

Desinfektions- og rengøringsmidler til ultralydssystemer og transducere

Opløsning/ system	Oprindels esland eller -område	Kvalificeret brug	Aktiv ingrediens	Desinfekti onstyper	Kompatibilitetskolonner							
					1	2	3	4	5	6	7	8
Tristel Trio Wipes-system	UK	Præ-rens- serviet, Soricidal- serviet, renseserviet	Enzymer, tensid, klordioxid	CL, HLD	T,C	T,C	T,C	T,C,H	T,C,H	T,C,H	T,C	T
trophon2	AU	trophon2 Reprocessor	Hydrogenperoxid	HLD	T,C ⁸	T,C ⁸	N	N	N	N	T,C ⁸	T,C
trophon Companion- rengøringsser- vletter	AU	Aftørring	Kvat.	LLD, ILD	T,C	T,C	T,C	T,C,H	T,C,H	T,C,H	T,C	T,C
UltrOx	US	Iblødsætning ₁	Hydrogenperoxid	HLD	T,C ⁸	T,C ⁸	N	T ³	T	T	N	T
trophon EPR	AU	trophon EPR Reprocessor	Hydrogenperoxid	HLD	T,C ⁸	T,C ⁸	N	N	N	N	T,C ⁸	N
Vaposeptol	FR	Spray/ aftørring	Alkohol, biguanid	LLD, ILD	T	T	T	H	H	T,H	T	T
Virox 5 RTU	CA	Aftørring	Hydrogenperoxid	LLD, ILD	T,C	T,C	T,C	T,C,H	T,C,H	T,C,H	T,C	T,C
Wavicide -01	US	Iblødsætning ₁	Glutaraldehyd	HLD, S	T,C ⁸	T,C ⁸	N	T	T	T	T,C ⁸	T
Wip'Anios Excel	FR	Aftørring	Kvat., biguanid, tensid	CL, LLD, ILD	T,C	T,C	T,C	T,C,H	T,C,H	T,C,H	T,C	T,C
Wip'Anios Premium	FR	Aftørring	Kvat., biguanid, tensid	CL, LLD, ILD	T,C	T,C	T,C	T,C,H	T,C,H	T,C,H	T,C	T,C

1. En konektor må aldrig nedsænkes eller gennemblødes. Disse produkter kan evt. bruges i AR-produkter (Automated Reprocessor) i henhold til procedurerne i dokumentet *Vedligeholdelse og rengøring af ultralydssystemer og transducere*.
2. Antigermix S1 og Hypernova Chronos er ikke godkendt til 3D6-2, 3D8-4, V6-2, V8-4, V9-2, VL13-5 eller VL13-5 Compact.
3. Oxygenon-I og Revital-Ox RESERT kan give en smule ændring i farven i det fleksible skaft på S7-3t- og S8-3t-transducerne. Denne farveændring har ingen indvirkning på enhedens sikkerhed eller ydeevne.
4. Milde sæbeopløsninger indeholder ingen stærke ingredienser og irriterer ikke huden. De må ikke indeholde parfume, olie eller alkohol. Håndsdesinfektion er ikke godkendt til anvendelse.
5. Antigermix E1 kan misfarve plastikdelene på transesophageale transducere.
6. Se de specifikke opløsninger, der bruges med denne AR (Automated Reprocessor), i "[Retningslinjer for AE'er \(Automated Reprocessors\)](#)" på side 20.
7. Se de specifikke opløsninger, der bruges med denne automatiske desinfektionsenhed, i "[Retningslinjer for automatiske desinfektions- og rengøringsenheder til TEE-transducere](#)" på side 23.
8. Kun godkendt til kabler. Ikke godkendt til konnektorer.
9. Se de specifikke opløsninger, der bruges med denne AR (Automated Reprocessor) (kun transvaginale og transrektale transducere), i "[Retningslinjer for AE'er \(Automated Reprocessors\)](#)" på side 20.
10. ETHOS-systemet udsætter ikke transducerkonnektoren for rengørings- og desinficeringskemikalier, når det bruges i henhold til etiketten.
11. Dette system er ikke godkendt til V6-2, V8-4 eller VL13-5 pga. geometribegrænsning.

www.philips.com/healthcare



Philips Ultrasound LLC
22100 Bothell Everett Hwy
Bothell, WA 98021-8431
USA



Philips Medical Systems Nederland B.V.
Veenpluis 6
5684 PC Best
The Netherlands

CE 2797



© 2024 Koninklijke Philips N.V.

Alle rettigheder forbeholdes. Hel eller delvis gengivelse eller overførsel både elektronisk, mekanisk eller på anden vis er forbudt uden forudgående skriftlig tilladelse fra indehaveren af ophavsretten.

Udgivet i USA

3000 131 83991_A/795 * MAR 2024 - da-DK