

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



FEHLING MICS IMA Interkostaler Spreizer

Spreizerrahmen MQC-11......IMA-Spreizer komplett mit zwei drehbaren Armen

Komponenten

INAA DISHAA

IMA-Blatter	
MQC-6I IMA-Blatt 70 x 30 mm	
MQC-7I IMA-Blatt 90 x 30 mm	
MQC-8IIMA-Blatt 110 x 30 mm	
MQC-9IIMA-Blatt 130 x 30 mm	
MQC-6R IMA-Blatt 70 x 30 mm, starr	
MQC-7R IMA-Blatt 90 x 30 mm, starr	
MQC-8RIMA-Blatt 110 x 30 mm, starr	
MQC-9R IMA-Blatt 130 x 30 mm, starr	
MQC-2IIMA-Blatt 70 x 40 mm	
MQC-3IIMA-Blatt 90 x 40 mm	
MQC-4IIMA-Blatt 110 x 40 mm	
MQC-5IIMA-Blatt 130 x 40 mm	
MQC-2R IMA-Blatt 70 x 40 mm, starr	
MQC-3R IMA-Blatt 90 x 40 mm, starr	
MQC-4RIMA-Blatt 110 x 40 mm, starr	
MQC-5R IMA-Blatt 130 x 40 mm, starr	
MQC-4L IMA-Blatt 110 x 90 mm	

Xiphoidblätter

Aipiioiubiattei
MQE-3IXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 30 x 20 mm
MQE-21Xiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 45 x 20 mm
MQE-11Xiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 60 x 20 mm
MQE-51Xiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 90 x 20 mm
MQE-61Xiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 105 x 20 mm
MQE-4IXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 75 x 20 mm
MQE-3RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 30 x 20 mm, starr
MQE-2RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 45 x 20 mm, starr
MQE-1RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 60 x 20 mm, starr
MQE-4RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 75 x 20 mm, starr
MQE-5RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 90 x 20 mm, starr
MQE-6RXiphoid und distales IMA-Blatt 40 x 105 x 20 mm, starr

Gegenblätter

MQF-1	IMA	Gegenblatt	40	χЗ	35 x	60	mm
MQF-2	IMA	Gegenblatt	50	χЗ	35 x	60	mm

Fixierungen/Führungen

EEF	-0verbindungsschiltten
EEL	-4FHakenführung dreh- und schwenkbar
	300 mm

Zubehör

NVG-9CERAMO® Sechskantschlüssel für Spekula
NVG-9LCERAMO® Sechskantschlüssel für Spekula, lange Version
LMT-4Kardan Schraubendreher
EEJ-1OP-Tisch Halteklaue 16 x 16 mm, winkelverstellbar, universal
EEJ-2 (a,b) Winkelstab 16 x 16 x 600 x 600 mm
EEJ-2TT-Schraube für Winkelstab
EEJ-2TErsatzschraube für Winkelstab



Dieses Instrument bzw. Medizinprodukt wird unsteril ausgeliefert. Vor der Verwendung ist es aufzubereiten. Vor der Aufbereitung muss das Instrument nach den RKI-Richtlinien risikobewertet werden (unkritisch/semikritisch/kritisch A/B/C).

Der MICS IMA interkostale Spreizer darf nur von sachkundigem medizinischen Personal angewendet, aufbereitet und entsorgt werden!

Der MICS IMA interkostale Spreizer ist für die Wiederverwendung bestimmt.



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



1) Zweckbestimmung

Halte- und Führinstrumente haben den Zweck, Produkte und Gewebe (z. B. Sizer, Watte, Tupfer, Clips, Draht, Schrauben, Muttern, Bohrer, Knochensubstanz, Implantate, Kanülen, Drainagen, Haltestangen, Griffe, Spreizerblätter etc.)

- in bzw. an einer bestimmten Position zu halten bzw. zu fixieren
- in bzw. an eine bestimmte Position zu bewegen.

Ausgenommen davon sind Spreizer (gemäß PHA Spreizer Klasse Ir und Klasse IIa), Haken, Gefäß- und Gewebeklemmen, Pinzetten und Nadelhalter.

Ergänzende Informationen zur Zweckbestimmung

Anwendungsdauer: Der MICS IMA interkostale Spreizer ist für die kurzzeitige Anwendung bestimmt.

Einsatzgebiet: Halte- und Führinstrumente kommen bei allen Patienten zum Einsatz, wo Produkte und Gewebe in bzw. an einer bestimmten Position gehalten bzw. fixiert und/oder in bzw. an einer bestimmten Position bewegt werden müssen.

Anwenderprofil: Halte- und Führinstrumente dürfen nur von medizinisch ausgebildetem Fachpersonal eingesetzt werden (z. B. Facharzt).

Anwendungsumgebung: Halte- und Führinstrumente kommen nur unter kontrollierten Umgebungsbedingungen zum Einsatz (z. B. OP).

2) Indikationen

Behandlungsmethoden, die das Halten und Führen von Produkten und Geweben erfordern.

3) Kontraindikation

Kontraindiziert sind alle Anwendungen, die den physikalischen und/oder mechanischen Eigenschaften des individuellen Halte- und Führinstrumentenmodells zuwiderlaufen. Es gibt keine generell gültigen Kontraindikationen für die Verwendung von Halte- und Führinstrumenten.

Dennoch ist auf erhöhte Risiken zu achten, die sich aus den anatomischen und physiologischen Gegebenheiten sowie dem Krankheitsbild des Patienten ergeben könnten. Dazu zählen z. B.

- Frische Rippenfrakturen
- Anomalien des Brustkorbs mit Rippenfellbeteiligung
- Erkrankungen mit Lungen- bzw. Lungenfell (Pleura)-Beteiligung, pleuralen Verwachsungen
- Sternumdehiszenz ("Ausklaffen" des Brustbeins nach einem vorausgegangenen Herzeingriff)
- Vorausgegangene Herzoperationen mit starken Verwachsungen
- Vorausgegangene IMA-Entnahme auf der betroffenen Seite
- Schwere Adipositas (z. B. BMI > 35 kg/m²)

4) Mögliche Nebenwirkungen

In der medizinischen Literatur werden folgende Nebenwirkungen beschrieben, die möglicherweise trotz der bestimmungsgemäßen Anwendung des MICS IMA interkostalen Spreizers während bzw. nach der Durchführung einer IMA-Präparation bzw. MIDCAB-Operationen auftreten können (methodenspezifische Komplikationen):

- Rippenfrakturen
- Separation der Rippen vom Brustbein
- Heilungsstörungen des Brustbeins, ggf. mit nachfolgender Sternuminstabilität
- Dehnungs- bzw. Druckläsionen an der Haut

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05 Basis: 2605VL, Rev. 08 Stand 06/22



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



- Schmerzen an den betroffenen Körperteilen
- Knochenfrakturen wie z. B. Dornfortsätze, Wirbelkörper
- Infektionen
- Wundheilungsstörungen
- Läsionen von Strukturen (Gewebe, Nerven, Gefäße)
- Nekrosen
- Ischämie anderer Organe durch Kompression von Blutgefäßen



Medizinprodukte können z. B. Chrom, Nickel und/oder Titan enthalten. Die verwendeten Materialien sind biokompatibel, jedoch können sie allergische Reaktionen oder Unverträglichkeiten auslösen.

5) Vor der Anwendung

Der FEHLING INSTRUMENTS MICS IMA interkostale Spreizer wird unsteril ausgeliefert und muss vor dem Erstgebrauch und vor jedem weiteren Gebrauch vom Anwender gereinigt und sterilisiert werden (siehe 6) Aufbereitung).



Vor jedem Einsatz ist eine Sicherheitsüberprüfung durchzuführen. Dabei ist auf scharfkantige Stellen, Risse, Brüche, mechanische Fehlfunktionen und fehlende Komponenten zu achten (siehe 6) Aufbereitung unter "Wartung, Kontrolle und Prüfung").



Der MICS IMA interkostale Spreizer bei Lagerung, Transport und Reinigung vorsichtig behandeln!

Schläge und punktuelle Belastungen auf den MICS IMA interkostalen Spreizer vermeiden, um keine möglichen Folgeschäden zu verursachen! Funktionsteile nicht überlasten!

Ausschließlich einwandfreie und sterilisierte Produkte einsetzen!

6) Aufk	6) Aufbereitung				
	Vor der Verwendung ist das Medizinprodukt aufzubereiten. Vor der Aufbereitung muss es nach den RKI-Richtlinien risikobewertet werden (unkritisch/semikritisch/kritisch A/B/C).				
À	Die nationalen gesetzlichen Vorschriften, nationalen und internationalen Normen und Richtlinien sowie die eigenen Hygienevorschriften zur Aufbereitung sind einzuhalten.				
	Für die Aufbereitung der Instrumente, die bei Patienten mit der Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (CJK), einem CJK-Verdacht oder möglichen Varianten eingesetzt wurden, sind die jeweils gültigen nationalen Verordnungen einzuhalten.				
À	Die Instrumente dürfen nur von sachkundigem medizinischen Personal angewendet, aufbereitet und entsorgt werden.				
	Instrumente bei Lagerung, Transport und Reinigung vorsichtig behandeln! Schläge und punktuelle Belastungen auf Instrumente vermeiden, um keine möglichen Folgeschäden zu verursachen! Funktionsteile nicht überlasten!				
<u> </u>	CERAMO® Instrumente (zu erkennen an der schwarzbraunen Oberfläche) und Titan-Instrumente nicht mit oxidativen Verfahren reinigen (Verfahren mit Wasserstoffperoxid				

H₂O₂, z. B. Orthovario oder Oxivario von Miele). Die Anwendung dieser Verfahren führt durch Herauslösen von Titan nach einiger Zeit zu einer Zerstörung von Titan-Instrumen-

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05

ten bzw. der titanhaltigen CERAMO® Beschichtung.



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



Begrenzungen bei der Aufbereitung	Häufiges Aufbereiten hat geringe Auswirkungen auf diese Instrumente. Das Ende der Produktlebensdauer wird normalerweise von Verschleiß und Beschädigung durch Gebrauch bestimmt (z. B. Beschädigungen, nicht lesbare Kennzeichnung, Funktionsausfall – siehe auch "Wartung, Kontrolle und Prüfung").		
Allgemeine Informationen zur Aufbereitung	Die Aufbereitung basiert auf einem validierten Verfahren. Alle genannten Reinigungsschritte (Manuelle Vorreinigung, Reinigung maschinell/manuell, Desinfektion manuell und Sterilisation) wurden mit den jeweils angegebenen Parametern validiert und unter "Validiertes Verfahren" aufgeführt. Zur Validierung wurden die empfohlenen Aufbereitungsmittel (Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert); Desinfektionsmittel: Korsolex® med AF (Bode Chemie GmbH)) verwendet. Zur Reinigung wird sowohl Wasser in Trinkwasserqualität als auch vollentsalztes Wasser (VE-Wasser; demineralisiert, mikrobiologisch mindestens Trinkwasserqualität) verwendet. Die maschinelle Aufbereitung ist aufgrund eines besseren und sicheren Reinigungsergebnisses gegenüber der manuellen Reinigung vorzuziehen. Es besteht ebenfalls die Möglichkeit, unsere Instrumente mit anderen geprüften und freigegebenen Chemikalien, die vom Chemikalienhersteller hinsichtlich ihrer Materialverträglichkeit empfohlen wurden, zu reinigen. Bitte beachten Sie immer die Herstellerangaben zu Konzentration, Einwirkzeit, Temperatur und Erneuerung der Reinigungs- und Desinfektionsmittel. Sämtliche Anwendungsvorgaben des Chemikalienherstellers sind strikt einzuhalten. Im anderen Fall kann dies zu optischen Materialveränderungen oder zu Materialschäden, wie z. B. Korrosion, Brüchen oder vorzeitiger Alterung, führen.		
Vorbehandlung am Gebrauchsort	Vorreinigung: Es ist Sorge zu tragen, dass sofort nach Beendigung des Eingriffs Rückstände von Blut, Gewebe und Arzneimitteln mit einem Einmaltuch/Papiertuch von den Instrumenten entfernt und diese umgehend der maschinellen Reinigung zugeführt werden. Nach Beendigung der Vorbehandlung der Instrumente sind Sichtprüfungen auf die Vollständigkeit der Instrumente durchzuführen. Die Instrumente sind vom Gebrauchsort zum Ort der Aufbereitung so zu transportieren, dass weder Anwender, Dritte, die Umwelt noch die Medizinprodukte gefährdet bzw. beschädigt werden (Platzierung in geschlossenen, durchstichsicheren Behältern und – soweit erforderlich – Verwendung von Schutzkappen).		
Vorbereitung vor der Reinigung	Es wird empfohlen, die Aufbereitung der Instrumente sofort nach deren Verwendung vorzunehmen, da sich angetrocknete Rückstände in schwer zugänglichen Stellen nur schwer entfernen lassen. Nicht in NaCI-Lösungen ablegen (ansonsten Gefahr durch Loch- bzw. Spannungsriss-Korrosion). Instrumente, die während der Anwendung miteinander verbunden wurden, müssen vor der Reinigung wieder in ihren ursprünglichen Zustand zerlegt werden.		
Demontage	Siehe 10) Demontage		
Manuelle Vorreinigung	Validiertes Verfahren: Ausstattung: Becken weiche Bürste Wasser-Druckpistole (oder Ähnliches) Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)		
	Troumgangonitto.		

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



SINUMEN		
		_
	 Vorgehen/Parameter: Instrumente, falls möglich, im auseinandergebauten Zustand, unter fließendem, kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C) spülen, bis alle sichtbaren Verschmutzungen entfernt sind. Festsitzender Schmutz is mit einer weichen Bürste (keine Drahtbürste!) zu entfernen. 	е
	 Hohlräume, Spalten, Schlitze und Lumen sind jeweils mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) intensiv (>10 Sekunden) mit kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C) zu spülen. 	
	 Einlegen der Produkte für 10 – 30 Minuten in eine Lösung mit 0,5 – 2 % Neodisher[®] MediClean forte mit Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C). 	
	 Nur eine freigegebene Lösung eines Reinigungsmittels verwenden, das keine proteinfixierende Wirkung besitzt. Hierbei ist den Anweisunger des Reinigungs- und Desinfektionsmittelherstellers Folge zu leisten. 	
	 Stellen Sie sicher, dass alle Bereiche des Instruments mit der Lösung ir Berührung kommen. 	n
	 Ggf. werden bewegliche Teile am Instrument im Reinigungsbad hin- und herbewegt. 	d
	 Während der Einwirkzeit mittels geeigneter Bürste (keine Drahtbürste!) grobe Verschmutzungen entfernen. 	!)
	 Die Instrumente 1 Minute lang unter kaltem VE-Wasser (siehe "Allge- meine Informationen zur Aufbereitung") abspülen und ggf. bewegliche Teile am Instrument hin- und herbewegen. 	
Reinigung/ Desinfektion	Wenn möglich, ist ein Reinigungs-/Desinfektionsgerät nach DIN EN ISO 15883, das thermische Desinfektion verwendet, zu bevorzugen.	1
Reinigung: Maschinell	Überfüllung von Instrumentensieben und Waschtrays vermeiden – nur ge- eignete Instrumententräger benutzen. Besonders darauf achten, dass beim Einlegen und Entnehmen der Instru-	I-
	mente in/aus den Siebkörben die Spitzen nicht im Gitternetz verklemmen.	
	<u>Validiertes Verfahren:</u> Ausstattung: Reinigungs- und Desinfektionsautomat G 7835 CD (Miele) / PG 8535 (Miele)	
	Reinigungsprogramm: Des-Var-TD (G 7835 CD) Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)	
	Vorbereitung:	
	Gelenkinstrumente sind so in das Gerät einzubringen, dass die Gelenke geöffnet bzw. zerlegt sind, falls möglich, und das Wasser aus Hohlräumen und Sacklöchern abfließen kann.	
	Ggf. Federn entspannenDarauf achten, dass alle Hohlräume auch innen vollständig durchspül	lt
	werden.	
	 Es ist darauf zu achten, dass keine Spülschatten entstehen. Luer-Anschlüsse der Instrumente, falls vorhanden, mit dem Luer-Lock-Spülansatz des RDG verbinden. 	(-
	Vorgehen/Parameter:	
	3 Minuten Vorspülen mit kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C)	
	e Entloorung	

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05

Entleerung



G 084

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



STRUMEN	NTS L
	 10 Minuten Reinigen mit einer Lösung von 0,5 – 2 % Neodisher® Medi-Clean forte in Wasser (Trinkwasserqualität) bei 55°C Entleerung 2 Minuten Spülung mit Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C) Entleerung 1 Minute Spülung mit kaltem VE-Wasser (<30°C) Entleerung 5 Minuten Thermodesinfektion mit VE-Wasser (>90°C) 30 Minuten Trocknen (90°C) Nach der maschinellen Reinigung werden besonders Hohlräume, Sacklöcher usw. auf sichtbaren Schmutz untersucht. Falls notwendig, Zyklus wiederholen oder manuell reinigen.
Poinigung	
Reinigung: Manuell	Validiertes Verfahren: Ausstattung: Becken weiche Bürste Wasser-Druckpistole (oder Ähnliches) Bandelin Sonorex Digitec
	Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)
	 Vorgehen/Parameter: Instrumente, falls möglich, im auseinandergebauten Zustand, für 10 Minuten in kaltes Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C) legen. Bewegliche Teile, falls vorhanden, über den gesamten Bewegungsbereich betätigen. Die Instrumente mittels weicher Bürste (keine Drahtbürste!) säubern, bis keine sichtbare Kontamination mehr vorhanden ist. Die Instrumente mindestens 20 Sekunden mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) abspülen.
	 Ultraschall-Reinigung: 10 Minuten Beschallung bei <40°C mit 0,5 – 2 % Reinigerlösung bei 35 kHz Im Anschluss an die Beschallung die Instrumente mindestens 20 Sekunden mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) abspülen. Die Instrumente mit Wasser (Trinkwasserqualität, <40°C) für mindestens 10 Sekunden abspülen. Für die Schlussspülung ist VE-Wasser (<40°C) zu verwenden. Die Instrumente werden für mindestens 30 Sekunden mit VE-Wasser abgespült. Es muss sichergestellt werden, dass keine Rückstände auf den Produkten verbleiben.
Desinfektion: Manuell	Desinfektionslösungen können in Übereinstimmung mit den Anweisungen auf dem Etikett verwendet werden (siehe Angaben des Chemikalienherstellers). <u>Validiertes Verfahren:</u> Ausstattung: Becken

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05

Desinfektionsmittel:

Basis: 2605VL, Rev. 08 Stand 06/22

Korsolex® med AF (Bode Chemie GmbH)

Bandelin Sonorex Digitec



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



	Variable of /Daramatan
	 Vorgehen/Parameter: Die Produkte nach der Reinigung für 5 Minuten in ein Ultraschallbad (35 kHz, <40°C) mit geeignetem Desinfektionsmittel (z. B. 0,5 % Korsolex® med AF) einlegen. Es ist darauf zu achten, dass alle Oberflächen mit dem Desinfektionsmittel benetzt sind. Ggf. bewegliche Teile vor dem Einschalten des Ultraschallgeräts im Desinfektionsbad bewegen. Nach der Desinfektion alle Produkte zur Entfernung des Desinfektionsmittels gründlich mit VE-Wasser (<40°C) für mindestens 1 Minute spülen und ggf. bewegliche Teile am Instrument hin- und herbewegen. Es muss sichergestellt werden, dass keine Rückstände auf den Produkten verbleiben. Trocknung mit steriler, ölfreier Druckluft.
Trocknung	Wenn die Trocknung als Teil des Reinigungs-/Desinfektionszyklus erreicht wird, sollten 120°C nicht überschritten werden. Gemäß RKI-Empfehlung anschließend mit geeigneter Druckluft trocknen. Insbesondere auf die Trocknung schwer zugänglicher Bereiche achten.
Montage	Siehe 9) Montage
Wartung, Kontrolle und Prüfung	Bei Instrumenten mit beweglichen Komponenten, welche einer Belastung durch Reibung ausgesetzt sind (z. B. Gelenke), ist ein Instrumentenöl auf Paraffin-/Weißöl-Basis (nach der gültigen europäischen bzw. United States Pharmakopöe), welches biokompatibel, dampfsterilisationsfähig und dampfdurchlässig ist, vor der Sterilisation aufzutragen. Solche Stellen können zusätzlich durch ein entsprechendes Ölkännchen-Symbol gekennzeichnet sein. Instrumente dürfen nicht mit silikonhaltigen Pflegemitteln behandelt werden. Diese können zu Schwergängigkeit führen und die Wirkung der Dampfsterilisation in Frage stellen. Vor jedem Einsatz ist eine Sicherheitsüberprüfung der Instrumente durchzuführen. Dabei ist auf scharfkantige Stellen, Risse, Brüche, mechanische Fehlfunktionen und fehlende Komponenten zu achten. Instrumente mit beweglichen Teilen auf Leichtgängigkeit überprüfen (zu großes Spiel vermeiden). Sperrmechanismen überprüfen. Alle Instrumente: Sichtprüfung mit Lupenlampe auf Beschädigung und Verschleiß durchführen. Insbesondere die kritischen Stellen an beweglichen Teilen und im Arbeitsbereich beachten. Schadhafte, beschädigte oder Instrumente, deren Kennzeichnung nicht mehr lesbar ist, müssen aussortiert und vor Rücksendung zum Hersteller gereinigt und desinfiziert worden sein. Reparaturen sind ausschließlich durch den Hersteller oder vom Hersteller autorisierten Werkstätten durchzuführen. Ein Bestätigungsformular über diesen Vorgang ist beim Hersteller erhältlich. Instrumente, die nicht mehr zu reparieren sind, sind der krankenhausüblichen Altmetallentsorgung zuzuführen. Dabei ist, speziell bei chirurgischen Instrumenten mit Spitzen oder scharfen Kanten, auf eine sichere Aufbewahrung in einem geschlossenen, stich- und bruchfesten Einwegbehälter zu achten. Setzen Sie keine beschädigten Instrumente ein!

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05 Basis: 2605VL, Rev. 08 Stand 06/22

2022-06-30



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



Verpackung	Instrumente mit einzelnen Bauteilen vor Verpackung und Sterilisation nur locker zusammenbauen und nicht fest verschrauben. Für den MICS IMA interkostalen Spreizer ist dies am rotierbaren Spreizerarm zu beachten (Abb. 1).	Abb. 1: MICS IMA interkostaler Spreizer mit einem nicht fest verschraubten Spreizerarm er Reihe DIN EN 868, DIN EN ISO 11607 und	
	DIN 58953. Sets: Instrumente in dafür vorgesehene Trays einsortieren oder auf Allzweck-Sterilisationstrays legen. Zum Verpacken der Trays ist ein geeignetes Verfahren anzuwenden.		
Sterilisation	Dampfsterilisation im fraktionierten Vakuumverfahren in einem Gerät nach DIN EN 285 und DIN EN ISO 17665 (Teil 1 und 2). Um Fleckenbildung und Korrosion zu vermeiden, muss der Dampf frei von Inhaltsstoffen sein. Die empfohlenen Grenzwerte der Inhaltsstoffe für Speisewasser und Dampfkondensat sind festgelegt durch DIN EN 285.		
		uttnauer Autoklav Typ B 3870 EHS / autenschläger ZentraCert	
	Sterilisationstemperatur: 1 Haltezeit: 4	S Vorvakuum-Phasen 32 – 134°C . – 5 Min. 20 Min.	
	Bei der Sterilisation von mehreren Instrumenten in einem Sterilisationszyklus darf die Maximalbeladung des Sterilisators nicht überschritten werden (siehe Angaben des Geräteherstellers).		
Lagerung	Gemäß § 4 MPBetreibV und Normen der Reihe DIN EN 868, DIN EN ISO 11607 und DIN 58953. Instrumente sind trocken, bei Raumtemperatur, sauber, geschützt vor Beschädigung und mechanischen Einflüssen zu lagern (Vermeidung von Kondensation, Beschädigungen). Instrumente, wenn zutreffend, immer im entspannten Zustand aufbewahren. Dies wirkt vorzeitiger Ermüdung der Federspannung entgegen. Instrumente sind in einem geschlossenen, durchstichsicheren Sterilbehälter zum Gebrauchsort zu transportieren.		
Entsorgung	Diese Produkte bestehen überwiegend aus Stahl oder Titan. Vor der Entsorgung sind diese zu reinigen. Die Entsorgung kann bei einer Altmetallrecyclingstelle stattfinden. Zum Schutz der Mitarbeiter ist darauf zu achten, dass ggf. vorhandene Spitzen und scharfe Kanten geschützt werden.		

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



Die oben aufgeführten Anweisungen wurden vom Medizinprodukt-Hersteller als geeignet für die Vorbereitung eines Medizinprodukts zu dessen Wiederverwendung validiert. Dem Aufbereiter obliegt die Verantwortung, dass die tatsächlich durchgeführte Aufbereitung mit verwendeter Ausstattung, Werkstoffen und Personal in der Aufbereitungseinrichtung das gewünschte Ergebnis erzielt. Dafür sind Verifizierung und/oder Validierung und Routineüberwachungen des Verfahrens erforderlich. Ebenso sollte jede Abweichung von den bereitgestellten Anweisungen durch den Aufbereiter sorgfältig auf ihre Wirksamkeit und mögliche nachteilige Folgen ausgewertet werden.



Jede Veränderung am Produkt oder Abweichung von dieser Gebrauchsanweisung führt zum Haftungsausschluss!

Änderungen vorbehalten.

7) Konfiguration und Anwendung

Der MICS IMA interkostale Spreizer ist ein U-förmiger Balkenspreizer mit Z-förmigen Spreizerarmen (Abb. 2). Die beiden Spreizerarme sind um 360° rotierbar und auf der Zahnstange frei beweglich. Die beweglichen Spreizerarme werden über einen Zahntrieb mithilfe des Sechskantschlüssels NVG-9 oder des Kardan Schraubendrehers LMT-4 bewegt (siehe 8) Erforderliches Zubehör). In Tabelle 1 sind die entsprechenden Komponenten aufgelistet.

Der MICS IMA interkostale Spreizer ist insbesondere für die nachfolgenden Eingriffe vorgesehen:

- Patienten mit schweren Begleiterkrankungen, bei denen eine reguläre Bypassoperation mit Sternotomie und Einsatz der Herz-Lungenmaschine nicht vorgesehen ist
- Patienten, bei denen auch Sternotomie kontraindiziert ist
- Patienten, bei denen auch kosmetische Gesichtspunkte vordergründig sind.

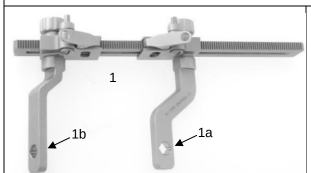


Abb. 2: MICS IMA interkostaler Spreizer komplett – MQC-1I

Tabelle 1: Auflistung der entsprechenden Komponenten				
	Artikelnr.	Bezeichnung		
1	MQC-1I	IMA Spreizer komplett		
4 -		0		

	MQC-11	IIVIA Spreizer komplett		
1a	Spreizerarm, drehbar,			
		seitlich abgewinkelt		
1b		Spreizerarm, drehbar		
2	MQC-2I/2R9I/9R	IMA-Blätter		
3	MQF-1/2	Gegenblätter		
4	MQE-1I/1R6I/6R	Xiphoidblätter		
5	EEP-0	Verbindungsschlitten		
6	EEL-4F	Hakenführung		
7	EEJ-2 (a,b)	Winkelstab		



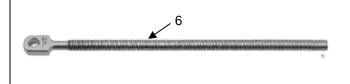














05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



Abbildung 3 zeigt ein Konfigurationsbeispiel für einen MICS IMA interkostalen Spreizer zur Darstellung der IMA.

Zur IMA-Darstellung kommen Retraktionselemente in Form von Xiphoid-, Gegen- und IMA-Blättern zum Einsatz, die über die Hakenführung mit dem Winkelstab EEJ-2 verbunden werden (Abb. 3).

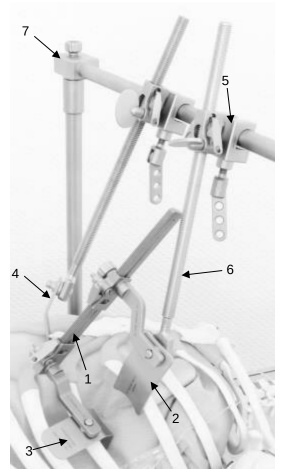


Abb. 3: Konfigurationsbeispiel für einen MICS IMA interkostalen Spreizer

	Ausschließlich einwandfreie und sterilisierte Produkte einsetzen!
<u> </u>	Vor dem Einsetzen des MICS IMA interkostalen Spreizers ist sicherzustellen, dass das OP-Feld entsprechend vorpräpariert ist.
À	Medizinprodukte aus ferromagnetischen Stoffen dürfen weder einem Magnetfeld noch elektromagnetischen Fremdeinflüssen ausgesetzt werden.
À	Medizinprodukte, die Metalle enthalten, sind elektrisch leitend und dürfen weder einer Stromquelle noch elektrischen Fremdeinflüssen ausgesetzt werden.
\triangle	Die Wahl der Komponenten ist abhängig von den anatomischen und physiologischen Gegebenheiten sowie dem Anwendungsbereich. Dabei ist darauf zu achten, dass die verwendeten Komponenten die richtige Größe haben und über eine ausreichende Stabilität verfügen.



G 084

Während der Anwendung

INSTRUMENTS



Es ist darauf zu achten, dass alle Verbindungen so angebracht sind, dass ein Verrutschen ausgeschlossen werden kann. → Verletzungsgefahr!

1. Anbringen der Halteklaue EEJ-1 an der Schiene des OP-Tisches – entweder unter- (Abb. 4a) oder oberhalb (Abb. 4b) der sterilen Abdeckung – in Höhe der rechten Schulter des Patienten.





Abb. 4a

Abb. 4b

2. Anbringen der vertikalen Haltestange (4-Kant; EEJ-2a) des Winkelstabs EEJ-2 an der Halteklaue.



Abb. 5a: Lösen der Halteschraube



Abb. 5b: Ausrichten der Klemmbacken, sodass eine quadratische Öffnung zur Aufnahme der vertikalen Haltestange entsteht



Abb. 5c: Einsetzen des vertikalen Haltestabs und Festdrehen der Halteschraube

3. Den Querträger EEJ-2b mit der dazugehörigen Schraube EEJ-2c waagerecht, etwa 20° nach kranial zeigend auf der vertikalen Haltestange befestigen.

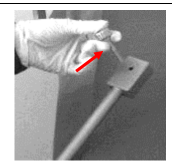


Abb. 6a



Abb. 6b

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



Dabei ist darauf zu achten, dass der Querträger so angehoben wird, dass die beiden Zahnkränze bündig aufeinandersitzen.
Bruchgefahr der Schraube → Verletzungsgefahr!



Abb. 6c



Abb. 6d

4. Wenn sowohl LIMA als auch RIMA präpariert werden sollen, sind zwei Verbindungsschlitten EEP-0 auf den Querträger aufzusetzen. Falls nur die LIMA präpariert werden soll, reicht ein Verbindungsschlitten aus.

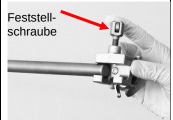


Abb. 7a Zum Aufsetzen der Verbindungsschlitten ist die Feststellschraube vollständig zu lösen



Abb. 7b
An geeigneter Position sollten die Verbindungsschlitten durch Zudrehen der Feststellschraube arretiert werden, um unkontrolliertes Verrutschen zu vermeiden



Abb. 7c

5. Einsetzen der Hakenführung EEL-4F



Abb. 8a Verbindungsschlitten an Sperrklinken greifen



Abb. 8b Sperrklinken zusammendrücken



Abb. 8c Hakenführung einschieben



Abb. 8d

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



6. Einsetzen des IMA-Blatts (z. B. MQC-3I) in den vierten Intercostalraum (bei Männern unter der Brustwarze, bei Frauen in der Brustfalte).

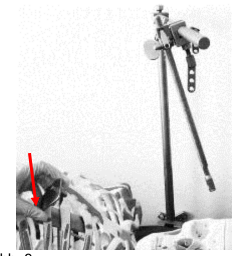
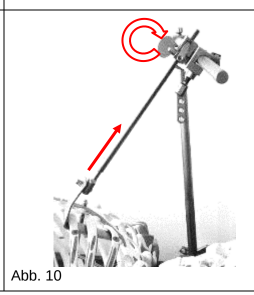


Abb. 9

7. IMA-Blatt mit Hakenführung verbinden und anheben.



 $\overline{\dot{V}}$

Bei diesem Vorgang biegt sich der Querträger leicht nach unten.

Diese Bewegung wird später durch den Einsatz des IMA-Spreizers (MQC-1I) ausgeglichen.

Zur Vermeidung von Rippenfrakturen ist darauf zu achten, dass das IMA-Blatt größtmöglichen Kontakt zu allen Rippen hat und nicht übermäßig angehoben wird.

8. Den kaudalen Arm (siehe Tabelle 1, 1b) des IMA-Spreizers an das Ende der Zahnstange führen (Abb. 11a) und den kranialen Arm (siehe Tabelle 1, 1a) in der Nähe des kaudalen Arms positionieren (Abb. 11b und 11c).

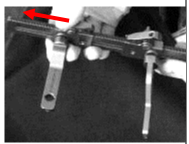


Abb. 11a

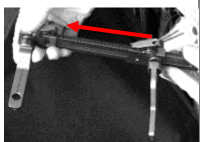


Abb. 11b

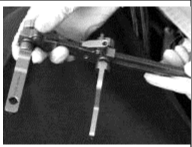


Abb. 11c

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



9. Zunächst sind beide Muttern zu lösen (Abb. 12a).

Dann den kaudalen Arm des IMA-Spreizers mit dem IMA-Gegenblatt (z. B. MQF-1) verbinden (Abb. 12b und 12c). Im Anschluss den kranialen Arm (siehe Tabelle 1, 1a) mit dem IMA-Blatt verbinden (Abb. 12d).

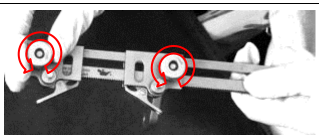


Abb. 12a





EHLIN

INSTRUMENTS



Abb. 12c



Abb. 12d

10. Beide Muttern am kranialen und kaudalen Arm des IMA-Spreizers in zweckmäßiger Position fixieren (Abb. 13).

Optionen:

- Zahnstange des IMA-Spreizers in senkrechter Richtung drückt die untere Rippe einwärts zum Körper.
- b) Zahnstange des IMA-Spreizers in waagerechter Richtung distrahiert die untere Rippe.
- c) Schräge Stellung der Zahnstange bewirkt gleichzeitige Distraktion und Niederdrücken.

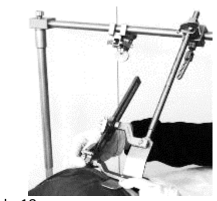


Abb. 13



Beim Einsatz des Spreizers ist darauf zu achten, dass der Schlitten auf der Zahnstange so liegt, dass ein ungewolltes Lösen der Sperrklinke vermieden wird. → Verletzungsgefahr!

Die Rändelmutter nicht komplett herausschrauben, sonst können Einzelteile (z. B. Feder) in das OP-Feld fallen. → Verletzungsgefahr!

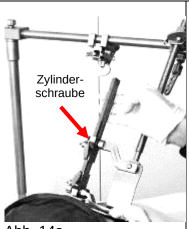
Vor dem Aufspreizen ist darauf zu achten, dass die beiden Zahnscheiben korrekt und vollständig ineinandergreifen und die Rändelmutter fest angezogen ist. → Verletzungsgefahr durch Funktionsverlust möglich!

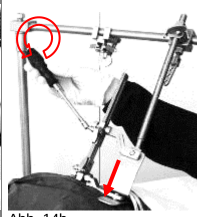


Zur Vermeidung von Rippenfrakturen ist darauf zu achten, dass das IMA-Gegenblatt möglichst flach auf allen Rippen aufliegt und nicht übermäßig distrahiert wird. → Verletzungsgefahr!



Zum Aufspreizen wird nun der Schraubendreher (LMT-4) an die Zylinderschraube mit Außensechskant (Abb. 14a) des kranialen Spreizerarms angesetzt und gegen den Uhrzeigersinn gedreht (Abb. 14b und 14c).





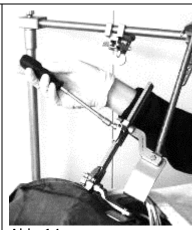


Abb. 14a

Abb. 14b

Abb. 14c

11. Präparation der proximalen LIMA



Zur Vermeidung von Rupturen der LIMA kann es je nach Anatomie erforderlich sein, die LIMA im Bereich der Inzision vor dem Aufspreizen des IMA-Spreizers auf einer Länge von wenigen Zentimetern frei zu präparieren!

12. Falls nur die LIMA präpariert wird, ist dieser Schritt zu überspringen und bei Punkt 13 fortzufahren.

Um den Umbau des Systems zu vermeiden, sollte nun der proximale Anteil der RIMA präpariert werden.

Dafür ist das Xiphoid mit einem Xiphoid-Blatt (z. B. MQE-2I), das über die Hakenführung am zweiten (medialen) Verbindungsschlitten befestigt wird, anzuheben:



Abb. 15a Xiphoid-Blatt einsetzen



Abb. 15b Mediale Hakenführung positionieren

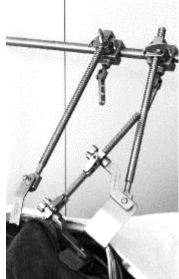


Abb. 15c Xiphoid-Blatt über Hakenführung und Schlitten am Querträger fixiert

13. Zur Präparation des distalen Bereichs der LIMA/RIMA den Spreizer umbauen: Dazu Xiphoid-Blatt, IMA-Spreizer und IMA-Blatt entfernen.



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



À

Vor dem Lösen der Sperrklinke sicherstellen, dass das Ritzel (Abb. 16a und 16b) bzw. die Zylinderschraube mit Außen-Sechskant (Abb. 16c und 16d) sicher mit den Fingern bzw. mit dem Schraubendreher gehalten wird, um schlagartiges Lösen zu vermeiden. → Verletzungsgefahr!

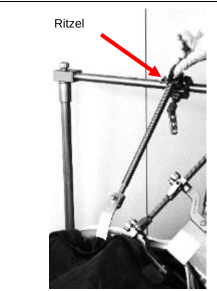


Abb. 16a



Abb. 16b



Abb. 16c

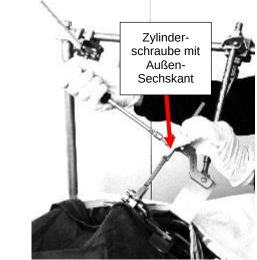


Abb. 16d

14. Schraube des Querträgers lösen und Querträge nach kaudal drehen (Abb. 17a). Der Querträger sollte dann etwa 20° nach kaudal zeigend arretiert werden.



Querträger beim Lösen und Arretieren anheben (Abb. 17b).

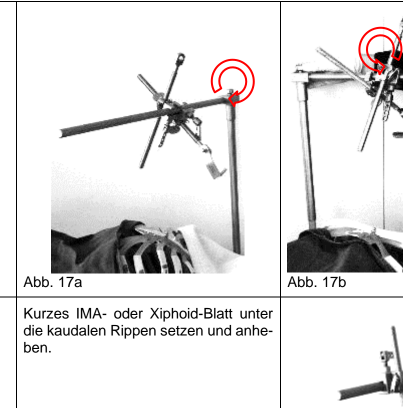
15.

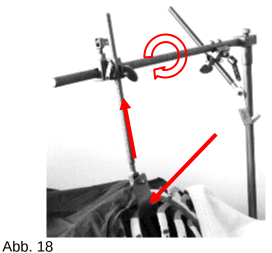
G 084

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -







 IMA-Spreizer gemäß Schritt 9 in das Blatt setzen und wie in Schritt 10 beschrieben, die kraniale Rippe nach unten drücken.
 Die Zahnstange des IMA-Spreizers kann wahlweise lateral oder medial po-

sitioniert werden.



Abb. 19

05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -



17. Distale LIMA präparieren. Dazu ist es in den meisten Fällen erforderlich, das Xiphoid, so wie in Schritt 12 beschrieben, anzuheben.

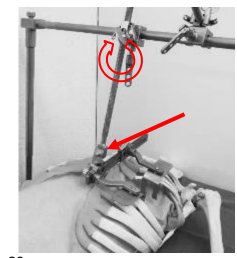


Abb. 20

- 18. In den meisten Fällen ist zur Darstellung der distalen RIMA das Anheben der kaudalen Rippen nicht erforderlich. Sollte es jedoch erforderlich sein, ist das IMA-Blatt wie unter 15. beschrieben anzuheben.
- 19. Distale RIMA präparieren.
- 20. MIDCAB wie gewohnt durchführen.

Vor der Entnahme des Spreizers aus dem OP-Feld ist darauf zu achten, dass die Spreizerarme langsam wieder zusammengeschoben werden.

8) Erforderliches Zubehör

Für die Anwendung des MICS IMA interkostalen Spreizers ist das in Tabelle 2 aufgelistete Zubehör erforderlich.

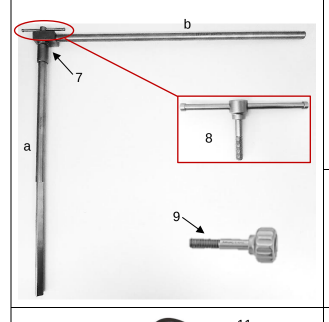


Tabelle 2: Auflistung des erforderlichen Zubehörs

	Artikelnr.	Bezeichnung
7	EEJ-2 (a,b)	Winkelstab
8	EEJ-2T	T-Schraube für Winkelstab
9	EEJ-2C	Ersatzschraube für Winkelstab
10	EEJ-1	OP-Tisch Halteklaue
11	NVG-9	CERAMO® Sechskantschlüssel
		für Spekula
12	LMT-4	Kardan Schraubendreher





Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05



9) Montage

Zur Montage und Demontage der OP-Tisch Halteklaue (EEJ-1) bitte die Montageanleitung M33 beachten.

Zur Montage des MICS IMA interkostalen Spreizers bitte die folgende Montageanleitung beachten.

Zur Aufbereitung müssen die rotierbaren Spreizerarme demontiert werden (siehe 10) Demontage). Vor der Anwendung ist daher die Montage notwendig.

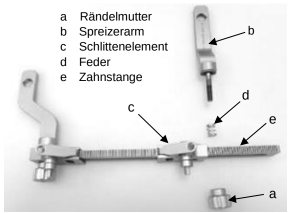


Abb. 21: MICS IMA interkostaler Spreizer mit einseitig demontiertem Spreizerarm

Um die Spreizerarme vor der Anwendung zusammenzubauen, die Schlittenelemente (c) auf die Zahnstange (e) schieben. Die Sperrhebel müssen dabei zur Mitte der Zahnstange zeigen. Feder (d) auf den Gewindebolzen des Spreizerarms (b) schieben (Abb. 22a). Gewindebolzen des Spreizerarms durch die Bohrung im Zahnkranz des Schlittenelements (c) und somit gleichzeitig durch den Schlitz der Zahnstange stecken (Abb. 22b). Die Arretierung des Spreizerarms erfolgt durch das Aufschrauben der Rändelmutter (a).





Das zusammengesetzte Instrument ist nach einem Funktionstest nun wieder einsatzbereit.

10) Demontage

Zur Aufbereitung muss der MICS IMA interkostale Spreizer wie folgt demontiert werden.

Zur Reinigung und Aufbereitung des Systems müssen die rotierbaren Spreizerarme demontiert werden.

Dazu wird die Rändelmutter (a) komplett abgeschraubt und der Arm mit integriertem Gewindebolzen (b) aus dem Schlittenelement (c) herausgezogen. Die zwischen den beiden Zahnkränzen gelagerte Feder (d) wird dabei ebenfalls abgenommen. Das Schlittenelement (c) kann jetzt komplett von der Zahnstange (e) geschoben werden.

Abbildung 23 zeigt den Spreizer mit einseitig demontiertem Spreizerarm.

Die Demontage der anderen Seite erfolgt analog.

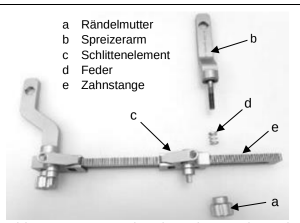


Abb. 23: MICS IMA interkostaler Spreizer mit einseitig demontiertem Spreizerarm

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05 Basis: 2605VL, Rev. 08 Stand 06/22 2022-06-30



05-06/22

GEBRAUCHSANWEISUNG - GAW -





Symbole

Kleinteile zur Aufbewahrung und Aufbereitung in dafür geeignete Behälter (z. B. Nadeldose) geben!

11) Meldepflicht von schwerwiegenden Vorkommnissen

Der Anwender ist verpflichtet, schwerwiegende Vorkommnisse, die im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt aufgetreten sind, dem Hersteller entweder per E-Mail an vigilance@fehling-instruments.de oder über das Reklamationsformular unter https://www.fehling-instruments.de/reklamation-complaint/ und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender niedergelassen ist, zu melden.

Soweit auf dem Medizinprodukt bzw. Medizinproduktetikett bzw. Gebrauchsanweisung abgebildet, haben die Symbole gemäß DIN EN ISO 15223-1 folgende Bedeutung:						
			\wedge			

le	rs	ste	əl	le

Gebrauchsanweisung beachten oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten





Katalognummer

LOT

Chargenbezeichnung

SN

Seriennummer



Medizinprodukt

UDI

eindeutige Produktidentifizierung



CE-Kennzeichnung



CE-Kennzeichnung

Kontakt zum Hersteller



FEHLING INSTRUMENTS GmbH & Co. KG

Hanauer Landstr. 7A 63791 Karlstein/Germany Tel.: +49 (0) 6188-9574-40

Fax: +49 (0) 6188-9574-45

E-Mail: info@fehling-instruments.de

www.fehling-instruments.de

CE

Datei: G084_MICS_IMA_Interkostaler_Spreizer-DE-05 Basis: 2605VL, Rev. 08 Stand 06/22

2022-06-30

Seite 20 von 20