

Ngày 10 tháng 08 năm 2017

TÀI LIỆU MÔ TẢ TÓM TẮT KỸ THUẬT TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

STT	Đề mục	Nội dung mô tả tóm tắt
HỌ KẸP DỤNG CỤ, TỔ CHỨC		
Hãng SX: Promed		
Nước SX: Đức		
1	Mô tả chủng loại trang thiết bị y tế	
1.1	Mô tả trang thiết bị y tế	Kẹp dụng cụ, tổ chức Được làm bằng thép không gỉ, với nhiều kích thước và hình dạng khác nhau để đáp ứng các yêu cầu của phẫu thuật viên
1.2	Danh mục linh kiện và phụ kiện	Không có
1.3	Mục đích sử dụng	Kẹp có tác dụng kẹp các dụng cụ (ống dẫn, sàng, chi,...) hoặc kẹp tổ chức (tử cung, ruột, trực tràng, amidan,...) trong phẫu thuật đại phẫu, trung phẫu, tiểu phẫu,...
1.4	Hướng dẫn sử dụng	Sử dụng kẹp theo yêu cầu của phẫu thuật viên để kẹp cố định dụng cụ, tổ chức trong từng ca mổ. Phương pháp sử lý sau khi sử dụng/ phẫu thuật: tuân theo Hướng dẫn khử khuẩn, tiệt khuẩn dụng cụ trong các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh (Ban hành kèm theo Quyết định số 3671/QĐ-BYT ngày 27/9/2012 của Bộ Y Tế)
1.5	Chống chỉ định	Không có
1.6	Cảnh báo và thận trọng	Các vết bản phẫu thuật đã khô hoặc bám dính có thể khiến việc tẩy rửa trở nên khó khăn hoặc không hiệu quả và gây ra hiện tượng ăn mòn. Do đó, khoảng thời gian giữa lúc tiệt trùng và tái xử lý không được quá 6 giờ, ngoài ra, không nên để nhiệt độ trước khi tẩy rửa chất bám dính >45oC cũng như không nên sử dụng các hóa chất khử chất bám dính (thành phần hoạt tính: an-đê-hít/cồn). Sử dụng quá liều các hóa chất trung tính hoặc chất tẩy rửa cơ bản có thể gây ra tác dụng hóa học và hoặc làm mờ và không thể đọc được dấu hiệu laze trên thép không gỉ bằng mắt thường hoặc bằng máy. Các vết bản còn sót chứa clo hoặc clorua, ví dụ như các vết bản phẫu thuật, thuốc, dung dịch muối và trong nước công nghiệp dùng để tẩy rửa, diệt khuẩn, và tiệt trùng, sẽ làm ăn mòn (ăn mòn bề mặt, ăn mòn do ứng suất) và do đó làm hỏng các sản phẩm thép không gỉ. Loại vết bản này phải được loại bỏ bằng cách rửa kỹ bằng nước vô khoáng và sau đó làm khô. Tiến hành làm khô bổ sung, nếu cần. Chỉ những hóa chất xử lý đã được kiểm nghiệm và phê duyệt (ví dụ phê duyệt VAH/DGHM hoặc FDA hoặc dấu CE) và tương thích với chất liệu của sản phẩm theo khuyến cáo của nhà sản xuất mới được sử dụng để xử lý sản phẩm. Phải tuân thủ nghiêm ngặt mọi thông số kỹ thuật sử dụng của nhà sản xuất hóa chất

1.7	Tác dụng bất lợi có thể xảy ra	Nhiễm trùng, chảy máu Lây nhiễm chéo nếu dụng cụ không được xử lý đúng cách
2	Thông tin sản phẩm đã lưu hành tại các nước (nếu có): Các quốc gia thuộc EU	
3	Chỉ định đã đăng ký ở các nước khác (nếu có) Chỉ định giống nhau ở tất cả các nước lưu hành .	
4	Thông tin về tính an toàn/vận hành đáng lưu ý của sản phẩm trang thiết bị y tế Không có thông báo về thu hồi hay thông tin bất lợi của sản phẩm Các sản phẩm trên không có các thành phần như: <ul style="list-style-type: none"> - Tế bào, mô người, mô động vật hoặc phôi sinh của chúng được sử dụng dưới dạng không còn sống. - Tế bào, mô hoặc phôi sinh từ nguồn gốc vi sinh vật , mô hoặc phôi sinh tái tổ hợp. - Các thành phần gây kích ứng. 	

Cơ sở đăng ký lưu hành cam kết những nội dung trên là đúng sự thật và chịu trách nhiệm trước pháp luật về các thông tin đã kê khai nêu trên

Người đại diện hợp pháp của cơ sở

Ký tên



GIÁM ĐỐC
Phạm Bá Hoàng