

CERAMO® GEFÄßSTANZEN

Das Instrument besteht aus 2 Teilen. Vor Gebrauch ist zu prüfen, dass die beiden Teile ordnungsgemäß zusammengefügt sind. Diese Prüfung erfolgt durch eine probeweise Ausübung der Stanzfunktion außerhalb des OP-Feldes.

1 Demontage

Die Stanze muss nach jedem operativen Einsatz zerlegt und gereinigt werden. Zur Aufbereitung der Instrumente beachten Sie bitte die Gebrauchsanweisung G086. FEHLING Gefäßstanzen werden gemäß DIN EN ISO 13485 und Richtlinie 93/42 EWG für medizinische Instrumente hergestellt.

Die Demontage erfolgt in den folgenden Schritten:

- a) Den Schieber an seinem proximalen Ende (Griff) etwa 5 mm aus dem Schaft herausheben und halten.
- b) Den Schieber an der Fingermulde greifen und über das distale Schaftende (Scherkopf) so weit hinausschieben, dass sich der Führungszapfen des Schiebers aus der Führungsnut des Schafts entnehmen lässt.

2 Zusammenbau

Der Zusammenbau erfolgt in folgenden Schritten:

- a) Schieber und Schaft mit ihrer jeweils flachen Seite gegeneinander halten.
- b) Den Führungszapfen des Schiebers in die Führungsnut des Schafts einsetzen. Die Führungsnut hat für diesen Zweck an ihrem distalen Ende eine erweiterte Öffnung.
- c) Den Schieber an der Fingermulde greifen und parallel zum Schaft bis zum Anschlag des Zapfens in der Schaftführung zum proximalen Schaftende schieben.
- d) Den Schlitz am distalen Ende des Schiebers in die Schieberaufnahme des Schafts senken.

Abschließend einen Funktionstest machen. Schmieren der Gleitflächen verbessert die Funktion und verlängert die Lebensdauer. Die Stanze ist jetzt bereit für die Sterilisation und ihre Wiederverwendung.

