 e 4,99 kg (1–11 lb). Para neonatos com peso superior ao recomendado, utilize elétrodos neutros pediátricos.

#### Seleção e preparação do local de colocação:

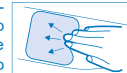
- O local de aplicação recomendado em neonatos com um peso entre 0,45 e 4,99 kg (1–11 lb) é nas costas abaixo das ombroplatas e acima do sacro. Circunstâncias clínicas especiais podem requerer locais de aplicação alternativos. Se forem necessários locais alternativos, assegure-se de que existe o máximo contacto do elétrodo neutro com a pele do paciente e reduza as configurações de energia.
- Certifique-se de que o local não será isolado termicamente nem aquecido por fontes de calor durante a cirurgia.
- Em procedimentos cirúrgicos em que a corrente de alta frequência possa fluir através de partes do corpo com uma área de secção transversal relativamente pequena, a utilização de técnicas bipolares pode ser preferível para evitar danos accidentais em tecidos.
- Elétrodos de monitorização ou outros dispositivos, que possam constituir um caminho para terra alternativo para a corrente de alta frequência, têm de ser colocados o mais afastado possível do campo operatório. É recomendável utilizar apenas cabos e fios de ECG e outros sistemas de monitorização e de ECG que incorporem dispositivos de limitação de corrente de alta frequência (p. ex., filtros supressores ou bobinas de alta frequência (AF)). Se isto não for possível, os elétrodos neutros têm de ser colocados mais próximo do campo operatório do que qualquer um destes elétrodos ou dispositivos. Não são recomendados elétrodos de monitorização de agulha. Limpe cuidadosamente a área da pele escolhida (p. ex., de cremes ou vérmix caseoso). Seque muito bem, particularmente se utilizar líquidos de limpeza da pele. Evite a utilização de agentes de preparação da pele ou desinfetantes inflamáveis (p. ex., desengordurantes à base de acetona). **Esteja consciente de que erros na preparação podem resultar em queimaduras na pele.**
- Evite o contacto de pele com pele (por exemplo, entre os braços e o corpo do paciente), nomeadamente, através da inserção de gaze seca no local onde possa ocorrer o contacto de pele com pele.



#### Aplicação do elétrodo neutro:

- Se a unidade eletrocirúrgica oferecer um sistema de monitorização da qualidade do contacto do elétrodo (como REM™, NESSY®, ARM™, etc.), utilize sempre um elétrodo dividido. Os sistemas de monitorização da qualidade do contacto não conseguem funcionar com um elétrodo não-dividido e a perda de contacto seguro entre o elétrodo neutro e o paciente não produzirá um alarme sonoro. Verifique o funcionamento do sistema de monitorização tentando utilizar o aparelho sem elétrodo neutro ligado. O aparelho não deve ativar-se e deve soar um alarme sonoro.
- Verifique a data de validade impressa no saco. Não utilize elétrodos que estejam fora do prazo de validade. Abra o saco apenas antes da utilização e retire um elétrodo neutro.
- Se aplicável, retire um dos autocolantes de rastreio do saco e cole-o na ficha do paciente. Documente a localização do elétrodo, a preparação e o estado da pele na ficha do paciente.

- Retire o elétrodo do revestimento de proteção. Verifique se o elétrodo, o cabo e o conector apresentam danos (p. ex., gel ressecado ou falta de gel e danos no isolamento do cabo). Não utilize produtos defeituosos.



- Aplique o elétrodo neutro no local da pele preparada começando num canto e fixando a totalidade do elétrodo na pele, mantendo uma pressão uniforme sem esticar a pele ou o elétrodo. Evite a inclusão de bolas de ar ou a formação de pregas de pele debaixo do elétrodo. Alise firmemente, exercendo uma ligeira pressão sobre o elétrodo, para assegurar um bom contacto de toda a superfície adesiva com a pele. Não enrole o elétrodo completamente à volta de um membro. O elétrodo não deve tocar-se nem sobrepor-se.

- Elétrodos neutros sem fio: Os elétrodos neutros não ligados por cabo podem ser usados com um cabo que suporta uma largura de lingueta de 23 mm (0,91") a 24 mm (0,94") e que possam ser centrados. Verifique se o fio do elétrodo neutro reutilizável apresenta danos. Não utilize cabos de elétrodo neutro cujos contactos metálicos do elétrodo estejam sujos ou que apresentem outros defeitos, como um isolamento danificado. Abra o grampo do fio do elétrodo neutro levantando a alavanca de fecho. Insira a lingueta de ligação do elétrodo totalmente no grampo. Feche o grampo pressionando a alavanca de fecho totalmente para baixo. Certifique-se de que a totalidade da lingueta de ligação está inserida no grampo e que não entra em contacto com a pele do paciente. O grampo não pode ficar debaixo da pele.



- Posicione o cabo do elétrodo neutro de forma a que o elétrodo neutro não se descole da pele do paciente. Posicione o cabo do elétrodo neutro de forma a evitar o contacto com o paciente e com outros fios e não enrole os cabos. Especialmente, não enrole o cabo do elétrodo neutro à volta de um membro do paciente ou de outros objetos ligados à terra, a fim de evitar queimaduras devido a acoplamento capacitativo.
- Verifique se o elétrodo neutro adere bem em toda a área da pele e se o conector do grampo está fixado corretamente à lingueta de contacto do elétrodo. Assegure-se de que o grampo não exerce pressão desnecessária sobre a pele do paciente. Se o rebordo adesivo à volta do gel não for utilizado ou for utilizado apenas parcialmente, é necessário monitorizar o elétrodo neutro constantemente para impedir a penetração de líquidos.
- Antes da utilização do aparelho de eletrocirurgia, consulte as respetivas instruções de utilização. Preste especial atenção às instruções sobre a utilização de elétrodos neutros em procedimentos com neonatos.
- Ligue o cabo do elétrodo neutro ao aparelho de eletrocirurgia segundo as instruções de utilização fornecidas com o gerador.

#### Remoção e eliminação do elétrodo neutro:

- Após a utilização, remova o elétrodo neutro cuidadosamente com uma mão, imobilizando a pele subjacente com a outra mão. Levante o elétrodo por uma extremidade da base (não pelo cabo do elétrodo neutro) e retire-o lentamente. Puxá-lo ou arrancá-lo abruptamente pode causar lesões cutâneas. Tenha especial cuidado quando a pele for extremamente delicada, em particular no caso de recém-nascidos ou prematuros. Não utilize solventes para remover resíduos de adesivo. Deve dar-se preferência à remoção lenta e cuidadosa de quaisquer resíduos de adesivo com água quente e bolas de algodão.
- Para soltar o grampo do cabo, levante a alavanca de fecho.
- Elimine o produto de acordo com as normas locais ou as diretrizes do hospital ou instituição de saúde.



Para pacientes/utilizadores/terceiros na União Europeia e em países com um sistema de regulamentação idêntico (regulamento (EU) 2017/745 sobre dispositivos médicos): caso tenha ocorrido um incidente grave durante a utilização ou em resultado da utilização deste produto, notifique o fabricante e/ou o seu representante autorizado e a autoridade nacional responsável.

Condições ambientais: +10 °C a +40 °C; 20 % a 85 % de humidade relativa

As condições de transporte e armazenamento estão indicadas na embalagem principal ou secundária.

Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

## PT (Brasil)

### PLACA TERRA NEONATAL

Leia e guarde este documento. Certifique-se de que todas as pessoas que utilizam este produto leem e compreendem todas as informações contidas neste documento.

### FINALIDADE

As placas terra são previstas como acessórios para aparelhos de eletrocirurgia. Placas terra são não-estéreis, são previstas exclusivamente para uma única utilização em pele intacta (sem ferimentos) e servem para fazer derivar a energia do paciente para o aparelho de eletrocirurgia.

### Indicações:

- As placas terra são usadas para conduzir a corrente de alta frequência do paciente para um aparelho de eletrocirurgia e são indicadas para todos os procedimentos cirúrgicos monopolares nos quais a cirurgia de alta frequência é usada para transecção ou coagulação de tecidos.

### Contraindicações:

- Procedimentos eletrocirúrgicos não convencionais (por exemplo, modo de corrente elevada).
- Danos ou contaminação da placa terra, o que pode levar ao aumento da resistência elétrica, contato insuficiente ou curto-circuito.
- Incompatibilidade da placa terra com o aparelho de eletrocirurgia que pode levar a um mau funcionamento ou perigo para o paciente ou para o usuário.
- Se, na opinião de um médico, houver outras contraindicações ou situações que possam surgir da literatura especializada atual e que possam colocar em risco o paciente ou o usuário.

### AVISO

O uso incorreto das placas terra pode causar lesões nos tecidos. Estas instruções são importantes para a segurança dos pacientes. **SE ESTAS INSTRUÇÕES NÃO FOREM SEGUIDAS, PODE HAVER QUEIMADURAS, NECROSE POR PRESSÃO OU OUTROS TRAUMAS DA PELE DURANTE O USO.**

- **RESTRICOES DO PRODUTO:** Esta placa terra neonatal deve ser utilizada apenas em neonatos com 0,45 a 4,99 kg (1 a 11 lbs) de peso. Em neonatos com peso mais elevado, utilize a placa terra infantil.

0,45 - 4,99 kg 1 - 11 lbs	✓	

- **RESTRIÇÕES DO PRODUTO:** Nunca utilize esta placa neonatal para aplicar correntes de intensidade superior a 350 mA.

- **RESTRICOES DO PRODUTO:** Estas placas terra para neonatos foram projetadas para serem usadas em procedimentos cirúrgicos monopolares convencionais. A ativação deve ser limitada a, no máximo, 30 segundos a cada intervalo de 2 minutos. Ultrapassar este limite pode gerar sobrecarga, causando queimaduras no paciente, mesmo se a placa estiver bem posicionada, aplicada corretamente e com sistema de monitoramento de qualidade de contato ativado.

- Não utilize a placa terra se a embalagem estiver aberta ou danificada.

- Não utilize a placa terra se ela estiver danificada, com validade vencida ou tiver sido modificada.

- Se o aparelho de eletrocirurgia possuir um sistema de monitoramento da qualidade de contato da placa terra, utilize sempre uma placa terra bipartida. Nunca desative o alarme sonoro deste sistema de monitoramento durante um procedimento cirúrgico.

- Utilize o menor ajuste possível seguro da potência para obter o resultado cirúrgico desejado.

- Não use as placas terra na presença imediata de gases inflamáveis (incluindo oxigênio concentrado) e solventes, para evitar o perigo de explosão ou de incêndio. Evite o contato do produto com líquidos contendo solventes.

- Determine as configurações de potência máxima e prepare o gerador de alta frequência de acordo com as especificações abaixo antes de utilizar a placa terra para recém-nascidos pela primeira vez.

### COMPATIBILIDADE

Se houver alguma dúvida sobre compatibilidade, sobretudo compatibilidade com um sistema de monitoramento de qualidade de contato para uma placa terra específica, procure o seu distribuidor local. As placas terra bipartidas para neonatos são compatíveis com os sistemas dinâmicos de monitoramento de qualidade de contato REM™, NESSY® e ARM™.

### ATENÇÃO

- O cirurgião deve familiarizar-se com os efeitos da eletrocirurgia em pacientes pequenos e pode optar pela eletrocirurgia bipolar, que não requer placas terras!
- Tome especial cuidado ao usar a placa terra neonatal em prematuros nascidos com menos de 34 semanas de gestação. Sempre que possível, consulte um neonatalogista e pergunte se a pele do neonato já se desenvolveu o suficiente para entrar em contato com adesivos.
- Não corte a placa terra para reduzir seu tamanho! Não utilize gel adicional!
- Não reposicione a placa terra!
- Se a borda adesiva sobreposta ao gel não for utilizada ou for usada parcialmente, a placa terra deve ser monitorada continuamente para detectar e impedir a entrada de líquidos! A placa não deve ser aplicada em áreas onde haja líquidos!
- Antes de utilizar o aparelho de eletrocirurgia, leia as instruções de uso do equipamento, prestando especial atenção às limitações de potência e ao tempo máximo de ativação ininterrupta.
- Se o efeito de corte ou coagulação diminuir após a cirurgia, cessar ou for necessária uma potência maior que a normal, certifique-se de que a placa terra foi corretamente posicionada e se encontra em contato completo com a pele. Antes de aumentar o ajuste da potência, verifique todas as conexões de placas terra (clampe, cabo, conector), assim como o acessório ativo e o gerador!
- Se reposicionar o paciente, observe se toda a superfície da placa terra neutra ainda está bem aderida à pele e verifique todas as conexões dos cabos.
- Não reutilize a placa terra. Se a placa terra for reutilizada, suas propriedades elétricas e adesivas podem ser perdidas. Isso pode lesionar o paciente e criar riscos de infecção cruzada de um paciente para outro.
- Os aparelhos de eletrocirurgia usados devem ser do tipo BF (body floating) ou CF (cardiac floating).
- O comprimento permitido do acessório especificado para o respectivo aparelho de eletrocirurgia deve ser comparado com o comprimento do cabo de placas terra. O comprimento do cabo de placas terra (3 m / 9,8 ft ou 5 m / 16,4 ft) pode ser encontrado na etiqueta da embalagem no símbolo do produto.

### GRUPO DE USUÁRIOS

As placas terra devem ser usadas por um médico ou pessoal médico devidamente especializado no paciente.

### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

#### Determinação da potência máxima e preparação do gerador de alta frequência:

- Antes de utilizar as placas terra em neonatos, o gerador de alta frequência deve ser calibrado por um técnico qualificado para determinar se os níveis de controle correspondem à intensidade de corrente máxima de 350 mA em todos os modos de operação. Utilize um analisador eletrocirúrgico padrão (p.ex., marcas Fluke ou mtk biomed). Defina uma impedância de carga de 125 ohm. Para cada modo (coagulação, eletrotomia, formas mistas), a potência correspondente em watts deve agora ser determinada como o limite superior de potência com uma intensidade de corrente de 350 mA. Essas definições de máximos de potência devem ser anotadas no gerador de alta frequência em local visível e fácil de identificar para

o cirurgião. Nunca exceda este nível de potência enquanto estiver utilizando a placa terra para neonatos.

#### Seleção da placa terra:

- Se o tamanho do paciente permitir, utilize uma placa de tamanho infantil para reduzir a possibilidade de queimar o paciente.
- Esta placa terra neonatal deve ser utilizada apenas em neonatos com 0,45 a 4,99 kg (1 a 11 lbs) de peso. Em neonatos com peso mais elevado, utilize a placa terra infantil.

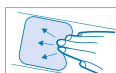
#### Seleção e preparação do local de aplicação:

- Em neonatos de 0,45 a 4,99 kg (1 a 11 lbs), o local de aplicação recomendado é a região dorsal abaiixo das espáculas e acima-sacro. Em situações clínicas especiais, pode ser necessário aplicar a placa em outros lo-cais. Nesses casos, procure maximizar a superfície de contato da placa com a pele do neonato e minimizar a potência ajustada.
- Verifique se o local será isolado termicamente ou aquecido por alguma fonte de calor durante a cirurgia.
- Em procedimentos cirúrgicos onde a corrente de AF possa fluir por partes do corpo com área transversal relativamente pequena, poderá ser desejável o uso de técnicas bipolares para evitar lesões teciduais indesejadas.
- Os eletrodos de monitoramento e outros aparelhos que possam criar conexões alternativas com a terra que permitam a passagem de corrente de AF devem ser mantidos o mais longe possível do campo operatório. Recomenda-se utilizar apenas cabos e fios de sistemas de ECG e de outros sistemas de monitoramento que incluem dispositivos limitadores de corrente de AF, como filtros supressores de alta frequência (AF) ou "chokes" de AF. Se isso não for possível, o eletrodo neutro deve, em qualquer caso, ser colocado mais próximo do campo operatório do que esses eletrodos ou aparelhos. Não é recomendado usar eletrodos de monitoramento do tipo agulha.
- Lime cuidadosamente a área de pele selecionada (por ex., limpe quaisquer cremes ou vêrnix caseoso). Seque bem, principalmente se tiver utilizado líquido para limpar a pele. Evite usar agentes de preparação da pele ou desinfecção inflamáveis (por ex., desengordurante à base de acetona). **Se a pele não for preparada, pode haver queimaduras no local.**
- Evite o contato de pele com pele (nomeadamente, entre os braços e o corpo do paciente) isolando as áreas correspondentes umas das outras, por ex., com gaze seca.



#### Aplicação das placas terra:

- Se um aparelho de electrocirurgia possuir um sistema de monitoramento da qualidade de contato (como REM™, NESSY®, ARM™), utilize sempre uma placa terra bipolarida. O sistema de monitoramento da qualidade de contato não funciona com uma placa terra não-partida. Se o contato entre a placa terra e o paciente for perdido, não será emitido um alarme sonoro. Verifique o funcionamento do sistema de monitoramento tentando utilizar o aparelho sem uma placa terra conectada. O aparelho não deve se ativar e um alarme deve ser emitido.
- Verifique a data de validade impressa embalagem. Não utilize a placa terra se a validade estiver vencida. Abra a embalagem apenas antes de usar e retirar uma placa terra.
- Se necessário, retire uma etiqueta de rastreamento da embalagem e cole-a no prontuário do paciente. Documente a localização da placa terra, a preparação e as condições da pele no prontuário do paciente.
- Solte as placas terra da cobertura de proteção. Verifique se a placa terra, o cabo ou os conectores apresentam defeitos (por ex., gel seco ou inexistente ou danos ao isolamento do cabo). Não utilize produtos com defeito.
- Aplique a placa terra à pele preparada começando em um canto e indo até ao outro, mantendo pressão uniforme e sem esticar a pele a placa terra para fixar em toda a superfície da pele.



- Evite prender bolhas de ar ou criar dobras de pele sob a placa terra. Aplaine bem, exercendo uma leve pressão, para manter toda a superfície do adesivo em contato estreito com a pele. Não envolva uma das extremidades do paciente com a placa terra. A placa não deve se tocar nem se sobrepor.
- Placas terra sem cabo: As placas terra sem fios podem ser utilizadas com cabos que podem acomodar e centrar uma largura de aba de 23 mm (0,91 polegadas) a 24 mm (0,94 polegadas). Verifique se o cabo da placa terra reutilizável apresenta defeitos. Não utilize o cabo da placa terra se os contactos metálicos estiverem sujos ou com outros defeitos (por ex., isolamento danificado). Abra o clamp do cabo da placa terra levantando a alavanca de fecho. Insira a guia de contato da placa terra completamente no clamp. Abaixe completamente a alavanca de fecho para fechar o clamp. Verifique se toda a guia de contato foi inserida no clamp e não entra em contato com a pele do paciente. O clamp não deve ficar posicionado sob o paciente.
- Posicione o cabo da placa terra de forma que ele não descole a placa da pele do paciente. Posicione o cabo da placa terra de forma a evitar contato com o paciente ou com outros fios e a não formar alças. Tome especial cuidado para não enrolar o cabo da placa terra em torno de uma das extremidades do paciente ou outros objetos aterrados, para evitar queimaduras causadas por acoplamento capacitivo.
- Verifique se a placa terra está bem adherida em toda a superfície da pele e se o conector do clamp foi bem fixado à guia de contato da placa. Verifique se o clamp não exerce pressão excessiva sobre a pele do paciente. Se a borda adesiva sobreposta ao gel não for utilizada ou for usada parcialmente, a placa terra deve ser monitorada continuamente para detectar a entrada de líquidos.
- Antes de utilizar o aparelho de electrocirurgia, leia as instruções de uso do equipamento, prestando especial atenção às instruções de uso de placas terra em procedimentos em neonatos.

#### Remoção e descarte da placa terra:

- Depois de usar, remova a placa terra cuidadosamente com uma mão, segurando na pele por baixo com a outra mão. Levante o eletrodo por uma das pontas na base (não pelo cabo de placas terra) e destaque-o devagar. Se puxar ou arrancar com força e muito depressa, o resultado podem ser lesões cutâneas. Tome especial cuidado em pacientes com pele sensível, principalmente neonatos e prematuros. Nunca utilize solventes para remover adesivos. Em vez disso, retire os adesivos lenta e cuidadosamente com água morna e bolas de algodão.
- Para soltar o clamp do cabo, levante a alavanca de fecho.
- Descarte o produto de acordo com as normas locais ou as diretrizes do hospital ou do centro de saúde.



Para um paciente/usuário/terceiros na União Europeia e em países com um sistema regulatório idêntico (Regulamento (UE) 2017/745 sobre dispositivos médicos): caso tenha ocorrido um incidente grave durante a utilização deste produto ou em resultado dessa utilização, por favor notifique o fabricante e/ou o seu representante autorizado e a sua autoridade nacional.

Condições ambientais: +10°C a +40°C; 20% a 85% rH  
As condições de transporte e de armazenagem estão indicadas na embalagem primária ou secundária.

## RO

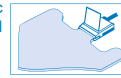
### ELECTROZI NEUTRI PENTRU NOU-NĂSCUȚI

Cititi acest document și păstrați-l. Asigurați-vă că toate persoanele care utilizează acest produs cunosc și înțeleg indicațiile cuprinse în acest document.

### DESTINAȚIA PRODUSULUI

Electrozi neutri sunt destinați utilizării ca accesorii pentru echipamente electrochirurgicale. Electrozi neutri sunt nesterili, destinați unei singure

utilizări pe pielea intactă (nevătămată) și servesc la derivarea energiei de la pacient la echipamentul electrochirurgical.



### ATENȚIE

- Chirurgii ar trebui să fie familiarizați cu efectele electrochirurgiei asupra pacienților mici și să ia în considerare utilizarea electrochirurgiei bipolare, care nu necesită electrozi neutri!
- Fiți deosebit de precaut atunci când utilizați acest eletrood neutră pentru nou-născuți în cazul nou-născuților prematuri cu mai puțin de 34 de săptămâni de gestație. Consultați un neonatolog, dacă pielea nou-născuțului este suficient dezvoltată pentru contactul cu materialele adezive.
- Nu micsorați electrozi neutri prin tăiere! Nu folosiți gel suplimentar!
- Nu repozitionați eletroodul neutră!
- În cazul în care marginea adezivă care acoperă gelul nu se folosește sau nu se folosește complet, eletroodul neutră trebuie monitorizat permanent, pentru a depista și împiedica pătrunderea lichidelor! Nu ar trebui poziționat în locuri în care apar lichide!
- Înainte de a folosi echipamentul electrochirurgical, studiați instrucțiunile de utilizare ale acestuia, mai cu seamă în ceea ce privește limitările setărilor de putere și a duratei de activare maxime neintrerupte.
- În cazul în care efectul de coagulare, respectiv efectul cut, se reduce sau dispără în timpul operației sau dacă ar fi să fie necesară o setare de putere neobișnuit de mare, asigurați-vă întârziere că eletrood neutră a fost poziționat în mod adecvat și că este în contact integral cu pielea. Verificați toate conexiunile eletroodului neutră (clemă, cablu, sticher), precum și accesoriile active și generatoarelor, înainte de a seta puterea la un nivel mai ridicat!
- Dacă mutați pacientul, asigurați-vă că și după aceea eletrood neutră este lipit cu întregă suprafață bine pe piele și controlați toate conexiunile cablului.
- A nu se refolosi eletrood neutră! În cazul unei reutilizări, puterea de lipire și proprietățile electrice pot fi insuficiente, ceea ce poate cauza vătămări ale pacientului. În plus, există riscul unei infecții de la un pacient la altul.
- Echipamentele electrochirurgicale utilizate trebuie să fie de tip BF (body floating) sau CF (cardiac floating).
- Lungimea admisă a accesoriilor indicată pe echipamentul electrochirurgical respectiv trebuie să fie comparată cu lungimea cablului eletroodului neutră. Lungimea cablului eletroodului neutră (3 m/9,8 ft sau 5 m/16,4 ft) poate fi găsită pe eticheta ambalajului.

### GRUP DE UTILIZATORI

Electrozi neutri trebuie utilizati pe pacienți de către un medic sau de către profesioniști din domeniul sănătății cu pregătire corespunzătoare.

### INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

#### Determinarea setărilor de putere maxime și pregătirea generatorului HF:

- Înainte de prima utilizare a eletroodului neutră pentru nou-născuți, generatorul HF trebuie calibrat de un tehnician calificat, pentru a determina care setare de putere din fiecare regim de operare corespunde unei intensități a curentului de 350 mA. Folosiți în acest scop un dispozitiv de testare HF disponibil în comerț (de ex. Fluke sau mtk biomed). Setați o rezistență de sarcină de 125 Ohm. La o intensitate a curentului de 350 mA, determinați acum pentru fiecare regim de operare (coagulare, electrotomie, formă mixtă) puterea corespondentă în wați, ca limită superioară de putere. Limitele superioare de putere astfel determinate se vor ataşa pe generatorul HP, pentru a fi vizibile și ușor de înțeles pentru chirurg. Nu depășiți în niciun caz aceste limite în timpul utilizării eletroodului neutră pentru nou-născuți.

#### Alegera eletroodului neutră:

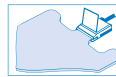
- În cazul în care conformația anatomică a pacienților permite acest lucru, folosiți un eletrood neutră pentru copii, pentru a reduce riscul producării unor arsuri pe corpul pacientului.
- Acest eletrood neutră pentru nou-născuți este destinat pentru nou-născuți cu o greutate corporală de 0,45-4,99 kg (1-11 lbs). În cazul nou-născuților cu o greutate mai mare, folosiți electrozi neutri pentru copii.

## Alegerea și pregătirea locului de aplicare:

- La nou-născuți de 0,45–4,99 kg (1–11 lbs), locul de aplicare recomandat este pe spate, sub omoplăti și deasupra osului sacru. Circumstanțele clinice speciale pot necesita locuri de aplicare alternative. Dacă sunt necesare locuri de aplicare alternative, asigurați o suprafață de contact maximă a electrodului neutră cu pielea nou-născutului și minimizați setările de putere.
- Asigurați-vă că pe parcursul intervenției, locul ales nu este izolat termic sau încălzit suplimentar de surse de căldură.
- Pentru operațiile la care currentul de înaltă frecvență ar putea curge prin părțile ale corpului cu secțiuni transversale relativ mici, ar putea fi de dorit utilizarea unor metode bipolare, pentru a se evita leziuni nedorente la nivelul țesuturilor.
- Electrozi de monitorizare sau alte apărate, care ar putea permite o cauză de împământare alternativă pentru curentul electric de frecvență înaltă, se vor instala cât mai departe de câmpul de operare. Se recomandă folosirea doar a unor sisteme EKG și de monitorizare, cabluri și linii echipate cu dispozitive de limitare a curentului de înaltă frecvență (de ex. filtru sau drosel pentru înaltă frecvență). Dacă acest lucru nu este posibil, electrodul neutră trebuie instalat mai aproape de câmpul de operație decât acești electrozi sau apărate. Nu se recomandă utilizarea unor electrozi de monitorizare tip atunci când.
- Curățați cu atenție portiunea de piele aleasă (de ex. de creme sau vernix caseosa). Uscătați cu atenție portiunea de piele, mai ales dacă au fost folosite lichide pentru curățarea pielii. Evitați să folosiți produse pentru pregătirea pielii și dezinfecțanții inflamabili (de ex. desigurant pentru bază de acetona). **Aveți în vedere faptul că omiterea pregătirii pielii poate provoca arsuri ale pielii.**
- Evitați contactul piele pe piele (de exemplu între brațele și corpul pacientului), izolând între ele portiunile respective, de exemplu cu tifon uscat.



dere. Introduceți piesa de racord a electrodului complet în clemă. Închideți apoi clema, apăsând până jos maneta de închidere. Asigurați-vă că piesa de racord a fost introdusă complet în clemă și că nu intră în contact cu pielea pacientului. Clema nu are voie să ajungă sub pacient.



- Poziționați cablul electrodului neutră astfel încât cablul să nu tragă electrodul neutră de pe pielea pacientului. În plus, poziționați cablul electrodului neutră pentru a evita contactul cu pacientul și cu alte cabluri, precum și formarea unor bucle. În primul rând, nu înfășurați cablul electrodului neutră în jurul unei extremități a pacientului sau în jurul altor obiecte împământate, pentru a evita arsuri din cauza cuplajului capacitatii.
- Verificați dacă întreaga suprafață a electrodului neutră este lipită bine pe piele și dacă racordul la bornă este bine încis în jurul piesei de racord a electrodului. Asigurați-vă că clema nu exercită o presiune inutilă asupra pielii pacientului. În cazul în care marginea adezivă care acoperă gelul nu se folosește sau nu se folosește complet, electrodul neutră trebuie monitorizat permanent, pentru a se impiedica pătrunderea lichidelor.
- Înainte de a folosi echipamentul electrochirurgical, studiați instrucțiunile de utilizare ale acestuia, mai cu seamă în ceea ce privește instrucțiunile cu privire la utilizarea electrozilor neutri la intervenții asupra nou-născuților.
- Conectați cablul electrodului neutră cu echipamentul electrochirurgical conform instrucțiunilor de utilizare ale generatorului.

## Îndepărțarea și eliminarea electrodului neutră:

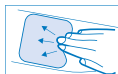
- După utilizare, îndepărtați electrodul neutră cu grijă, cu o singură mână, iar cu cealaltă să înțepeți pielea de sub electrod. Ridicați electrodul de un colț din marginea inferioară (nu de cablul electrodului neutră) și desprindeți-l încet. Smulgerea sau desprinderea rapidă pot produce lezuni ale pielii. Acordați o atenție sporită atunci când pielea este foarte sensibilă, în special la nou-născuți și nou-născuți prematur. Nu folosiți solvenți pentru a îndepărta reziduurile de adeziv. Este de preferat să îndepărtați toate reziduurile de adeziv lîngă și cu atenție cu apă caldă și cu un tampon de vată.
- Pentru a desface clema cablului, ridicați maneta de închidere.
- Eliminați produsul la deșeuri conform reglementărilor locale sau prevederilor unității spitalelor sau medicale.



Pentru un pacient/utilizator/terț din Uniunea Europeană și din țări cu sistem de reglementare identică (Regulamentul (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale); dacă în timpul utilizării acestui produs sau în urma utilizării sale a survenit un incident grav, vă rugăm să îl semnalizați producătorului și/sau reprezentantului său autorizat, precum și autorității dumneavoastră naționale.

**Condiții ambientale: +10°C până la +40°C; 20% până la 85% umiditate relativă**

**Condiții de transport și de depozitare sunt specificate pe ambalajul primar sau secundar.**



SK

## NEUTRÁLNE ELEKTRÓDY PRE NOVORODENCOV

Tento dokument si precítajte a uschovajte. Zabezpečte, aby všetky osoby, ktoré používajú tento produkt, poznali všetky pokyny obsiahnuté v tomto dokumente a porozumeli im.

## ÚČEL

Neutrálne elektródy sú ako príslušenstvo určené pre elektrochirurgické zariadenia. Neutrálne elektródy sú nesterilné, určené len na jedno použitie na neprušenú (nezranenú) kožu a používajú sa na prevedenie energie od pacienta k elektrochirurgickému zariadeniu.

## Indikácie:

- Neutrálne elektródy sa používajú na odvod vysokofrekvenčného prúdu z pacienta do elektrochirurgického prístroja a sú indikované

pre všetkých monopolárnych chirurgických zámkoch, pri ktorých sa na rezanie alebo koaguláciu tkaniva používa vysokofrekvenčná chirurgia.

## Kontraindikácie:

- Nekonvenčné elektrochirurgické postupy (napr. druh vysokoprúdovej prevádzky).
- Poškodenie alebo znečistenie neutrálnej elektródy, ktoré by mohlo viesť k zvýšenému elektrickému odporu, nedostatočnému kontaktu alebo skratu.
- Nekompatibilita neutrálnej elektródy s elektrochirurgickým prístrojom, ktorá by mohla viesť k poruche alebo ohrozeniu pacienta alebo používateľa.
- Ak podľa názoru lekára existujú iné kontraindikácie alebo by z aktuálnej odbornej literatúry mohli vyplynúť situácie, ktoré by mohli ohrozil pacienta alebo používateľa.

## VAROVANIE

Neodborným používaním neutrálnych elektród môže dôjsť k poškodeniu tkaniva. Tento návod na používanie slúži pre pacientov bezpečnosť. **PRI NEDODRŽANÍ TÝCHTO POKYNOV MÔŽE POČAS POUŽÍVANIA DÔJSŤ K VZNIKU POPÁLENIN, TLAKOVÝM NEKRÓZ ALEBO INÝCH POŠKODENÍ KOŽE.**

- **OBMEDZENIA PRODUKTU:** Táto neutrálna elektróda pre novorodenca je určená len na použitie u novorodencov s telesnou hmotnosťou 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs). U novorodencov s výšou ako takouto hmotnosťou používajte detské neutrálne elektródy.
- **OBMEDZENIA PRODUKTU:** Tieto neutrálne elektródy pre novorodenca používajte iba pri silách prúdu do 350 mA.

- **OBMEDZENIA PRODUKTU:** Tieto neutrálne elektródy pre novorodenca boli dimenzionáne na použitie pri konvenčných monopolárnych elektrochirurgických zásahoch. Obmedzte dobu aktivácie v rámci každého časového úseku 2 minút na maximálne 30 sekúnd. Pri prekročení tohto obmedzenia môže dôjsť k vzniku popáleniny u pacienta z dôvodu pretáženia aj pri správne a úplne aplikovanej neutrálnej elektróde pri aktivovanom monitorovacom systéme kvality kontaktu.

- Neutrálna elektróda nepoužívajte, keď je otvorený alebo poškodený obal.
- Nepoužívajte žiadne neutrálne elektródy, ktoré sú poškodené, modifikované alebo ktorých dátum spotreby uplynul.
- Ak má elektrochirurgické zariadenie systém na monitorovanie kvality kontaktu neutrálnych elektród, používajte vždy jednu delenú elektródu. V žiadnom prípade nedeaktivujte zvukový alarm tohto monitorovacieho systému počas operácie.
- Na dosiahnutie želaného chirurgického výsledku používajte čo najnižšie bezpečné nastavenie výkonu.
- Elektródy neprevádzkujte v bezprostrednej prítomnosti horľavých plynov (vrátane koncentrovaného kyslíka) a rozpršťadiel, aby ste predišli nebezpečenstvu výbuchu alebo požiaru. Zabráňte kontaktu produktu s tekutinami obsahujúcimi rozpršťadlá.
- Pred prvým použitím neutrálnej elektródy pre novorodenca stanovte maximálne nastavenie výkonu a pripravte VF generátor podľa nižšie uvedených špecifikácií.

## KOMPATIBILITA

Odpoveď na otázky týkajúce sa kompatibilitu, hlavne z hľadiska špecifických systémov monitorovania kvality kontaktu, vám poskytne obchodný zástupca. Delené neutrálne elektródy pre novorodencov sú v každom prípade kompatibilné s dynamickými systémami monitorovania kvality kontaktu REM™, NESSY® a ARM™.

## POZOR

- Chirurgovia by mali byť oboznámení s účinkami elektrochirurgie na malých pacientoch a zvážiť použitie bipolárnej elektrochirurgie, ktorá si nevyžaduje použitie neutrálnej elektródy!
- Keď používate tieto neutrálne elektródy pre novorodenca u predčasne narodených detí s vekom nižším ako 34 gestačných týždňov, budete mimoriadne opatrní. Poradte sa s neonatológom,

či je koža novorodenca dostatočne vyvinutá pre kontakt s lepivými materiálmi.

- Neutrálnu elektródu nezmeneňte zostrihnutím! Nepoužívajte žiadny ďalší gél!
- Neutrálnu elektródu nepremiestňujte!
- Pokiaľ sa lepivý okraj, ktorý presahuje za gél, nepoužijte vôbec, alebo nie úplne, musí sa neutrálna elektróda neustále monitorovať, aby sa rozpoznalo a zabránilo vniknutiu tekutiny! Nesmie sa umiestňovať na miesta, kde sa vyskytuju tekutiny!
- Predtým, ako použijete elektrochirurgické zariadenie, si preštudujte jeho návod na používanie, hlavne z hľadiska obmedzenia výkonových nastavení a maximálnej neprerušenej doby aktivácie.
- V prípade, že sa počas operácie zníži výkon, vymenite neutrálnu elektródu za lepivý cut-eftet alebo bolo potrebné neobvykle vysoké výkonové nastavenie, bezodkladne si overte, či je neutrálna elektróda umiestnená adekvátna a či má úplný kontakt s kožou. Skontrolujte všetky spojenia neutrálnej elektródy (svorka, kábel, zástrčka), ako aj aktívne príslušenstvo a generator predtým, ako zvýšite nastavenie výkonu!
- Keď pacienta premiestníte do inej polohy, zabezpečte, aby neutrálna elektróda bola nadefinovaná na celej ploche spoľahlivo nalepená na kožu a skontrolujte všetky kálové spojenia.
- Neutrálnu elektródu opäťovne nepoužívajte! Pri opäťovnom používaní môžu byť lepivost a elektrické vlastnosti nedostatočné, čo môže spôsobiť poranenie pacienta. Okrem toho hrozí riziko krízovej infekcie z jedného pacienta na druhého.
- Používanie elektrochirurgického prístroja musia byť typu BF (body floating) alebo CF (cardiac floating).
- Prípravu dĺžku príslušenstva stanovenú pre príslušný elektrochirurgický prístroj treba porovnať s dĺžkou kábla neutrálnej elektródy. Dĺžku kábla neutrálnej elektródy (3 m / 9,8 ft alebo 5 m / 16,4 ft) nájdete na označení obalu v symboli produkta.

## SKUPINA POUŽÍVATEĽOV

Neutrálne elektródy sú používané na pacientoch iba lekármi alebo príslušne vyškoleným zdravotníckym odborným personálom.

## NÁVOD NA POUŽÍVANIE

Zistenie maximálnych výkonových nastavení a príprava vysokofrekvenčného generátora:

- Pred používaním neutrálnej elektródy pre novorodenca sa musí vysokofrekvenčný generátor kalibrovať u kvalifikovaného technika aby sa zistilo, aké výkonové nastavenie zodpovedá v každom režime sile prúdu 350 mA. Používajte preto bežne kommerčne dostupný vysokofrekvenčný tester (napr. značky Fluke alebo mtk biomed). Nastavte záťažový odpor 125 Ohm. Pre každý režim (koagulácia, elektrotómia, zmiešané formy) sa má teraz zistiť pri sile prúdu 350 mA príslušný výkon vo wattoch ako horná hrančná hodnota výkonu. Tako zistené horné hrančné hodnoty výkonu sa majú umiestniť na vysokofrekvenčnom generátore dobre viditeľne a zrozumiteľne pre chirurga. Nesmú byť počas použitia neutrálnej elektródy pre novorodenca v žiadnom prípade prekročené.

## Výber neutrálnej elektródy:

- Pokiaľ to dovoluje veľkosť pacienta, použite neutrálnu elektródu pre deti, aby ste zlepšili možnosť vzniku popálenín kože.
- Táto neutrálna elektróda pre novorodenca je určená len pre novorodencov s telesnou hmotnosťou 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs). U novorodencov s výšou ako takouto hmotnosťou používajte detské neutrálne elektródy.

## Výber a príprava miesta aplikácie:

- Odporúčané miesto aplikácie u novorodenca s hmotnosťou 0,45 – 4,99 kg (1 – 11 lbs) je chrbát, pod lopatkami a nad križmi. Špeciálne klinické okolnosti si môžu vyžadovať alternatívne miesta aplikácie. V prípade potreby alternatívnych miest aplikácie je potrebné postarať sa o maxi-



mánu kontaktnú plochu neutrálnej elektródy ku koži novorodenca a minimalizovať výkonové nastavenia.

- Postarajte sa o to, aby zvolené miesto počas zároku nebolo tepelne izolované ani sa dodatočne nezohriveau od iných tepelných zdrojov.
- Pri operáciach, pri ktorých by mohol pretekať vysokofrekvenčný prúd cez časťi tela s relatívne malou plochou prierezu, by mohlo byť vhodné použiť bipolárnych metód, aby sa predišlo neželanému poškodeniu tkaniva.
- Monitorovacie elektródy alebo iné zariadenia, ktoré umožňujú alternatívnu cestu uzemnenia pre vysokofrekvenčný prúd, sa majú upevniť čo najďalej od operačného pola. Odporúča sa používať iba EKG- alebo iné monitorovacie systémy, káble a vedenia, ktoré sú vybavené zariadeniami na obmedzenie vysokofrekvenčného prúdu (napr. vysokofrekvenčné filtre (HF) alebo regulátory). Pokiaľ to nie je možné, musí sa neutrálna elektróda umiestniť bližšie k operačnému polu, ako tie elektródy alebo zariadenia. Použitie ihlových monitorovacích elektród sa neodporúča.
- Dôkladne vyčistite zvolenú plochu kože (napr. od krémov alebo vernix casaeos). Dôkladne ju osušte, hlavne, pokiaľ sa použijú čistiace kvapaliny pre kožu. Vyhnite sa horľavým prostriedkom na prípravu kože alebo dezinfekčným prostriedkom (ako napr. acetonový odmasťovač). **Pamäťajte na to, že pri nepripravení kože môže dôjsť k vzniku popoleniu kože.**
- Zabráňte kontaktu kože na kožu (napr. medzi ramenom a telom pacienta) tým, že od seba izolujete príslušné miesta napríklad suchou gauzou.

#### Použitie neutrálnej elektródy:

- Ak má elektrochirurgické zariadenie systém na monitorovanie kvality kontaktu neutrálnych elektród (ako REM™, NESSY®, ARM™, atď.), používajte vždy jednu delenu elektródu. Systém monitorovania kvality kontaktu nemôže fungovať s nedelenou elektródu a pri strate bezpečného kontaktu medzi pacientom a neutrálnej elektródu sa nespustí zvukový alarm. Skontrolujte fungovanie systému monitorovania tak, že skúsite zariadenie uviesť do prevádzky bez pripojenej neutrálnej elektródy. Zariadenie sa nemá aktivovať a mal by zaznieť zvukový alarm.
- Skontrolujte dátum spotreby na vrecku. Nepoužívajte elektródy, ktorých dátum spotreby uplynul. Vrecko otvorte až pred použitím a výberie z neho neutrálnu elektródu.
- Pokiaľ je to vhodné, odlepte etiketu na spätné sledovanie z vrecka a vlepte ju do zážnamu pacienta. Zadokumentujte polohu elektród, prípravu a stav kože do zážnamu pacienta.
- Uvoľnite elektródu z ochranného krytu. Skontrolujte elektródu, kábel a všetky pripojenia z hľadiska poškodení (napr. vysušený alebo chýbajúci gél, poškodenie izolácie kábla). Nepoužívajte žiadny poškodený produkt.
- Aplikujte neutrálnu elektródu na pripravenú plochu kože tak, že začnete v jednom rahu a zafixujete ju rovnomeným prítačením na celú plochu bez toho, aby ste kožu alebo elektródu natiahli. Vyhnite sa uzavretiu vzduchových bublín a zvrásneniu kože pod elektródu. Prejdite rukou fahkým tlakom po elektróde, aby ste zabezpečili dobrý kontakt celej lepivej plochy s kožou. Elektródu neovŕňte úplne okolo končatína. Elektróda nesmie sama sa prekrývať alebo sa sama sebe dotýkať.
- Káblom nezapojené neutrálne elektródy: Káblom nezapojené neutrálne elektródy sa môžu používať s káblami, ktoré dokážu prijať a vycentrovať jazyček so šírkou 23 mm (0,91 palca) až 24 mm (0,94 palca). Skontrolujte opäťovne použiteľné káble neutrálnych elektród z hľadiska poškodenia. Nepoužívajte kábel neutrálnej elektródy, ktorým kovové elektródové kontakty sú znečistené alebo majú iné poškodenia, napríklad poškodenie izolácie. Otvorte svorku kábla neutrálnej elektródy tak, že vytiahnete uzaváraciu páčku nahor. Pripojovaciu plôšku elektródy zavedte úplne do svorky. Svorku uzavrite úplným stačením uzaváracie páčky nadol. Uistite sa, že pripojovacia plôška bola do svorky zavedená úplne a nemá kontakt s kožou pacienta. Svorka sa nesmie dostať do situácie, že bude ležať pod pacientom.
- Kábel neutrálnej elektródy umiestnite tak, aby kábel neutrálnej elektródu nestláhol z pacientovej kože. Kábel neutrálnej elektródy okrem toho umiestnite tak, aby sa zabránilo kontaktu s pacientom a inými

vedeniami a nevytvoril sa žiadne káblové slučky. Okolo končatiny pacienta ani okolo iných uzemnených objektov neovívajte predovšetkým žiadny kábel neutrálnej elektródy, aby ste zabránili vzniku popolenia vplyvom kapacitnej väzby.

- Skontrolujte, či neutrálna elektróda po celej ploche na koži dobre lepi a či sa svorka nevyvíja na kožu pacienta zbytočným tlakom. Pokiaľ sa lepivý okraj, ktorý presahuje za gél, nepoužije vobec alebo nie úplne, musí sa neutrálna elektróda neustále monitorovať, aby sa zabránilo vniknutiu tekutiny.
- Predtým, ako použijete elektrochirurgické zariadenie, si preštudujte jeho návod na používanie, hlavne vzhľadom na pokyny o používaní neutrálnych elektród pri zásahoch u novorodenca.
- Spojte kábel neutrálnej elektródy s elektrochirurgickým zariadením podľa návodu na používanie generátora.

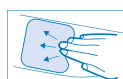
#### Odstránenie a likvidácia neutrálnej elektródy:

- Neutrálnu elektródu po použití opäťte odstráňte jednou rukou a pokožku pod ňou podoprite druhou rukou. Elektródu zdvihnite na jednom z rohov na dolnom konci (nie pri káble neutrálnej elektródy) a pomaly ju stiahnite. Čahanie alebo rýchle strhnutie môžu spôsobiť poranenie pokožky. Dávajte mimoriadny pozor, keď je koža mimoriadne citlivá, hlavne u novorodencov a predčasne narodených detí. Nepoužívajte žiadne rozpršadlá na odstránenie zvyškov lepidla. Treba uprednostniť pomále a opäťne odstránenie prípadných zvyškov lepidla tepľou vodou a vatovými tampónmi.
- Na povolenie svorky kábla zdvihnite uzaváraciu páčku.
- Produkt zlikvidujte podľa miestnych predpisov alebo podľa predpisov nemocnice, resp. zdravotníckeho zariadenia.

Pre pacientov/používateľov/tretie strany v Európskej únii a krajinách s identickým regulačným systémom (nariadenie (EÚ) 2017/745 o zdravotníckych pomôckach): keď sa počas používania tohto produkta alebo v dôsledku jeho používania vyskytne závažný prípad, ohľáste sa prosím výrobco a/alebo jeho splnomocnenému zástupcovi a vásmu národnému úradu.

Okolité podmienky: +10 °C až +40 °C; 20 % až 85 % rH

Podmienky prepravy a skladovania sú uvedené na primárnom alebo sekundárnom obale.



SL

#### NEVTRALNE ELEKTRODE ZA NOVOROJENČKE

Preberite ta dokument in ga shranite. Prepríčajte sa, da vše osebe, ktorí uporabljajo ta pripomoček, poznajo in razumejo napotke v tom dokumentu.

#### NAMEN

Neutrálne elektrode so predviedene kot dodatna oprema za elektrochirurgické naprave. Neutrálne elektrode niso steríline, namenjene so za enkratno uporabo na zdraví (nepoškodení) koži in sa uporabljajo za odvajanie energie od bolnika do elektrochirurgické naprave.

#### Indikacie:

- Neutrálne elektrode se uporabljajo za odvajanje vysokofrekvenčného toku od bolnika do elektrochirurgické naprave in so indicirani za vse kirurške posege z monopolarimi pripomočki, pri katerih se za rezanje ali koagulacijskimi trávami uporablja vysokofrekvenčna kirurška oprema.



#### Kontraindikacie:

- nekonzervacionálni elektrochirurgicki postopki (npr. način delovanja z visokim tokom);
- poškoda ali umazanja na neutrálnej elektrodi, kia lahko privede do povečane električne upornosti, nezadostnega stika ali kratkega stika;

- nezdržljivost neutrálne elektrode s kirurško napravo, ki lahko priveče do nepravilnega delovanja ali ogroženosti bolnika ali uporabnika.
- Če po presoji zdravniku obstajajo nadaljnje kontraindikacije ali bi te hode nastale na podlagi situacij, predstavljenih v aktualni strokovni literaturi, ki bi lahko ogrozile bolnika ali uporabnika.

#### OPOZORILO

Nepravilna uporaba neutrálnih elektrod lahko povzroči poškodbo tkiva. To navodilo za uporabo je namenjeno varnosti bolnikov. **NEUPOŠTEVANJE TEŽ NAVODIL LAHKO MED UPORABO PRIVEDE DO OPEKLIN, NEKROZE ZARADI PRITISKA ALI DRUGIH POŠKODB KOŽE.**

0,45 - 4,99 kg 1 - 11 lbs	<input checked="" type="checkbox"/>	

Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben , Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

na in v popolnem stiku s kožo. Preverite vse povezave neutrálne elektrode (sponka, kabel, vtíč) ter aktivno dodatno opremo in generator, preden povečate nastavitev moči!

- Če prestavite bolnika, se prepričajte, da je za tem neutrálna elektroda še vedno zanesljivo prileplena na celotni površini na koži in preverite vse kabelske povezave.
- Neutrálne elektrode ne uporabite znova! V primeru ponovne uporabe je lahko elektróda slabо prileplena, električne zmogljivosti pa so nezadostne, kar lahko povzroči poškodbo bolnika. Poleg tega obstaja nevarnost navzkrsne okužbe med bolniki.
- Uporabljene elektrochirurgické naprave morajo biti tipa BF (body floating oz. telo z električnim tokom) ali CF (cardiac floating oz. srce z električnim tokom).
- Dovoljeno dolžino dodatne opreme pri posamezni elektrochirurgicki napravi je treba uskladiti z dolžino kabla za neutrálne elektrode. Dolžina kabla za neutrálne elektrode (3 m/9,8 ft oder 5 m/16,4 ft) je vidna na oznaki na embalaži s simbolom izdelka.

#### UPORABNIŠKA SKUPINA

Neutrálne elektrode sme na bolniku uporabljati le zdravnik ali ustrezno usposobljeno zdravstveno osebje.

#### NAVODILA ZA UPORABO

##### Določitev največjih nastavitev moči in priprava generatorja VF:

- Pred prvo uporabo neutrálne elektrode za novorodenčke mora generator VF umeriti usposobljen tehnik, da se določi, katera nastavitev moči v vsakem načinu ustreza jakosti električnega toka 350 mA. V ta namen uporabite običajni tester VF (npr. družbe Fluke ali mtk biomed). Nastavite obremenitveno upornost 125 ohm. Nato je treba za vsak način (koagulacija, elektrotomija, mešanje oblike) določiti ustrezno moč v vratih kot zgornjo moči pri jakosti električnega toka 350 mA. Podatki o zgornjih mejah moči, določenih na ta način, je treba na generatorju VF namestiti tako, da jih kurig lahko dobro vidi in razume. Med uporabo neutrálne elektrode za novorodenčke teh vrednosti ni nikakor dovoljeno prekorati.

##### Izbira neutrálne elektrode:

- Kadar koli velikost bolnika do dovoljuje, uporabite neutrálno elektrodo za otroke, da zmanjšate možnost opeklín na koži.
- Ta neutrálna elektroda za novorodenčke je predvedena le za novorodenčke s telesno maso od 0,45 kg do 4,99 kg (1–11 lbs). Pri novorodenčkih, katerih telesna masa presega navedeno telesno maso, uporabite neutrálno elektrodo za otroke.



##### Izbira in priprava mesta za namestitev:

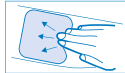
- Pri novorodenčkih s težo 0,45 - 4,99 kg (1–11 lbs) je priporočeno mesto za namestitev na hrbitu, pod lopatico in nad kržnicico. Pri posebnih kliničnih okoliščinah je morda treba izbrati alternativna mesta za namestitev. Če je treba uporabiti alternativna mesta za namestitev, poskrbite za največjo stično površino med neutrálno elektrodo in kožo novorodenčka ter čim bolj zmanjšajte nastavitev moči.
- Poskrbite, da izbrano mesto med posegom ne bo toplotno izolirano ali dodatno ogrevano z viri topote.
- Pri operacijah, pri katerih lahko skozi telesa z relativno majhnim območjem prečnega prereza teče visokofrekvenčni tok, bo morda zaželena uporaba bipolarne načina, da se izognemo neželenim poškodbam tkiva.
- Nadzorne elektrode in druge naprave, ki lahko omogočajo alternativno ozemljitveno pot za visokofrekvenčni tok, je treba namestiti čim dalej od operacijskega polja. Priporočamo, da uporabite le tiste sisteme za EKG in druge sisteme za spremljanje ter njihove kable in napeljave, ki so opremljeni z omejevalniki visokofrekvenčnega toka (npr. visokofrekvenčnimi (VF) filtri ali visokofrekvenčnimi dušilikami). Če to ni možno, je treba neutrálno elektrodo namestiti bližje operacijskemu polju kot te elektrode ali naprave. Uporaba igelnih nadzornih elektrod ni priporočljiva.

- Izbrano površino na koži skrbno očistite (npr. odstranite kreme ali siste mazi). Površino skrbno osušite, zlasti če ste uporabili tekočine za čiščenje kože. Izogibajte se vnetljivim sredstvom za priravo kože na poseg in dezinfekcijskim sredstvom (npr. acetonskim razmaščevalcem). **Upoštevajte, da lahko izključitev postopka prirape kože na poseg povroči opeklne na koži.**
- Izogibajte se stiku kože s kožo (recimo med rokami in telesom bolnika), tako da zadevnina mesta med seboj izolirate na primer s suho gazo.

#### Uporaba neutralne elektrode:

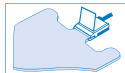
- Če ima elektrokirurška naprava sistem za nadzorovanje kakovosti stika neutralnih elektrod (kot so REM™, NESSY®, ARM™ itd.), vedno uporabite razdeljeni elektrodo. Sistem za nadzorovanje kakovosti stika z nerazdeljeno elektrodo ne deluje, izguba stika med bolnikom in neutralno elektrodo pa ne sproži silskega alarmra. Preverite delovanje sistema za spremljanje, tako da poskusite napravo vklipiti brez priključene neutralne elektrode. Naprava se ne bi smela aktivirati in zasiščati bi morali alarm.
- Na vrečki preverite datum izteka roka uporabnosti. Ne uporabite pretečenih elektrod. Vrečko odprite še le tik pred uporabo in ven vzemite neutralno elektrodo.

- Če so na vrečki nalepkate sledljivosti, eno nalepite v bolničko kartoteko. V bolničko kartoteko zabeležite položaj elektrode, pripravo kože in stanje kože.
- Z elektrode odstranite zaščitno folijo. Elektrodo, kabel in vse priključke preglejte (npr. posušen ali manjkoči gel, poškodbe izolacije kabla). Okvarjenega izdelka ne uporabite.



- Neutralna elektrodo namestite na pripravljeno površino kože, pri tem pa najprej namestite vogal, nato pa elektrodo z enakomernim pritiskom fiksirajte preko celotne površine na koži, ne da bi kožo ali elektrodo upognili. Pazite, da ne nastanejo zračni mehurčki ali da pod elektrodo ni kožnih gub. Z roko narahlo pogladite elektrodo, da zagotovite dober stik med celotno lepljivo površino in kožo. Elektrode ne ovijte v celoti okoli okončine. Elektroda se ne sme dotikati sama sebe in se ne sme prekrivati.

- Neozičene neutralne elektrode: Brezžične neutralne elektrode se lahko uporabljajo s kablji, ki se lahko prilegajo širini zavinka od 23 mm (0,91 in) do 24 mm (0,94 in). Kable neutralne elektrode, ki so primerni za ponovno uporabo, preglejte glede poškodb. Ne uporabite kabla neutralne elektrode, ki imajo umazane kontakte z elektrodo ali kažejo druge znake poškodb, na primer poškodo izolacije. Odignite sponko kabla neutralne elektrode, tako da zaklepno ročico potegnete navzgor. Priključni jeziček elektrode vstavite do konca v elektrodo. Nato sponko zaprite tako, da zaklepno ročico prestavite do konca dol. Pazite, da je priključni jeziček v celoti vstavljen v sponko in ni v stiku z bolničko kožo. Sponka ne sme biti pod bolnikom.



- Kabel neutralne elektrode speljite tako, da se ne bo dotikal bolničke kože. Poleg tega je treba kabel neutralne elektrode namestiti tako, da ne more priti do stika z bolnikom in drugimi napeljavami in se ne more ustvariti kabelska zanka. Prav tako kabel neutralne elektrode ne ovijte okoli okončine bolnika ali okoli drugih ozemljenih predmetov, da preprečite opeklne zaradi kapacitivnega sklopa.

- Preverite, ali je neutralna elektroda po svoji celotni površini dobro prilepljena na kožo in ali je sponka dobro pritrjena čez priključni jeziček elektrode. Zagotovite, da sponka ne bo po nepotrebnem pritiskala na bolnika. Če lepljni rob, ki prekriva gel, ni oz. ni v celoti uporabljen, je treba neutralno elektrodo nenehno nadzirati, da preprečite vdor tekočin.

- Preden uporabite elektrokirurško napravo, preučite njena navodila za uporabo, zlasti v povezavi z navodili o uporabi neutralnih elektrod pri posegh na novorojenčkih.

- Kabel neutralne elektrode v elektrokirurško napravo priključite v skladu z navodili za uporabo generatorja.

#### Odstranjevanje in odlaganje neutralne elektrode med odpadke:

- Po uporabi neutralno elektrode z eno roko previdno odstranite, z drugo roko pa pri tem podpirajte kožo pod elektrodo. Elektrodo dvignite tako, da primete vogal na njenem spodnjem koncu (ne prijemajte kabla neutralne elektrode), in jo počasi



odstranite. Premočno vlečenje ali hiter poteg lahko povzroči poškodbe kože. Bodite posebej previdni, če je koža čezmerno občutljiva, zlasti pri novorojenčkih in nedonošenčkih. Za odstranjevanje ostankov lepila ne uporabljajte nobenih topil. Pripomoreno je počasno in previdno odstranjevanje vsakršnih ostankov lepila s toplo vodo in vatrini kroglicami.

- Da bi odpreli sponko kabla, dvignite zaklepno ročico.
- Pripromoček zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi ali pravili bolnišnice oz. zdravstvene ustanove.

Za bolničke/uporabnike/tretje osebe v Evropski uniji in državah z enakim regulativnim sistemom (Uredba (EU) 2017/745 o medicinskih priborjih): Če med uporabo tega priborja ali zaradi njegove uporabe pride do resnega incidenta, o tem takoj poročajte proizvajalcu in/ali njegovemu zastopniku ter pristojnemu nacionalnemu uradu.

Pogoji okolice: od +10 °C do +40 °C; od 20 % do 85 % rel. vl.  
Pogoji za prevoz in skladisanje so navedeni na primarni ali sekundarni embalaži.

## SV

### NEUTRALELEKTRODER FÖR NYFÖDDA

Läs och spara detta dokument. Se till att alla personer som använder den här produkten känner till och förstår anvisningarna i det här dokumentet.

### AVSEDD ANVÄNDNING

Neutraltelekroder är avsedda som tillbehör till elektrokirurgisk utrustning. Neutraltelekroder är inte sterila, uteslutande avsedda till engångsbruk på intakt (oskadad) hud och används för att avleda energi från patienten till den elektrokirurgiska apparaten.

### Indikationer:

- Neutraltelekroder används för att avleda högfrekvent ström från patienten till elektrokirurgisk apparat och är indicerade för alla monopolära kirurgiska ingrepp där högfrekvenskirurgi används för att tränga igenom eller koagulera vävnader.

### Kontraindikationer:

- Ikke-konventionella elektrokirurgiska ingrepp (t.ex. med hög ström).
- Skador på eller nedsmutsning av neutraltelekroden, vilket kan leda till ökat elektriskt motstånd, otillräcklig kontakt eller kortslutning.
- Inkompatibilitet mellan neutraltelekroden och den elektrokirurgiska apparaten, vilket kan leda till felaktig funktion eller fara för patient och användare.
- Om en läkare har bedömt att andra kontraindikationer föreligger eller det med utgångspunkt från aktuell faciklitteratur skulle kunna uppstå situationer som utgör en risk för patient eller användare.

### VARNING

Felaktig användning av neutraltelekroder kan orsaka vävnadsskador. Dessa anvisningar gagnar patientsäkerheten. **OM ANVISNINGARNA INTE FÖLJS KAN RESULTATET BLI BRÄNNSKADOR, TRYCK-NEKROSER ELLER ANNAT HUDTRAUMA UNDER ANVÄNDNINGEN.**

**PRODUKTBEGRÄNSNINGAR:** Denne neutraltelekrod för nyfödda är endast avsedd för användning på nyfödda som väger 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Till nyfödda med högre vikt än den ska en neutraltelekrod för barn användas.

**PRODUKTBEGRÄNSNINGAR:** Använd endast denne neutraltelekrod för nyfödda vid strömkrytor på upp till 350 mA.

**PRODUKTBEGRÄNSNINGAR:** Dessa neutraltelekroder för nyfödda är utformade för användning vid konventionell monopolära elektrokirurgiska ingrepp. Begränsa aktiveringstiden till maximalt 30 sekunder inom varje givet 2-minuttersintervall. Om du överskrider denna begränsning kan patienten drabbas av brännskador på grund av över-

belastning trots att du har applicerat neutralelektronen fullständigt och korrekt samt aktiverat systemet för övervakning av kontaktkvaliteten.

- Om förpackningen är öppnad eller skadad får neutralelektronen inte användas.
- Använd inte en neutralelektron som är skadad eller modifierad, eller som har passerat utgångsdatum.
- Om det i en elektrokirurgisk enhet finns ett system för övervakning av elektrokontaktkvaliteten ska alltid en delad elektrodot användas. Inaktivera aldrig det akustiska larmet i systemet för övervakning av kontaktkvaliteten under ett ingrepp.
- Använd den lägsta effektiva säkra effektinställningen för att uppnå önskade kirurgiska resultat.
- Använd inte elektrodoten i omedelbar närvärko av brännskara gaser (inklusive koncentrerad syrgas) och lösningsmedel för att undvika risk för explosion eller brand. Förhindra att produkten kommer i kontakt med vätskor som innehåller lösningsmedel.
- Innan neutralelektronen för nyfödda används för första gången ska de maximala effektinställningarna fastställas och HF-generatorn förberedas enligt nedanstående specifikationer.

### KOMPATIBILITET

Kontakta den lokala distributören vid frågor som rör kompatibilitet, i synnerhet kompatibilitet med ett specificit system för övervakning av elektrokontaktkvaliteten. Dessa delade neutraltelekroder för nyfödda är kompatibla med de dynamiska systemen för övervakning av kontaktkvaliteten REM™, NESSY® och ARM™.

### VIKTIGT

- Kirurgen bör ha god kännedom om effekterna av elektrokirurgi på små patienter och kan överväga bipolär elektrokirurgi, som inte kräver någon neutraltelekrod.
- Var extra försiktig vid användning av denna neutraltelekrod för nyfödda på prematura barn född före graviditetsvecka 34. Konultera om möjligt en neonatolog för att avgöra om barnets hud är tillräckligt utvecklad för att klara kontakt med klister.
- Skär inte i neutraltelekroderna för att göra dem mindre! Använd inte extra gel!
- Ändra inte neutraltelekrodens läge!
- Om den vidhäftande kanten runt gelen inte används, eller bara används partiellt, måste neutraltelekoden övervakas konstant med avseende på inträngande vätskor. Den får inte placeras i områden där det finns vätskor!
- Läs bruksanvisningen innan du börjar använda den elektrokirurgiska generatorn. Var särskilt uppmärksam på begränsningarna av effektinställningarna och den maximala aktiveringstiden.
- Om koagulations- eller skäreflikter minskar eller uteblir under ingreppet eller en ovanligt hög effektinställning krävs, kontrollera omedelbart att neutraltelekoden är adekvat placerad och har fullständig kontakt med huden. Kontrollera samtliga anslutningar till neutraltelekoden (klämma, kabel, anslutningsdon) samt det aktiva tillbehöret och generatoren, innan effektinställningen höjs!
- Om patienten flyttas, måste man efter flyttningen kontrollera att hela ytan hos neutraltelekoden fortfarande sitter fast ordentligt vid huden och att samtliga kabelanslutningar är korrekta.
- Återanvänd inte neutraltelekoden. Om den återanvänds skulle vidhäftningsegenskaperna och de elektriska egenskaperna kunna bli otillräckliga, vilket skulle kunna leda till patientskada. Dessutom finns risk för korskontaminering mellan patienter.
- De elektrokirurgiska apparaterna som används måste vara av typ BF (body floating) eller CF (cardiac floating).
- Längden på neutraltelekrodskablen måste stämma överens med den tillätna längden för tillbehör till den aktuella elektrokirurgiska apparaten. Neutraltelekrodskabelns längd (3 m/9,8 ft eller 5 m/16,4 ft) anges i produktsymbolen på märkningen på förpackningen.

### ANVÄNDARGRUPP

Neutraltelekoder får endast användas på patient av läkare eller annan sjukvårdspersonal med erforderlig utbildning.

## BRUKSANVISNING

### Bestämma maximala ströminställningar och förbereda den elektrokirurgiska generatorn:

- Innan neutraltelekroderna för nyfödda används första gången måste den elektrokirurgiska generatorn kalibreras av en auktoriserad tekniker för att bestämma den effektinställning som motsvarar den maximala strömkrytan 350 mA för varje funktionsläge. Använd en elektrokirurgisk analysator av standardtyp (t.ex. från Fluke eller mtk biomed). Ställ in den belastningsimpedansen på 125 Ohm. För varje funktionsläge (skärning, koagulation, blandningar) måste en maximal effekt i watt motsvarande den maximala strömkrytan 350 mA bestämmas. Dessa maximala effektinställningar måste anges på den elektrokirurgiska generatorn så att de är väl synliga och lätt att förstå för kirurgen. De får inte på några villkor överskridas vid användning av en neutraltelekrod för nyfödda.

### Välja neutraltelekrod:

- Alltid när patientens storlek tillåter detta ska en neutraltelekrod i barnstorlek användas för att minska risken för brännskador hos patienten.
- Denna neutraltelekrod för nyfödda är endast avsedd för barn som väger 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). Till nyfödda med högre vikt än denna ska en neutraltelekrod för barn användas.

### Välja appliceringsställe och förbereda detta:



- Rekommenderat appliceringsställe hos nyfödda på 0,45–4,99 kg (1–11 lbs) är på ryggen, under skulderbladen och över korsbenet. Speciella kliniska omständigheter kan kräva alternativa appliceringsställen. Om det föreligger ett behov av alternativa appliceringsställen, måste man säkerställa maximal kontakt mellan neutraltelekrod och det nyfödda barnets hud och minimera effektinställningarna.
- Säkerställ att stället inte blir termiskt isolerat eller uppvärmt av någon värmekälla under operationen.
- Vid kirurgiska ingrepp där högfrekvent ström skulle kunna passera genom kroppsdelsar som har en relativt liten tvärsnittsarea, kan det vara önskvärt att använda bipolär teknik för att undvika icke önskvärd vävnadsskada.
- Övervakningselekroder eller annan utrustning, som kan ge en alternativ väg till jord för den högfrekventa strömmen, måste placeras så långt bort från operationsområdet som möjligt. Det rekommenderas att man endast använder kablar och elektroder eller system för EKG eller annan övervakning som innehåller utrustning som begränsar den högfrekventa strömmen, t.ex. radiofrekvens (RF)-filter eller RF-dämpare. Om detta inte är möjligt måste neutraltelekroden placeras närmare operationsområdet än dessa elektroder och denna utrustning. Nålovverkningselekroder rekommenderas inte.
- Rengör det valda hudområdet noggrant (t.ex. från krämmer eller fosfertalg). Torka det grundligt, i synnerhet om man har använt hudrenöringsvätskor. Undvik att använda brännskara desinfektionsmedel eller medel för att förbereda huden (t.ex. avfettningsmedel med aceton). **Observera att underlättenhet att förbereda huden kan leda till brännskador.**
- Undvik hud-hud-kontakt, t.ex. mellan patientens armar och kropp, exempelvis genom att sticka in torr gasbinda där det skulle kunna bli hud-hud-kontakt.

### Använda neutraltelekroden:

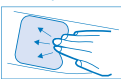
- Om det i en elektrokirurgisk enhet finns ett system för övervakning av elektrokontaktkvaliteten av typen REM™, NESSY®, ARM™, osv. ska endast en delad elektrodot användas. Ett system för övervakning av kontaktkvaliteten kan inte fungera med en odelad standardelektron, och förlust av säker kontakt mellan neutraltelekoden och patienten kommer inte att ge upphov till ett akustiskt larm. Kontrollera att övervakningssystemet fungerar genom att försöka använda enheten utan att en neutraltelekrod är ansluten. Enheten ska då inte aktiveras och man ska höra ett larm.

- Kontrollera utgångsdatum på förpackningen. Använd inte produkten om utgångsdatum har passerats. Öppna inte förpackningen för att ta ut en neutralelektrod förrän strax före användning.
- Om tillämpligt tar man en spärningsetikett från förpackningen och sätter den i patientens journal. Dokumentera elektrodens placering, förberedelserna av huden och tillståndet i patientens journal.
- Ta loss elektroden från skyddsmaterialet. Kontrollera att det inte finns några defekter på elektrod eller sladd/kabel och anslutningsdon, t.ex. att gelen har torkat eller att det saknas gel, och att det inte finns några skador på kabelisoleringen. Använd inte en defekt produkt.
- Applikera neutralelektoden på det förberedda hudstället genom att först fästa ena sidan med ett jämnt tryck, utan att sträcka hud eller elektrod. Fortsätt sedan till den motsatta sidan med ett jämnt tryck, utan att sträcka hud eller elektrod. Undvik att det stängs in luftbubblor eller att det bildas hudveck under elektroden. Släta till ordentligt för att säkerställa god kontakt mellan den vidhäftande ytan och huden. Linda inte elektroden ett helt varv runt en arm eller ett ben. Elektroden får inte vidröras eller överlappa sig själv.
- För elektroder utan sladd: Neutralelektroder utan fast kabel kan användas tillsammans med kablar, i vilka kontakttungor med bredden 23 mm (0,91 in) till 24 mm (0,94 in) kan införas och centras. Kontrollera att den återanvändbara neutralektrodkabeln inte har några defekter. Använd inte någon neutralektrodkabel där elektrokontakterna av metall är smutsiga, eller där man kan se andra defekter, som skadad isolering. Öppna neutralektodkabelns klämma genom att lyfta spaken. Skjut in
- elektrodens kontakttunga helt och hållit i klämman. Stäng klämman genom att trycka ned spaken fullständigt. Kontrollera att hela tungan är införd i klämman och inte kommer i kontakt med patientens hud. Klämmman får inte befinner sig under patienten.
- Placerar sladden eller kabeln på ett sådant sätt att den inte kan slita loss elektroden från patientens hud. Placerar sladden eller kabeln på ett sådant sätt att kontakt med patienten eller andra elektroder undviks och att det inte bildas några öglor. Rulla eller vira framför allt inte sladden eller kabeln runt en arm eller ett ben på patienten, eller andra jordade föremål, för att undvika brännskador till följd av kapacitativ koppling.
- Kontrollera att neutralelektrodens hela yta fäster bra mot huden och att anslutningen till klämmman sitter ordentligt fast i elektrodens kontakttunga. Kontrollera att klämman inte trycker onödigt mycket på patientens hud. Om den vidhäftande kanten runt gelen inte används, eller bara används partiellt, måste neutralelektoden övervakas konstant med avseende på inträngande vätska.
- Läs bruksanvisningen innan du börjar använda den elektrokirurgiska generatorn. Var särskilt uppmärksam på anvisningarna för användning av neutralektoderna vid ingrepp på nyfödda.
- Anslut kabel eller sladd till den elektrokirurgiska enheten i enlighet med anvisningarna till generatoren.

#### Ta bort och kassera neutralelektoden:

- Ta efter användning loss neutralelektoden försiktigt med ena handen, samtidigt som du stöder den underliggande vävnaden med den andra. Lyft upp elektroden i ett hörn i dess bas (håll inte i neutralektodkablen) och dra sakta loss den. Om man rycker eller drar loss den för snabbt kan huden skadas. Var extra försiktig när huden är särskilt ömtälig, framför allt hos nyfödda och prematura barn. Använd inte lösningsmedel för att ta bort rester av klister. Sådana rester tas företrädesvis bort sakta och försiktigt med varmt vatten och bomullstussar.
- Lyft spaken för att ta bort kabelns klämma.
- Kassera produkten i enlighet med lokala riktlinjer eller sjukhusets eller klinikens riktlinjer.

För en patient/användare/tredje part i den Europeiska unionen och i länder med identiskt regleringssystem (förordning [EU] 2017/745 om medicintekniska produkter): Om en alvarlig incident uppkommer under användning av denna produkt eller på grund av dess användning, informera tillverkaren och/eller dess representant och nationell behörig myndighet om detta.



Omgivningsförhållanden: +10 °C till +40 °C; 20 % till 85 % RH  
Föreskrivna transport- och förvaringsförhållanden anges på primär- och sekundärförpackningen.

## KO

### 신생아용 중립 전극

이 문서를 읽고 보관하십시오. 이 제품을 사용하는 모든 사람이 이 문서에 포함된 지침을 인지하고 이해하도록 유의하십시오.

#### 사용 목적

중립 전극은 전기수술장치에 대한 부속품으로 제공됩니다. 중립 전극은 정상적인(손상되지 않은) 피부에 사용하는 일회용 비멸균 제품으로 환자로부터 전기수술장치로 에너지를 유도하는 데 사용됩니다.

#### 적용증:

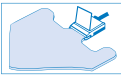
- 중립 전극은 환자의 고주파 전류를 전기 수술 장치로 전달하는데 사용되며 고주파 수술을 사용하여 조직을 절단하거나 응고시키는 모든 단극 수술 절차에 사용됩니다.

#### 금기사항:

- 비전통적인 전기수술 절차(예: 고전류 작동 모드).
- 중립 전극이 손상되거나 오염되어 전기 저항이 증가하고 접촉이 불충분하거나 단락이 발생할 수 있습니다.
- 중립 전극이 전기 수술 장치와 호환되지 않아 오작동이 발생하거나 환자나 사용자가 위험해질 수 있습니다.
- 의사의 평가에 따라 주가 금기 사항이 있거나 현재 전문 문헌에 따르면 환자나 사용자를 위험에 빠뜨릴 수 있는 상황이 발생할 수 있는 경우.

#### 경고

중립 전극의 부적절한 사용은 조직 손상을 야기할 수 있습니다. 본 작동 지침은 사용자의 안전을 위한 것입니다. 본 지침을 준수하지 않는 경우 사용하는 동안 화상, 알박고사 또는 기타 피부 손상을 입을 수 있습니다.



- 제품 제한:** 이 신생아용 중립 전극은 체중이 0.45~4.99kg(1~11lbs)인 신생아만을 사용 대상으로 합니다. 이보다 몸무게가 더 나가는 신생아의 경우 소아용 중립 전극을 사용하십시오.
- 제품 제한:** 이 신생아용 중립 전극은 최대 350mA의 전류에만 사용하십시오.
- 제품 제한:** 이 신생아용 중립 전극은 종래의 단극성 전기수술장치를 통한 수술에 사용하도록 설계되었습니다. 활성화 시간을 2분 동안 최대 30초로 제한하십시오. 이 제한 기준은 초과하는 경우 접촉 품질 모니터링 시스템이 활성화되어 있고 중립 전극이 올바르게 안전히 부착된 상태에서도 부파로 인해 환자가 회상을 입을 수 있습니다.
- 페키지 파우치가 개방되어 있거나 손상된 경우 중립 전극을 사용하지 마십시오.

- 손상, 개조되었거나 기한이 만료된 중립 전극은 사용하지 마십시오.
- 전기수술장치가 중립 전극 접촉 품질을 모니터링하는 시스템으로서의 특징을 가진 경우, 항상 분리형 전극을 사용하십시오. 작동 중에는 어떠한 경우에도 이 모니터링 시스템의 음향 알람을 비활성화하지 마십시오.

- 원하는 수술 결과를 얻으려면 가능한 한 가장 낮은, 안전한 출력 설정을 사용하십시오.
- 폭발 또는 화재 위험을 피하기 위해 본 전극을 자연성 기체(농축 산소 포함) 및 용제와 인접한 곳에서는 조작하지 마십시오. 제품이 용제를 함유한 액체와 접촉하지 않도록 하십시오.
- 신생아용 중립 전극은 처음 사용하기 전에 최대 전력 설정을 결정하고 아래 지침에 따라 고주파 발생기를 준비하십시오.



#### 호환성

호환성, 특히 접촉 품질 모니터링 시스템과 관련한 호환성에 대한 문의사항은 구매 딜러에게 문의하십시오. 이 신생아용 분리형 중립 전극은 동적 접촉 품질 모니터링 시스템 REM™, NESSY® 및 ARM™과 호환됩니다.

#### 주의

- 외과의는 어린 환자에게 미칠 전기수술의 영향에 대해 잘 알고 있어야 하며, 중립 전극을 필요로 하지 않는 양극성 전기수술의 사용을 고려해야 합니다.
- 이 신생아용 중립 전극을 임신 34주 미만의 미숙아에게 사용하는 경우 각별한 주의를 기울이십시오. 신생아의 피부가 접착제 물질과 접촉할 수 있을 정도로 충분히 발달되어 있는지 신생아 전문의 와 의논하십시오.
- 중립 전극을 잘라서 크기를 줄이지 마십시오! 추가로 절을 사용하지 마십시오!
- 중립 전극을 재배치하지 마십시오!
- 절과 겹치는 접착제 가장자리가 사용되지 않거나 완전히 사용되지 않는 경우, 액체의 유입을 막기 위해 이를 방지하기 위해 중립 전극을 지속적으로 모니터링해야 합니다! 액체가 발생하는 위치에 이를 배치하지 마십시오!
- 전기수술장치를 사용하기 전에, 특히 출력 설정과 최대 출력 활성화 시간의 제한 기준과 관련한 장치의 작동 지침을 검토하십시오.
- 수술 중 응고 혹은 절단 효과가 감소하거나 혹은 없거나 비정상적으로 높은 출력 설정이 요구되는 경우, 중립 전극이 적절하게 배치되었는지 그리고 피부에 완전히 접촉된 상태인지 즉시 확인하십시오. 출력 설정을 높이거나 전에 중립 전극의 모든 연결(단자, 케이블, 커넥터), 활성 부속품 및 발전기를 확인하십시오!
- 환자의 위치를 옮길 경우, 중립 전극의 전체 면적이 피부에 안정적으로 부착되어 있는지 확인하고 모든 케이블 연결을 테스트하십시오.
- 중립 전극을 재사용하지 마십시오! 다시 사용하는 경우 접착력과 전기적 특성이 증가하지 않아 환자의 부상으로 이어질 수 있습니다. 이 외에 한 환자에서 다른 환자로 교차 감염 위험이 있습니다.
- 사용되는 전기수술 장치는 BF(신체 부동) 또는 CF(심장 부동) 유형이어야 합니다.
- 각 전기수술 장치에 지정된 부속품의 허용 길이를 중립 전극 케이블의 길이와 비교해야 합니다. 중립 전극 케이블의 길이(3m/9.8ft 또는 5m/16.4ft)는 포장 라벨의 제품 기호에서 확인할 수 있습니다.



#### 사용자 그룹

중립 전극은 의사나 적절한 교육을 받은 의료 전문가가 환자에게 사용해야 합니다.

#### 작동 지침

##### 최대 출력 설정 산출 및 HF 발생기의 준비:

- 신생아용 중립 전극을 처음 사용하기 전에, 자격을 갖춘 기술자가 HF 발생기를 보정하여 350mA 전류 강도에 부합하는 출력 설정을 산출해야 합니다. 이를 위해 통용되는 HF 테스터(예: Fluke 또는 mtk biomed 사 제품)를 사용하십시오. 120.05MHz의 부하 저항을 설정합니다. 이제 각 모드(응고, 전기 절제술, 혼합 형태)에 대해 350mA의 출력 강도에 대응하는 출력(단위: Watt)이 출력 상한으로 산출될 수 있습니다. 이러한 방식으로 산출된 출력 상한은 외과의가 명확하게 볼 수 있고 이해할 수 있는 방식으로 HF 발생기에 부착되어야 합니다. 이는 신생아용 중립 전극을 사용하는 동안 어떠한 경우에도 초과해서는 안 됩니다.



#### 중립 전극의 선택:

- 피부 화상 가능성에 충이기 위해, 환자의 신체 사이즈를 이를 허용할 때에는 언제든지 소아용 중립 전극을 사용하십시오.
- 이 신생아용 중립 전극은 체중이 0.45~4.99kg(1~11lbs)인 신생아만을 대상으로 합니다. 이보다 몸무게가 더 나가는 신생아의 경우 소아용 중립 전극을 사용하십시오.



#### 적용 위치의 선택 및 준비:

- 체중이 0.45~4.99kg(1~11lbs)인 신생아에 권장되는 적용 위치는 신체 뒷면의 견갑골 아래와 엉치 뼈 위 부분입니다. 특별한 일상 상황에서는 대체 적용 위치가 필요할 수 있습니다. 대체 적용 위치가 필요한 경우, 신생아의 피부에 대해 중립 전극이 최대 접촉 면적을 가지고도록 하고 출력 설정을 최소화하십시오.
- 선택한 위치가 수술이 이루어지는 동안 단열되거나 열원에 의해 추가적으로 가열되지 않도록 하십시오.
- 고주파 전류가 비교적 작은 단면적을 갖는 신체의 일부를 통해 흐를 수 있는 수술의 경우, 원하지 않는 조직 손상을 방지하기 위해 양극성 방식을 사용하는 것이 바람직할 수 있습니다.



#### 중립 전극의 제거 및 폐기:

- 사용 후 중립 전극을 한 손으로 조심스럽게 제거합니다. 이때 다른 손으로는 밀어 있는 피부를 지탱하십시오. 단자와 환자의 피부에 불필요한 압력을 가하지 않는지 확인하십시오. 절과 겹치는 접착제 가장자리가 사용되지 않거나 완전히 사용되지 않는 경우, 액체의 유입을 방지하기 위해 중립 전극을 지속적으로 모니터링해야 합니다.
- 전기수술장치를 사용하기 전에, 특히 신생아 수술 시 중립 전극을 사용하는 것에 관한 지침과 관련한 작동 지침을 검토하십시오.
- 발전기 작동 지침에 따라 중립 전극 케이블을 전기수술장치에 연결하십시오.

- 고주파 전류에 대한 대체 접지 경로를 가능하게 할 수 있는 모니터링 전극 또는 기타 장치는 수술 부위로부터 가능한 한 멀리 설치해야 합니다. 고주파 전류 제한 장치(예: 고주파 필터(HF) 또는 고주파 스트림)가 장착되어 있는 ECG- 및 기타 모니터링 시스템, 모니터링 케이블 및 라인만 사용하는 것을 권장합니다. 이것이 불가능한 경우, 중립 전극은 이를 전극 또는 장치보다 수술 부위에 더 가까이 위치해야 합니다. 니들 모니터링 전극의 사용은 권장되지 않습니다.
- 선택한 피부 부위를 조심스럽게 뒤집어내십시오(예: 크림 또는 태지 제거). 특히 피부 세정액을 사용하는 경우 조심해서 말리십시오. 불이 붙을 수 있는 제품 또는 소독제(예: 아세トン 탈지제)는 피부하십시오. 피부 준비가 이루어지지 않으면 화상으로 이어질 수 있음을 유의하십시오.
- 마른 거즈 등을 사용하여 관련 위치를 서로서로 분리시킴으로써 피부와 피부 사이의 접촉(예: 환자의 팔과 신체 간)을 방지하십시오.

- 상을 입을 수 있습니다. 특히 신생아와 미숙아와 같이 피부가 지나치게 민감한 경우 각별한 주의를 기울이십시오. 접착 잔여물을 제거하기 위해 용제를 사용하지 마십시오. 따뜻한 물과 면봉을 사용하여 접착 잔여물을 천천히 조심스럽게 제거하는 것이 좋습니다.
- 케이블의 단자를 풀기 위해 잡금 레버를 들어 올리십시오.
  - 지역 규정 또는 병원 또는 의료 시설의 가이드라인에 따라 제품을 폐기하십시오.

유럽 연합 및 동일한 규제 시스템을 갖춘 국가의 환자/사용자/제3자의 경우(의료 기기에 관한 규정(EU) 2017/745): 이 제품은 사용하는 동안 또는 사용 결과 심각한 사고가 발생한 경우, 이를 제조사 및/또는 대리인 및 국가기관에 알리십시오.

환경 조건: +10°C ~ +40°C; 20% ~ 85% 상대습도

운송 및 보관 조건은 1차 또는 2차 포장에 표시되어 있습니다.

**NO**

## NØYTRALELEKTRODER FOR NYFØDTE

Les dette dokumentet og ta vare på det. Sørg for at alle personer som bruker dette produktet, kjenner og har forstått de merknadene som er oppført i dette dokumentet.

## BRUKSFORMÅL

Nøytralelektroder skal brukes som tilbehør til elektrokirurgiske enheter. Nøytralelektroder er ikke sterile, de er utelukkende til engangsbruk på intakt (sårfr) hud, og har de funksjon å lede bort energi fra pasienten til den elektrokirurgiske enheten.

## Indikasjoner:

- Nøytralelektroder har til funksjon å lede bort strøm fra pasienten til en elektrokirurgisk enhet og er indikert for alle monopolare, kirurgiske inngrep hvor det brukes HF-kirurgi for å skjære gjennom vev eller koagulasjon.

## Kontraindikasjoner:

- Ikke-konvensjonelle, elektrokirurgiske prosedyrer (f.eks. driftsmodus med høy strøm).
- Skader på eller tilsmussing av nøytralelektroden som kan føre til økt elektrisk motstand, utilstrekkelig kontakt eller kortslutning.
- Nøytralelektroden er ikke kompatibel med elektrokirugiapparatet, noe som kan føre til feilfunksjon eller risiko for pasient eller bruker.
- Dersom et ifølge en leges vurdering foreligger ytterligere kontraindikasjoner, eller dersom det ut fra aktuelle faglitteratur kan oppstå situasjoner som kan sette pasient eller bruker i fare.

## ADVARSEL

Feil bruk av nøytralelektroder kan føre til vevskader. Disse instruksjonene er utearbeidet for å ivareta pasientsikkerheten. **DERSOM DISSE INSTRUKSJONENE IKKE FØLGES, KAN DETTE FØRE TIL FORBRENNINGER, TRYKKNEKROSER ELLER ANNEN HUDTRAUME UNDER BRUK.**

- **PRODUKTBEGRANSNINGER:** Denne nøytralelektroden for nyfødte skal kun brukes på nyfødte som veier 0,45–4,99 kg (1–11 lbs). For nyfødte som veier mer enn dette, skal det brukes en nøytralelektrode for spedbarn.

0,45 - 4,99 kg 1 - 11 lbs		

- **PRODUKTBEGRANSNINGER:** Denne nøytralelektroden for nyfødte skal kun brukes med strømstyrke på maksimalt 350 mA.

- **PRODUKTBEGRANSNINGER:** Disse nøytralelektrodene for nyfødte er utviklet for bruk i konvensjonelle monopolare elektrokirurgiske prosedyrer. Begrens aktiveringstiden til maksimalt 30 sekunder i et intervall på 2 minutter. Aktiveringstid utover denne grensen kan føre til at nøytralelektroden overbelastes med strøm. Dette kan føre til forbrenning hos pasienten, selv når nøytralelektroden anvendes riktig og selv om et overvåkningsystem for kontaktkvalitet er aktivert.

- Nøytralelektroden skal ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet.
- Nøytralelektroden skal ikke brukes hvis den er skadet, modifisert eller er gått ut på dato.
- Hvis en elektrokirurgisk enhet omfatter et overvåkningsystem for kontaktkvalitet, skal det alltid brukes en elektrode med split. Deaktiver aldri lydalarmen til overvåkningsystemet for kontaktkvalitet under kirurgi.
- Bruk lavest mulige sikre effektinstilling for oppnåelse av ønsket kirurgisk resultat.
- Bruk ikke elektroden i nærvær av brennbare gasser (inkludert koncentrert oksygen) og løsemidler for å unngå mulig eksplosjon eller brann. Unngå at produktet får kontakt med væske som inneholder løsemiddel.
- Fastslå maks. innstillingen av ytelse og klargjør HF-generatoren i samsvar med opplysningsene nedenfor før første gang nøytralelektroden brukes hos nyfødte.

## KOMPATIBILITET

Kontakt din lokale forhandler hvis du har spørsmål om kompatibilitet eller om kompatibilitet med et bestemt overvåkningsystem for kontaktkvalitet. Disse nøytralelektrodene med split for nyfødte er kompatible med de dynamiske overvåkningsystemene for kontaktkvalitet REM™, NESSY® og ARM™.

## OBS

- Kirurger skal være kjent med effektene av elektrokirurgi på små pasienter, og kan vurdere å bruke bipolar elektrokirurgi, som ikke krever bruk av en nøytralelektrode!
- Vær ekstra forsiktig hvis denne nøytralelektroden brukes på nyfødte som er prematurom og født før 34. gestasjonsuke. Rådfør deg om mulig med en neonatalog for å avgjøre om den nyfødtes hud er tilstrekkelig utviklet til å tolke kontakt med klebemidler.
- Ikke reduser størelsen på nøytralelektroden ved å kutte den! Ikke bruk ekstra gel.
- Ikke omplasjer nøytralelektroden.
- Hvis heftekanten rundt gelen ikke festes eller bare festes delvis, må nøytralelektroden overvåkes kontinuerlig for å forhindre væskeinntrengning! De skal ikke plasseres der hvor det kan oppstå væskeinntrengning.
- Les denne bruksanvisningen før den elektrokirurgiske generatoren brukes. Vær spesielt oppmerksom på begrensningene for effektinstillingen og maksimalt uavbrutt aktiveringstid.
- Hvis koagulerings- eller cut-efekten reduseres eller utbleir i løpet av operasjonen eller en uvanlig høy effektinstilling skulle være mulig, kontroller omgående at nøytralelektroden er riktig plassert og har full kontakt med huden. Inspiser alle nøytralelektronens tilkoblinger, dvs. klemme, kabel, kobling pluss det aktiverete tilbehøret samtid generatoren, før du øker effektinstillingen!
- Hvis du omplasserer pasienten, sørg for at hele nøytralelektronens overflate fortsett er festet godt til huden, og kontroller deretter alle kabellikoblinger.
- Ikke bruk nøytralelektroden på nytt. Hvis nøytralelektroden brukes på nytt, kan klebeevennen og de elektriske egenskapene være svekket, noe som kan føre til pasientskade. Dessuten er det fare for kryssinfeksjon fra en pasient til en annen.
- De anvendte elektrokirugiapparatene må være av typen BF (body floating) eller CF (cardiac floating).
- Tillat tilbehørlengde som er spesifisert for det respektive elektrokirugiapparatet, skal tilpasses lengden på nøytralelektrodekabelen. Lengden på nøytralelektrodekabelen (3 m / 9,8 ft eller 5 m / 16,4 ft) er angitt i produktsymbolet på merkingen på emballasjen.

## BRUKERGRUPPE

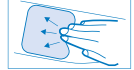
Nøytralelektroder må kun brukes hos pasienter av lege eller av medisinsk fagpersonale med adekvat opplæring.

Dok Nr.: 10982763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

## BRUKSANVISNING

### Bestemmelser av maksimal strøminnstilling og klargjøring av den elektrokirurgiske generatorer:

- For første gangs bruk av nøytralelektroden for nyfødte skal den elektrokirurgiske generatoren kalibreres av en kvalifisert tekniker for å finne kontrollinnstillingene som tilsvarer det maksimale strømnivået på 350 mA for hver driftsmodus. Bruk en standard elektrokirurgianalysator (f.eks. fra Fluke eller mtk biomed). Still inn en belastningsimpedans på 125 ohm. For hver driftsmodus (skjæring, koagulasjon og kombinasjon) skal det fastsettes en effektgrense i watt som tilsvarer det maksimale strømnivået på 350 mA. Disse effektgrensene skal angis på den elektrokirurgiske generatoren, godt synlige og godt leselige for kirurgen. Effektgrensene må ikke under noen omstendighet overskrides når en nøytralelektrode brukes på en nyfødt.



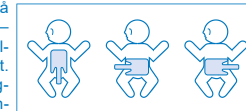
### Valg av nøytralelektrode:

- Hvis pasientens størrelse tillater det, brukes det en nøytralelektrode for spedbarn for å redusere risikoen for forbrenning på pasienten.
- Denne nøytralelektroden for nyfødte skal kun brukes på spedbarn som veier fra 0,45 til 4,99 kg (1–11 lbs). For nyfødte som veier mer enn dette, skal det brukes en nøytralelektrode for spedbarn.



### Valg av plasseringssted og hudpreparering:

- Anbefalt plasseringssted på nyfødte fra 0,45 til 4,99 kg (1–11 lbs) er på ryggen, under skulderbladene og over korsbeinet. Spesielle kliniske omstendigheter kan kreve plassering andre steder. Hvis elektroden må plasseres andre steder enn de anbefalte, sørг for maksimal kontakt mellom pasienten og nøytralelektroden, og minimér strømstyrken.
- Velg et sted som ikke vil bli termisk isolert eller oppvarmet av et varmeapparat under kirurgien.
- For kirurgiske prosedyrer hvor høyfrekvensstrøm kan strømme gjennom deler av kroppen med relativt lite tverrsnitt, kan det være ønskelig å anvende bipolare teknikker for å unngå utsiktet vevsskade.
- Overvåkningselektroder eller annet utstyr som kan gi HF-strømmen en annen vei til jord, må plasseres så langt unna operasjonsfeltet som mulig. Det anbefales kun å bruke EKG-kabler og andre overvåkningskabler, avledninger eller systemer med begrensningsutstyr for høyfrekvensenergi (f.eks. RF-suppressor eller RF-strupeventiler). Hvis dette ikke er mulig, må nøytralelektroden plasseres nærmere operasjonsområdet enn noen av disse elektrodene eller enhetene. Overvåkningselektroder med näler anbefales ikke.
- Rengjør det valgte hudområdet grundig for å fjerne eventuelle kremmer eller vernix caseosa. Tørk hudområdet grundig, spesielt hvis det benyttes flytende huden. Unngå bruk av antennelige hudpreparatingsmidler eller desinfeksjonsmidler, som acetonbasert avfettingsmidler. **Vær oppmerksom på at manglende preparering kan føre til hudbrenninger.**
- Unngå kontakt mellom hudområder, for eksempel mellom pasientens armer og kropp, f.eks. ved å plassere en tørr kompress der det kan oppstå kontakt mellom hudområder.



### Plassering av nøytralelektroden:

- Hvis en elektrokirurgisk enhet omfatter et overvåkningsystem for kontaktkvalitet, som f.eks. REM™, NESSY®, ARM™ osv., skal det alltid brukes en elektrode med split. Et overvåkningsystem for kontaktkvalitet kan ikke fungere med en standard elektrode uten split, og tap av sikker kontakt mellom nøytralelektronen og pasienten vil ikke utløse en lydalarm. Kontroller at overvåkningssystemet fungerer som det skal, ved å forsøke å bruke enheten uten en nøytralelektronens tilkobling. Enheten skal ikke bli aktivert, og en alarm skal utløses.
- Kontroller utløpsdatoen på posen. Produktet må ikke brukes hvis utløpsdatoen er passert. Åpne posen like før bruk, og ta ut nøytralelektronen.
- Ved behov, ta ut en sporingssetikk fra posen og kleb den i pasientjournalen. Dokumenter elektrodeplassering, hudpreparering og tilstand i pasientjournalen.

- Fjern beskyttelsesfilmen fra elektroden. Kontroller elektroden og ledningene/kablene for eventuelle defekter, f.eks. uttørket eller manglende gel eller skade på kabelisolasjonen. Bruk ikke et defekt produkt.

- Fest nøytralelektroden på den preparerte huden, ved å begynne fra den ene enden og fortsette til den andre enden. Opprett holdt ensartet trykk ute å strekke huden eller elektroden. Opprett holdt ensartet trykk ute å strekke huden eller elektroden. Strykk med lett trykk over elektroden med hånden for å sikre at hele klebefilmen på elektroden er festet til huden. Ikke fest elektroden helt rundt en ekstremitet. Elektroden må ikke berøre eller overlappe seg selv.

- For elektroder uten ledning: Ikke kablede nøytralelektroder kan brukes med kabler som kan festes og sentres med en laskebredde på 23 mm (0,91 inch) til 24 mm (0,94 inch). Kontroller at den gjenbrukbare nøytralelektrodekabelene ikke har defekter. Ikke bruk nøytralelektrodekabelen hvis metallalektrodekontakten er tilsmusset eller hvis kabelen har andre defekter, som skadet isolasjon. Åpne nøytralelektrodekabelens klemme ved å løfte låsearmen. Sett elektrodens kontaktapplett helt inn i klemmen. Lås klemmen ved å pressse låsearmen helt ned. Påse at hele tappen er satt inn i klemmen og ikke kommer i kontakt med pasientens hud. Klemmen må ikke ligge under pasienten.

- Plasser ledningen eller kabelen slik at den ikke fører til at elektroden løsner fra pasientens hud. Plasser ledningen eller kabelen slik at den ikke kommer i kontakt med pasienten eller andre ledninger. Det er spesielt viktig at ledningen eller kabelen ikke virkes rundt pasientens ekstremiteter eller andre jordede gjenstander, da dette kan føre til forbrenning grunnet kapasitiv kobling.

- Kontroller at nøytralelektronen er godt festet til hele hudoverflaten, og at klemmekoblingen er godt festet til elektrodens kontaktapplett. Kontroller at klemmen ikke over unedig trykk på pasientens hud. Hvis høftekanten rundt gelen ikke festes eller bare festes delvis, må nøytralelektronen overvåkes kontinuerlig for å forhindre væskeinntrengning.
- Les denne bruksanvisningen før den elektrokirurgiske generatoren brukes. Vær spesielt påpasselig med å følge nøytralelektronenes bruksanvisning i prosedyrer med nyfødte.
- Koble kabelen eller ledningen til den elektrokirurgiske enheten i samsvar med bruksanvisningen for generatoren.

### Fjerning og kassering av nøytralelektroden:

- Etter bruk fjernes nøytralelektronen forsiktig med én hånd, mens det underliggende vevet holdes på plass med den andre. Løft opp det ene hjørnet av elektroden (ikke dra i diatermikablene), og trekk elektroden forsiktig av. Igjør rykk eller dra i elektroden, og ikke riv den fort av, da dette kan føre til hudtraume. Vær ekstra forsiktig med omfintlig hud, spesielt hos nyfødte og prematurom. Koble kabelen eller ledningen ved å løfte opp låsearmen.
- Frigjør klemmen til kabelen ved å løfte opp låsearmen.
- Kasser produktet i samsvar med lokale forskrifter eller sykehusegens krav.



For en pasient / bruker / tredjepart i EU og i land med et identisk reguleringssystem (Forordning (EU) 2017/745 om medisinske produkter): Hvis det oppstår en alvorlig hendelse mens du bruker dette produktet eller som et resultat av dets bruk, må du rapportere dette til produsenten og / eller deres autoriserte representant og din nasjonale myndighet.

Krav til omgivelserne: +10 °C til +40 °C; 20 % til 85 % rH  
Kravene til transport og lagring er angitt på den indre eller ytre emballasjen.

## НЕЙТРАЛЬНЫЕ ЭЛЕКТРОДЫ ДЛЯ НОВОРОЖДЕННЫХ

Прочтите и сохраните настоящий документ. Проследите, чтобы каждый, кто будет работать с этим изделием, внимательно изучил всю информацию, приведенную в настоящем документе.

### НАЗНАЧЕНИЕ

Нейтральные электроды предусмотрены для использования с электрохирургическими устройствами. Нейтральные электроды нестерильны, предназначены только для однократного применения на интактных (неповрежденных) кожных покровах и служат для замыкания электрической цепи между пациентом и электрохирургическим устройством.

### Показания:

- Нейтральные электроды служат для отвода высокочастотного тока от пациента к электрохирургическому устройству и показаны к применению при всех видах монополярной хирургии, при которых используется высокочастотная хирургия для резекции или коагуляции тканей.

### Противопоказания:

- Нестандартные электрохирургические процедуры (например, сильноточный режим).
- Повреждение или загрязнение нейтрального электрода, которое может привести к повышению электрического сопротивления, недостаточному контакту или короткому замыканию.
- Несовместимость нейтрального электрода с электрохирургическим устройством, что может привести к сбою в работе или рискам для пациента или пользователя.
- Если по оценке врача наблюдаются иные противопоказания или – на основании информации из современной специальной литературы – возможно возникновение ситуаций, при которых вероятны риски для пациентов или пользователей.

### ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Неправильное применение нейтральных электродов может вызвать повреждение тканей. Настоящие инструкции призваны обеспечить безопасность пациентов. **НЕСОБЛЮДЕНИЕ ЭТИХ ИНСТРУКЦИЙ МОЖЕТ ПРИВЕСТИ К ОЖОГАМ, НЕКРОЗУ ИЗ-ЗА ДАВЛЕНИЯ ИЛИ ДРУГИМ ПОВРЕЖДЕНИЯМ КОЖИ ВО ВРЕМЯ ПРИМЕНЕНИЯ.**

- **ОГРАНИЧЕНИЯ ПРОДУКТА:** Этот нейтральный электрод для новорожденных предназначен только для детей с массой тела 0,45–4,99 кг (1–11 lbs). Если масса новорожденного превышает рекомендованную, используйте нейтральный электрод для детей младшего возраста.
- **ОГРАНИЧЕНИЯ ПРОДУКТА:** При использовании этого нейтрального электрода для новорожденных сила тока не должна превышать 350 мА.
- **ОГРАНИЧЕНИЯ ПРОДУКТА:** Эти нейтральные электроды для новорожденных разработаны для использования при стандартных монополярных электрохирургических процедурах. Время активации не должно превышать 30 секунд в течение любого 2-минутного интервала. Превышение этого ограничения может привести к ожогу на коже пациента по причине перегрузки, несмотря на полный контакт и правильное расположение нейтрального электрода, а также активную систему мониторинга качества контакта электрода.
- Не используйте нейтральный электрод, если упаковка вскрыта или повреждена.
- Не используйте нейтральные электроды с повреждениями, изменениями в конструкции или истекшим сроком годности.
- Если в электрохирургическом аппарате предусмотрена система мониторинга качества контакта нейтральных электродов, обяза-



- тельно используйте раздельный электрод. Ни при каких обстоятельствах не отключайте звуковой сигнал тревоги в системе мониторинга качества контакта электрода во время операции.
- Для достижения желаемого результата хирургической операции настройте минимальный безопасный уровень мощности.
- Во избежание пожара и взрыва запрещается использовать электроды в непосредственной близости от горючих газов (включая концентрированный кислород) и растворов. Не допускайте контакта продукта с жидкостями, содержащими растворитель.
- Определите максимальные настройки мощности и перед первым применением нейтрального электрода у новорожденных подготовьте ВЧ-генератор согласно приведенным ниже требованиям.

### СОВМЕСТИМОСТЬ

Со всеми вопросами по поводу совместимости, в том числе совместимости с конкретными системами мониторинга качества контакта электродов, обращайтесь к местному поставщику. В любом случае эти раздельные нейтральные электроды для новорожденных совместимы с системами динамического мониторинга качества контакта REM™, NESSY® и ARM™.

### ВНИМАНИЕ!

- Хирурги должны быть знакомы с влиянием электрохирургии на детей. Может быть принято решение о применении биполярного метода, не требующего использования нейтрального электрода.
- Будьте особенно осторожны, используя этот нейтральный электрод для недоношенных новорожденных, родившихся ранее 34 недель беременности. Проконсультируйтесь с неонатологом, чтобы определить, достаточно ли разилась кожа новорожденного для контакта с клейкими веществами.
- Не обрезайте нейтральный электрод, чтобы уменьшить его размер. Не наносите добавочный гель.
- Не изменяйте положение нейтрального электрода.
- Если клейкий ободок вокруг геля не используется или используется лишь частично, нейтральный электрод необходимо постоянно проверять, чтобы определить и предотвратить падение жидкости. Не размещайте электрод на участках тела, где может присутствовать жидкость.
- Перед началом работы с электрохирургическим устройством изучите инструкцию по его применению. Обратите особое внимание на ограничения настройки мощности и максимальное время непрерывной активации.
- При ослаблении или отсутствии коагулирующего или режущего эффекта во время операции либо необходимости использовать настройку мощности выше обычной сразу же проверьте, правильно ли размещен нейтральный электрод и полностью ли он контактирует с кожей. Осмотрите все точки соединения для нейтрального электрода, например зажим, кабель и штекер, а также активные принадлежности и генератор, прежде чем повышать мощность.
- При изменении положения пациента следите, чтобы вся поверхность нейтрального электрода по-прежнему надежно прилегала к коже. После изменения положения проверьте все точки подключения кабеля.
- Не используйте нейтральный электрод повторно. При повторном использовании электрода его клейкость и электрические характеристики могут ухудшиться, что способно нанести вред здоровью пациента. Кроме того, при использовании одного и того же электрода для разных пациентов возникает опасность заражения.
- Используемые электрохирургические устройства должны соответствовать типу BF (body floating) или CF (cardiac floating).
- Необходимо сопоставить указанную допустимую длину комплектующих электрохирургического устройства с длиной кабеля для нейтральных электродов. Длина кабеля для нейтральных электродов (3 м / 9,8 ft или 5 м / 16,4 ft) указана на символе продукта на маркировке упаковки.

Dok Nr.: 10982763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

## КАТЕГОРИЯ ПОЛЬЗОВАТЕЛЕЙ

Нейтральные электроды разрешено использовать у пациентов только врачам или специально обученному медицинскому персоналу.

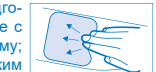
## ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

### Определение настроек максимальной мощности и подготовка электрохирургического генератора высокой частоты

- Перед первым использованием нейтрального электрода для новорожденных квалифицированный технический специалист должен откалибровать электрохирургический генератор высокой частоты, чтобы определить настройки мощности, соответствующие максимальной силе тока 350 мА для каждого режима работы. Для этого используйте стандартный высокочастотный тестер (например, производство компаний Fluke или mtik biomed). Задайте сопротивление нагрузки 125 Ом. Для каждого режима работы (коагуляции, электротомии или их сочетания) необходимо определить максимальное значение мощности в ваттах, соответствующее силе тока 350 мА. Список этих максимальных значений мощности в понятном языке виде необходимо разместить на электрохирургическом генераторе высоких частот на видном месте. Во время использования нейтрального электрода для новорожденных запрещается превышать эти значения.

### Выбор нейтрального электрода

- Если телосложение пациента позволяет, всегда используйте нейтральный электрод для детей младшего возраста, чтобы снизить риск ожогов кожи.
- Этот нейтральный электрод для новорожденных предназначен только для младенцев с массой тела 0,45–4,99 кг (1–11 lbs). Если масса новорожденного превышает рекомендованную, используйте нейтральный электрод для детей младшего возраста.



### Выбор и подготовка места размещения

- Рекомендованное место размещения для новорожденных с массой тела 0,45–4,99 кг (1–11 lbs) — на спине, ниже лопаток и выше крестца. При особых клинических условиях может потребоваться разместить электрод на других участках тела. Если необходимо использовать другое место размещения, обеспечьте максимальный контакт нейтрального электрода с кожей младенца и установите минимальные настройки мощности.
- Убедитесь, что выбранный участок не будет термически изолирован и не подвергнется нагреву во время операции.
- Для хирургических процедур, в которых ВЧ-ток может протекать через части тела с относительно небольшой площадью сечения, предпочтительнее будет использовать биполярные методы, чтобы избежать нежелательного повреждения тканей.
- Мониторинговые электроды и другие устройства, способные представлять собой альтернативную цепь контакта с землей, через которую может проходить ВЧ-ток, следует размещать так, как можно дальше от операционного поля. Для электрокардиографа и других систем мониторинга рекомендуется использовать только кабели и провода, оснащенные устройствами ограничения высокочастотного тока (ВЧ) (например, ВЧ-фильтрами или ВЧ-дросселями). Если это невозможно, нейтральный электрод должен находиться ближе к операционному полю, чем другие электроды или устройства. Использовать игольные мониторинговые электроды не рекомендуется.
- Аккуратно очистите выбранный участок кожи (например, от крема или первородной смазки). Тщательно высушите его, в особенности при использовании жидкостей для очистки кожи. Не используйте легковоспламеняющиеся средства для подготовки или дезинфекции кожи (например, обезжиривающие средства на основе ацетона). Помните, что отсутствие подготовки кожи может стать причиной ожогов.



- Не допускайте контакта между участками кожи, например между руками и туловищем пациента; чтобы избежать этого, проложите сухую марлю в местах возможного контакта.

### Применение нейтрального электрода

- Если в электрохирургическом аппарате предусмотрена система мониторинга качества контакта нейтральных электродов (например, REM™, NESSY®, ARM™ и т. п.), обязательно используйте раздельный электрод. Система мониторинга качества контактов не может работать со стандартным нераздельным электродом, поэтому утрата надежного контакта между нейтральным электродом и телом пациента не вызовет срабатывания звукового сигнала тревоги. Проверьте работу системы мониторинга, попробовав активировать аппарат без подключения нейтрального электрода. Аппарат не должен активироваться; должен быть также подан звуковой сигнал.
- Проверьте срок годности, напечатанный на упаковке. Не используйте электроды с истекшим сроком годности. Открывайте упаковку лишь перед тем, как нейтральный электрод предполагается извлечь и использовать.
- При необходимости снимите с упаковки одну контрольную наклейку и вклейте ее в карту пациента. Внесите в карту пациента сведения о положении электрода, подготовке кожи и условиях применения.
- Снимите с электрода защитное покрытие. Проверьте электрод, кабель и разъем на предмет дефектов, например высохшего или отсутствующего геля или повреждения изоляции кабеля. Не используйте изделия с дефектами.
- Наложите нейтральный электрод на подготовленный участок кожи, начав наложение с одного края и продолжив к противоположному; надавливайте на электрод равномерно, таким образом, чтобы не растирнуть кожу или электрод. Не допускайте образования пузырьков воздуха или складок кожи под электродом. Плотно прижмите электрод, чтобы обеспечить надежный контакт клейкой поверхности с кожей. Не следует полностью обворачивать электрод вокруг конечности. Участки электрода не должны соприкасаться или перекрываться.
- Для нейтральных электродов без кабеля: Не имеющие кабеля нейтральные электроды можно использовать с кабелями, которые могут вместить и центрировать язычок шириной от 23 мм (0,91 inch) до 24 мм (0,94 inch). Проверьте многоразовый кабель нейтрального электрода на предмет дефектов. Не используйте кабель нейтрального электрода, если его металлические контакты загрязнены или если на нем есть дефекты, например повреждения изоляции. Откройте зажим на кабеле нейтрального электрода, подняв рычажок. Полностью вставьте контактный язычок электрода в зажим. Закройте зажим, до упора опустив рычажок. Убедитесь, что языкок полностью вставлен в зажим и не касается кожи пациента. Зажим не должен находиться под телом пациента.
- Расположите шнур или кабель таким образом, чтобы его натяжение не могло сорвать электрод с кожи пациента. Расположите шнур или кабель таким образом, чтобы предотвратить контакт с телом пациента и другими отведениями и образование петель. В частности, не следует обворачивать кабель вокруг конечности пациента или других заземленных предметов, чтобы избежать ожогов из-за возникновения емкостной связи.
- Убедитесь, что нейтральный электрод плотно прилегает ко всей поверхности выбранного участка кожи, а зажим кабеля надежно присоединен к контактному языку электрода. Убедитесь, что зажим не создает нежелательного давления на кожу пациента. Если клейкий ободок вокруг геля не используется или используется лишь частично, нейтральный электрод необходимо постоянно проверять, чтобы предотвратить попадание жидкости.
- Перед началом работы с электрохирургическим аппаратом изучите инструкцию по его применению. Обратите особое внимание на инструкции по использованию нейтральных электродов для новорожденных.
- Подключите кабель или шнур к электрохирургическому аппарату в соответствии с инструкциями, прилагаемыми к генератору.



## KULLANIM AMACI

Nötral elektrotlar, elektrocerrahi cihazları için aksesuar olarak öngörümüştür. Nötral elektrotlar steril değildir, hasarsız (yarananmamış) cilt üzerinde yalnızca seferlik kullanım için tasarlanmıştır ve enerjinin hastadan elektrocerrahi cihazına yönlendirilmesine yarar.

## Endikasyonlar:

- Nötral elektrotlar, yüksek frekanslı akımı hastadan bir elektrocerrahi cihazına yönlendirmek için kullanılır ve dokuda kesme veya koagülasyon için yüksek frekanslı cerrahının kullanıldığı tüm monopolar cerrahi prosedürler için endikedir.

## Kontrendikasyonlar:

- Geleneksel olmayan elektrocerrahi müdahaleler (örneğin yüksek akımlı işletim türü).
- Nötral elektrotların, elektrik direncinin artmasına, yetersiz temasaya veya kısa devreye neden olabilecek biçimde hasar görmesi veya kirlenmesi.
- Nötral elektrotların, bir arızaya veya hastanın ya da kullanımının tehlikeye girmesine neden olabilecek biçimde elektrocerrahi cihazıyla uyumsuzluğu.
- Doktorun değerlendirmesine göre başka kontrendikasyonlar olması veya mevcut konu literatürüne göre hastayı veya kullanıcıyı tehlikeye atabilecek durumların ortaya çıkabilme ihtiyali.

## UYARI

Nötral elektrotların amacına uygun olmayan şekilde kullanılması doku hasarına neden olabilir. Bu talimat hasta güvenliğine yönelik. **BU TALİMATLARA UYULMAMASı, KULLANIM SIRASINDA YANIKLA-RıA, BASıNCı NEKROZLARINA VEYA DİĞER CİLT HASARLARINA YOL AÇABİLİR.**

0.45 - 4.99 kg		1 - 11 lbs

**ÜRÜN SINIRLAMASI:** Bu yenidoğan nötral elektrodunu sadece vücut ağırlığı 0,45-4,99 kg (1-11 lbs) arasında olan yenidoğanlarda kullanımla- ma amaçlanmıştır. Ağırlığı bundan fazla olan yenidoğanlarda, çocukların yönelik bir nötral elektrot kullanın.

**ÜRÜN SINIRLAMASI:** Bu yenidoğan nötral elektrodunu sadece 350 mA'ya kadar olan akımlar için kullanın.

**ÜRÜN SINIRLAMASI:** Yenidoğanlara yönelik bu nötral elektrotlar, konvansiyonel monopolar elektrocerrahi girişimlerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Aktivasyon süresini herhangi bir 2 dakikalık aralıktaki maksimum 30 saniye ile sınırlıyor. Bu sınırlamanın amacı, nötral elektrodun aşırı yüklenmesine neden olabilir ve nötral elektrodun tam ve doğru uygulanmasına ve temas kalitesi izleme sisteminin aktive edilmesine rağmen hastada yanığa yol açabilir.

Ambalaj açık veya hasarı olan nötral elektrotları kullanmayın.

Hasarı, modifiye edilmiş veya son kullanım tarihi geçmiş olan nötral elektrotları kullanmayın.

Eğer elektrocerrahi cihazı bir elektrot temas kalitesi izleme sistemi sunuyorsa, daima bölmeli bir elektrot kullanın. Ameliyat sırasında, izleme sisteminin sesli alarmını asla devre dışı bırakmayın.

Istenen cerrahi sonuçları elde etmek için mümkün olan en düşük güvenli güç ayarlarını kullanın.

Olası bir patlama veya yanım tehlikesinden kaçınmak için elektrotları yanıcı gazlar (konsantrasyonu dahil) ve çözücü maddelerin varlığında kullanmayın. Ürünün çözücü madde içeren sıvılarla temas etmesini önleyin.

Nötral elektroodu yenidoğanlar için ilk kez kullanmadan önce maksimum güç ayarlarını belirleyin ve HF jeneratörünü aşağıdaki talimat- lara göre hazırlayın.

## UYUMLUŁUK

Belli bir elektrot temas kaltesi izleme sisteminin uyumluluğu da dahil olmak üzere, her türlü uyumluluk sorunu için lütfen ürünü satın alınız bayiye ibritab kurun. Yenidoğanlara yönelik bu bölmeli nötral elektrotlar, REM™, NESSY® ve ARM™ dinamik temas kaltesi izleme sistemleri ile uyumludur.

## DİKKAT

- Cerrahlar elektrocerrahinin küçük hastalar üzerindeki etkilerine aşina olmalı ve nötral elektrot gerektirmez bipolar elektrocerra-hinin uygulanmasını da düşünenmelidir.
- Yenidoğanlara yönelik bu nötral elektroodu, 34 hafta gestasyon- dan önce doğmuş prematüre yenidoğanlarda kullanımın özellikle dikkatli olun. Yenidoğanın cildinin yapısını maddelerden temas için yeterince gelişip gelişmediğini bir yenidoğan uzmanına danışın.
- Nötral elektrotları keserek küçültmeye! İlave jel kullanmayın!
- Nötral elektrotları yeniden konumlandırmayı!
- Eğer jeli çevreleyen yapışan kenar kullanılmaz veya sadece kişi- men kullanılırsa, sıvı girmesini fark etmek ve önyebeilmek için nötral elektrot sürekli olarak izlenmelidir. Nötral elektrot, sıvıların çöküleceği bölgelere yerleştirilmelidir!
- Elektrocerrahi cihazın çalıştırıldan önce, cihazın kullanma talimatına başvurun. Güç ayarları ile maksimum sensitivitaz aktivasyon süresi üzerindeki sınırlamaları özellikle dikkat edin.
- Eğer operasyon sırasında kesme veya koagülasyon etkisi azalır, kesintiye uğradı ya da normalden yüksek bir güç ayrı gerekirse, derhal nötral elektrodon uygun şekilde yerleştirildiğini ve cilde ta-mamen temas ettiğini kontrol edin. Nötral elektrodon tüm bağlan-tılarını (küsa, kablo, konektör) ve aktif aksesuarları ve jeneratörü, güç ayarını yükseltmeden önce kontrol edin!
- Hastaya yeniden pozisyon verdiğinizde, nötral elektrodon hâlde tüm yüzeyinin cilde sağlam bir şekilde yaptığından emin olun ve tüm kablo bağlantılılarını kontrol edin.
- Nötral elektrodu tekrar kullanmayın! Tekrar kullanıldığında yapış- kanlığı ve elektriksel özellikleri yetersiz kalabilir ve bu da hastanın yaranmasına yol açabilir. Ayrıca bir hastadan diğerine çapraz enfeksiyon riski mevcuttur.
- Kullanılan elektrocerrahi cihazları BF (body floating) veya CF (car-diac floating) tipinde olmalıdır.
- İlgili elektrocerrahi cihazının izin verilen aksesuar uzunluğu, nötral elektrot kablosunun uzunluğuyla karşılaşırılmamalıdır. Nötral elektrot kablosunun uzunluğu (3 m / 9,8 ft oder 5 m / 16,4 ft) ambalaj etiketi üzerindeki ürün sembolünde bulunabilir

## KULLANICI GRUBU

Nötral elektrotlar hastaya bir doktor veya uygun eğitimi almış bir tıbbi uzman personel tarafından yerleştirilmelidir.

## KULLANMA TALİMATI

### Maksimum Güç Ayarlarının Belirlenmesi ve HF Jeneratörünün Hazırlanması:

- Yenidoğanlara yönelik nötral elektrotların ilk kullanımından önce, HF jeneratör vasıfı bir teknisyen tarafından her çalışma modunda 350 mA akım seviyesine karşılık gelen güç ayarlarını belirlemek için kalibre edilmelidir. Bunun için piyasada satılan standart bir HF test cihazı kullanın (örn. Fluke veya mtk biomed'den). 125 Ohm değerinde bir yük direnci ayarlayın. Her çalışma modu (koagülasyon, elektrotomi, karma formalar) için 350 mA akım seviyesine karşılık gelecek şekilde Watt değerinde bir maksimum güç sınırı belirlenmelidir. Bu şekilde belirlenen maksimum güç sınırları, HF jeneratörü üzerinde cerrah tarafından anlaşılabılır ve iyi görünür bir şekilde belirtilebilir. Bunlar yenidoğanlarda bir nötral elektrot kullanımı sırasında hiçbir şekilde asılmalıdır.

### Nötral Elektrodon Seçilmesi:

- Hastanın vücut büyütüğü için verdiğinize göre, cilt yanıklarının oluşma ihtimalini azaltmak için çocukların yönelik bir nötral elektrot kullanın.
- Bu yenidoğan nötral elektrodonun sadece vücut ağırlığı 0,45-4,99 kg (1-11 lbs) arasında olan yenidoğanlarda kullanılması amaçlanmıştır. Ağırlığı bundan fazla olan yenidoğanlarda, çocukların yönelik bir nötral elektrot kullanın.

### Yerleştirme Bölgesini Seçme ve Hazırlama:

- 0,45-4,99 kg (1-11 lbs) ağırlığındaki yenidoğanlarda önerilen uygulama bölgüsü, kükrek kemiklerinin altında ve sakrumun üstünde olmak üzere bel kismıdır.



Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben, Gedruckt von: Radisavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks

Özel klinik durumlar alternatif uygulama bölgeleri gereklidir. Eğer alternatif uygulama bölgeleri gerekiyor, nötral elektrot ile yenidoğanın cilde arasında maksimum temas yüzeyi sağlayın ve güç ayarlarını minimuma indirin.

- Bölgelerin cerrahi sırasında termal olarak yalıtılmamasından veya bir ısıtma cihazıyla istenilmeyen bir emin olun.
- HF akımının nispeten küçük bir çapraz kesit alanına sahip vücut kisimları içindeki gecebeceği cerrahi işlemler için istenmeyen doku hasarından kaçınmak üzere bipolar tekniklerin uygulanması tercih edilebilir.
- HF akımı için toprağa alternatif bir yol sağlayabilecek izleme elektrotları veya diğer cihazların ameliyat alanından mümkün olduğunda uzaga yerleştirilmesi gereklidir. Sadece yüksek frekans filtreleri (HF) veya kisiciler gibi HF akım sürücüyü düzenelekler içeren EKG ve diğer izleme kabloları, elektrot telleri veya sistemlerinin kullanılması önerilir. Bu mümkün değilse, nötral elektrodon ameliyat alanına, bu elektrotlar veya cihazlardan daha yakın yerleştirilmesi gereklidir. İğne izleme elektrotlarının kullanılması önerilmez.
- Seçilen cilt yüzeyini dikkate temizleyin (örn. verniks kazeoza veya kremlerden). Özellikle cilt temizleme sıvıları kullanılıyorsa cilde iğne kurulayı. Yanıcı cilt hazırlamalar veya dezenfeksiyon maddelerinden kaçının (örn. aseton esası ya da sökücüler). **Cilt hazırlığının ihmal edilmesi cilt yanıklarına neden olabileceğini unutmayın.**
- Ciltten cilde teması (örn. hastanın kolları ile vücudu arasında), ilgili bölgeleri kuru gazlı bez yerleştirerek gibi önlemlerle birbirinden izole ederek önleyin.

### Nötral Elektrodon Uygulanması:

- Eğer elektrocerrahi cihazı nötral elektrodon temas kalitesini izlemek için bir sistem sunuyorsa (örn. REM™, NESSY®, ARM™ vb.), her zaman bir bölmeli elektrot kullanın. Bir elektrot temas kalitesi izleme sistemi, bölmeli bir elektrot ile çalışmaz ve hasta ile nötral elektrot arasında güvenli temas kaybedildiğinde sesli bir alarm devreye girmez. İzleme sisteminin işleyişini, cihazı bir nötral elektrot bağla- madan çalıştırmayı deneyerek kontrol edin. Ünite aktive olmamalı ve bir sesli alarm vermelidir.
- Torba üzerinde yazılı olan son kullanma tarihini kontrol edin. Ürünün son kullanma tarihi geçmişse kullanmayın. Torbayı sadece kullanım öncesinde açın ve bir nötral elektrodu çıkarın.
- Üygunsa, torbadan bir izleme etiketini çıkarıp hasta dosyasına yapıştırın. Elektrot konumu, cilt hazırlama işlemi ve cilt durumunu hasta dosyasında belgelendirin.
- Elektrodu koruyucu tabakasından ayrıın. Elektrodu ve kordon/kablo ve konektörü kurumus veya eksik jel ve kablo yalıtımı hasarı gibi kusurlar açısından kontrol edin. Kusurları biri kullanmayın.
- Bir köşeden başlayıp, cilde veya elektrotu germe- den eşit basınç altında tüm cilt alanının üzerinde yapıtırarak, nötral elektrot hazırlılmış olan vü- cut bölgelerine yerleştirin. Elektrodon altında hava kabarcıklarının kalmasına veya cildin katlanmasından kaçının. Tüm yapışkan yüzeyin cilde iyi temas etmesini sağlayın için, elektrodon üzerinden elinizle hafif bir basınç uygulararak düzeltin. Elektrodu bir ekstremitenin etrafına tamamen sarının. Elektrot kendisine dokunmamalı veya üst üste binmemelidir.
- Kablolu nötral elektrotlar için: Kablosuz nötral elektrotlar, 23 mm (0,91 inç) ile 24 mm (0,94 inç) arasında bir adaptasyon genişliği uyabilecek ve merkezlenebilecek kablolarla kullanılabilir. Tekrar kullanılabilecek nötral elektrot kablosuna kusur olup olmadığı kontrol edin. Kırılmış metal elektrot kontaktları veya hasarı yalıtım gibi başka kusurları olan herhangi bir nötral elektrot kablosunu kullanmayın. Nötral elektrot kablosunun kuskacını, kilitleme kolunu yukarı çekerek açın. Elektrodon bağlantı mandalını tümüyle kuskacın içine yerleştirin. Sonrasında kilitleme kolunu sonuna kadar aşağı bastırarak kuskac kilitleyin. Tüm çinkinin kuskac içine yerleştirildiğinden ve hasta cilde ile temas etmediğinden emin olunuz. Kuskac hasta-nın altında kalmamalıdır.
- Nötral elektrot kablosunu, kablounun nötral elektrodu hasta cildinden çekip çıkarılacağı bir şekilde konulmalıdır. Nötral elektrot kablosunu hastaya veya diğer kablolarla temastan kaçınılmak ve herhangi bir kablo halkası oluşmayacak şekilde konulmalıdır. Özellikle kapasitif kablo tipi yanıklardan kaçınmak için, nötral elektrot

kablosunu hastanın bir ekstremitesinin veya başka topraklanmış nesnelerin etrafına sarmayın.

- Nötral elektrodon cildin tüm yüzeyi üzerine iğne yapışlığını ve kışka-konektörün elektrodon bağlılığı mandalina sıkıca tutturulduğundan kontrol edin. Kuskacın hastanın cilde gereksiz bir basınç oluşturmadığından emin olun. Jeli çevreleyen yapışkan kenar kullanılmaz veya sadece kisiciler kullanılırsa, nötral elektrot sıvı girmesini önlemek için sürekli olarak izlenmelidir.
- Elektrocerrahi cihazın çalıştırıldan önce cihazın kullanma talimatına başvurun. Yenidoğanlarda yapılan işlemlerde nötral elektrotların kullanım talmatlara özellikle dikkat edin.
- Nötral elektrot kablosunu elektrocerrahi ünitesine jeneratörün kullanma talmatlara göre takın.

### Nötral Elektrodon Uzaklaştırılması ve İmhası:

- Kullanım sona erdikten sonra alttaki dokuya bir elle destekleyen elektrodu diğer elle yavaşça ayırin. Elektrodu, alt tarafındaki bir köşeden kaldırın (nötral elektrot kablosundan değil) ve yavaşça soyarak çıkarın. Çekistirmek veya hızla çekerek çıkarmak cilt yanıklarına yol açabilir. Özellikle yenidoğan ve prematüre bebeklerde, cilt çok hassasa özellikle dikkatli olun. Yapışkan artıklarını uzaklaştırır mak için çözücü madde kullanmayın. Herhangi bir yapışkan artığı, ilk su ve rulo pamuklu yavaş ve dikkatli bir şekilde uzaklaştırmayı tercih edin.
- Kablo kuskacını serbest bırakmak için kilitleme kolunu kaldırın.
- Ürün, yerel mevzuata veya hastane ve/veya sağlık kurulşunun yönetmeliklerine göre bertaraf edin.



Avrupa Birliği'nde ve aynı mevzuat sisteme sahip ülkelerde (Tıbbi Ürünlerle İlgili Yönete (AB) 2017/745): Bu ürünün kullanılması sırasında veya kullanımı sonucunda ciddi bir olay meydana gelirse, bu durumu lütfen üretici firmaya ve/veya temsilcisine ve ulusal resmi makamına bildirin.

Ortam koşulları: +10°C ila +40°C; %20 ila %85 bN  
Nakliye ve depolama koşulları birincil veya ikincil ambalajın üzerinde belirtilemiştir.

ZH

## 用中性电极

请阅读并保存本文件。确保每位使用这些中性电极的人员都已知晓并理解了本文件所包含的信息。

## 规定用途

中性电极为电外科的配件。中性电极为非灭菌，仅用于完整(未受伤)皮肤的单次使用，将能量从患者导出至电外科仪。

## 适应症：

- 中性电极用于将高频电流从患者身体传导至电外科仪，适用于使用高频手术进行组织切割或组织凝固的所有单极电外科手术。



## 禁忌症：

- 非常规电外科手术流程（例如高电压运行模式）。
- 中性电极损坏或脏污，可能导致电阻增加、接触不良或短路。
- 中性电极与电外科仪不兼容，此时会导致设备故障或危及患者或用户的人身安全。
- 根据医生的评估患者存在其他禁忌症时，或者根据最新专业文献，使用该设备可能会危及患者或用户人身安全。

## 警告

使用中性电极不当会造成组织受损。遵循以下的细则可保证患者的安 全。否则，使用期间会造成灼伤、压迫性坏死或其它皮肤外伤。

- 产品限制：**此新生儿中性电极仅适合用于体重为 0.45-4.99 kg(1-11 lbs)的新生儿。对于体重大于建议体重的新生儿，请使用婴儿中性电极。





المحادي في أقرب موضع لمنطقة إجراء الجراحة عن أي الكترود أو جهاز آخر. لا ينصح باستخدام الكترودات مرافقية تتضمن إبر.

- نصف ساحة الجلد المختارة هناً (من أي مواد مثل الكرياتين أو الطلاء الالجي). ويفضل جيداً خاصةً عند استخدام سوائل تنظيف الجلد. تجنب استخدام مواد تحضير أو تقطيع القبالة للأشتمال (مثل الأسيتون المزيل للشحوم). يرجى الانتهاء إلى أن عدم تحضير الجلد قد يؤدي إلى حدوث حرق.

- تحفيظ ملامسة الجلد للجلد (تقريباً مثل ملامسة الأذرز لجسد المريض)، من خلال عزل المعاين عن بعضها البعض عن طريق وضع شاش جاف على سطح المثال.

#### استعمال الألكترود المحادي:

- إذا توفر جهاز الجراحة الكهربائية نظام لمراقبة جودة تلامس الألكترودات المحادية (مثل "ريم™" و"نيسي™" REM™ و"اري™ NESSY™")، فعليك دائمًا باستخدام الكترود مُتفق. وقد لا يعمل نظام مراقبة جودة التلامس عند استعمال الكترود غير مُتفق، وتتجذر الإشارة إلى أن فقدان التلامس الأدنى بين الألكترود المحادي والمريض لا يسبب إطلاق إشارات صوتية مسموعة. تتحقق من عمل نظام المراقبة من خلال محاولة تشغيل الجهاز بدون توصيل الألكترود المحادي. ينبغي أن يعمل الجهاز وأن يصدر إشارات صوتية.
- تتحقق من تاريخ انتهاء الصلاحية المطبوع على كبس الملف الشخصي. لا تستعمل الألكترودات بعد انتهاء مدة صلاحيتها. افتح كبس الملف الشخصي قبل الاستخدام مباشرةً وأخرج الألكترود المحادي.
- إذا كان ذلك ممكناً انزع طبقة التامponage اللاصقة عن الكبس والم Safety Pin من ملف المريض. قم بتحسجيل موضع الألكترود، وتحتاج الملفة الجلدية ورحلة الجلد في ملف المريض.
- قد يتغير من المعاين الموضع الواقي الخاص به. تتحقق من الألكترود والمكابس وكل الوصلات الثابتة من خلوها من العيوب (مثل نقص الجل أو جفافه، أو تضرر عزل الكابلات). لا تستعمل منتهاً معيناً.

- ضع الألكترود المحادي فوق موضع الجلد المختار بدءاً من زاوية واحدة وتشتيت على الجلد بالضغط المتقطّع على المساحة بأكملها دون تمديد الجلد أو الألكترود. تجنب اختيار قباعات البواء أو تشكيل المطبات الجلدية تحت الألكترود. حرك يديك على الألكترود بالضغط المتقطّع التفتاك من جهة تلامس كامل مساحة الالتصاق بالجلد. لا تقم بلف الألكترود بالكامل حول أحد أطراف الجسم. يتفق الآي إلمس الألكترود نفسه أو يلتقي على نفسه.
- في حال استعمال الألكترود المحادي الالجي، يمكن استخدام الألكترودات المحادية غير المتصلة بكابل مع الكابلات التي يمكنها استيعاب وتوسيط عرض عرفة بتوارث بين 23 م (0.91 بوصة) و 24 م (0.94 بوصة). تتفق من أن كابل الألكترود المحادي القابل للاستعمال مرة أخرى كل جل من أي عيوب. لا تستخدم أي كابل الألكترود المحادي، إذا كانت أماكن التلامس المعدي ملوثة أو فيها عيوب أخرى مثل نفخ الغاز. افتح طرف كابل الألكترود بالكامل في الطرف ثم أقلل الطرف من داخل المسقط على الغطاء بالكامل. تأكد من أن السان مدخل بالكامل في الطرف وأنه لا يلامس جلد المريض. لا ينبعي وضع الطرف تحت المريض.

- ضع كابل الألكترود المحادي بطريقة لا يتسبّب فيها الكابل في نزع الألكترود عن جلد المريض. علاوة على ذلك ضع كابل الألكترود بطريقة تتجنب بها ملامسة جلد المريض أو أسلوك التوصيل الأخرى أو تشكيل عقد. بشكل آخر، لا تألف كابل الألكترود المحادي حول أحد أطراف المريض أو الأعراض المارضة الأخرى من أجل تجنب الحروق الناجمة عن تقارب عصري.

- تأكد من أن الألكترود المحادي متلائق بشكل جيد وبالكامل بالجلد وتأكد من أن وصلة الطرف مكتملة بالإلاعاق على سلنار التوصيل الخاص بالألكترود. تأكد من أن الطرف لا يسبّب أي ضغط غير ضروري على جلد المريض. إذا لم تُستخدم الحافة الاصقة المتداخلة مع الجل أو استخدمت بشكل جزئي فقط، فيجب مرافقية الألكترود المحادي بستمراور لكي يمكن اكتشاف تخلخل المسالك والعمل على معين ذلك.

- راجع تعليمات الاستخدام قبل استخدام جهاز الجراحة الكهربائية، والتي هي على وجه الشخصوص تعليمات استخدام الألكترودات المحادية في العمليات التي تُجرى حديثي الولادة.
- قم بتوصليل كابل الألكترود المحادي بجهاز الجراحة الكهربائية، باتباع تعليمات الاستعمال الواردة مع المولد الكهربائي.

#### إزالة الألكترود المحادي والتخلص منه:

- بعد الاستخدام قم بإزالة الألكترود المحادي برفق وبهدوء وبدقة واستخدم اليد الأخرى لإمساك الجلد الموجود تحته. ارفع الألكترود من زاوية واحدة من طرفه السطلي (وليس من كابل الألكترود المحادي) وانزعه ببطء.
- السحب أو النزع السريع قد يؤدي إلى حدوث إصابات في الجلد. تأكد من أن السان مدخل بالكامل في الأطفال حديثي الولادة والمراهقين. لا تستخدم المدىبات لإزالة بقايا المادة الاصقة. تفضل إزالة أي بقايا مواد لاصقة محملة بيده وحرص باستخدام كرات القطن والماء الدافئ.
- ارفع عة الشبشب لتحرير طرف الكابل.
- يتم التخلص من المنتج وفق التوجيهات المحلية أو إجراءات المستشفى أو توجيهات مرافق الرعاية الصحية.

بالنسبة للمريض/المستخدم،**الطرف الثالث** في الاتحاد الأوروبي وفي البلدان التي لديها نظام تنظيمي مثل (مرسوم الاتحاد الأوروبي رقم 2017/745 بشأن الأجهزة الطبية): إذا حدث أمر خطير أثناء استخدام هذا المنتج أو كنتيجة لاستخدامه، فيرجى إبلاغ المصنع / أو وكيله المعتمد والسلطنة المحلية المتوفرة في بذلك.

الظروف الخطيرة: 10+ م حتى 40+ م، 20% حتى 85% رطوبة نسبية  
توجد شروط التغليف والتخزين موضحة على العبيرة الأساسية أو الثانوية.

CE0123

**EN** CE mark with reference number of the notified body **DE** CE-Kennzeichnung mit der Kennziffer der benannten Stelle **FR** Marquage CE suivi du numéro d'identification de l'organisme notifié **IT** Marcatura CE con il codice identificativo dell'organismo notificato **BG** Маркировка с с референтен номер на нотифицирания орган **CS** Značka CE s číslom notifikované osoby **DA** CE-mærke med reference-nummer på det bemyndigede organ **EL** Σήμανση CE με τον αναγνωριστικό αριθμό του κοινοποιημένου οργανισμού **ES** Marcado CE con código del organismo notificado **ET** CE-märgis teavitatud asutuse viitenumbriga **FI** CE-merkintä ja ilmoitettun laitoksen tunnus **HR** CE oznaka s referentnim brojem prijavljenog tijela **HU** CE-jelölés a bejelentett szervezet jelzöszámával **LT** CE ženklas su notifikuotosios įstaigos kodu **LV** CE zīme ar pilnvarotās iestādes atsauces numuru **NL** CE-markering met het identificatienummer van de aangemelde instantie **PL** Znak CE z numerem referencyjnym jednostki notyfikowanej **PT<sub>EU</sub>** Marcação "CE"acompanhada do número de identificação do organismo notificado **PT<sub>BRASIL</sub>** Marcação "CE"acompanhada do número de identificação do organismo notificado **RO** Marcaj CE cu numărul de identificare a organismului notificat **SK** CE - Označenie s poznávacím číslom notifikovaného orgánu **SL** Oznaka CE z referenčno številko priglašenega organa **SV** CE-märkning och nummer på anmält organ **KO** 안내된 물품의 참조 번호가 표시된 CE 마크 **NO** CE-merking med ID-nummer for teknisk kontrollorgan **RU** Маркировка CE с кодом уполномоченного органа **TH** เครื่องหมาย CE พิรุณหนายและข้ออ้างของผู้ตรวจสอบมาตรฐาน (Notified Body) **TR** CE işaretü ve onaylanmış kuruluşun kimlik numarası **ZH** CE 标志和认证机构的标识代码 **AR** علامة AR مصنفة رقم التعرفى للهيئة المعنية



**EN** Manufacturer **DE** Hersteller **FR** Fabricant **IT** Fabbriante **BG** Производител **CS** Výrobce **DA** Producent **EL** Κατασκευαστής **ES** Fabricante **ET** Tootja **FI** Valmistaja **HR** Proizvodač **HU** Gyártó **LT** Gamintojas **LV** Ražotājs **NL** Fabrikant **PL** Producent **PT<sub>EU</sub>** Fabricante **PT<sub>BRASIL</sub>** Fabricante **RO** Producător **SK** Výrobca **SL** Proizvajalec **SV** Tillverkare **KO** 제조사 **NO** Produsent **RU** Изготовитель **TH** ผู้ผลิต **TR** Üretici **ZH** 生产商 **AR** المصنع



**EN** Use by date **DE** Verwendbar bis **FR** Date limite d'utilisation **IT** Data di scadenza **BG** Срок на годност **CS** Použijte do **DA** Holdbarhedsdato **EL** Χρήστη έως **ES** Fecha de caducidad **ET** Kõlblik kuni **FI** Viimeinen käyttöpäivä **HR** Rok upotrebe **HU** Felhasználhatósági dátum **LT** Panaudoti iki datos **LV** Lietošanas termiņa beigu datums **NL** Uiterste gebruiksdatum **PL** Data ważności **PT<sub>EU</sub>** Data de validade **PT<sub>BRASIL</sub>** Data de validade **RO** Data expirării **SK** Používané do **SL** Rok uporabnosti **SV** Utgångsdatum **KO** 유효일 **NO** Brukes innen **RU** Использовать до **TH** ใช้ก่อนวันกำหนด **TR** Son kullanma tarihi **ZH** 使用期限 **AR** يستخدم قبل

LOT

**EN** Batch code **DE** Chargennummer **FR** Code de lot **IT** Codice lotto **BG** Код на партида **CS** Číslo šarže **DA** Batchnummer **EL** Κωδικός παρτίδας **ES** Código de lote **ET** Partiikoodi **FI** Eräkoodi **HR** Kod serije **HU** Sarzsszám **LT** Partijos kodas **LV** Partijas kods **NL** Batchcode **PL** Kod partii **PT<sub>EU</sub>** Código do lote **PT<sub>BRASIL</sub>** Número do lote **RO** Codul lotului **SK** Číslo šarže **SL** Številka serije **SV** Partinummer **KO** 배치 코드 **NO** Batchkode **RU** Код партии **TH** รหัสรุ่นผลิต **TR** Parti kodu **ZH** 批号 **AR** كود الشغيلة

REF

**EN** Catalog number **DE** Artikelnummer **FR** Numéro de catalogue **IT** Numero di catalogo **BG** Каталожен номер **CS** Katalogové číslo **DA** Katalognummer **EL** Αριθμός καταλόγου **ES** Número de catálogo **ET** Katalooginumber **FI** Luettelonnumero **HR** Kataloški broj **HU** Katalógusszám **LT** Katalogo numeris **LV** Kataloga numurs **NL** Catalogusnummer **PL** Numer katalogowy **PT<sub>EU</sub>** Número de referência **PT<sub>BRASIL</sub>** Número de referência **RO** Număr de catalog **SK** Číslo objednávky **SL** Kataloška številka **SV** Katalognummer **KO** 카탈로그 번호 **NO** Katalognummer **RU** Номер по каталогу **TH** หมายเลขบัญชีรายชื่อ **TR** Katalog numarası **ZH** 订购号 **AR** رقم الكاتالوج

GTIN

**EN** Global Trade Item Number **DE** Globale Artikelnummer **FR** Code article international **IT** Numero articolo per lo scambio internazionale **BG** Глобален номер на търговска единица **CS** Mezinárodní obchodní číslo položky **DA** Globalt varenummer **EL** Παγκόσμιος αριθμός αντικειμένου **ES** Número mundial de artículo comercial **ET** Globaalne kaubaartikli number **FI** Numero kauppanimikkeiden yksilöimiseen maailmanlaajuisesti **HR** Globalni broj artikla **HU** Globális kereskedelmi cikkszám **LT** Visuotinis prekinio vieneto numeris **LV** Globālais tirdzniecības identifikācijas numurs **NL** Itemnummer internationale handel **PL** Globalny Numer Jednostki Handlowej **PT<sub>EU</sub>** Número Global de Item Comercial **PT<sub>BRASIL</sub>** Número Global de Item Comercial **RO** Număr global al articoului **SK** Globálne číslo obchodnej položky **SL** Globalna trgovinska številka izdelka **SV** Globalt artikelnummer **KO** 국제 거래 단위 번호 **NO** Globalt handelsnummer **RU** Международный код маркировки и учета логистических единиц **TH** หมายเลขประจำตัวสินค้า **TR** Küresel Ticari Ürün Numarası **ZH** 全球贸易项目代码 **AR** رقم تعرف التجارة العالمية



**EN** Quantity **DE** Menge **FR** Quantité **IT** Quantità **BG** Количество **CS** Množství **DA** Mængde  
**EL** Ποσότητα **ES** Cantidad **ET** Kogus **FI** Määärä **HR** Koliciна **HU** Mennyiségek **LT** Kiekis **LV** Daudzums  
**NL** Aantal **PL** Ilość **PT<sub>BRASIL</sub>** Quantidade **RO** Cantitate **SK** Množstvo **SL** Količina  
**SV** Mängd **KO** 수량 **NO** Mengde **RU** Количество **TH** จำนวน **TR** Miktar **ZH** 数量 **AR** الكمية

**EN** Keep away from sunlight **DE** Vor Sonnenlicht geschützt aufbewahren **FR** Tenir à l'abri des rayons du soleil **IT** Tenere lontano dalla luce solare **BG** Да се пази от слънчева светлина **CS** Chraňte pred púšobením slnečného zárení **DA** Holdes væk fra sollys **EL** Φυλάξτε μακριά από την ηλιακή ακτινοβολία **ES** Mantenga lejos de la luz solar **ET** Hoida eemal päikesevalgusest **FI** Säilytettävä auringonvalolta suojauttuna **HR** Čuvati zaštićeno od sunčeve svjetlosti **HU** Napfénytől távol tartandó **LT** Saugokite nuo Saulės spinduliu **LV** Aizsargāt no saules stariem **NL** Niet blootstellen aan zonlicht **PL** Chronić przed światłem słonecznym **PT<sub>EU</sub>** Manter protegido da luz solar **PT<sub>BRASIL</sub>** Manter protegido da luz solar **RO** A se feri de lumina soarelui **SK** Chrániť pred slnkom **SL** Ne izpostavljajte sončni svetlobi **SV** Skyddas mot solljus **KO** 직사광선을 피하십시오. **NO** Oppbevares beskyttet mot sollys **RU** Не допускать воздействия солнечного света **TH** เก็บให้พ้นแสง **TR** Güneş ışığından uzak tutunuz **ZH** 避免日光照射 **AR** يُنْهَى بِعِدَّةٍ عَنْ أَشْعَةِ الشَّمْسِ

**EN** Keep dry **DE** Trocken aufbewahren **FR** Conserver au sec **IT** Conservare in luogo asciutto **BG** Да се съхранява на сухо място **CS** Uchovávejte v suchu **DA** Opbevares tørt **EL** Προφύλαξτε από υγρασία **ES** Mantenga seco **ET** Hoida kuivana **FI** Säilytävällä kuivana **HR** Čuvati na suhom **HU** Tartsa szárazon **LT** Laikyt iausoje vietoje **LV** Sargāt no mitruma **NL** Droog bewaren **PL** Chronić przed wilgocią **PT<sub>EU</sub>** Manter seco **PT<sub>BRASIL</sub>** Manter seco **RO** A se păstra la loc uscat **SK** Uschovávať v suchu **SL** Hranite na suhem **SV** Förvaras torrt **KO** 건조한 상태로 보관하십시오. **NO** Oppbevares tørt **RU** Беречь от влаги **TH** เก็บในที่แห้ง **TR** Kuru ortamda saklayınız **ZH** 保持干燥 **AR** يُنْهَى بِعِدَّةٍ عَنْ مَوْسِعِيَّةِ الْجَرَاثِيَّةِ

**EN** Temperature limit **DE** Temperaturbegrenzung **FR** Limite de température **IT** Limite di temperatura **BG** Ограничение за температура **CS** Teplotní omezení **DA** Temperaturgrænse **EL** Ορίου θερμοκρατίας **ES** Límite de temperatura **ET** Temperatuuri piirang **FI** Lämpötilaraja **HR** Ograničenje temperature **HU** Hőmérsékleti korlátozás **LT** Temperatūros riba **LV** Temperatūras diapazons **NL** Temperatuurbegrenzing **PL** Wartości graniczne temperatury **PT<sub>EU</sub>** Limite de temperatura **PT<sub>BRASIL</sub>** Limite de temperatura **RO** Limită de temperatură **SK** Hranice teploty **SL** Temperaturne omejitev **SV** Temperaturgräns **KO** 온도 한계 **NO** Temperaturgrense **RU** Температурный диапазон **TH** ชีดจำกัดความร้อน **TR** Sicaklık sınırı **ZH** 温度限制 **AR** درجة الحرارة

**EN** Temperature limit for transport **DE** Temperaturgrenzwert für den Transport **FR** Limite de température relative au transport **IT** Limite di temperatura per il trasporto **BG** Температурно ограничение при транспортиране **CS** Minimální a maximální teplota pro přepravu **DA** Temperaturbegrensning for transport **EL** Ορίου θερμοκρατίας για μεταφορά **ES** Límite de temperatura para el transporte **ET** Temperatuuri piirang transportimise ajal **FI** Kuljetuslämpötila **HR** Ograničenje temperature tijekom transporta **HU** Hőmérsékleti korlátozás szállításkor **LT** Transportavimo temperatūros riba **LV** Transportēšanas temperatūras diapazons **NL** Temperatuurbegrenzing voor transport **PL** Limit temperatura podczas transportu **PT<sub>EU</sub>** Limite de temperatura para o transporte **PT<sub>BRASIL</sub>** Limite de temperatura para o transporte **RO** Limită de temperatură pentru transport **SK** Hranice teploty pre prepravu **SL** Omejitev temperature pri transportu **SV** Temperaturgräns för transport **KO** 운송 시 온도 제한 **NO** Temperaturgrense for transport **RU** Ограничение температуры транспортировки **TH** ชีดจำกัดด้านความร้อนสำหรับการขนส่ง **TR** Taşıma için sıcaklık sınırı **ZH** 运输的温度限值 **AR** درجة الحرارة القصوى للنقل

**EN** Do not re-use **DE** Nicht zur Wiederverwendung **FR** Ne pas réutiliser **IT** Non riutilizzare **BG** Да не се използва повторно **CS** Nepoužívejte opakovane **DA** Må ikke genbruges **EL** Μη πάντα επαναχρησιμοποιήστε **ES** No reutilizar **ET** Ühekordseks kasutamiseks **FI** Ei saa käyttää uudelleen **HR** Ne koristiti ponovo **HU** Nem szabad újrafelhasználni **LT** Nenaudokite pakartotinai **LV** Neizmantot atkārtoti **NL** Niet opnieuw gebruiken **PL** Nie stosować powtórnie **PT<sub>EU</sub>** Não reutilizar **PT<sub>BRASIL</sub>** Não reutilizar **RO** Nu se reutiliza **SK** Opäťovne nepoužívať **SL** Ne uporabite ponovo **SV** Får ej återanvändas **JA** 再使用禁止 **KO** 재사용하지 마십시오. **NO** Kun til engangsbruk **RU** Запрет на повторное применение **TH** ห้ามใช้ซ้ำ **TR** Tekrar kullanmayın **ZH** 禁止重复使用 **AR** لا يعاد استخدامه

**EN** Caution! Federal Law (USA) restricts this device in the USA to sale by or on the order of a physician.

Dok Nr.: 10982763, Ind.: B, Status: 200 | Freigegeben, Gedruckt von: Radislavjevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks



**EN** Consult instructions for use / booklet **DE** Siehe Betriebsanleitung / Broschüre **FR** Se reporter aux instructions d'utilisation/ à la brochure **IT** Consultare il manuale / l'opuscolo delle istruzioni **BG** Наравете справка с ръководството за употреба / брошурата **CS** Prostuduje si návod k použití **DA** Se brugsanvisningen/pjecen **EL** Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο οδηγών / Φυλλάδιο **ES** Consulte el folleto/manual de instrucciones **ET** Vaadake kasutusjuhendit/brošüüri **FI** Katso käytöohje/oheiskirja **HR** Pogledati priručnik / knjižicu s uputama **HU** Hivatalozunk a kezelési útmutatóra / kézikönyvre **LT** Žr. naudojimo instrukcija / lankstinuką **LV** Skatiet lietošanas rokasgrāmatu/bukletu **NL** Zie de gebruiksaanwijzing **PL** Należy zapoznać się z instrukcją obsługi / broszurką **PT<sub>EU</sub>** Consulte o Manual de Instruções / Folheto **PT<sub>BRASIL</sub>** Consulte o Manual de Instruções / Folheto **RO** A se consulta manualul/broșura **SK** Pozri návod na obsluhu / brožúru **SL** Glejte priročnik/knjizico z navodili **SV** Se bruksanvisning / broschyr **KO** 지침 매뉴얼/소책자 참조 **NO** Se bruksanvisningen/heftet **RU** Обратитесь к инструкции по применению / брошюре **TH** โปรดดูที่คู่มือการใช้งาน/ใบมีด้าว **TR** Kullanma talimatlarına / Broşüre bkz. **ZH** 参见使用说明书/手册 **AR** ارجع لدليل / كتب التعليمات



**EN** Distributor **DE** Distributor **FR** Distributeur **IT** Distributore **BG** Дистрибутор **CS** Distributor **DA** Distributør **EL** Διανομέας **ES** Distribuidor **ET** Turustaja **FI** Jakelija **HU** Forgalmazó **LT** Platintojas **LV** Izplatītājs **NL** Distributeur **PL** Dystrybutor **PT<sub>EU</sub>** Distribuidor **PT<sub>BRASIL</sub>** Distribuidor **RO** Distributor **SK** Distribútor **SL** Distributer **SV** Distribütör **KO** 판매업체 **NO** Distributør **RU** Дистрибутор **TH** ตัวแทนจำหน่าย **TR** Distribütör **ZH** 分销商 **AR** الموزع



**EN** Shelf life for electrodes in opened packaging: max. x day / x days **DE** Haltbarkeit der Elektroden im geöffneten Beutel: x Tag / x Tage **Maximal** **FR** Durée de conservation des électrodes dans le sachet ouvert : x jour/x jours maximum **IT** Durata utile degli elettrodi dopo l'apertura della confezione: massimo x giorno / x giorni **BG** Срок на годност за електроди в отворен плик: максимум x ден / x дни **CS** Doba použitelnosti elektrodi po otevření sáčku (ve dnech): max. x **DA** Holdbarhed for elektroder i åbnet pose: Maks. x dag/x dage **EL** Χρόνος διατήρησης για ηλεκτρόδια σε ανοιγμένη θήκη: η ημέρα/η μέρες το πολύ **ES** Período de conservación de electrodos en envase abierto: x día/x días, máximo **ET** Avatud kotikeses elektroode kasutusaeg: maksimaalselt x päev / x päeva **FI** Avatussa pussissa olevien elektroden säilyvyys: korkeintaan x päivää / x päivää **HR** Rok trajanja za elektrode u otvorenoj vrećici: x dana/maksimalno x dana **HU** Az elektrodák eltarthatósága nyitott zacskóból: legfeljebb x nap **LT** Elektrodių laikymo terminas atidarytame maišelyje: x dienų / x dienų daugiausiai **LV** Elektrodių glabšanas laiks atvėrtā iepakojumā: ne vairāk kā x diena/x dienas **NL** Houdbaarheid voor elektrodes in geopende zak: x dagen/maximaal x dagen **PL** Okres trwałości elektrody w otwartej saszetce: maksymalnie x dzień/x dni **PT<sub>EU</sub>** Prazo de validade para placas terra na embalagem aberta: máximo x dia/x dias **PT<sub>BRASIL</sub>** Prazo de validade para placas terra na embalagem aberta: máximo x dia/x dias **RO** Termen de valabilitate pentru electrozi în pungă deschisă: x zi/x zile maximum **SK** Životnosť elektród v otvorenom vrecku: maximálne x deň / x dni / x dní **SL** Življenska doba za elektrode v odprtih vrečkah: največ x dan / x dnih **SV** Elektrodernas hållbarhet i öppnad påse: max. x dag / x dagar **KO** 파우치 개봉 후 전극의 유통 기한: 최대 x일/x일 **NO** Holdbarhet for elektroder i åpen pose: maksimalt x dag / x dager **RU** Срок годности электродов после вскрытия упаковки: x дн. / x дней максимум **TH** ถ้าหากห่อรักษาห้ามเลิกไฟหรือที่ปิดไว้แล้ว: x วัน/นาทีสุด x วัน **TR** Poşeti açılmış elektrotların raf ömrü: x gün/En fazla x gün **ZH** 开包后电极的使用寿命：x天/最多x天 **AR** فترة الصلاحية للإلكتروdes في الفلفل المقلي - يومن / أيام بعد اقصى



**EN** Power limitation **DE** Leistungsbegrenzung **FR** Limitation de la puissance **IT** Limite di potenza **BG** Ограничение на мощность **CS** Omezení výkonu **DA** Effektbegrensning **EL** Ορίου ισχύος **ES** Límite de potencia **ET** Võimsuspiirang **FI** Tehorajoitus **HR** Ograničenje snage **HU** Teljesítménykorlát **LT** Galios aprubojimas **LV** Jaudas ierobežojums **NL** Vermogensbegrenzing **PL** Ograniczenie mocy **PT<sub>EU</sub>** Limitaçao de potência **PT<sub>BRASIL</sub>** Limitação de potência **RO** Limitarea puterii **SK** Obmedzenie výkonu **SL** Omejitev moči **SV** Effektbegränsning **KO** 전력 한계 **NO** Effektbegrensning **RU** Ограничение мощности **TH** ชีดจำกัดสมรรถนะ **TR** Güç sınırlaması **ZH** 功率限值 **AR** حدود الطاقة



**EN** Current limitation **DE** Strombegrenzung **FR** Limitation du courant **IT** Limite di corrente **BG** Ограничение на тока **CS** Omezení proudu **DA** Strømbegrensning **EL** Εύρασης ρεύματος **ES** Límite de corriente **ET** Voltupiirang **FI** Virtarajoitus **HR** Ograničenje struje **HU** Áramkorlátozás **LT** Srovės aprubojimas **LV** Strāvas ierobežojums **NL** Stroombegrenzing **PL** Ograniczenie prądu **PT<sub>EU</sub>** Limitaçao de corrente **PT<sub>BRASIL</sub>** Limitação de corrente **RO** Limitarea curentului electric **SK** Obmedzenie prúdu **SL** Omejitev električnega toka **SV** Strömbegränsning **KO** 전류 한계 **NO** Strømbegrensning **RU** Ограничение тока **TH** ชีดจำกัดกระแสไฟฟ้า **TR** Akım sınırlaması **ZH** 电流限值 **AR** حدود التيار



**EN** The product is intended for use for adults/children/infants (as checked) of a body weight range as indicated (xx kg / xx lbs). **DE** Das Produkt ist für den Gebrauch für Erwachsene / Kinder / Säuglinge bestimmt (entsprechend Markierung) mit einem Körpergewicht von xx kg / xx lbs. **FR** Le produit est destiné à être utilisé sur des adultes / enfants / nouveau-nés (selon le marquage) d'un poids corporel de xx kg / xx lbs. **IT** Il prodotto è destinato all'utilizzo con pazienti adulti/pediatrici/neonati (vedere il segno di sputa) di peso corporeo compreso nella gamma indicata (xx kg / xx lbs). **BG** Продуктът е предназначен за употреба при възрастни / деца / бебета (както е указано) в посочения диапазон на телесното тегло (xx kg / xx lbs). **CS** Výrobek je určen pro dospělé/děti/kojence (dle značky zatržení) o tělesné váze v uvedeném rozsahu (xx kg / xx lbs). **DA** Produktet er beregnet til brug for voksne/børn/spædbørn (som afkrydset) med et kropsvægtinterval som indikeret (xx kg / xx lbs). **EL** Το προϊόν αυτό προορίζεται για χρήση για ενήλικες/παιδιά/βρέφη (αναλόγως την επιλογή) εύπορους βάρους σώματος (xx kg / xx lbs) οπότε υποδεικνύεται. **ES** El producto ha sido diseñado para el uso en adultos/niños (según la marca de identificación) con un peso corporal dentro del rango indicado (xx kg / xx lbs). **ET** Toode on mõeldud kasutamiseks täiskasvanute / lastel / imikute (vastavalt tähistusele) näidatud kehakaalu vahemikus (xx kg / xx lbs). **FI** Tämä tuote on tarkoitettu käytettäväksi aikuisille/lapsille/vauvoille (merkinnän mukaisesti), joiden kehonpaino on ilmoitettu alueella (xx kg / xx lbs). **HR** Proizvod je namijenjen za upotrebu kod odraslih/djece/male djece (kako je označeno), tjelesne težine u naznačenom rasponu (xx kg / xx lbs). **HU** A termék felnőttek/gyermekek/csecsemők esetén használható (a jelölés szerint) és jelölt testtömeg-tartományban (xx kg / xx lbs). **LT** Gaminys yra skirtas naudoti suaugusiems / vaikams / kūdikiams (pažymėta), kurių kūno masės intervalas nurodytas (xx kg / xx lbs). **LV** Šis produkts ir paredzēts lietošanai pieaugušajiem/pediatrijas pacientiem/zīdiņiem (kā markēts), kuru ķermeņa svars atrodas norādītajā diapazonā (xx kg / xx lbs). **NL** Het product is bestemd voor gebruik bij volwassenen/kinderen/baby's (zoals aangeduid) met een lichaamsgewicht in het aangegeven bereik (xx kg / xx lbs). **PL** Produkt przeznaczony do stosowania u dorosłych/dzieci/niemowląt (patrz: zaznaczenie) o wskazanej masie ciała (xx kg / xx lbs). **PT<sub>EU</sub>** O produto destina-se à utilização por adultos/crianças/lactentes (conforme marcado) com o peso corporal indicado (xx kg / xx lbs). **PT<sub>BRASIL</sub>** O produto destina-se ao uso por adultos / crianças / bebês (conforme marcação) com um peso corporal de xx kg / xx lbs. **RO** Produsul este destinat și a utilizat pentru adulți/copii/sugari (conform opțiunii bifate) cu un interval de greutate corporală conform indicațiilor (xx kg / xx lbs). **SK** Výrobok je určený na použitie pre dospelých / deti / dojčatá (zodpovedajúco označeniu) s telesnou hmotnosťou xx kg / xx lbs. **SL** Izdelek je namenjen za uporabo pri odraslih/otrocih/dojenčkih (kot je označeno) z navedeno telesno maso (xx kg / xx lbs). **SV** Produkten är avsedd för användning för vuxna / barn / spädbarn (enligt markering) med en kroppsvikt på xx kg / xx lbs. **JA** 本製品は、チェックマークのとおり提示された体重範囲（xx kg / xx lbs）の成人/小児/乳幼児の使用に向けた製品です。 **KO** 이 제품은 표시된 체중 범위(xxkg/xlbs)의 성인/소아/유아(체크 표시 참조)에 사용해야 합니다. **NO** Produktet skal brukes på voksne/barn/ spedbarn (som angitt) med en kroppsvekt innenfor det angitte området (xx kg / xx lbs). **RU** Продукт предназначен для использования для взрослых / детей / младенцев (согласно отметке на марковке) с массой тела в указанном диапазоне (xx kg / xx lbs). **ZH** 该产品设计用于规定体重范围（xx kg (公斤)/xx lbs (磅)）的成人/儿童/婴儿（见标记）。

**AR** هذا المنتج معد للاستخدام للبالغين/الأطفال/الرضع (كما هو مؤشر عليه) بوزن ماء كما هو موضح كجم / رطل (xx / xx).

**EN** Do not use if package is damaged **DE** Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden **FR** Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé **IT** Non usare se la confezione presenta segni di danneggiamento **BG** Да не се използва, ако опаковката е повредена **CS** Nepoužívejte, pokud je obal poškozen **DA** Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget **EL** Μην χρησιμοποιήσετε αν η συσκευασία είναι κατεστραμμένη **ES** Evite el uso si el envase está dañado **ET** Ärge kasutage, kui pakend on kahjustunud. **FI** Ei saa käyttää, jos pakkauks on vaurioitunut **HR** Ne koristiti ako je pakiranje oštećeno **HU** Ne használja, ha a csomagolás sérült **LT** Nenaudokite, jeigu pakuoté pažeista **LV** Nelietot, ja bojāta iepakojums **NL** Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is **PL** Nie stosować, jeżeli opakowanie jest uszkodzone **PT<sub>EU</sub>** Não utilizar se a embalagem estiver danificada **PT<sub>BRASIL</sub>** Não utilizar se a embalagem estiver danificada **RO** A nu se utilizeaza dacă ambalajul este deteriorat **SK** V prípade poškodeného obalu výrobku nepoužívajte **SL** Izdelka ne uporabljajte, če je embalaža poškodovana **SV** Bör ej användas om förpackningen är skadad **KO** 포장이 손상된 경우 사용하지 마십시오. **NO** Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet **RU** Не использовать при повреждении упаковки **ZH** ห้ามใช้งานหากหีบห่อชำรุด **TR** Ambalajı hasarlı ise kullanmayınız **ZH** 若包装损坏，禁止使用 **AR**

Dok Nr.: 10082763, Ind.: B, Status: 200|Freigegeben , Gedruckt von: Radislavljevic, Jelena, Gedruckt am: 28.07.2025 Gültig nur am Tag des Ausdrucks



**EN** Paper and cardboard, plastic, and aluminum packaging **DE** Verpackung aus Papier und Pappe, Kunststoff, Aluminium **FR** Emballage en papier et carton, plastique, aluminium **IT** Imballo in carta e cartone, plastica, alluminio **BG** Опаковка е от хартия, картон, пластмаса и алуминий **CS** Obal z papíru a lepenky, plasty, hliníku **DA** Emballage af papir og pap, kunststof, aluminium **EL** Συσκευασία από χαρτί και χαρτόνι, πλαστικό, αλουμίνιο **ES** Envase de papel y cartón, plástico, aluminio **ET** Paberist ja plastist, plastist või alumiiniumist pakend **FI** Pakkauks paperia ja pahvia, muovia, alumiinia **HR** Papir i karton u kombinaciji s plastikom i aluminijem **HU** Papír és karton, műanyag, alumínium anyágú csomagolás **LT** Pakuotė iš popieriaus ir kartono, plastiko, aluminio **LV** Lepakojums ir no papīra un kartona, plastmasas, aluminija **NL** Verpakking van papier en karton, kunststof, aluminium **PL** Opakowanie z papieru i tekury, tworzywa sztucznego, aluminium **PT<sub>EU</sub>** Embalagem de papel e cartão, plástico, alumínio **PT<sub>BRASIL</sub>** Embalagem de papel e papelão, plástico, alumínio **RO** Ambalaj în hârtie și carton, plastic, aluminiu **SK** Obal z papiera a kartónu, plastu, hliníka **SL** Embalaža iz papirja in kartona, umetne mase, aluminija **SV** Förpackning av papper och kartong, plast, aluminium **KO** 종이, 판지, 플라스틱 및 알루미늄 포장 **NO** Pakning av papir og papp, plast, aluminium **RU** Упаковка из бумаги и картона, пластика, алюминия **TH** บรรจุภัณฑ์ที่ผลิตจากกระดาษและกระดาษพลาสติก **TR** Ambalaj kağıt ve karton, plastik, alüminyum içerir **ZH** 纸和纸板、塑料、铝质包装 **AR** المغلف مصنوع من الورق والكرتون والبلاستيك والألمونيوم

Made in Austria



**EN** Unique Device Identifier **DE** UDI enthältender Barcode **FR** Identifiant unique du dispositif **IT** Identificativo univoco del dispositivo **BG** Уникален идентификатор на изделията (UDI) **CS** Jedinečný identifikátor prostředku (UDI) **DA** Unik udtryksidentifikation **EL** Μοναδικός αναγνωριστικός κωδικός προϊόντος **ES** Identificación única del producto **ET** Kordumatu identifitseerimistunnus **FI** Yksilöllinen laitettunnus **HR** Jedinstveni identifikacijski broj uređaja **HU** Egyedi eszközazonosító **LT** Unikalusis prietaiso identifikatorius **LV** Laikevis kārtīlais identifikators **NL** Unieke apparaat-ID **PL** Unikalny identyfikator urządzenia **PT<sub>EU</sub>** Identificador único do dispositivo **PT<sub>BRASIL</sub>** Identificador único do dispositivo **RO** Identificator unic al dispozitivului **SK** Unikátny identifikátor pomôcky **SL** Edinstveni identifikator priporočka **SV** Unik produktidentifier **JA** グニーケデバイス識別子 **KO** 고유 장치 식별자 **NO** Unik enhetsidentifikator **RU** Уникальный идентификатор устройства **TH** ตัวรับ��能化装置唯一识别码 **AR** صنع في المنسا



**EN** Medical Device **DE** Medizinprodukt **FR** Dispositif médical **IT** Dispositivo medico **BG** Медицинско изделие **CS** Zdravotnický prostředek **DA** Medicinsk udstyr **EL** Ιατροτεχνολογικό προϊόν **ES** Producto sanitario **ET** Meditsiiniseade **FI** Lääkinnällinen laite **HR** Medicinski proizvod **HU** Orvosteknikei eszköz **LT** Medicinos priemonė **LV** Medicīniska ierīce **NL** Medisch hulpmiddel **PL** Wyrób medyczny **PT<sub>EU</sub>** Dispositivo médico **PT<sub>BRASIL</sub>** Dispositivo médico **RO** Dispozitiv medical **SK** Zdravotnícka pomôcka **SL** Medicinski priporoček **SV** Medicinteknisk produkt **KO** 의료 기기 **NO** Medisinsk utstyr **RU** Медицинское изделие **TH** อุปกรณ์ทางการแพทย์ **TR** Tibbi cihaz **ZH** 医疗设备 **AR** معرف الجهاز الفردي



**EN** UK Conformity Assessed Marking **DE** UKCA-Kennzeichnung **FR** Marquage UKCA **IT** Marcatura UKCA **BG** UKCA маркировка **CS** Označení UKCA **DA** UKCA-mærkning **EL** Σήμανση UKCA **ES** Marcado UKCA **ET** UKCA-tähis **FI** UKCA-merkintä **HR** Oznaka UKCA **HU** UKCA-jelölés **LT** UKCA ženklinimas **LV** UKCA markējums **NL** UKCA-markering **PL** Znak UKCA **PT<sub>EU</sub>** Marcação UKCA **PT<sub>BRASIL</sub>** Marcação UKCA **RO** Marcaj UKCA **SK** Označenie UKCA **SL** Oznaka UKCA **SV** UKCA-beteckning **KO** UKCA-라벨링 **NO** UKCA-merke **RU** Маркировка UKCA **TH** เครื่องหมาย UKCA **TR** UKCA işaretli ZH UKCA(英国合格评定)标识 **AR** علامة UKCA



لا يُستخدم إذا كانت العبوة تالفًا **AR**

**EN** Indicates the authorised representative in Switzerland **DE** Zeigt den Bevollmächtigten in der Schweiz an **FR** Indique le mandataire établi en Suisse **IT** Indica il mandatario in Svizzera **BG** Показва упълномощения представител в Швейцария **CS** Označuje zplnomocněného zástupce ve Švýcarsku **DA** Angiver den befudlmdægtige i Schweiz **EL** Υποδικούνται την εξουσιοδοτημένον αντιπρόσωπο στην Ελβετία **ES** Indica el representante autorizado en Suiza **ET** Näitab volitatud esindajat Šveitsis **FI** Ilmaisee Sveitsissä valtuutetun edustajan **HR** Označava ovlaštenog zastupnika u Švicarskoj **HU** mutatja a Svájcban felhatalmazott személyt **LT** Žymi įgaliojaji atstovą Šveicarije **LV** Norāda pilnvaroto pārstāvi Šveicē **NL** Geeft de gemachtigde in Zwitserland aan **PL** Wskazuje upoważnionego przedstawiciela w Szwajcarii **PT<sub>eu</sub>** Mostra o mandatário na Suíça **PT<sub>BRASIL</sub>** Indica o representante autorizado na Suíça **RO** Indică reprezentantul autorizat în Elveția **SK** Označuje splnomocnenou osobu vo Švajčiarsku **SL** Označuje pooblaščenega zastopnika v Švici **SV** Anger ombudet i Schweiz **KO** 스위스의 위임 대리인을 보여줍니다 **NO** Angir den autoriserte representanten i Sveits **RU** Обозначает официального представителя в Швейцарии **TH** บ่งบอกถึงตัวแทนที่ได้รับอนุญาตในสวิตเซอร์แลนด์ **TR** İsviçre'deki yetkili temsilcisi gösterir **ZH** 指瑞士授权代表 **AR** يشير إلى الممثل المعتمد في سويسرا



**EN** Humidity limitation xx **DE** Luftfeuchtigkeitsbegrenzung xx **FR** Limitation d'humidité xx **IT** Limitazione di umidità xx **BG** Ограничение за влажност xx **CS** Omezení vlhkosti xx **DA** Fugtighedsbegrensning xx **EL** Περιορισμός υγρασίας xx **ES** Límite de humedad su **ET** Niiskuse piirang xx **FI** Kosteuden raja-arvot xx **HR** Ograničenje vlažnosti xx **HU** Páratartalom-korlátozás xx **LT** Drėgmés ribojimas xx **LV** Mitruma ierobežojums xx **NL** Vochtbeperking xx **PL** Ograniczenie wilgotności xx **PT<sub>eu</sub>** Limitação do humidade xx **PT<sub>BRASIL</sub>** Limitação de umidade xx **RO** Limitarea umidității xx **SK** Hranice vlhkosti xx **SL** Omejitev vlažnosti xx **SV** Fuktighetsbegränsning xx **KO** 습도 제한 xx **NO** Begrensning for luftfuktighet xx **RU** Ограничение влажности xx **TH** ชุดจำกัดความชื้น xx **TR** Nem sınırlaması xx **ZH** 湿度限制 xx **AR** حدود الرطوبة xx



**EN** Product symbol with optional cable length **DE** Produktsymbol mit optionaler Kabellänge **FR** Symbole du produit avec longueur de câble en option **IT** Simbolo del prodotto con lunghezza cavo opzionale **BG** Символ за изделие с опционална дължина на кабела **CS** Symbol výrobku s volitelnou délhou kabelu **DA** Produktsymbol med valgfri kabellængde **EL** Σύμβολο προϊόντος με προαιρετικό μήκος καλωδίου **ES** Símbolo del producto con longitud de cable opcional **ET** Toote sümbool valikulisse kaablipikkusega **FI** Tuotesymboli, jossa valinnainen pituus **HR** Simbol proizvoda s opcionálnom duljinom kabela **HU** Termékszimbólum a választható kábelhosszal **LT** Gaminio simbolis su pasirenkamu kabelio ilgiu **LV** Iefices simbols ar pieejamo kabeļa garumu **NL** Productsymbol met optionele kabellengte **PL** Symbol produktu z opcjonalną długością kabla **PT<sub>eu</sub>** Símbolo do produto com comprimento de cabo opcional **PT<sub>BRASIL</sub>** Símbolo do produto com comprimento opcional do cabo **RO** Simbol produs cu lungime cablu optional **SK** Symbol produktu s voliteľnou dĺžkou kábla **SL** Simbol izdelka z opcjsko dolžino kabla **SV** Produktsymbol med valfri kabellängd **KO** 옵션 케이블 길이가 포함된 제품 기호 **NO** Produktsymbol med alternativ kabellengde **RU** Символ продукта с optionalным указанием длины кабеля **TH** สัญลักษณ์ผลิตภัณฑ์ที่ระบุความยาวสายเคเบิลเสริม **TR** Opsiyonel kablo uzunluğunu gösteren ürün sembolü **ZH** 标注了可选电缆长度的產品符号 **AR** رمز المنتج مع طول الكابل اختياري

#### 수입품목신고번호

품명

제조번호 및 제조연월일

사용방법

포장단위

제조회사

제조국

수입업소명

주소

본 제품은 „일회용의료기기“ 재사용금지

제 서울수신 01-1169

체외형 의료용 전극: 1등급

Box, Pkg에 표시

Box, Pkg에 표시

사용설명서 참조

3ea, 5ea, 30ea, 100ea

LEONHARD LANG GmbH

오스트리아

정의로기상사

서울 광진구 자양번영로3길 11