



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

THIẾT BỊ RỬA TAY PHẪU THUẬT VIÊN

(Loại chạm gôì và Loại tự động)

Model: SSS-111; SSS-112; SSS-113

Hãng sản xuất: Dongsan Medical Corporation

Nước sản xuất: Hàn Quốc

STT	Đề mục	Nội dung mô tả tóm tắt
1	Mô tả sản phẩm trang thiết bị y tế	
1.1	Mô tả trang thiết bị y tế	<p>-Mô tả tóm tắt về nguyên lý hoạt động và tính năng, thông số kỹ thuật của trang thiết bị; nêu rõ nếu trang thiết bị sử dụng các công nghệ mới, ví dụ công nghệ nano, thì cần cung cấp bản mô tả về công nghệ mới đó</p> <p>Máy sử dụng nước thủy cục được đưa qua hệ thống lọc thô & lọc tinh sau đó chiếu tia UV để diệt vi khuẩn.</p> <p>Tính năng kỹ thuật :</p> <p>Xử lý: Loại bỏ mầm vi trùng bằng bộ lọc</p> <p>Điện trở: 2.0Kw</p> <p>Nhiệt độ nước: 20~50 °C</p> <p>Thời gian nước chảy: Có thể điều chỉnh được trong khoảng 60 giây</p> <p>Bộ lọc: Bộ lọc trước (1 cái), Bộ lọc chính (1 cái)</p> <p>Bộ tiết trùng: Nước được tiết trùng bằng hệ thống đèn tiết trùng tia cực tím</p> <p>Tuổi thọ đèn UV: 2,000 giờ, thời gian sử dụng được hiển thị bằng Bộ tính giờ có lắp sẵn bên trong bồn rửa.</p> <p>Cấp nước cho bồn rửa: Tối thiểu (Min) 1.0kg/cm² - Tối đa (Max) 5.0kg/cm²</p> <p>Kiểm soát nhiệt độ nước: Valve hỗn hợp tinh nhiệt</p> <p>Nguồn điện sử dụng: AC 220V, 50/60Hz</p> <p>Tiêu thụ điện: 2.2Kw</p> <p>Thể tích buồng nước: Gần 26 lít</p> <p>Trọng lượng</p> <p>- SSS-111: 75 kg</p> <p>- SSS-112: 105 kg</p> <p>- SSS-113: 135 kg</p>
1.2	Danh mục linh kiện và phụ kiện	<p>Liệt kê các linh kiện và phụ kiện của trang thiết bị y tế</p> <ul style="list-style-type: none">- Bồn chứa nước- Vòi nước- Hệ thống lọc- Bình đựng xà phòng- Điện trở nhiệt



		<ul style="list-style-type: none"> - Mô tơ bơm - Dây ống nước + đầu nối - Valve hỗn hợp tĩnh nhiệt (van pha nước nóng lạnh) - Bộ cách ly bóng UV với nước - Bóng đèn UV - Bộ định thời gian 30s – 60s - Bo điều khiển - Bộ lọc nguồn - Cảm biến nhiệt độ - Cảm biến khoảng cách - Công tắc cảm biến nhiệt - Relay đóng ngắt - SCR - Bộ đếm thời gian
1.3	Mục đích/Chỉ định sử dụng	<p><i>Nêu mục đích sử dụng/ chỉ định sử dụng của trang thiết bị y tế</i></p> <p>-Mục đích sử dụng: vệ sinh tay phẫu thuật viên trước & sau phẫu thuật</p>
1.4	Hướng dẫn sử dụng	<p><i>Tóm tắt hướng dẫn về cách sử dụng của trang thiết bị theo như Tài liệu hướng dẫn sử dụng hoặc Tài liệu thông tin của trang thiết bị y tế</i></p> <p>-Khi bật công tắc nguồn của máy, 02 đèn power sáng</p> <p>-Mở nước và sử dụng thiết bị</p>
1.5	Chống chỉ định	<p><i>Thông tin về chống chỉ định - nghĩa là những trường hợp không được chỉ định sử dụng trang thiết bị vì lý do an toàn cho người bệnh, ví dụ do tiền sử bệnh, đặc điểm sinh lý của người bệnh, vv...; theo đúng nội dung đã được duyệt tại nước sản xuất và có ghi trên nhãn trang thiết bị y tế</i></p> <p>-Không có</p>
1.6	Cảnh báo và thận trọng	<p><i>Những thông tin cảnh báo và những điểm cần thận trọng khi sử dụng trang thiết bị, kể cả những biện pháp dự phòng để bảo vệ người bệnh tránh những rủi ro do sử dụng thiết bị; đó có thể là thông tin cảnh báo về tác dụng bất lợi hay sử dụng sai và biện pháp ngăn ngừa</i></p> <p>-Không nên đặt thiết bị ở nơi dễ hỏa hoạn hay cháy nổ.</p> <p>-Không nên đặt thiết bị ở nơi nhận trực tiếp ánh sáng mặt trời.</p> <p>-Khi một trong các cảnh báo lắp ở phần điều khiển xuất hiện thì không nên sử dụng thiết bị.</p>
1.7	Tác dụng bất lợi có thể xảy ra	<p><i>Thông tin về các tác dụng bất lợi liên quan đến sử dụng trang thiết bị y tế được ghi nhận qua thử nghiệm lâm sàng và theo dõi hậu mại đã được thực hiện trước đó đối với trang thiết bị y tế</i></p> <p>- Không có</p>
2	Thông tin sản phẩm đã lưu hành tại các nước (nếu có) <i>Cung cấp thông tin về các nước đã phê duyệt cho phép lưu hành sản phẩm, nước đầu tiên cấp đăng ký/ cho phép lưu hành trang thiết bị y tế</i> - Không có	



3	<p>Chỉ định đã đăng ký ở các nước khác (nếu có) <i>Liệt kê các nước đã cấp đăng ký lưu hành đi kèm với chỉ định sử dụng được phê duyệt tại nước đó; ngày được cấp đăng ký</i> -Không có</p>
4	<p>Thông tin về tính an toàn/ vận hành đáng lưu ý của sản phẩm trang thiết bị y tế <i>- Cung cấp thông tin về số lượng báo cáo phản ứng bất lợi liên quan đến việc sử dụng trang thiết bị y tế; Những biện pháp thu hồi/ điều chỉnh hậu mại đã thực hiện theo yêu cầu của cơ quan quản lý các nước;</i> <i>- Nếu trang thiết bị có chứa một trong các thành phần sau, thì cần cung cấp thông tin về:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Tế bào, mô người hoặc động vật hoặc phái sinh của chúng được cho sử dụng dưới dạng không còn sống - ví dụ van tim nhân tạo nguồn gốc từ lợn, chi ruột mèo... ; • Tế bào, mô và hoặc phái sinh từ nguồn gốc vi sinh hoặc tái tổ hợp - ví dụ sản phẩm bơm căng da dựa trên acid hyaluronic thu được từ quy trình lên men vi khuẩn...; Có thành phần gây kích ứng, ion hóa - ví dụ X-quang; hoặc phi ion hóa - Ví dụ la-ze, siêu âm... <p>-Không có</p>

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 (Ghi họ tên đầy đủ, chức danh)
 Xác nhận bằng dấu hoặc chữ ký số



Giám Đốc
NGUYỄN TRUNG TÍN

