

BRUKSANVISNING

CIDEX™ OPA *ortho*-ftalaldehyd-løsning Desinfeksjonsvæske

Aktiv bestanddel *ortho*-ftalaldehyd..... 0.55%

Inaktive bestanddeler 99.45%

Dipotassium hydrogen phosphate

Potassium dihydrogen phosphate

Benzotriazole

Citric acid

D&C Green Dye #5

N-(hydroxyethyl) ethylenediaminetriacetic acid (HEDTA)

Vann

Totalt..... 100.00%

Trenger ikke aktivering før bruk.

BRUKSANVISNING

CIDEX OPA Solution er et desinfeksjonsmiddel av høy kvalitet for repressering av varmemfølsomt medisinsk utstyr som brukes i det medisinske området når det brukes i henhold til brukerveiledningen. CIDEX OPA Solution er tiltenkt bruk i manuelle (bøtte og brett) systemer fremstilt av polypropylen, akrylnitril-butadien-styren (ABS-plast), polyetylen, glassfylt polypropylen og/eller polykarbonatplast. CIDEX OPA Solution kan også brukes i automatiserte endoskopreprosessorer i henhold til produsentens instruksjoner og bør overvåkes med CIDEX OPA Solution Test Strips.

Se BRUKERVEILEDNING – gjenbruk for desinfisering.

Medisinsk utstyr som desinfiseres i CIDEX OPA-løsningen skal først rengjøres i henhold til godkjente rengjøringsprosedyrer eller - normer.

Mikrobiologisk virkningsgrad: CIDEX OPA-løsningen kan brukes med følgende mikrobiologiske virkningsgrad:

Desinfeksjonsvæske: CIDEX OPA-løsningen er en desinfeksjonsvæske for semikritisk utstyr når den brukes eller brukes igjen i samsvar med bruksanvisningen. Konsentrasjonen skal være over minste effektiv konsentrasjon (MEC) på 0,3 %, som måles med CIDEX OPA-testremsene, ved 20 °C (68 °F) og med en nedsenkingstid for instrumenter på minst 5 minutter og en gjenbruksperiode på opp til 14 dager.

Gjenbruksperiode for desinfeksjon: CIDEX OPA-løsningen er testet for effektiv desinfeksjon ved 5 % organisk smuss og mikrobiologisk kontaminering under gjenbruk. CIDEX OPA-løsningen kan brukes igjen i opp til 14 dager forutsatt at konsentrasjonen av *ortho*-ftalaldehyd og løsningsens temperatur er tilstrekkelige ved kontrollen som er beskrevet i bruksanvisningen. IKKE beregn brukstid kun ut fra antall dager i bruk. Konsentrasjonen av *ortho*-ftalaldehyd i gjenbrukstiden skal kontrolleres med CIDEX OPA-testremsene hver gang det brukes for å sikre at konsentrasjonen av *ortho*-ftalaldehyd er over MEC på 0,3 %. Produktet skal kastes etter 14 dager selv om CIDEX OPAtestremsene angir en konsentrasjon over MEC.

Generell informasjon om valg og bruk av desinfiseringsmidler for desinfeksjon av medisinsk utstyr: Velg en desinfeksjonsvæske med den mikrobiologiske virkningsgraden som er riktig for flergangsutstyr. Følg merkingen på flergangsutstyr og normal praksis ved institusjonen. Dersom det ikke finnes fullstendige anvisninger, skal man utføre følgende:

For utstyr som er i pasientkontakt skal man først bestemme om dette er kritisk eller semikritisk utstyr.

Kritisk utstyr *Gir høy risiko for infeksjon dersom det ikke er sterilt. Trenger vanligvis gjennom hud og slimhinner under bruk eller brukes på annen måte i kroppens normalt sterile vev.*

Semikritisk utstyr *Kommer i kontakt med slimhinner, men trenger vanligvis ikke inn i kroppens normalt sterile områder.*

Deretter skal man avgjøre om det trengs sterilisering eller desinfeksjon.

Kritisk utstyr (f.eks. laparoskopier og mikrokirurgiske instrumenter): Sterilisering er påkrevd.

Semikritisk utstyr (f.eks. gastroskop): Sterilisering er påkrevd når dette er mulig. Når dette ikke er mulig, er desinfeksjon minste akseptable prosedyre.

Så skal man velge en desinfeksjonsvæske som er merket for den riktige mikrobiologiske virkningsgraden og er tilpasset flergangsutstyret. Følg desinfeksjonsvæskens bruksanvisning.

CIDEX OPA ble testet etter desinfisering ved nedsenking som angitt i bruksanvisningen, i 5 minutter, 20 °C med MEC på 0,3 % under rene forhold, hvor testresultatene oppfyller alle krav (i henhold til EN 14885:2018) for aktivitetsspektrumet som er oppført i tabellen nedenfor.

<u>Type aktivitet</u>	<u>Aktuell standard</u>
Bakteriedepende	EN 13727, EN 14561
Gjærdpende	EN 13624, EN 14562
Soppdpende	EN 13624, EN 14562
Tuberkelbakteriedepende	EN 14348, EN 14563
Mykobakteriedepende	EN 14348, EN 14563
Virusdpende	EN 14476

Følgende liste inkluderer ytterligere mikroorganismer som ble testet for CIDEX OPA Solution:

SOPP

Trichophyton mentagrophytes

VIRI UTEN MEMBRAN

Poliovirus Type 1

MIKROORGANISMER

Rhinovirus Type 42

Adenovirus Type 2

Coxsackievirus Type B-3

VIRI MED MEMBRAN

Coronavirus

Cytomegalovirus

Influenzavirus [Hong Kong]

HIV-1

Herpes simplex Types 1,2

Vaccinia (Wyeth)

**MIKROORGANISME
VEGETATIVE**

Staphylococcus aureus

Salmonella enterica (tidligere

Salmonella choleraesuis)

Pseudomonas aeruginosa

Mycobacterium bovis

Materialkompatibilitet CIDEX OPA-løsningen er blitt testet og funnet kompatibel med materialene angitt nedenfor.

METALLER¹

Aluminum

Anodisert aluminum²

Messing

Karbonstål

Forkrommet messing²

Forkrommet stål²

Kobber

Forniklet messing²

Nikkel-sølvlegering²

Rustfritt stål³

Titan

Tungstenkarbid²

Vanadiumstål⁴

PLASTSTOFFER⁵

Polymetylmetakrylat (Akryl)

Nylon

Polyetylentereftalat (Polyester)

Polystyren

Polyvinylklorid (PVC)⁶

Akrylonitril/butadien/styren (ABS)

Polysulfon

Polykarbonat⁷

Polyetylen

Polypropylen

Acetal

PTFE

Polyamid

ELASTOMERER⁵

Polykloropren (Neopren)

Kraton G

Polyuretan

Silikongummi⁶

Naturgummi latex

LIM⁵

Cyanoakrylat⁸

EPO-TEK 301 epoksy⁸

EPO-TEK 353 epoksy

TANNMATERIALER⁹

Polysulfid

Silikontilsetning

Polyeter

1. Eksponert for CIDEX OPA-løsningen i 31 dager (744 timer) uten noen virkning, dersom ikke annet er angitt.
2. Viser tegn til misfarging på overflaten etter syv dager eller mer.
3. De fleste testtyper framviser ingen virkning. Andre kan vise tegn til lett misfarging etter syv dager eller mer. Rustfritt stål 440 viser rust etter 14 dagers nedsenking.
4. Behandlet med 500 behandlinger av CIDEX OPA-løsning. Overflatesammenbrudd er observert etter 150 behandlinger (totalt 25 timers kontakt).
5. Eksponert for CIDEX OPA-løsningen i 7 dager uten noen virkning dersom ikke annet er angitt.
6. Noen typer eller bruksmåter framviser misfarging.
7. Noen akustisk sveisede deler kan vise sprekkdannelser.
8. Noe tap i skjærfasthet, men ingen tegn til alvorlig nedbryting.
9. Tannmaterialer ble behandlet med 1 behandling av CIDEX OPA-løsningen i 10 minutter uten noen virkning.

Fujinon-, Olympus- og Pentax-endoskoper er compatible med CIDEX OPA-løsningen. Vedrørende spørsmål om utstyrets kompatibilitet med CIDEX OPA-løsningen, skal man kontakte utstyrsprodusenten.

Kompatibilitet med rengjøringsmidler: CIDEX OPA-løsningen er compatible med enzymatiske rengjøringsmidler med omtrent nøytral pH (6-8), er lavtskummende, og som lett kan skylles av utstyret (f.eks. CIDEZYME™ og CIDEZYME™ LF enzymatiske rengjøringsmidler). Rengjøringsmidler som er enten er svært sure eller basiske, anbefales ikke som rengjøringsmidler.

KONTRAINDIKASJONER

1. CIDEX OPA desinfeksjonsvæske skal ikke brukes til manuell behandling av uroligiske instrumenter, som senere benyttes på pasienter med urinblærecanser. I sjeldne tilfeller har CIDEX OPA desinfeksjonsvæske ført til en allergisk lignende reaksjon ved gjentatte cystoskopier hos pasienter med blærecanser.
2. CIDEX OPA desinfeksjonsvæske skal ikke brukes ved manuell desinfeksjon der pasienter har kjent sensitivitet for CIDEX OPA desinfeksjonsvæske eller noen av dens komponenter.
3. CIDEX OPA-løsningen må ikke brukes til å sterilisere varmesensitivt medisinsk utstyr.

ADVARSLER

FORSIKTIG:

Inneholder 0,55 % *ortho*-ftalaldehyd

Kan forårsake en allergisk reaksjon, inkludert anafylaksi.

Faresetning

Kan forårsake allergisk hudreaksjon. Giftig for akvatisk liv, med langvarige effekter.



Sikkerhetssetning

Unnvik innånding av tåke/damp. Bruk vernehansker. Kontaminerte arbeidsklær må ikke tillates utenfor arbeidsplassen. Unnvik utslipp til omgivelsene. HVIS PÅ HUDEN: Vask med mye vann. Hvis hudirritasjon eller utslett oppstår: Skaff medisinsk råd/hjelp. Vask kontaminerte klær før bruk. Samle sammen utslipp. Må lagres vekk fra inkompatible materialer. Avhend innhold/holder i samsvar med lokale/regionale/nasjonale/internasjonale forskrifter. Inneholder ftalaldehyd. Kan forårsake allergisk hudreaksjon.

1. Kan fremkalle en allergisk reaksjon. Mulige allergiske reaksjoner, inkludert anafylaksi, har blitt rapportert i sjeldne tilfeller. I de fleste av disse tilfellene ble det ikke brukt et ventilert rom under prosessen, ei heller nødvendig beskyttelse (se FORHOLDSREGLER).
2. Unngå kontakt med øyne, hud eller bekledning. (Se FORHOLDSREGLER – for viktig informasjon om hvordan du kan beskytte øyne, hud og klær.) Direkte kontakt med øynene kan forårsake irritasjon. Direkte kontakt med huden kan forårsake midlertidig misfarging av huden. Gjentatt kontakt kan forårsake sensibilisering i hud og luftveier. Sensibilisering kan føre til anafylaksi i sjeldne tilfeller. Hvis det kommer i kontakt med øynene, må de skylles umiddelbart med mye vann i minst 15 minutter. Oppsøk lege. Vask med mye såpe og vann ved hudkontakt. Du finner mer informasjon i sikkerhetsdatabladene. Spray, tåke eller aerosoler må ikke dannes av dette produktet.
3. Inntak kan forårsake irritasjon eller kjemisk forbrenning i munn, svelg, spiserør og mage. Ved svelging SKAL MAN IKKE FREMKALLE BREKNINGER. Drikk store mengder vann og kontakt lege øyeblikkelig. Mulige skader på slimhinner fra oral eksponering kan være en kontraindikasjon mot mageskylling.
4. Unngå eksponering for *ortho*-ftalaldehyd-damp, fordi dampen kan irritere luftveier og øyne. Kan forårsake stikkende fornemmelse i nese og hals, harking, hoste, ubehag og smerter i brystet, pusteproblemer, tungpustethet, sammensnøring i halsen, urtikaria (elveblest) og/eller sensibilisering/anafylaksi i sjeldne tilfeller, utslett, tap av luktesans, prikking i munn eller på lepper, tørr munn og hodepine. Kan forverre eksisterende astma eller bronkitt. Flytt personen til frisk luft ved eventuelle bivirkninger som følge av inhalering av damp. Oksygen kan gis av kvalifisert personell ved pustebesvær. Kontakt lege hvis symptomene vedvarer.
5. Bruk av CIDEX OPA-løsning til semikritisk utstyr må inngå i en skylleprosedyre som fabrikanten har godkjent. Se i BRUKSANVISNINGEN under Skylleanvisninger for viktig informasjon om skylling. Feil skylling kan føre til anafylaksi i sjeldne tilfeller.
6. Følg ALLTID NØYAKTIG bruksanvisningens skylleanvisninger (Del B) og SÆRSKILTE ANVISNINGER for transøsofag ekkokardiografi (TEE) i Del C. Rester av CIDEX OPA kan ellers bli igjen på utstyret. Dersom man ikke følger skylleanvisningene nøyaktig, er det rapportert kjemiske forbrenninger, irritasjon og flekkdannelser i munn, svelg, spiserør og mage. Feil skylling kan føre til anafylaksi i sjeldne tilfeller.

SIKKERHETSTILTAK

Følg sykehusets retningslinjer og protokoll under håndtering og rengjøring av kontaminert utstyr.

1. Under desinfeksjon av utstyr skal man bruke hansker av riktig type og lengde. Nitrilgummihansker eller butylgummihansker kan brukes. Dersom det brukes gummihansker av lateks, skal man ha doble hansker og/eller bytte enkle hansker ofte, f.eks. etter 10 minutters eksponering. Personer som er overfølsomme mot lateks eller andre komponenter i latekshansker, anbefales å bruke hansker av 100 % syntetisk kopolymer.

Merk: Kontakt med CIDEX OPA-løsning kan gi flekker på eksponert hud eller klær.

2. Øyevern, som vernebriller eller ansiktsskjerm, bør alltid brukes ved håndtering av CIDEX[®]OPA.
3. Væskeavvisende frakk eller forkle bør alltid brukes for å hindre at det kommer OPA på klærne eller huden.

4. Bruk CIDEX OPA-løsning i et eget rom med tilstrekkelig ventilasjon, og oppbevar den i lukkede beholdere med tettsittende lokk. Se lokale/statlige/nasjonale krav for passende antall luftutvekslinger i timen. Dersom ventilasjonssystemet i bygningen ikke er tilstrekkelig, skal man bruke avtrekkshetter på stedet, eller avtrekkshetter uten rør / bærbare ventilasjonsapparater med filtre som absorberer *ortho*-ftalaldehyd fra luften.
5. Kontaminert flergangsutstyr MÅ RENGJØRES GRUNDIG før desinfeksjon fordi restkontaminering med smuss eller smøremidler reduserer desinfiseringsvæskens effektivitet.
6. Brukeren MÅ følge bruksanvisningen fordi manglende overholdelse av bruksanvisningen kan påvirke desinfiseringsvæskens sikkerhet og effektivitet.
7. Ikke bruk CIDEX OPA-løsning på medisinsk utstyr som er beregnet for bruk på et sterilt område av kroppen (f.eks. instrumenter til kataraktkirurgi).
8. Fabrikanten av flergangsutstyr skal fremskaffe en godkjent repossesseringsprosedyre for det aktuelle utstyret med CIDEX OPA-løsning for brukeren.
9. Bruken av CIDEX OPA-løsning i automatiske repossesseringsenheter for endoskop må være en del av en godkjent repossesseringsprosedyre. Bruk testremser for CIDEX OPA-løsning for å kontrollere konsentrasjonen av *ortho*-ftalaldehyd før hver syklus for å kontrollere MEC. Følg bruksanvisningen som leveres med testremsene for CIDEX OPA-løsning.
10. Sørg for at eventuelle masker som brukes, er i stand til å forhindre inhalering av damp. Ikke bruk masker som kun er laget for å hindre innånding av partikler (en N95-maske må f.eks. ikke brukes).

BRUKSANVISNING

Rengjøring/Dekontaminering: Blod, andre kroppsvæsker og smøremidler må fjernes grundig fra overflater og åpninger på medisinsk utstyr før desinfeksjon i CIDEX OPA-løsningen. Blod og andre kroppsvæsker skal håndteres som avfall i samsvar med gjeldende forskrifter for infisert avfall.

Se på merkingen til fabrikanten av flergangsutstyr for anvisninger om hvordan utstyret tas fra hverandre, dekontamineres, og rengjøres.

Før nedsenkning i CIDEX OPA-løsningen skal utstyret, herunder alle åpninger, først rengjøres grundig i henhold til rengjøringsprosedyrer eller -normer.

Skyll grundig og tørk av alle overflater og åpninger på rengjort utstyr.

Bruk: INGEN AKTIVERING ER PÅKREVD. Skriv ned datoen for åpning av beholderen på beholderens merking eller i en logg. Etter åpning kan den resterende løsningen i beholderen oppbevares i opp til 75 dager (forutsatt at disse 75 dagene ikke overskrider utløpedatoen på beholderen) før bruk. Registrer datoen da løsningen ble helt fra originalbeholderen over i en sekundærbeholder i en logg (bruk ikke samme logg som for åpningsdatoen nevnt ovenfor), eller på en etikett på sekundærbeholderen. Løsningen i sekundærbeholderen kan brukes innenfor et tidsrom på opp til 14 dager. Produktet skal kastes etter 14 dager selv om CIDEX OPA-testremsene angir en konsentrasjon over MEC.

A. Desinfeksjon: Senk ned utstyret, og fyll alle åpninger og luftlommer med CIDEX OPA-løsningen i minst 5 minutter ved 20 °C (68 °F) eller høyere for å ødelegge alle patogene mikroorganismer, herunder *Mycobacterium bovis*, *Pseudomonas aeruginosa*, patogene sopper og viri (Poliovirus Type 1; Adenovirus Type 2; Herpes simplex, typene 1,2; HIV-1; Influenza Type A [Hong Kong]; Vaccinia; Coronavirus; Cocksackievirus Type B-3; Cytomegalovirus; Rhinovirus Type 42). Ta utstyret opp av løsningen og skyll grundig ved å følge skylleanvisningene nedenfor.

B. Skylleanvisninger

1. SKYLLEPROSEDYRE

a) Manuell behandling:

- Etter behandling i CIDEX OPA-løsningen, må det medisinske flergangsutstyret skylles grundig ved å senke det fullstendig ned i en stor mengde (dvs. 8 liter) med vann. Bruk sterilt vann med mindre drikkevann er akseptabelt. Se 2 eller 3 nedenfor.
- Behold flergangsutstyret fullstendig nedsenket i minst 1 minutt, med mindre lenger tid er spesifisert av produsenten for flergangsutstyret.
- Skyll alle hulrom med rikelige mengder (ikke mindre enn 100 ml) med vann med mindre annet er oppgitt av utstysprodusenten.
- Ta opp utstyret, og tøm ut skyllevannet. Bruk alltid friskt vann for hver skyll. Ikke bruk vannet til ny skylling eller til noe annet.
- Gjenta denne fremgangsmåten ytterligere TO (2) ganger for å få TRE (3) SKYLLINGER i alt. Bruk store volumer friskt vann for å fjerne rester av CIDEX OPA-løsningen. Rester kan forårsake alvorlige bivirkninger, inkludert anafylaksi i sjeldne tilfeller. SE ADVARSLER. DET ER NØDVENDIG MED TRE (3) SEPARATE SKYLLINGER MED NEDSENKING I RIKELIGE MENGDER VANN.
- Se flergangsutstysprodusentens merking for ytterligere instruks for skylling.

b) Automatisk behandling:

- Velg en skyllesyklus på en automatisk vaskemaskin for fleksible skop som er validert for bruk med dette produktet.
- Se til at den automatiske skyllesyklusen som er valgt skyller det medisinske flergangsutstyret grundig, inkludert alle åpninger/lumen med rikelige mengder sterilt vann eller drikkevann ifølge utstysprodusentens anbefalinger.
- Se til at hver skylling varer i minst 1 minutt, med mindre lenger tid er angitt av produsenten av flergangsutstyret. Se til å bruke rikelig med friskt vann for hver skylling. Ikke bruk vannet til ny skylling eller til noe annet formål.
- Se flergangsutstysprodusentens merking for ytterligere skyllingsinstruks.

2. SKYLLING I STERILT VANN: Det er noe utstyr og visse prosedyrer som kan kreve skylling i sterilt vann etter høynivådesinfeksjon. Følgende utstyr skal skylles med sterilt vann ved hjelp av ren teknikk:

- Utstyr som skal brukes på normalt sterile områder av kroppen.
- Utstyr som skal brukes på pasienter med kjent kompromittert immunforsvar eller mulig kompromittert immunforsvar basert på sykehusets vanlige prosedyrer (f.eks. høyrisikogrupper).
- Bronkoskoper og annet semikritisk utstyr kan ha risiko for kontaminering hvis de skylles med drikkevann. Dette utstyret skal skylles med sterilt vann. Det kan være mikroorganismer til stede i drikkevannet som kan være patogene for pasienter med kompromittert immunforsvar og kan utsette dem for høy infeksjonsrisiko.

- Andre semikritiske instrumenter med lumen skal skylles med sterilt vann ved hjelp av en steril sprøyte ved bruk av ren teknikk.

3. SKYLLING I DRIKKEVANN:

- Det anbefales å skylle alt annet utstyr i sterilt vann når dette er praktisk mulig. Ellers er det akseptabelt å skylle i drikkevann.
- Ved skylling med drikkevann må brukeren være klar over en økt risiko for ny kontaminering av apparatet eller det medisinske utstyret med mikroorganismer som kan finnes i drikkevannskilden.
- Vannrensesystemer, som avkalkingsapparater og avioniseringsapparater, kan tilføre mikroorganismer til det rensede vannet slik at innholdet mikroorganismer i dette vannet overstiger innholdet i vannet før rensing. Det anbefales å vedlikeholde vannrensesystemer for å sikre god vannkvalitet.
- Bruk av bakteriefilter (0,2 mikron) kan eliminere eller redusere kraftig mengden av disse vannbårne bakteriene fra drikkevannskilden. Kontakt fabrikanten av filteret eller UV-systemet for anvisninger om forebyggende vedlikehold eller om bytting av filter for å forhindre kolonisering eller dannelsen av biologiske hinner i filteret.
- Et apparat som ikke er helt tørt skaper ideelle forhold for hurtig bakteriekolonisering. Alle disse vannbårne bakteriene er svært motstandsdyktige mot tørking. Rask tørking forhindrer mulig kolonisering, men fjerner ikke nødvendigvis bakteriene fra apparatet. En avsluttende skylling i 70 % isopropylalkohol kan brukes for å få fart i tørkeprosessen og redusere antallet organismer som måtte finnes etter skylling med drikkevann.

C. Særskilte anvisninger for desinfeksjon av prober til transøsofag ekkokardiografi (TEE): Som med alt utstyr skal man omhyggelig følge alle fabrikantens anvisninger, som f.eks. bruk av et sterilt beskyttende hylster under TEE. Det trengs minst 5 minutters bløtlegging CIDEX OPA-løsningen ved desinfeksjon (HLD). Dersom probene bløtlegges for lenge (f.eks. i over en time) og/eller ikke renses tre ganger med nytt vann hver gang som beskrevet i Del B, kan rester av CIDEX OPA-løsningen finnes på probene. Bruken av dem kan da føre til kjemiske forbrenning i munn, svelg, spiserør og mage.

D. Gjenbruk for desinfeksjon: CIDEX OPA-løsningen er testet for effektiv desinfeksjon ved 5 % organisk smuss og mikrobiologisk kontaminering under gjenbruk. Konsentrasjonen av *ortho*-ftalaldehyd i CIDEX OPA-løsningen i brukstiden skal kontrolleres med CIDEX OPA-testremsene hver gang den brukes for å sikre at MEC er over 0,3 %. CIDEX OPA-løsningen kan brukes og brukes igjen med begrensningene angitt ovenfor i opp til 14 dager. CIDEX OPA-løsningen kastes etter 14 dager, selv om CIDEX OPA-testremsene angir en konsentrasjon over MEC.

KONTROLL AV DESINFEKSJONSMIDLET:

- Ved gjenbruk anbefales å teste CIDEX OPA-løsningen med CIDEX OPA-testremsene hver gang før den skal brukes. Dette sikrer at det er riktig konsentrasjon av *ortho*-ftalaldehyd i løsningen.
- Ved bruk av CIDEX OPA-løsningen som desinfeksjonsvæske anbefales å bruke termometer og klokke for å sikre optimale forhold.
- Observer løsningen nøye under brukstiden for å se om det finnes utfellinger som kan skyldes hardt vann. Kast løsningen dersom det oppstår utfellinger.

HÅNDTERING OG LAGRING AV UTSTYR SOM ER DESINFISERT:

Desinfisert utstyr til gjenbruk skal enten brukes straks eller oppbevares slik at risikoen for rekontaminering er minst mulig. Se under fabrikantens merking av flergangsutstyr for nærmere anvisninger om lagring og/eller håndtering.

OPPBEVARING OG UTLØPSDATO

1. CIDEX OPA-løsningen bør oppbevares i den originale, forseglede beholderen ved kontrollert romtemperatur fra 15 - 30°C (59 - 86°F) på et godt ventilert sted med lit.e ferdsel.
2. Etter at beholderen er åpnet, kan den gjenværende løsningen oppbevares i originalbeholderen i opp til 75 dager før bruk.
3. Utløpsdatoen til CIDEX OPA-løsningen er angitt på beholderen.

INFORMASJON FOR ULYKKER OG TEKNISK PRODUKTINFORMASJON

For nærmere opplysninger om faremomenter, se under Dataark for HMS.

Sikkerhetsinformasjon eller teknisk informasjon om CIDEX OPA-løsningen kan fås ved henvendelse til din lokale salgsrepresentant for Advanced Sterilization Products (ASP).

OPPLÆRING AV BRUKERE

Brukeren må ha fått tilstrekkelig opplæring om dekontaminering eller desinfeksjon av medisinsk utstyr og om håndtering av flytende, kjemiske desinfiseringsmidler. Ytterligere informasjon om CIDEX OPA-løsningen kan fås ved henvendelse til din lokale salgsrepresentant for Advanced Sterilization Products (ASP).

INFORMASJON OM AVFALLSHÅNDTERING AV DESINFEKSJONSMIDDEL/BEHOLDER

Undersøk lokale avhendingsforskrifter. Glysin (fri base) kan brukes som en nøytralisator for CIDEX OPA-løsning før avhending. Minimum 25 gram glysin (fri base) skal brukes til å nøytralisere 3,78 liter CIDEX OPA-løsning. Minimum anbefalt nøytraliseringstid er én time. Avhend innhold/beholder i samsvar med lokale/regionale/nasjonale/internasjonale forskrifter. En tom beholder skal ikke gjenbrukes.

LEVERANSE

Produktkode	Beskrivelse	Salgsenhet
20391	En gallon (3,785l)	4 x 3.785L/eske
20392	CIDEX OPA-løsning Testremser	2 x 60 remser/eske
20393	CIDEX OPA-løsning Testremser	2 x 15 remser/eske

For en liste over symboler som brukes, gå til eifu.asp.com.