



Deutsch

Elektrochirurgiegerät Minicutter

Gebrauchsanweisung

CE 0297

REF 90-251-51-41

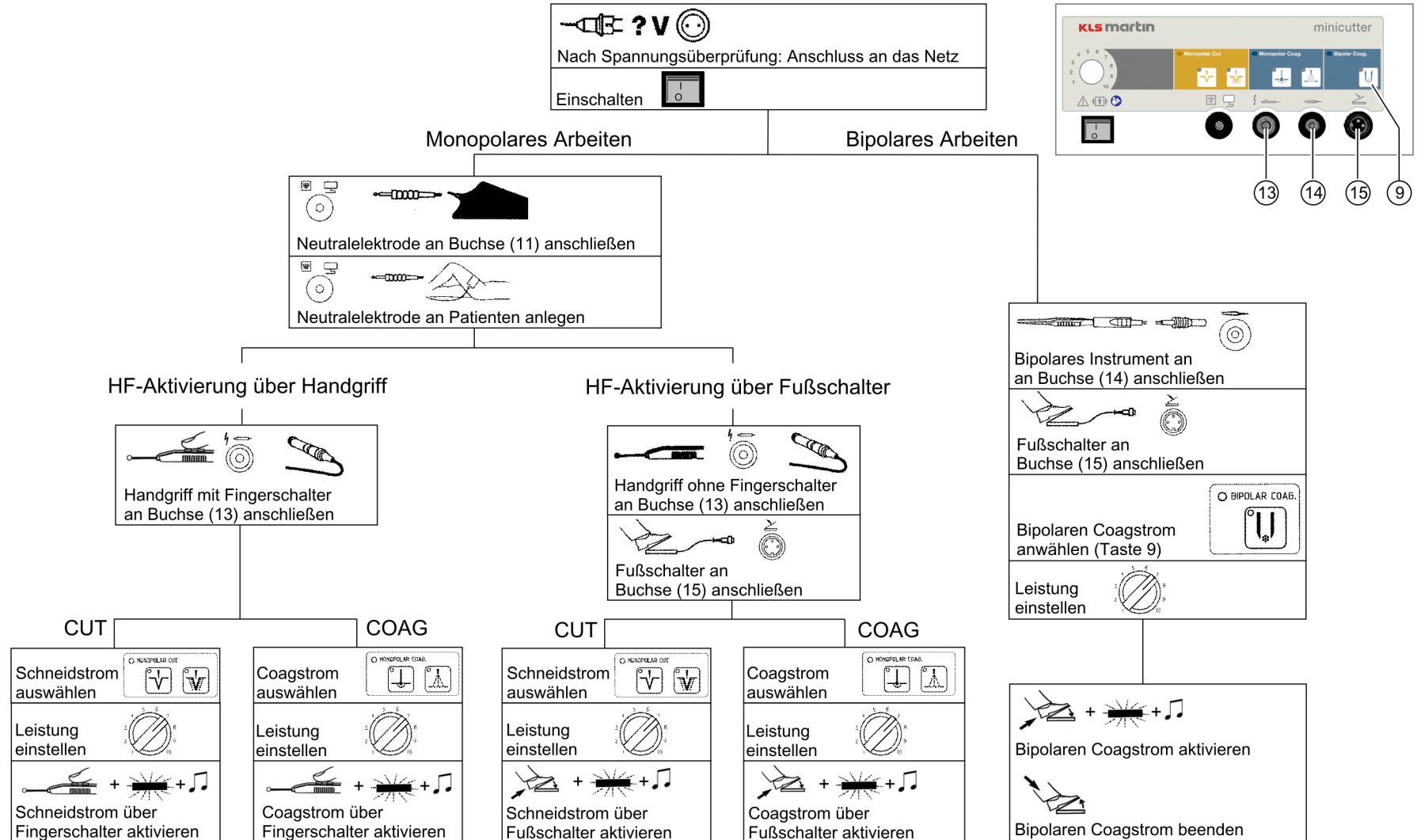
Revision 08

Date of Release: 2021-02

KLS martin
GROUP

Kurz-Gebrauchsanweisung Minicutter

Für die Zuordnung der Positionsnummern siehe Kapitel 4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen, S.11



Symbolerklärung

	<p>Gefahrensymbol</p> <p>ACHTUNG Warnt vor einer möglichen Körperverletzung</p> <p>WARNUNG Warnt vor einer möglichen Lebensgefahr</p> <p>GEFAHR Warnt vor einer akuten Lebensgefahr</p>
	<p>Gebrauchsanweisung befolgen</p>
	<p>Artikelnummer</p>
	<p>Seriennummer</p>
	<p>Hersteller</p>
	<p>Herstellungsdatum</p>
	<p>Nicht ionisierende elektromagnetische Strahlung</p>
	<p>CE-Konformitätskennzeichnung</p>
	<p>Warnung vor gefährlicher elektrischer Spannung</p>
	<p>Schutzklasse I nach DIN EN 60601-1</p>
	<p>Dieses Produkt darf nicht als normaler Hausmüll entsorgt werden, siehe Kapitel 12 „Umweltrelevante Hinweise“, Seite 49</p>

Inhaltsverzeichnis

1	Produkthaftung und Gewährleistung	6
1.1	Allgemeines	6
1.2	Lieferumfang	6
1.3	Bestimmungsgemäßer Gebrauch	6
1.4	Gewährleistung	6
1.5	Eingangskontrolle.....	7
1.6	Hotline.....	7
2	Hinweise zu diesem Dokument.....	8
2.1	Symbolik in diesem Dokument	8
2.2	Serviceanleitung.....	8
3	Funktionsprinzip	9
3.1	Monopolares Funktionsprinzip	9
3.2	Bipolares Funktionsprinzip.....	9
4	Inbetriebnahme	10
4.1	Technische Beschreibung.....	10
4.2	Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen	11
4.3	Netzanschluss.....	12
4.4	Potentialausgleichsanschluss.....	13
4.5	Ein- / Ausschalten	13
4.6	Monopolares Arbeiten.....	13
4.6.1	Anschluss der Neutralelektrode.....	13
4.6.2	Anschluss von Handgriffen.....	14
4.6.3	Auswählen der Stromart	15
4.6.4	Einstellen der Leistung	16
4.6.5	Betrieb.....	16
4.6.6	Funktionstest	18
4.7	Bipolares Arbeiten	19
4.7.1	Funktion der Neutralelektrode	19
4.7.2	Anschluss von bipolaren Instrumenten	19
4.7.3	Auswahl der bipolaren Betriebsart	19
4.7.4	Einstellen der bipolaren Leistung.....	20
4.7.5	Bipolarer Betrieb.....	20
4.7.6	Bipolarer Funktionstest.....	20
5	Sicherheitsmaßnahmen	22
5.1	Allgemeines.....	22
5.2	Patientenlagerung.....	23
5.3	Anlegen der Neutralelektrode	24
5.4	Arbeiten mit der Aktivelektrode	26

5.5	Gase im Operationsbereich	27
5.6	Risiken durch elektromagnetische Interferenz.....	28
5.7	Kabelführung am Patienten	29
5.8	Ablegen von HF-Instrumenten.....	29
5.9	Allgemeine Sicherheitshinweise	29
5.9.1	Kombination mit anderen Geräten.....	30
5.10	Risiken aus Zubehör	30
5.11	Unbeabsichtigte Abgabe von HF-Strom.....	30
5.12	Wartung	30
6	Reinigung und Desinfektion.....	31
7	Sicherheitstechnische Kontrollen (STK)	32
8	Zubehör	33
9	Technische Daten	34
10	Stromarten, ihre Eigenschaften und technischen Daten	35
11	Leitlinien und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV).....	45
12	Umweltrelevante Hinweise	49
12.1	Verpackung	49
12.2	Umweltschonender Gerätebetrieb.....	49
12.3	Entsorgung des Geräts	49

1 Produkthaftung und Gewährleistung

1.1 Allgemeines

Wir freuen uns, dass Sie sich für ein Produkt aus unserem Hause entschieden haben. Dieses Produkt trägt das CE-Zeichen, d. h. es erfüllt somit die grundlegenden Anforderungen, die durch die Medizinprodukte-richtlinie der EG festgelegt worden sind.

Wir sind der Hersteller dieses Produkts:



Gebrüder Martin GmbH & Co. KG

Ein Unternehmen der KLS Martin Group
KLS Martin Platz 1 · 78532 Tuttlingen · Germany
Postfach 60 · 78501 Tuttlingen · Germany
Tel. +49 7461 706-0 · Fax +49 7461 706-193
info@klsmartin.com · www.klsmartin.com

1.2 Lieferumfang

HF-Generator

- Elektrochirurgiegerät Minicutter
- Netzkabel
- Gebrauchsanweisung

1.3 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Das Gerät dient zum elektrochirurgischen Schneiden oder Koagulieren von lebendem menschlichem Gewebe.

Der Betreiber darf das Gerät nur betreiben, wenn zuvor von Gebrüder Martin oder durch eine von Gebrüder Martin hierzu befugte Person am Betriebsort eine Funktionsprüfung durchgeführt wurde. Zudem muss eine vom Betreiber beauftragte Person in die sachgerechte Handhabung, Anwendung und den Betrieb sowie in die zulässige Verbindung mit anderen Medizinprodukten, Gegenständen und Zubehör eingewiesen worden sein. Diese verantwortlich eingewiesene Person führt beim Betreiber in der Folge erforderliche Einweisungen des Personals durch. Wir empfehlen, die Einweisungen in einem Medizinproduktebuch zu dokumentieren. Das Medizinproduktebuch kann bei Gebrüder Martin bezogen werden.

Die Betriebssicherheit des Geräts ist in regelmäßigen Abständen zu kontrollieren, siehe Kapitel 7 Sicherheitstechnische Kontrollen (STK) auf Seite 32. Ist das Gerät nicht funktions- und / oder betriebssicher, so ist es als nicht betriebsbereit zu kennzeichnen und aus dem Betrieb zu nehmen. Eine technische Überprüfung ist notwendig.

1.4 Gewährleistung

Es gelten unsere Allgemeinen Verkaufsbedingungen in der jeweils gültigen Fassung. Davon abweichende Vereinbarungen schränken die gesetzlichen Rechte des Käufers nicht ein.

Eine darüber hinausgehende Garantie bedarf der vertraglichen Form und schließt Vandalismus an Bauteilen, Software-Updates sowie Verbrauchsartikel aus.

Im Rahmen der Gewährleistung werden alle durch Material- oder Herstellungsfehler auftretenden Defekte durch unseren Kundendienst oder direkt im Werk kostenlos beseitigt. Durch diese Maßnahme wird die Gewährleistung für das Gerät nicht verlängert.

Wichtige Hinweise

Die Instandsetzung des Produkts darf nur durch Gebrüder Martin oder durch eine von Gebrüder Martin ausdrücklich dazu ermächtigte Person oder Firma durchgeführt werden.

Erfolgt die Instandsetzung durch eine von Gebrüder Martin autorisierte Person oder Firma, so wird der Betreiber des Produkts aufgefordert, vom Instandsetzer eine Bescheinigung über Art und Umfang der Instandsetzung zu verlangen. Diese Bescheinigung muss das Datum der Instandsetzung sowie die Firmenangabe mit Unterschrift aufweisen.

Falls die Instandsetzung nicht vom Hersteller selbst durchgeführt wird, müssen instand gesetzte Produkte zusätzlich das Kennzeichen des Instandsetzers erhalten.

Bei unsachgemäßen Eingriffen oder Veränderungen durch Dritte während der Verjährungsfrist erlöschen jegliche Gewährleistungsansprüche. Auch nach dieser Frist sind Änderungen an diesem Produkt nicht erlaubt und führen zum Verlust des Haftungsanspruchs gegenüber Gebrüder Martin.

1.5 Eingangskontrolle

Überprüfen Sie die Lieferung sofort nach Empfang auf Vollständigkeit und Unversehrtheit. Eventuelle Transportschäden sind unverzüglich zu melden.

1.6 Hotline

- Bei Fragen zum Umgang mit dem Gerät bzw. Produkt oder zu klinischen Anwendungen, wenden Sie sich bitte an das Produktmanagement:
Tel: +49 7461 706-243
Fax: +49 7461 706-190
- Sollten Sie technische Fragen haben, so wenden Sie sich bitte an unser Martin Service Center:
Tel: +49 7461 706-343
Fax: +49 7461 706-484
E-Mail: service@klsmartin.com
- Bei Fragen zu Wartungsverträgen und Schulungen kontaktieren Sie bitte den Leiter des Technischen Service:
Tel: +49 7461 706-332
E-Mail: service@klsmartin.com

HINWEIS

Bei allen technischen Fragen benötigen unsere Servicetechniker die Seriennummer des Produkts. Bevor Sie Kontakt mit unserer Hotline aufnehmen, notieren Sie die Seriennummer. Die Seriennummer befindet sich auf dem Typenschild, siehe Kapitel 4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen, Seite 11

2 Hinweise zu diesem Dokument

WARNUNG

Bei Nichtbeachtung dieses Dokuments besteht die Möglichkeit einer schweren oder sogar tödlichen Verletzung des Patienten oder des Anwenders!

Unsachgemäße Handhabung und Pflege sowie zweckentfremdeter Gebrauch können zu vorzeitigem Verschleiß und / oder Risiken für Patient und Anwender führen!

Sorgen Sie dafür, dass die folgenden Hinweise verstanden und beachtet werden!

- Jeder Anwender muss dieses Dokument vollständig lesen und beachten.
- Insbesondere alle Vorsichts-, Warn- und Gefahrenhinweise beachten.
- Dieses Dokument muss dem Anwender jederzeit zugänglich sein.
- Der vorliegende Text bezieht sich gleichermaßen auf männliche und weibliche Personen. Allein aus Gründen der besseren Lesbarkeit wurde auf die zweifache Schreibweise verzichtet.

2.1 Symbolik in diesem Dokument

Wichtige Informationen wie allgemeine oder sicherheitsrelevante Hinweise werden in diesem Dokument mit folgenden Symbolen und Signalwörtern gekennzeichnet:

WARNUNG

Gefahr schwerer Körperverletzung!

Bei Nichtbeachtung droht **möglicherweise** schwere Körperverletzung!

VORSICHT

Gefahr der leichten Körperverletzung!

Bei Nichtbeachtung droht Körperverletzung!

HINWEIS

Sachschadenrisiko!

Bei Nichtbeachtung droht Sachschaden (Zeitverlust, Datenverlust, Maschinendefekt etc.)!

2.2 Serviceanleitung

Auf Anfrage stellen wir eine Serviceanleitung zur Verfügung. Diese unterstützt von uns autorisierte Personen oder Firmen bei der Instandhaltung / Reparatur des Geräts. Die Serviceanleitung enthält auch Bestellinformationen für alle Baugruppen, die als Ersatzteile verfügbar sind.

3 Funktionsprinzip

3.1 Monopolares Funktionsprinzip

Das Elektrochirurgiegerät Mincutter ist ein Generator, in dem elektrische Energie aus dem Versorgungsnetz in einen hochfrequenten Strom umgewandelt wird. Bei der monopolen Anwendung wird der HF-Strom über eine Aktivelektrode an einem Handgriff oder sonstigem chirurgischen Instrument, in das Operationsfeld eingebracht. An der Applikationsstelle der Aktivelektrode entsteht im Gewebeumfeld der Berührungsstelle eine hohe Energiekonzentration auf kleiner Fläche, die den gewünschten elektrochirurgischen Effekt hervorruft. Im Verlauf des weiteren Energietransportes durch den Patienten hindurch bis hin zur großflächig angelegten Neutralelektrode wird die Stromkonzentration verringert. Somit entsteht im Bereich der angelegten Neutralelektrode bestimmungsgemäß kein thermischer Effekt. Über das Zuleitungskabel der Neutralelektrode schließt sich der Stromkreis.

Die Aktivierung des HF-Generators erfolgt wahlweise über Fußschalter oder über Fingerschalter am Handgriff.

3.2 Bipolares Funktionsprinzip

Durch besondere konstruktive Maßnahmen (Isolation) können bipolare Instrumente gebaut werden, bei denen Aktivelektrode und Neutralelektrode in geringem Abstand einander gegenüber liegen. Der Weg des Hochfrequenzstromes führt dabei nur von der einen zur anderen Instrumentenspitze. Somit ergeben sich nur sehr kurze Stromwege und umgrenzte Koagulationsbezirke bei geringem Leistungsbedarf.

4 Inbetriebnahme

Für die Zuordnung der Positionsnummern siehe Kapitel 4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen, Seite 6

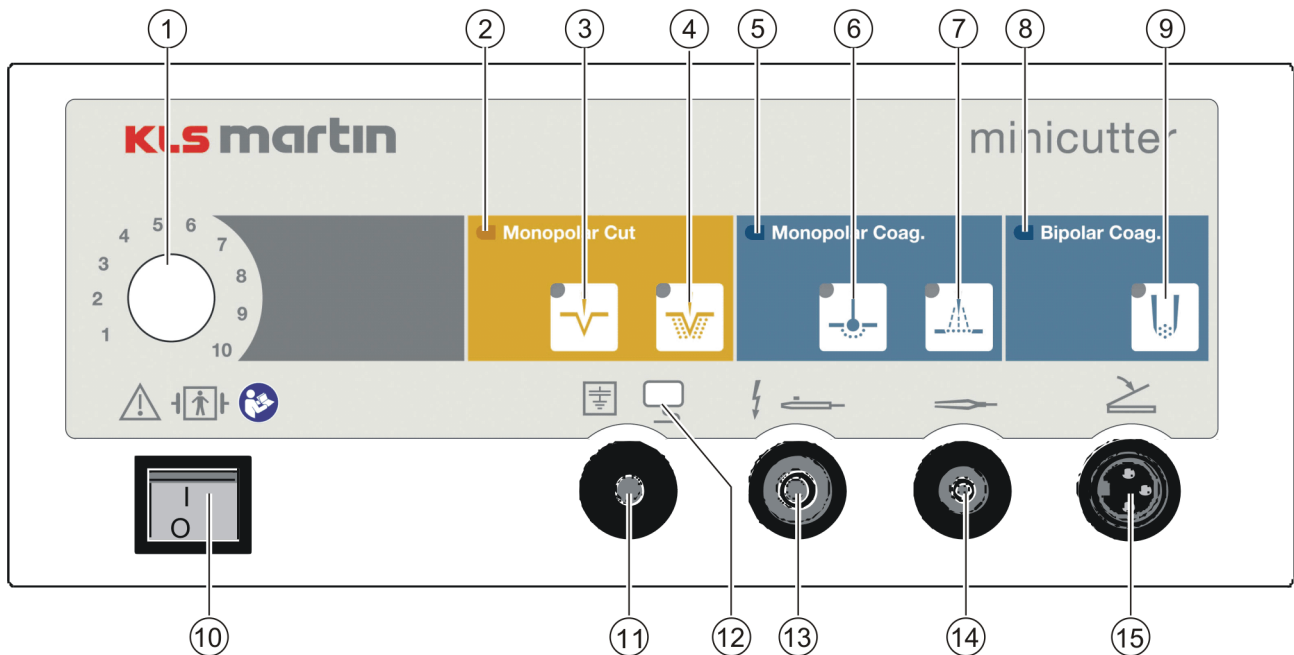
4.1 Technische Beschreibung

Das Gerät ist ein universell einsetzbares Elektrochirurgiegerät mit hervorragenden Leistungsdaten. Das Gerät entspricht dem neuesten Stand der Sicherheitstechnik.

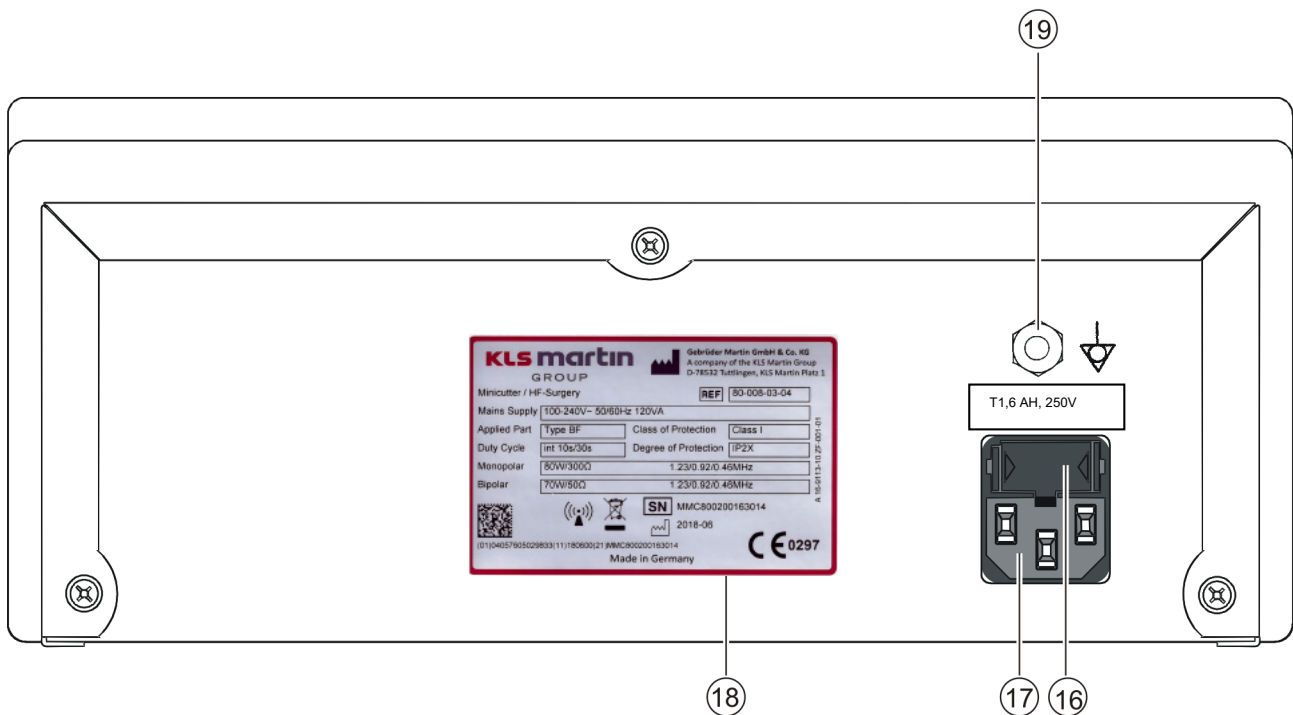
Das Gerät zeichnet sich durch folgende Konstruktionsmerkmale aus:

- Die Charakteristik des HF-Generators bewirkt in weiten Grenzen eine automatische Leistungsanpassung für unterschiedliche Operationselektroden, Gewebearten und Schnittgeschwindigkeiten.
- Leichte Bedienung durch übersichtliche Anordnung der Bedienelemente und deren Bezeichnung mit einprägsamen Funktionssymbolen. Die Leistungseinstellung erfolgt über Drehknöpfe. Alle Anschlüsse für Aktivelektroden, Neutralelektroden und für Fußschalter befinden sich auf der Frontseite.
- Zwei Stromarten zum Schneiden: Wahlmöglichkeit zwischen glattem und verschorrendem Schneiden.
- Zwei Stromarten für Koagulation: Wahlmöglichkeit zwischen einem Koagulationsstrom mit hoher Leistung für die Kontakt-Koagulation und einem Koagulationsstrom mit hohem Crest-Faktor für die Sprühkoagulation.
- Eine Stromart für die bipolare Koagulation.
- Optische und akustische Anzeige der HF-Aktivierung durch verschiedenfarbige Aktivierungsleuchten und durch Signalton.
- Anschlussmöglichkeit sowohl von einteiligen als auch von zweiteiligen Neutralelektroden.
- Schutzeinrichtung für den Fall einer gerätebedingten Fehldosierung nach DIN EN 60601-2-2.
- Keine Öffnung oder Kühlschlitze, kein Kühlgebläse. Durch hohen Wirkungsgrad der Generatoren geringe Verlustleistung.
- Hygienefreundliche Folienfrontplatte.
- Praxisorientierte Zubehörkomponenten hoher Qualität.

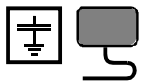
4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen



- 1 Drehknopf für Leistungseinstellung
- 2 Aktivierungsleuchte für monopolarer Schneiden
- 3 Wahl Taste für monopolarer Schneiden 1
- 4 Wahl Taste für monopolarer Schneiden 2
- 5 Aktivierungsleuchte für monopolarer Koagulation
- 6 Wahl Taste für Kontaktkoagulation
- 7 Wahl Taste für Spraykoagulation
- 8 Aktivierungsleuchte für bipolare Koagulation
- 9 Wahl Taste für bipolare Koagulation
- 10 Netzschalter
- 11 Anschluss für Neutralelektrode
- 12 Kontrollleuchte für Neutralelektrodenalarm
- 13 Anschluss für monopolarer Handgriff
- 14 Anschluss für bipolare Instrumente
- 15 Anschlussbuchse für Fußschalter



- 16 Netzsicherungen
T1,6 AH, 250V
- 17 Anschluss für Netzkabel
- 18 Typenschild
- 19 Potentialausgleichsanschluss



Anschluss für die Neutral-Elektrode
Neutralelektrode für HF-Ströme mit Erde verbunden; für NF-Ströme nicht



Symbol für Klassifizierung des Geräts (BF)
Das Gerät ist defibrillatorsicher



Bedeutet den Hinweis: ACHTUNG!
GEBRAUCHSANWEISUNG BEACHTEN!



ACHTUNG – HOCHFREQUENZSTRÖME
VORSICHT HOHE SPANNUNG!

4.3 Netzanschluss

Vergewissern Sie sich vor dem erstmaligen Einschalten, ob Ihr Versorgungsnetz mit der auf dem Label (neben dem Netzeingang) gekennzeichneten Spannungseinstellung des Geräts übereinstimmt. Sofern die Spannungswerte nicht übereinstimmen sollten, wenden Sie sich bitte an unser Martin Service Center.

Das Gerät ist für folgenden Spannungsbereich erhältlich:

- 100 – 240 VAC (50/60 Hz)

! WARNUNG

Gefahr durch elektrischen Schlag!

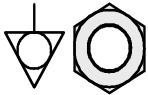
Um das Risiko eines elektrischen Schlages zu vermeiden, darf dieses Gerät nur an ein Versorgungsnetz mit Schutzleiter angeschlossen werden.

Das Gerät mit dem Netzkabel an der Netzsteckdose anschließen. Netzschalter (10) auf der Frontseite des Geräts auf Stellung „I“ schalten.

Um das Gerät bei Gefahr allpolig und vollständig vom Netz trennen zu können, muss entweder die Gerätesteckdose oder die Steckdose, in die das Netzkabel eingesteckt ist, zugänglich bleiben.

Für die Außerbetriebnahme des Geräts sind keine besonderen Maßnahmen erforderlich.

4.4 Potentialausgleichsanschluss



Potentialausgleich ist die gut leitfähige elektrische Verbindung der Gehäuse von Geräten. Sie soll dafür sorgen, dass die Geräte stets, auch bei einem elektrischen Fehler, gleiches elektrisches Potential beibehalten. Potentialausgleich ist für bestimmte Operationsräume wie z. B für interkardiale Eingriffe vorgeschrieben und kann über den Anschlussstecker für Potentialausgleich (19) hergestellt werden. Das dafür nötige Verbindungskabel ist nicht im Lieferumfang enthalten und kann bei Bedarf von uns bezogen werden.

4.5 Ein- / Ausschalten

Nach dem Einschalten mit dem Netzschalter (10) wird das Gerät in den Betriebsmodus geschaltet. Nach dem Einschalten ist das Gerät betriebsbereit. Die Fläche der Schaltwippe muss grün leuchten.

4.6 Monopolares Arbeiten

Für die Zuordnung der Positionsnummern siehe Kapitel 4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen auf Seite 11 .

4.6.1 Anschluss der Neutralelektrode

Um den bei monopolarer Anwendung in den Patienten eingeleiteten Strom wieder zum Generator zurück zu führen, dient eine großflächige Neutralelektrode, die außen auf der Haut des Patienten angebracht wird. Es gibt Neutralelektroden als wieder verwendbare Elektroden und als Einmalartikel.

HINWEIS

Um eine dauerhafte Applikation während der gesamten Operationsdauer sicherzustellen, empfehlen wir eine zweigeteilte nur einmal verwendbare Klebe-Neutralelektrode. Nur mit einer zweigeteilten Klebe-Neutralelektrode ist eine kontinuierliche Überwachung des Patienten gewährleistet. Das integrierte **Patient Control System (PCS)** von Gebrüder Martin führt unter Verwendung einer Zweiflächen-Neutralelektrode ein ständiges Applikationsmonitoring durch.

Bei angeschlossener zweigeteilter Neutralelektrode erlischt die Statusanzeige (12) für die Neutralelektrode nach Erreichen des sicheren Applikationszustandes. Da hierbei mit individuellen Einlaufzeiten zu rechnen ist, ist ein Vorlauf bei der Applikation zu berücksichtigen.

Bei nicht angeschlossener Neutralelektrode oder bei unzureichendem Kontakt mit der Haut blinkt die Statusanzeige (12) für die Neutralelektrode rot. Wird in diesem Zustand mit dem Finger- oder Fußschalter versucht, das Gerät zu aktivieren, ertönt zusätzlich ein akustisches Warnsignal. Der HF-Strom kann nicht aktiviert werden.

! WARNUNG

Verbrennungsgefahr durch unsachgemäße Handhabung der Neutralelektrode!

Das Risiko einer Verbrennung unter der Neutralelektrode ist dann besonders groß, wenn monopolare Schneide- oder Kontaktkoagulationsströme mit besonders hoher Leistung und langer Aktivierungsdauer angewendet werden

Die sichere Kontaktgabe der Neutralelektrode für die Gesamtdauer der Hochfrequenz-Anwendung muss gewährleistet sein. Die Neutralelektrode soll dem Operationsfeld so nahe wie möglich, zuverlässig und ganzflächig am Körper des Patienten anliegen.

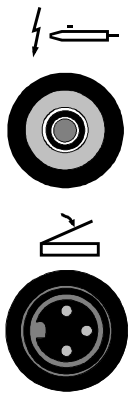
Eine einteilige Neutralelektrode ist nicht überwachungsfähig. Bei schlechter Anlage wird kein Warnsignal ausgelöst!

Beim Einsatz von nicht kompatiblen überwachungsfähigen Neutralelektroden ist eine Überwachung nicht möglich.

4.6.2 Anschluss von Handgriffen

Zum monopolen Schneiden und Koagulieren können ein Handgriff mit Fingerschalter oder ein Handgriff ohne Fingerschalter in Verbindung mit einem Fußschalter angeschlossen werden. Handgriffe werden am Anschluss (13) angeschlossen. Der Fußschalter wird an der Anschlussbuchse (15) angeschlossen.

Die gewünschte Aktivelektrode ist in die Sechskantführung des Chirurgiehandgriffs einzuschieben bis der Sechskant der Elektrode einrastet. Hierdurch wird ein Verdrehen der Elektrode während der Anwendung verhindert.

	<p>Zum monopolen Schneiden und Koagulieren können ein Handgriff mit Fingerschalter oder ein Handgriff ohne Fingerschalter in Verbindung mit einem Fußschalter angeschlossen werden. Handgriffe werden am Anschluss (13) angeschlossen. Der Fußschalter wird an der Anschlussbuchse (15) angeschlossen.</p> <p>Die gewünschte Aktivelektrode ist in die Sechskantführung des Chirurgiehandgriffs einzuschieben bis der Sechskant der Elektrode einrastet. Hierdurch wird ein Verdrehen der Elektrode während der Anwendung verhindert.</p>
---	---

! WARNUNG

Stromschlaggefahr durch Berührung Spannungsführender Teile!

Wird beim Einsetzen der Elektrode oder während eines Elektrodenwechsels der Hochfrequenzstrom aktiviert, entsteht bei Kontakt mit der Elektrode seitens des Patienten oder des Anwenders hohe Spannung und es besteht die Gefahr eines Stromschlags.

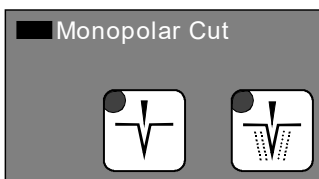
Aktivieren Sie niemals den Hochfrequenzstrom beim Einsetzen der Elektrode oder während eines Elektrodenwechsels.

4.6.3 Auswählen der Stromart

Das Gerät verfügt über zwei monopolare und eine bipolare Betriebsart:

- **Monopolar Cut** (monopolares Schneiden)
- **Monopolar Coag** (monopolare Koagulation)
- **Bipolar Coag** (bipolare Koagulation) siehe Kapitel 4.7.3 „Auswahl der bipolaren Betriebsart“, Seite 19)

Zur Unterscheidung der monopolaren Betriebsarten ist die Front in zwei Bedienfelder gegliedert:



In dem auf der Frontplatte **gelb** gekennzeichneten Bedienfeld **Monopolar Cut** wird durch eine Aktivierungsleuchte (2) die Aktivierung von Schneidestrom angezeigt und es stehen zwei unterschiedliche Stromarten zum Schneiden zur Verfügung. Diese sind:



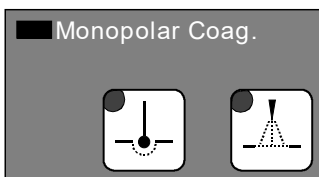
Schneiden 1

Glatter Schnitt ohne Verschorfungsanteile



Schneiden 2

Schneidestrom mit Verschorfungsanteil



In dem auf der Frontplatte **blau** gekennzeichneten Betriebsfeld **Monopolar Coag.** wird durch eine Aktivierungsleuchte (5) die Aktivierung von monopolarer Koagulationsstrom angezeigt und es stehen zwei Stromarten zum Koagulieren zur Verfügung:



Kontaktkoagulation

Koagulation mit Tiefenwirkung bei direktem Kontakt zwischen Elektrode und Gewebe



Spraykoagulation

Koagulationsstrom mit geringer Tiefenwirkung zur Oberflächenkoagulation mit Funken (Fulguration).

! WARNUNG

Beim Arbeiten mit monopolaren Koagulationsströmen besteht Verbrennungsgefahr durch Verwendung ungenügend isolierter Instrumente!

Bei ungenügender Isolierung von Instrumenten und Aktivelektroden, besteht die Gefahr, dass der Anwender HF-Spannungen ausgesetzt ist. Der Operationshandschuh stellt keine definierte elektrische Isolierung dar. Er schützt nicht vor möglichen Spannungsdurchschlägen.

Bei indirekter Applikation über ein in der Hand gehaltenes Instrument (Chirurgische Pinzette), sollte dieses so isoliert sein, dass der Anwender nicht der auf das Instrument übertragenen HF-Spannung ausgesetzt ist.

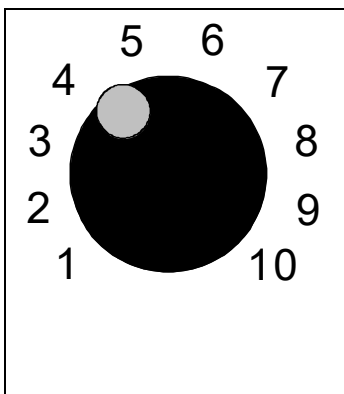
! WARNUNG

Verbrennungsgefahr durch hohe HF-Stromkonzentration!

Das Gefährdungspotential von Elektrochirurgie nimmt mit der applizierten Leistung zu. Deshalb ist folgendes zu beachten:

- Die Hochfrequenz-Leistung sollte so klein wie möglich für die betreffende Anwendung eingestellt werden.
- Unzureichender Effekt bei üblicher Einstellung kann z. B. schlechtes Anliegen der neutralen Elektrode, schlechten Kontakt in Steckverbindungen, unter der Isolation gebrochene Kabel oder verkrustete Elektroden als Ursache haben. Dies ist zu prüfen, bevor die HF-Leistungseinstellung erhöht wird.
- Ein Fehler im Elektrochirurgiegerät kann ein ungewolltes Ansteigen der Ausgangsleistung zur Folge haben. Um dies zu verhindern, ist in das Gerät eine Schutzschaltung gegen Überdosierung integriert.

4.6.4 Einstellen der Leistung



Für das Einstellen der monopolaren Ausgangsleistung ist der Leistungseinsteller (1) zu betätigen. Die Leistungseinstellung erfolgt von einem vorgegebenen Minimalwert bis zu einem Maximalwert in Abhängigkeit von der angewählten Stromart (siehe Kapitel 9 „Technische Daten“, Seite 38). Dabei nimmt die Ausgangsleistung mit dem Drehwinkel annähernd linear zu, der Zusammenhang lässt sich für jede Stromart den Diagrammen entnehmen. Die angegebene Leistung ist immer die maximal abgebbare Leistung, wie sie an eine Nominallast abgegeben werden kann. Bei chirurgischer Anwendung ist die tatsächlich an das Gewebe abgegebene Leistung in der Regel geringer.

4.6.5 Betrieb

Bei der Aktivierung wird der HF-Strom entsprechend der zuvor ausgewählten Betriebsart eingeschaltet, indem der Schalter am Handgriff oder der Fußschalter betätigt wird. Die Abgabe des HF-Stromes erfolgt entsprechend den voreingestellten Stromarten und der eingestellten Leistung. Mit der Aktivierung wird ein kontinuierlicher Ton abgegeben und die zur Betriebsart gehörige Aktivierungsleuchte leuchtet auf.

 **WARNUNG**

Die im Kapitel 5 „Sicherheitsmaßnahmen“, Seite 22 für Patient und Anwender aufgezeigten Regeln zur Anwendung der HF-Chirurgie sind grundsätzlich zu beachten, insbesondere ist auf eine sichere Anlage der Neutralelektrode und eine einwandfreie Lagerung des Patienten zu achten.

- Bei gleichzeitiger Betätigung zweier Bedienelemente (z. B. blaue und gelbe Taste am Handgriff) wird das Elektrochirurgiegerät blockiert und keine HF-Leistung abgegeben.
- Bei lang andauernder HF-Strom-Applikation mit hoher Leistung kann sich die Oberfläche des Geräts stark erwärmen.
- Das Zubehör muss mindestens für die in Kapitel 9 Stromarten, ihre Eigenschaften und technischen Daten auf S. 34 aufgeführten Spannungen geeignet sein.
- Es darf nur Zubehör in einwandfreiem Zustand zur Anwendung kommen.

 **WARNUNG**

Stromschlaggefahr!

Beim Einsetzen der Elektrode und während eines Elektrodenwechsels darf der Hochfrequenzstrom nicht aktiviert werden.

 **VORSICHT**

Verbrennungsgefahr durch unbeabsichtigtes Betätigen eines Fingerschalters!

Durch unbeabsichtigtes Betätigen eines Fingerschalters kann es zu einer unkontrollierten HF-Aktivierung kommen. Dies kann zu einem thermischen Effekt an einer ungewollten Körperstelle führen, wenn z. B. ein chirurgisches Instrument angeschlossen ist.

 **VORSICHT**

Beim Arbeiten mit monopolaren Koagulationsströmen besteht Verbrennungsgefahr durch Verwendung ungenügend isolierter Instrumente!

Bei ungenügender Isolierung von Instrumenten und Aktivelektroden, besteht die Gefahr, dass der Operateur HF-Spannungen ausgesetzt ist. Der Operationshandschuh stellt keine definierte elektrische Isolierung dar. Er schützt nicht vor möglichen Spannungsdurchschlägen.

Bei indirekter Applikation über ein in der Hand gehaltenes Instrument (chirurgische Pinzette), muss dieses so isoliert sein, dass der Operateur nicht der auf das Instrument übertragenen HF-Spannung ausgesetzt ist.

Die Abgabe des HF-Stromes erfolgt entsprechend den voreingestellten Stromarten und der eingestellten Leistung. Beim Betätigen einer Aktivierungstaste am Handgriff bzw. Fußschalter wird der angewählte Arbeitskanal aktiviert. Gleichzeitig wird ein nach Schneiden oder Koagulation unterschiedlicher Aktivierungston abgegeben, und die dazugehörige Aktivierungsleuchte (2), (5) oder (8) leuchtet auf.

**Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr**

Unsachgemäße Handhabung durch den Anwender kann zu einem Versagen des Geräts und Verletzungen führen! Beachten Sie daher:

- Bei lang andauernder HF-Strom-Applikation mit hoher Leistung kann sich die Oberfläche des Geräts stark erwärmen.
- Das Zubehör muss mindestens für die in Kapitel 9 „Technische Daten“, Seite 34 aufgeführten Spannungen geeignet sein.
- Es darf nur Zubehör in einwandfreiem Zustand zur Anwendung kommen.

4.6.6 Funktionstest

Vor Benutzung des Geräts sollten alle Gerätefunktionen überprüft werden. Für den monopolen Funktionstest führen Sie bitte folgende Testschritte durch:

- Stecker des Anschlusskabels für die Neutralelektrode wieder aus der Anschlussbuchse (11) ziehen. Die rote Kontrollleuchte (12) blinkt. Beim Versuch, einen monopolen HF-Strom zu aktivieren, ertönt ein intermittierendes akustisches Warnsignal anstatt des kontinuierlichen Aktivierungstons, die HF-Strom-Aktivierung ist blockiert. Bipolarer Strom hingegen ist, wenn ausgewählt, aktivierbar.
- Stecker des Anschlusskabels für die Einflächen-Neutralelektrode wieder in die Anschlussbuchse (11) stecken. Die rote Kontrollleuchte (12) darf nicht mehr blinken. Bei einer geteilten Neutralelektrode muss diese korrekt am Patienten appliziert sein, damit der Alarm verlischt.

Anschlusskabel mit Elektrodenhandgriff an Buchse (13) anschließen. Mittels Fingerschalter am Elektrodenhandgriff oder Fußschalter den ausgewählten Strom aktivieren. Die den Stromarten zugeordneten Aktivierungsleuchten (2), (5) oder (8) müssen je nach ausgewählter Stromart aufleuchten und das HF-Aktivierungssignal muss ertönen.

**Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!**

Ertönt ohne angeschlossenen Fußschalter oder Handgriff das HF-Aktivierungssignal, ist das Gerät fehlerhaft.

Das Gerät darf nicht betrieben werden. Eine technische Überprüfung ist notwendig.

**Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!**

Ertönt das HF-Aktivierungssignal bei angeschlossenem Fußschalter oder Handgriff ohne dass eines der Bedienelemente betätigt ist, ist eines dieser Zubehörteile defekt.

Dieses Zubehörteil darf nicht in Betrieb genommen werden. Ein Austausch ist notwendig.

4.7 Bipolares Arbeiten

Für die Zuordnung der Positionsnummern siehe Kapitel 4.2 Funktion der Bedienelemente, Anschlüsse und Anzeigen auf S. 11

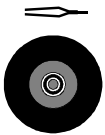
4.7.1 Funktion der Neutralelektrode

Die bipolare Anwendung erfordert keine Anlage der Neutralelektrode. Bei Auswahl der bipolaren Koagulation ist die Überwachung der Neutralelektrode deaktiviert.

HINWEIS

Da während eines Operationsverlaufes stets mit einem methodischen Wechsel von der bipolaren auf die monopolare Anwendung zu rechnen ist, empfehlen wir in jedem Fall die Anlage einer Neutralelektrode.

4.7.2 Anschluss von bipolaren Instrumenten

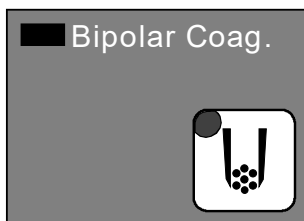


Für die bipolare Koagulation wird ein Instrumentenanschlusskabel an die Buchse (14) angeschlossen. An dieses Kabel kann eine Vielzahl bipolarer Instrumente angeschlossen werden. Die Aktivierung erfolgt ausschließlich über den Fußschalter, der an der Buchse (15) anzuschließen ist.



Für bipolare Koagulation muss die Neutralelektrode nicht angeschlossen werden.

4.7.3 Auswahl der bipolaren Betriebsart



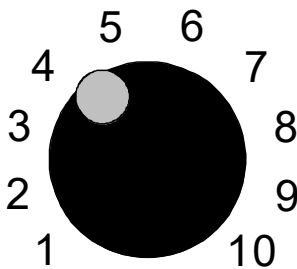
In dem rechten auf der Frontplatte **blau** gekennzeichneten Betriebsfeld **Bipolar Coag.** wird durch eine Aktivierungsleuchte (8) die Aktivierung von bipolarem Koagulationsstrom angezeigt, es steht eine Stromart zum bipolaren Koagulieren zur Verfügung:



Bipolare Koagulation

Lokale Kontaktkoagulation im Bereich des bipolaren Elektrodenpaares

4.7.4 Einstellen der bipolaren Leistung



Für das Einstellen der Ausgangsleistung ist der Leistungseinsteller (1) zu betätigen. Die Leistungseinstellung erfolgt von einem vorgegebenen Minimalwert bis zu einem Maximalwert in Abhängigkeit von der angewählten Stromart (siehe Kapitel 9 Technische Daten, S. 34). Dabei nimmt die Ausgangsleistung mit dem Drehwinkel annähernd linear zu, der Zusammenhang lässt sich für jede Stromart den Diagrammen entnehmen.

Die angegebene Leistung ist immer die maximal abgebbare Leistung, wie sie an eine Nominallast abgegeben werden kann. Bei chirurgischer Anwendung ist die tatsächlich an das Gewebe abgegebene Leistung in der Regel geringer.

Im unteren Stellbereich des Leistungsstellers ist die Leistungsabgabe nicht eng spezifiziert. Daher ist der Gebrauch des Geräts in diesem Leistungsbereich nicht zu empfehlen.

4.7.5 Bipolarer Betrieb

Für den bipolaren Betrieb muss die Stromart **bipolare Koagulation** eingeschaltet sein!

Beim Betätigen des Fußschalters wird die Stromart **bipolare Koagulation** aktiviert.

Die Abgabe des bipolaren HF-Stromes erfolgt entsprechend der eingestellten Leistung. Gleichzeitig wird ein akustisches Signal abgegeben und die dazugehörige Aktivierungsleuchte (8) leuchtet auf.



Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr

Bei lang andauernder HF-Strom-Applikation mit hoher Leistung kann sich die Oberfläche des Geräts stark erwärmen.

4.7.6 Bipolarer Funktionstest

Vor Benutzung des Geräts sollten alle Gerätefunktionen überprüft werden. Für den bipolaren Funktionstest folgende Testschritte durchführen:

- Für den bipolaren Betrieb braucht die Neutralelektrode nicht angeschlossen werden. Wie in Kapitel 4.7 Bipolares Arbeiten, S. 19 beschrieben, empfehlen wir aber auch beim Einsatz der bipolaren Technik den Anschluss der Neutralelektroden.
- Anschlusskabel mit Instrument zur bipolaren Koagulation an Buchse (14) anschließen.
- Einpedal-Fußschalter an Buchse (15) an der Rückseite anschließen.
- Mittels Fußschalter bipolaren HF-Strom aktivieren. Die Aktivierungsleuchte (8) muss aufleuchten und das HF-Aktivierungssignal muss ertönen.

 **VORSICHT**

Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!

Ertönt ohne angeschlossenen Fußschalter das HF-Aktivierungssignal, ist das Gerät fehlerhaft.

- Das Gerät darf nicht betrieben werden. Eine technische Überprüfung ist notwendig.
-

 **VORSICHT**

Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!

Ertönt das HF-Aktivierungssignal bei angeschlossenem Fußschalter oder ohne dass das Pedal betätigt ist, ist der Fußschalter fehlerhaft:

- Dieses Zubehörteil darf nicht in Betrieb genommen werden. Ein Austausch ist notwendig.
-

 **VORSICHT**

Risiko der Fehlfunktion und Verletzungsgefahr durch hohe Stromkonzentration!

Bei lang andauernder HF-Strom-Applikation mit hoher Leistung kann sich die Oberfläche des Geräts stark erwärmen.

Bei einer HF-Aktivierung von mehr als 15 s, wird ein akustisches Warnsignal durch angehobene Lautstärke des Aktivierungstons gegeben. Der mit der HF-Aktivierung stets verbundene Aktivierungston ist ein wichtiges Sicherheitselement.

- Umgehend die Betätigung des Fußschalterpedals unterbrechen.
 - Die Stromart bipolare Koagulation wird beendet.
-

 **VORSICHT**

Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!

Ertönt das HF-Aktivierungssignal ohne angeschlossenen Fußschalter, ist das Gerät fehlerhaft: Das Gerät darf nicht betrieben werden. Eine technische Überprüfung ist notwendig.

 **VORSICHT**

Risiko der Fehlfunktion, Verletzungsgefahr!

Ertönt das HF-Aktivierungssignal bei angeschlossenem Fußschalter ohne dass das Pedal betätigt ist, ist der Fußschalter fehlerhaft:

Dieses Zubehörteil darf nicht in Betrieb genommen werden. Ein Austausch ist notwendig.

5 Sicherheitsmaßnahmen

5.1 Allgemeines

WARNUNG

Bei Nichtbeachtung der nachfolgend aufgeführten Sicherheitsmaßnahmen besteht die Möglichkeit einer schweren oder sogar tödlichen Verletzung des Patienten oder des Anwenders!

Das Gerät darf nur von Personen angewendet werden, die in den sachgerechten und sicheren Gebrauch des Geräts eingewiesen wurden. Die Gebrauchsanweisung ist bei der Einweisung und Anwendung zu beachten.

Das sichere Anwenden der Elektrochirurgie setzt voraus, dass der Anwender mit der Technik und den Anwendungsformen vertraut ist.

WARNUNG

Verbrennungsgefahr durch hohe HF-Stromkonzentration!

Das Gefährdungspotential von HF-Chirurgie nimmt mit der applizierten Leistung zu. Deshalb ist folgendes zu beachten:

- Die Hochfrequenz-Leistung sollte so klein wie möglich für die betreffende Anwendung eingestellt werden.
- Unzureichender Effekt bei üblicher Einstellung kann z. B. schlechtes Anliegen der neutralen Elektrode, schlechten Kontakt in Steckverbindungen, unter der Isolation gebrochene Kabel oder verkrustete Elektroden als Ursache haben. Dieses ist zu prüfen, bevor die HF-Leistungseinstellung erhöht wird.
- Ein Fehler im Elektrochirurgiegerät kann einen unerwünschten Anstieg der Ausgangsleistung zur Folge haben.

WARNUNG

Verletzungsgefahr durch zu geringe Leistungseinstellung!

Es ist zu beachten, dass eine zu kleine Leistungseinstellung ein Risiko darstellen kann, z. B. wenn wegen zu geringer Leistung ein Anschnitt nicht zustande kommt und dadurch eine lokale Koagulation entsteht, wo sie nicht erwünscht oder sogar gefährlich ist

- Die HF-Leistung für den gewünschten chirurgischen Effekt so niedrig wie möglich einstellen, aber nicht niedriger.

5.2 Patientenlagerung



Verbrennungsgefahr durch vagabundierende Ströme!

Elektrochirurgiegeräte sind Hochfrequenzgeneratoren, die zur Ausführung ihrer bestimmungsgemäßen Anwendung große Spannungen und Ströme erzeugen.

Das Risiko einer Verbrennung ist besonders groß, wo mit monopolaren Schneide- und Kontaktkoagulationsströmen hoher Leistung gearbeitet wird, wogegen es bei rein bipolarer Anwendung sehr gering ist. Aus diesem Grunde sollte die Bipolartechnik die Methode erster Wahl sein. Um zu verhindern, dass sich Nebenschlüsse für den HF-Strom oder konzentrierte Ableitstropfpfade bilden, sind bei der Lagerung des Patienten auf dem Operationstisch folgende Hinweise zu beachten:

- Der Patient muss von geerdeten Metallteilen isoliert gelagert werden. Es ist besonders darauf zu achten, dass auch die Extremitäten des Patienten nicht an metallenen Vorrichtungen anliegen.
 - Die erforderliche Hochfrequenzisolation zum Operationstisch ist durch eine ausreichende Anzahl von Zwischenlagen (Abdecktücher) sicherzustellen. Da während der Operation mit Feuchtigkeit, Schweißabsonderung usw. zu rechnen ist, muss durch eine wasserdichte Folie die Durchnässung dieser der Hochfrequenzisolation dienenden Zwischenlagen verhindert werden.
 - Flüssigkeitsansammlungen unter dem Patienten müssen unter allen Umständen vermieden werden. Gegebenenfalls sind weitere trockene Tucheinlagen zu verwenden.
 - Bereiche mit stärkerer Schweißabsonderung, am Körperstamm anliegende Extremitäten oder Haut-an-Haut-Berührungen sollten durch Zwischenlegen von Abdecktüchern trocken gehalten werden (Arm-Rumpf, Bein-Bein, Mammae).
 - Die Neutralelektrode soll so nah wie möglich am Operationsfeld platziert werden. Für Operationsfelder am Rumpf sind die Oberarme und die Oberschenkel gute Anlagepositionen.
 - Die vorgenannten Isolationsanforderungen sind auch dann zu gewährleisten, wenn der Patient während der Operation in eine andere Lagerungsposition gebracht wird.
-

5.3 Anlegen der Neutralelektrode

 WARNUNG**Risiko der Verbrennungsgefahr durch fehlendes Warnsignal bei einteiligen Neutralelektroden!**

Eine einteilige Neutralelektrode ist nicht überwachungsfähig. Bei schlechter Anlage wird kein Warnsignal ausgelöst! Durch einteilige, großflächige Neutralelektroden, die nicht in unmittelbarem Hautkontakt zum Patienten stehen (sog. Kapazitive Neutralelektroden), kann die Regelung der HF-Ausgangsleistung bei einigen monopolaren Schneideströmen eingeschränkt sein. Das kann zur Folge haben, dass die eingestellte Leistung in voller Höhe an den Patienten abgegeben wird.

- Wir empfehlen daher grundsätzlich die Verwendung einer zweigeteilten Einmal-Neutralelektrode, mit der eine kontinuierliche Überwachung des Patienten gewährleistet ist.
 - Soll monopolarer HF-Strom zum Einsatz kommen, dann muss am Patienten eine Neutralelektrode angebracht werden. Auch in den Fällen, wo zwar bipolare Anwendung vorgesehen ist, aber die zusätzliche Anwendung monopolarer Stroms im Falle von Komplikationen wahrscheinlich ist, sollte eine Neutralelektrode zumindest bereitgehalten werden.
 - Die Neutralelektrode muss mit ihrer gesamten Fläche zuverlässig an einer geeigneten und vorbereiteten Stelle am Körper des Patienten angelegt werden.
 - Die Gebrauchsanweisung der Neutralelektrode beachten!
-

 WARNUNG**Verletzungsgefahr durch Beschädigung aktiver Implantate!**

Bei Patienten mit aktiven Implantaten, z. B. Schrittmachern oder implantierten Elektroden, besteht durch die Anwendung des Elektrochirurgiegeräts eine Gefährdungsmöglichkeit. Die Auswirkungen könnten eine irreparable Beschädigung des aktiven Implantates oder eine Beeinträchtigung seiner Funktion sein. Beachten Sie daher:

Die Neutralelektrode darf nicht über Implantaten und anderen Metallteilen sowie nicht über Knochenvorsprüngen und narbigem Gewebe appliziert werden. Gegebenenfalls ist die Anlagestelle vorzubereiten, indem sie gereinigt und entfettet wird, starke Behaarung ist zu entfernen. Zur Entfernung dürfen keine Mittel verwendet werden, die die Haut austrocknen (z. B. Alkohol).

 **WARNUNG**

Verbrennungsgefahr und Verletzungsgefahr durch Klebeelektroden!

Bei Klebeelektroden, deren Gelschicht verletzt ist, können Verbrennungen zweiten oder dritten Grades auftreten. Zusätzlich kann ein schnelles Abziehen der Klebeelektroden zu Hautverletzungen führen.

Beachten Sie daher:

- Klebeelektroden, deren Gelschicht verletzt ist, dürfen keinesfalls benutzt werden.
- Es ist darauf zu achten, dass die gelfreien Anschlusslaschen einer Klebeelektrode vollständig von dem Kabelanschlussclip abgedeckt werden, so dass sie nicht mit der Haut des Patienten in Berührung kommen können.

 **WARNUNG**

Verbrennungsgefahr durch unsachgemäße Handhabung der Neutralelektrode!

Das Risiko einer Verbrennung unter der Neutralelektrode ist dann besonders groß, wenn monopolare Schneide- oder Kontaktkoagulationsströme mit besonders hoher Leistung und langer Aktivierungsdauer angewendet werden

Um die Gefahr von Verbrennungen oder sonstiger Probleme im Bereich der Neutralelektrode klein zu halten, sind folgende Punkte bezüglich der Anlage der Neutralelektrode zu beachten:

- Die Neutralelektrode soll dem Operationsfeld so nahe wie möglich, zuverlässig und ganzflächig am Körper des Patienten anliegen. Für ein Operationsfeld am Rumpf sind Oberarme und Oberschenkel gute Anlageorte.
- Die sichere Kontaktgabe der Neutralelektrode für die Gesamtdauer der Hochfrequenz-Anwendung muss gewährleistet sein.
- Beim Anlegen der Neutralelektrode an Extremitäten darf die Durchblutung nicht beeinträchtigt werden. Insbesondere bei langer Operationsdauer ist darauf zu achten, dass der Patient nicht auf dem Kabelanschlussclip der Neutralelektrode liegt (Gefahr von Drucknekrose).
- Elektroden und Leitungen sind sorgfältig anzubringen. Die Zuleitungen zu den Hochfrequenz-Elektroden müssen ohne Schleifen geführt werden, so dass sie weder den Patienten noch andere Leitungen berühren. Es dürfen nur die vom Hersteller für das Gerät vorgesehenen Leitungen benutzt werden.
- Die Stromwege im Körper sollen so kurz wie möglich sein und in Längs- oder diagonaler Richtung des Körpers verlaufen, nicht quer, letzteres keinesfalls am Thorax. Eventuell vorhandene Metallteile im und am Körper sind nach Möglichkeit zu entfernen, zu isolieren oder besonders zu beachten.
- Nach Lageveränderung des Patienten sind Elektroden und Leitungen auf korrekte Anlage zu überprüfen.
- Zum Entfernen der Neutralelektrode nicht am Kabel oder der Anschlusslasche ziehen.

5.4 Arbeiten mit der Aktivelektrode

 WARNUNG**Verbrennungsgefahr bei Kontakt der Aktivelektrode mit metallischen Teilen!**

Bei Kontakt der Aktivelektrode mit metallischen Teilen können sich Nebenschlüsse für den HF-Strom oder konzentrierte Ableitstrompfade bilden. Diese können Verbrennungen verursachen.

Ein Kontakt der Aktivelektrode mit metallischen Teilen (Implantate, Endoprothesen usw.) während der HF-Aktivierung ist unbedingt zu vermeiden.

 WARNUNG**Verbrennungsgefahr durch defekte aktive Elektroden!**

Aktive Elektroden mit Isolationsfehlern können zu einer Verbrennungsgefahr für Patient und Anwender führen. Beachten Sie daher:

- Aktive Elektroden, ihre Aufnahmen und ihre Zuleitungen müssen vor ihrem Anschluss auf Fehlstellen der Isolierung untersucht werden.
 - Die Zuleitungen zur aktiven Elektrode nicht über den Patienten und nicht über Patientenleitungen anderer elektromedizinischer Geräte legen.
 - Sollen Stromarten mit hoher Ausgangsspannung zum Einsatz kommen, dann ist zu prüfen, ob das mit der aktiven Elektrode assoziierte Zubehör der möglichen Spannungsbelastung gewachsen ist.
 - Die Anwendung einer Stromart mit hoher Spannung, insbesondere einer monopolaren Hochspannungs-Koagulationsstromart, kann zu neuromuskulären Reizungen am Patienten führen.
-

 WARNUNG**Gefahr elektromagnetischer Interferenz bei physiologischen Überwachungsgeräten!**

- Bei gleichzeitiger Verwendung von HF-Chirurgie und Überwachungsmonitoren an einem Patienten dürfen nur solche Überwachungselektroden verwendet werden, deren Zuleitungen Schutzwiderstände oder HF-Drosseln enthalten. Nadelelektroden zur Überwachung dürfen nicht verwendet werden.
 - Die aktive Elektrode darf nicht in der Nähe von Sensor-Elektroden von Überwachungsmonitoren (z. B. EKG-Elektroden) verwendet werden. Bitte einen Abstand von mindestens 15 cm einhalten.
 - Beim Einsatz von nicht kompatiblen aktiven Elektroden ertönt kein Warnsignal.
 - Die Hochfrequenz-Leistung sollte so klein wie möglich für die betreffende Anwendung eingestellt werden. Unzureichender Effekt bei üblicher Einstellung kann z. B. schlechtes Anliegen der Neutralelektrode, schlechter Kontakt in Steckverbindungen, unter der Isolation gebrochene Kabel oder verkrustete Elektroden zur Ursache haben. Dies ist zu überprüfen und defekte Teile sind gegebenenfalls auszutauschen.
-

5.5 Gase im Operationsbereich



Explosionsgefahr und Feuergefahr!

Mit Sauerstoff gesättigte Materialien wie Watte und Mull können durch die beim bestimmungsgemäßen Gebrauch des Elektrochirurgiegeräts auftretenden Funken entzündet werden. Der Einsatz von Elektrochirurgiegeräten ist immer mit Funkenbildung an der Aktivelektrode verbunden.

Zusätzlich besteht die Gefahr der Ansammlung brennbarer Flüssigkeiten unter dem Patienten oder in Körpervertiefungen. Beachten Sie daher:

- Wenn möglich keine brennbaren Mittel zur Reinigung oder Desinfektion verwenden.
 - Brennbare Stoffe, die als Reinigungs- oder Desinfektionsmittel oder als Lösungsmittel verwendet werden, müssen vor Anwendung der HF-Chirurgie verdunstet und durch Lüften entfernt sein.
 - Ansammlung von brennbarer Flüssigkeit unter dem Patienten oder in Körpervertiefungen wie dem Nabel oder in Körperhöhlen wie der Vagina muss abgewischt werden, bevor das Elektrochirurgiegerät verwendet wird.
 - Bei erhöhter Konzentration von Sauerstoff und / oder Lachgas im Bereich des Operationsfelds ist besondere Vorsicht geboten.
 - Blasen von Pyrolyse- und Elektrolysegas in Körperhöhlen sollen durch geeignete Spülung entfernt werden, um allzu große Ansammlung zu verhindern.
-

5.6 Risiken durch elektromagnetische Interferenz



Gefahr durch elektromagnetische Interferenz!

In unmittelbarer Nähe zum Gerät betriebene Funkgeräte, Mobiltelefone oder sonstige Sender können die sichere Funktion des Geräts beeinträchtigen. Zu Mindestabständen von Sendegeräten siehe Kapitel 11 „Leitlinien und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV)“, Seite 45.

Mit ihrer hochfrequenten Ausgangsspannung können Elektrochirurgiegeräte starke Störquellen sein. Dabei stellen insbesondere vagabundierende HF-Ströme starke Störquellen dar, die sich entweder über das Versorgungsnetz ausbreiten oder direkt vom Patienten abgeleitet werden.

Während der HF-Aktivierung können Störungen bei Überwachungs-Monitoren auftreten.

Bei Patienten mit aktiven Implantaten, z. B. Schrittmachern oder implantierten Elektroden, besteht bei der Anwendung des Elektrochirurgiegeräts eine – durch einen stark konzentrierten HF-Strom oder durch dessen Umleitung hervorgerufene – Gefährdungsmöglichkeit. Die Auswirkungen könnten eine irreparable Beschädigung des aktiven Implantates oder eine Beeinträchtigung seiner Funktion sein. Die nachstehenden Richtlinien sollten befolgt werden. Bei Zweifeln sollte qualifizierter Rat hinzugefügt werden.

- Ein Kontakt der Aktivelektrode mit metallischen Teilen (Implantate, Endoprothesen usw.) während der HF-Aktivierung ist unbedingt zu vermeiden.
- Die Überwachung solcher Patienten unter Verwendung eines geeigneten Überwachungsmonitorings wird empfohlen.
- Ein Defibrillator sowie ein externer Schrittmacher sollten einsatzbereit gehalten werden.
- Für das Elektrochirurgiegerät gilt, dass die eingestellte Ausgangsleistung so gering wie möglich gewählt wird.
- Die aktive Elektrode des Elektrochirurgiegeräts sollte nicht näher als 15 cm am Implantat oder dessen Elektroden eingesetzt werden.
- Wenn irgend möglich sollte die Bipolartechnik angewendet werden.
- Die Regeln der Anwendung wie z. B. Applikation der Neutralelektrode sind sorgfältig einzuhalten. Die Neutralelektrode darf nicht über Implantate, Endoprothesen und anderen Metallteilen sowie nicht über Knochenvorsprüngen und narbigem Gewebe appliziert werden. Gegebenenfalls ist die Anlagestelle vorzubereiten, indem sie gereinigt und entfettet wird, starke Behaarung ist zu entfernen. Zur Entfernung dürfen keine Mittel verwendet werden, die die Haut austrocknen (z. B. Alkohol).

Bei metallischen Teilen im Körper, wie z. B. bei Hüftschäften, ist unbedingt darauf zu achten, dass diese auf gar keinen Fall mit HF-Strom beaufschlagt werden. Durch den HF-Strom kann es zu Oberflächenbeschädigungen (Aufschmelzungen) kommen, die dann zu einer Kerbwirkung führen können, welche selbst nach Jahren zu einem Biegedauerbruch des metallischen Teils führen könnte.

5.7 Kabelführung am Patienten

Die Länge des Kabels zwischen dem Mincutter und dem Zubehör darf maximal 5 m betragen.



Verbrennungsgefahr durch vagabundierende Ströme!

Konzentriert sich HF-Strom auf kleine Stellen, können Verbrennungen die Folge sein.

Beim gemeinsamen Einsatz der monopolaren und der bipolaren Anwendung ist darauf zu achten, dass die jeweiligen Leitungen einen Mindestabstand von 10 cm zueinander haben. Alle Leitungen sind locker und ohne Schleifen zu führen.

Die zu erwartenden Strompfade von der jeweiligen Aktivelektrode zur jeweiligen Neutralelektrode dürfen sich nicht überlagern oder kreuzen. Hierzu sind die jeweils zugehörigen Neutralelektroden jeweils in unmittelbarer Nähe zum Operationsfeld zu platzieren.

Die Patienten-Kabel sollten so angeordnet werden, dass eine Berührung mit dem Patienten oder anderen Kabeln vermieden wird. Vorübergehend nicht verwendete Aktive Elektroden sollten an einer vom Patienten getrennten Stelle abgelegt werden.

5.8 Ablegen von HF-Instrumenten



Gefahr durch unbeabsichtigtes Aktivieren des HF-Stroms!

Durch das unbeabsichtigte Betätigen eines Aktivierungselementes oder durch einen Fehler an Gerät oder Zubehör kann es zu einer unkontrollierten Aktivierung des Generators kommen.

Beachten Sie daher:

- Das verwendete elektrochirurgische Instrument ist stets von zufälligem Gewebekontakt, ähnlich niederohmiger Materialien (z. B. auch Flüssigkeiten) oder durch ungewollten Kontakt zur metallischen Trokarhülse beim Platzieren des HF-chirurgischen Instrumentes isoliert zu halten.
- In Anwendungspausen elektrochirurgische Instrumente nicht auf dem Patienten ablegen.
- Ist ein Aktivierungston hörbar, obwohl kein Strom wissentlich aktiviert worden ist, dann besteht ein Systemfehler. Über die Taste I/O lässt sich das Gerät so abschalten, dass es keinen Strom mehr abgeben kann. Der mit der HF-Aktivierung stets verbundene Aktivierungston ist ein wichtiges Sicherheitselement. Er lässt sich abschwächen, aber nicht abstellen.

5.9 Allgemeine Sicherheitshinweise

Die Kombination mit anderen elektromedizinischen Geräten darf nur durch den Hersteller oder mit seiner Zustimmung erfolgen.

Andere elektromedizinische Geräte können durch den Betrieb des Elektrochirurgiegeräts gestört werden.

Bei ausschließlich bipolarer Anwendung eines Geräts entfällt die Anlage der Neutralelektrode für dieses Gerät.

5.9.1 Kombination mit anderen Geräten



Gefahr durch Kombination mit anderen elektromedizinischen Geräten!

Die Kombination mit anderen elektromedizinischen Geräten darf nur durch den Hersteller oder mit seiner Zustimmung erfolgen. Bei Verbindung des Minicutters mit anderen elektromedizinischen Geräten als dem in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen Gerät ist folgendes zu beachten:

- Andere elektromedizinische Geräte können durch den Betrieb des Elektrochirurgiegeräts gestört werden.
 - Zusatzausrüstungen, die an das Gerät angeschlossen werden, müssen nachweisbar ihren entsprechenden IEC-Spezifikationen genügen.
 - Wer zusätzliche Geräte an das Signaleingangs- oder -ausgangsteil anschließt, ist Systemkonfigurierer und ist damit dafür verantwortlich, dass die gültige Version der Systemnorm IEC 60601-1 eingehalten wird.
 - Auskunft bei Fragen dazu erteilt das Martin Service Center
-

5.10 Risiken aus Zubehör



Verletzungsgefahr durch defektes Zubehör!

Nicht funktionstüchtiges, schadhaftes oder defektes Zubehör kann eine Gefahr für den Patienten oder Anwender darstellen sowie die bestimmungsgemäßen Funktionen des Elektrochirurgiegeräts beeinträchtigen.

- Zubehörteile zu Elektrochirurgiegeräten sind stets in einwandfreiem, funktionstüchtigem Zustand zu halten.
 - Die Verwendung von ungeprüften Zubehörteilen anderer Hersteller kann eine Gefahrenquelle darstellen. Im Zweifelsfalle ist Gebrüder Martin zu befragen.
 - Zur einmaligen Verwendung gekennzeichnetes Zubehör darf nicht wieder aufbereitet und nicht wieder verwendet werden.
 - Nicht gebrauchsfähiges Zubehör ist auszusondern.
-

5.11 Unbeabsichtigte Abgabe von HF-Strom

Bestimmte Fußschalter verfügen über magnetisch betätigte Reed-Kontakte und müssen daher aus der unmittelbaren Nähe von Magnetfeldern (insbesondere von MRT) ferngehalten werden.

Es kann sonst zu einer unbeabsichtigten Aktivierung der Fußschalter kommen. Magnete dürfen aus demselben Grund nicht in die unmittelbare Nähe der Fußschalter kommen.

Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der entsprechenden Fußschalter-Gebrauchsanweisung.

5.12 Wartung

Während der Benutzung dürfen keine Wartungsarbeiten am Minicutter durchgeführt werden.

6 Reinigung und Desinfektion

Die Verantwortung für Reinigung und Desinfektion liegt beim Betreiber / Anwender. Nationale Regelungen bezüglich Reinigung und Hygiene sind zu beachten.



Gefahr schwerer Körperverletzung durch schadhafte Zubehörteile!

Ein nicht funktionstüchtiges Gerät sowie schadhaftes Zubehör können eine Gefahr für den Patienten oder Anwender darstellen, sowie die bestimmungsgemäßen Funktionen des Geräts beeinträchtigen.

- Das Gerät sowie seine Zubehörteile sind stets in einwandfreiem, funktionstüchtigem Zustand zu halten. Eine visuelle Kontrolle und Überprüfung auf intakte Isolation, Sauberkeit und Unversehrtheit ist durchzuführen.
 - Ein nicht gebrauchsfähiges Gerät sowie nicht gebrauchsfähiges Zubehör ist auszusondern.
-
- Das Gerät darf nicht sterilisiert werden.
 - Das Gerät ist zur Reinigung und Desinfektion vom Netz zu trennen.
 - Es darf auch beim Umgang mit Reinigungs- und Desinfektionsmitteln keine Flüssigkeit ins Geräteinnere gelangen. Insbesondere darf kein Spray verwendet werden!
 - Das Gerät niemals mit Scheuer-, Desinfektions- oder Lösungsmitteln reinigen, die das Gehäuse zerkratzen oder das Gerät beschädigen können.
 - Bei der Flächenreinigung und Flächendesinfektion nach dem vom Krankenhaus empfohlenen Verfahren vorgehen oder ein anderes national anerkanntes und zugelassenes Verfahren anwenden.
 - Sofern Zubehörteile desinfiziert werden (Oberflächendesinfektion oder Einlegen), sind dabei die Angaben des Herstellers der Desinfektionsmittel zur Materialverträglichkeit, Dosierung und Verweildauer zu beachten.
 - Nicht zu sterilisierende Zubehörteile, wie z. B. der Fußschalter, sind einer desinfizierenden Reinigung zu unterziehen.
 - Vor Inbetriebnahme des Geräts müssen Desinfektionsmittelreste sicher entfernt sein.
 - Sofern Zubehörteile desinfiziert oder sterilisiert werden müssen, sind die Gebrauchsanweisungen der Zubehörteile zu beachten.

7 Sicherheitstechnische Kontrollen (STK)

An diesem Gerät müssen folgende Kontrollen mindestens alle 24 Monate von Personen durchgeführt werden, die aufgrund ihrer Ausbildung, ihrer Kenntnisse und ihrer durch praktische Tätigkeit gewonnenen Erfahrungen solche sicherheitstechnischen Kontrollen ordnungsgemäß durchführen können und die hinsichtlich dieser Kontrolltätigkeit keinen Weisungen unterliegen.

HINWEIS

Die Überprüfung des Geräts ist nur von qualifiziertem Service-Personal von Gebrüder Martin oder durch Stellen, die dazu ausdrücklich autorisiert sind, auszuführen.

- Gerät und Zubehör auf funktionsbeeinträchtigende mechanische Schäden durch Augenschein kontrollieren.
- Sicherheitsrelevante Aufschriften auf Lesbarkeit kontrollieren.
- Schmelzeinsätze der Geräteschutzsicherungen auf Nennstrom und Schmelzcharakteristik kontrollieren.
- Funktionskontrolle nach Gebrauchsanweisung durchführen.
- Veränderung der Energieabgabe entsprechend des Drehsinnes des Leistungsstellers kontrollieren.
- Soll- / Istwert-Vergleich der maximal abgegebenen Energie an allen Ausgängen bei den vorhandenen Betriebsarten an den entsprechenden angegebenen Nennlastwiderständen durchführen (siehe Kapitel 10 Stromarten, ihre Eigenschaften und technischen Daten, Seiten 35ff.)
- Akustische und optische Meldung bei Leistungsabgabe kontrollieren.
- Elektrische Überprüfung gemäß Prüfbericht für wiederkehrende sicherheitstechnische Kontrollen.
- Die Ableitströme dürfen maximal das 1,5-fache des erstgemessenen Wertes betragen und gleichzeitig nicht größer als der Grenzwert sein.
- Die erstgemessenen Werte sind den beiliegenden Prüfberichten aus der Erstinstallation zu entnehmen.
- Wir empfehlen, die sicherheitstechnischen Kontrollen in ein Medizinproduktebuch einzutragen und die Kontrollergebnisse zu dokumentieren.
- Ist das Gerät nicht funktions- und / oder betriebssicher, so ist es als nicht betriebsbereit zu kennzeichnen und aus dem Betrieb zu nehmen. Eine technische Überprüfung ist notwendig.

HINWEIS

Auf Anfrage ist eine Service-Anleitung erhältlich, die technische Details und eine Beschreibung der Sicherheitstechnischen Kontrollen (STK) enthält. Die Serviceanleitung unterstützt von Gebrüder Martin autorisierte Personen oder Firmen bei der Instandhaltung / Reparatur des Geräts. Die Service-Anleitung enthält auch alle Baugruppen, die als Ersatzteile verfügbar sind.

8 Zubehör

Das Gerät darf nur mit Zubehör, Verschleißteilen und Einmalartikeln verwendet werden, deren sicherheitstechnische unbedenkliche Verwendungsfähigkeit mit einer Konformitätserklärung nachgewiesen ist.

Die für Elektrochirurgiegeräte von Gebrüder Martin zertifizierten Zubehöerteile können dem Zubehörkatalog von Gebrüder Martin entnommen werden, welcher angefordert oder direkt unter www.klsmartin.com heruntergeladen werden kann.



Verletzungsgefahr durch defektes Zubehör!

Unsachgemäße Handhabung durch den Anwender kann zu einem Versagen des Geräts und Verletzungen führen! Beachten Sie daher:

- Vor dem Einsatz, sollten Zubehöerteile grundsätzlich einer Sichtprüfung unterzogen werden.
- Die Verwendung von Zubehörteilen anderer Hersteller kann eine Gefahrenquelle darstellen. Im Zweifelsfalle ist Gebrüder Martin zu befragen.
- Das Zubehör muss mindestens für die in Kapitel 10 Stromarten, ihre Eigenschaften und technischen Daten, Seiten 35ff. aufgeführten Spannungen geeignet sein.
- Es darf nur Zubehör in einwandfreiem Zustand zur Anwendung kommen. Nicht gebrauchsfähiges Zubehör ist auszusondern.




Verletzungsgefahr durch die Verwendung von nicht zulässigem Zubehör und Leitungen!

Die Verwendung von anderem Zubehör und anderen Leitungen als jenen, welche Gebrüder Martin festgelegt oder bereitgestellt hat, kann erhöhte elektromagnetische Störaussendungen oder eine geminderte elektromagnetische Störfestigkeit des Geräts zur Folge haben und zu einer fehlerhaften Betriebsweise führen.

Im Zweifelsfalle ist Gebrüder Martin zu befragen.

In unmittelbarer Nähe zum Gerät betriebene Funkgeräte, Mobiltelefone oder sonstige Sender können die sichere Funktion des Geräts beeinträchtigen. Zu Mindestabständen von Sendegeräten siehe Kapitel 11, „Leitlinien und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV)“, Seite 45.

9 Technische Daten

Bezeichnung	Daten Elektrochirurgiegerät Minicutter	
Netzanschluss	100 – 240 V; 50/60 Hz	
Leistungsaufnahme	ohne HF-Abgabe	ca. 16 VA
	bei max. Ausgangsleistung	ca. 120 VA
Schutzklasse	I	
IP-Klassifizierung	IP2X	
Klassifizierung nach MPG	II b	
Leckströme NF / HF	gemäß DIN EN 60601-1, DIN EN 60601-2-2	
Typ	BF; defibrillationsfest	
Nennfrequenz	460 / 920 / 1.230 kHz	
Modulationsfrequenz	58 / 77 kHz	
Betriebsart	Intermittierend INT 10 s / 30 s entspricht 25 % ED	
Netzsicherungen	T 1,6 AH, 250V G 5 x 20 mm	
Signalpegel	HF-Anzeige: 55 dB(A) Alarm: 65 dB(A)	
Gewicht	ca. 3,1 kg	
Funkentstörung	Grenzwerte gemäß DIN EN 55011 und DIN EN 60601-2-2 Funkstörfestigkeit gemäß IEC 801	
Abmessungen B x H T	270 x 120 x 250 mm	
Umweltbedingungen für Transport und Lagerung	Umgebungstemperatur	-25 °C bis +70 °C
	Relative Luftfeuchte	10 – 100 %
	Luftdruck	500 – 1.060 hPa
Umweltbedingungen für den Betrieb	Umgebungstemperatur	+10 °C bis +40 °C
	Relative Luftfeuchte	30 – 75 %
	Luftdruck	700 – 1.060 hPa
 0297	konform mit 93/42/EWG	

10 Stromarten, ihre Eigenschaften und technischen Daten



Schneiden 1 (pure)

Glattes Schneiden ohne Verschorfungsanteil

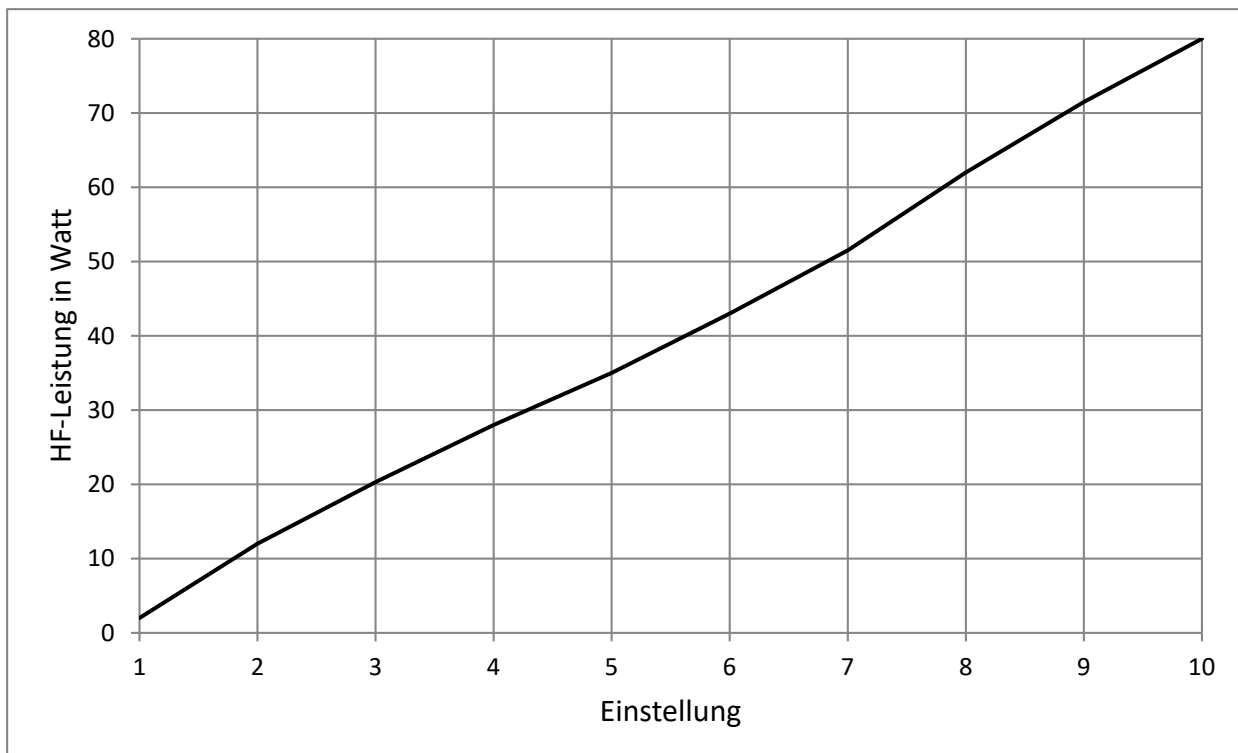
Einstellbereich der Leistung:	Max. 80 W an 300 Ω
Max. periodische HF-Ausgangsspannung:	Max. 1.200 V max
Max. Ausgangsstrom	510 mA an 300 Ω
Crestfaktor	2,1

WARNUNG

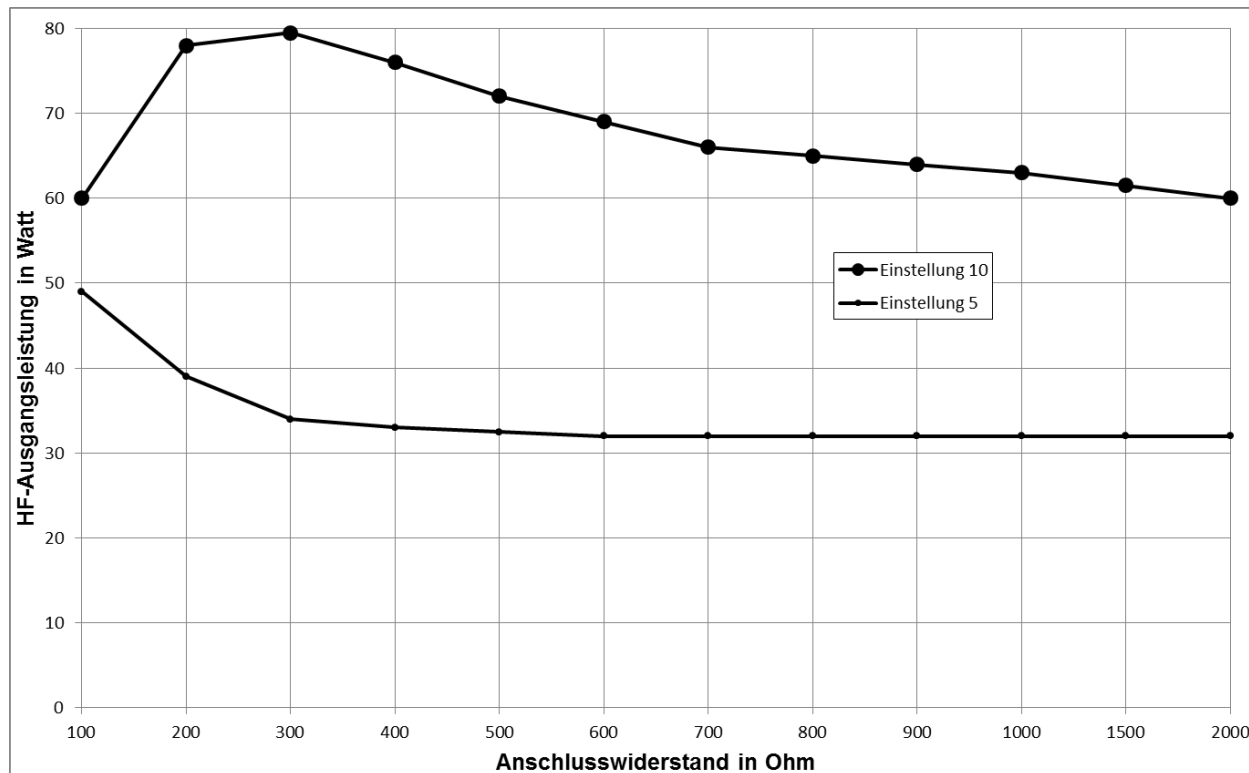
Verletzungsgefahr durch zu hohe Spannung!

Mit dieser Stromart betriebenes aktives Zubehör muss einer Kombination aus einer HF-Spannung von mindestens 1.200 V standhalten können. Zu beachten ist, dass die Spannung auch für niedrigere Einstellungen als 10 (neu: niedrigere Einstellungen als 10) erzielt wird und dass das aktive Zubehör dafür geeignet gewählt werden muss.

Leistungsdiagramm



Maximale und halbe Ausgangsleistung





Schneiden 2 (blend)

Schneiden mit Verschorfungsanteil

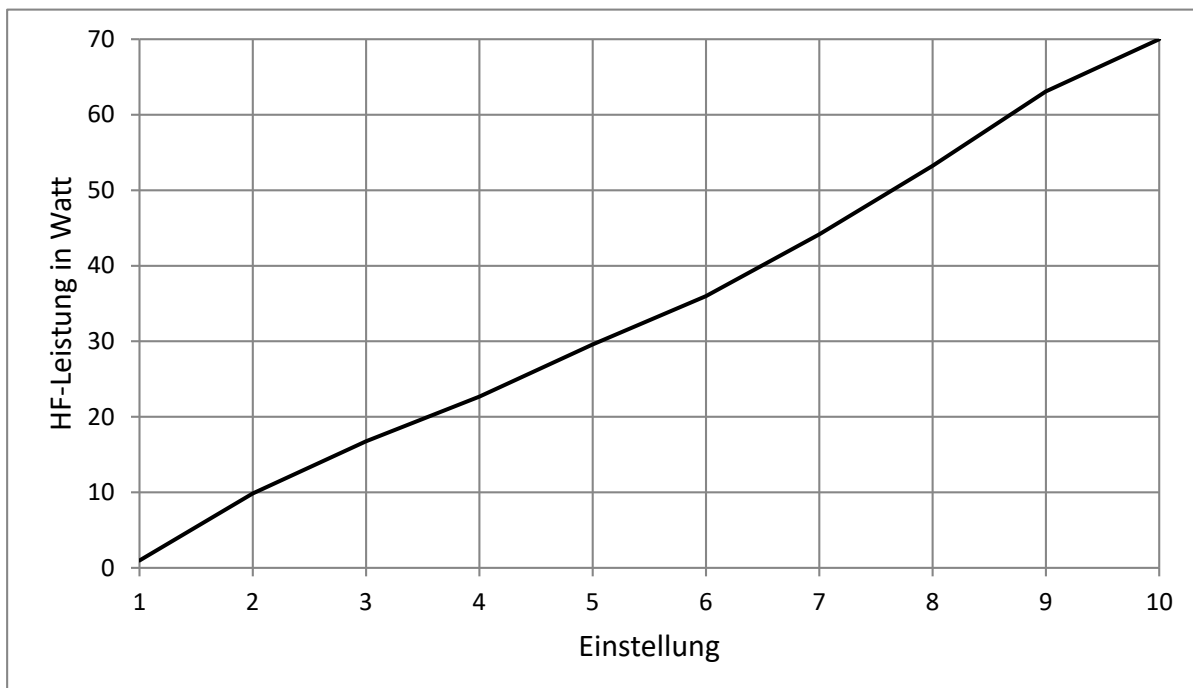
Einstellbereich der Leistung:	max. 70 W an 300 Ω
Max. periodische HF-Ausgangsspannung:	Max. 1.500 V
Max. Ausgangsstrom	480 mA an 300 Ω
Crestfaktor	2,4

WARNUNG

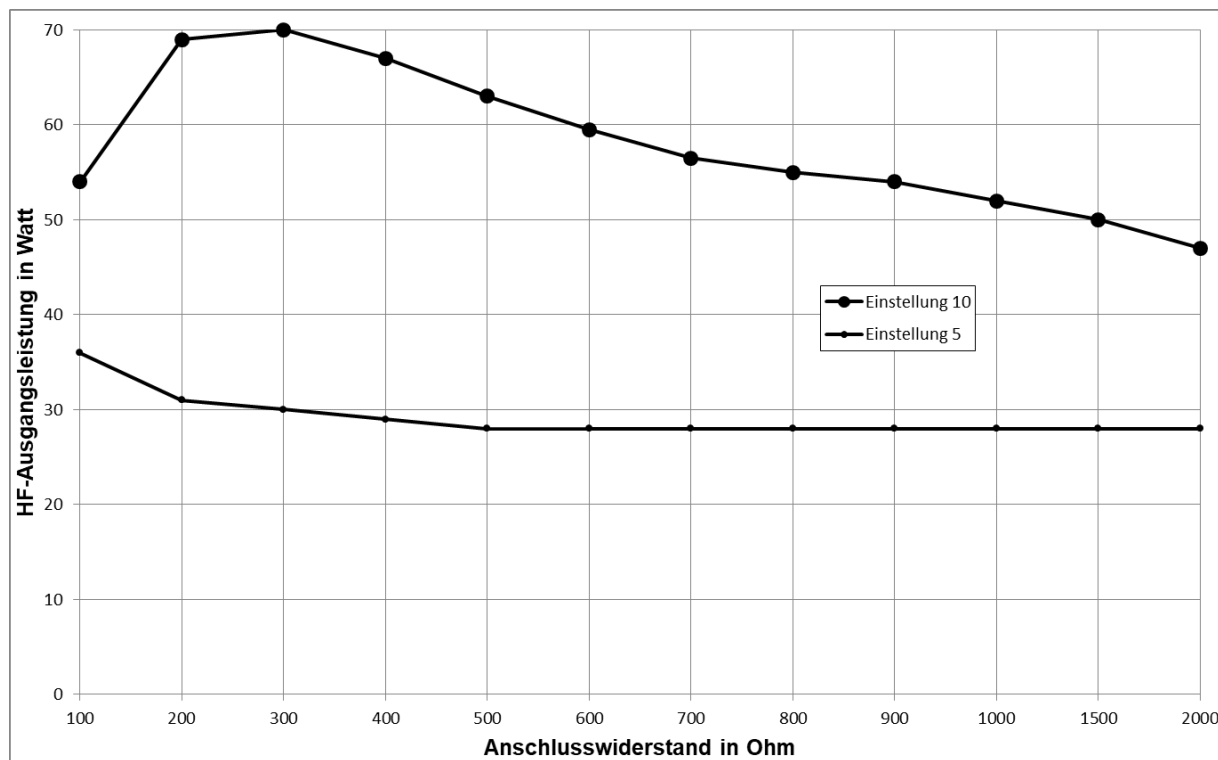
Verletzungsgefahr durch zu hohe Spannung!

Mit dieser Stromart betriebenes aktives Zubehör muss einer Kombination aus einer HF-Spannung von mindestens 1.500 V standhalten können. Zu beachten ist, dass die Spannung auch für niedrigere Einstellungen als 10 (neu: niedrigere Einstellungen als 10) erzielt wird und dass das aktive Zubehör dafür geeignet gewählt werden muss.

Leistungsdiagramm



Maximale und halbe Ausgangsleistung





Kontaktkoagulation

Koagulation mit Tiefenwirkung bei direktem Kontakt zwischen Elektrode und Gewebe

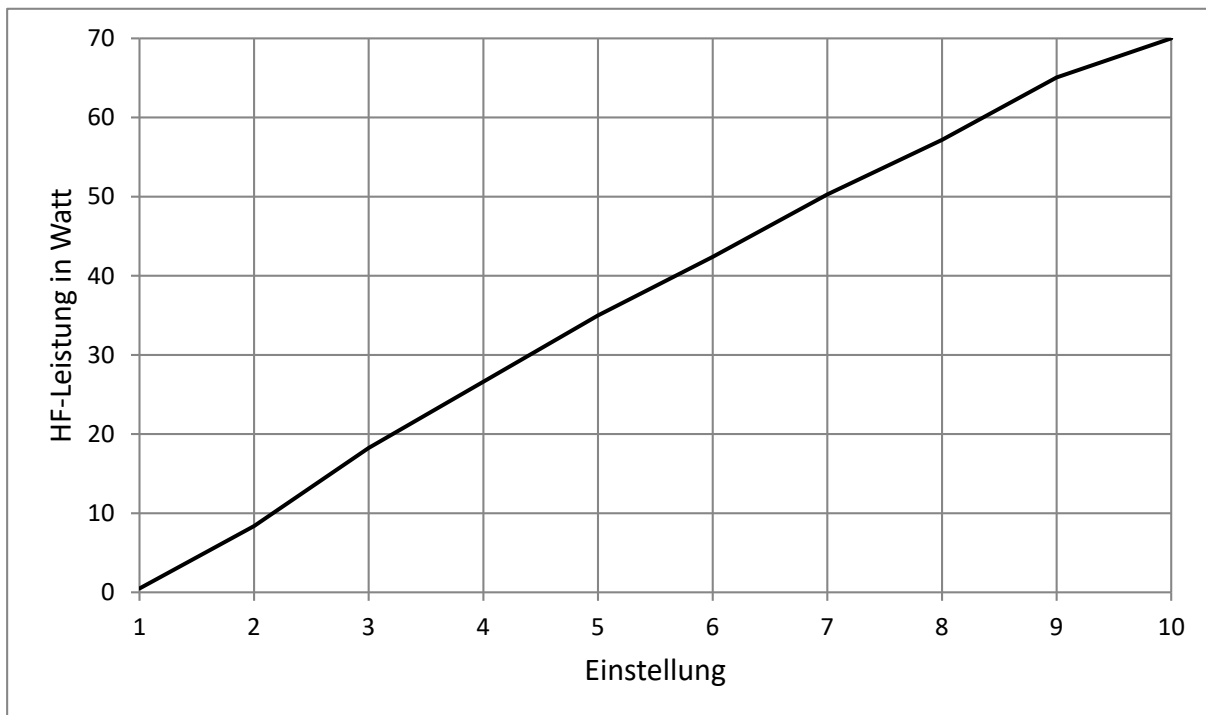
Einstellbereich der Leistung:	Max. 70 W an 200 Ω
Max. periodische HF-Ausgangsspannung:	Max. 1.300 V
Max. Ausgangsstrom	600 mA an 200 Ω
Crestfaktor	5,0

WARNUNG

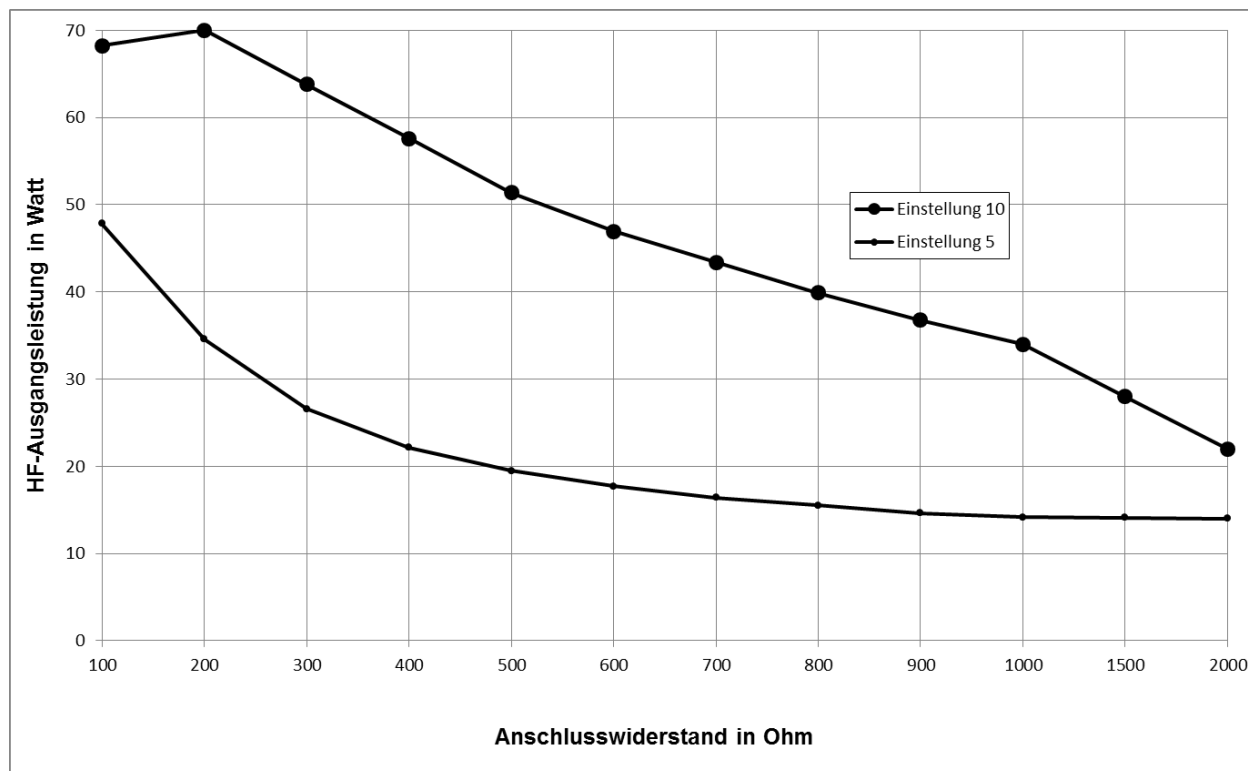
Verletzungsgefahr durch zu hohe Spannung!

Mit dieser Stromart betriebenes aktives Zubehör muss einer HF-Spannung von mindestens 1300 V standhalten können. Zu beachten ist, dass die Spannung auch für niedrigere Einstellungen als 10 (neu: niedrigere Einstellungen als 10) erzielt wird und dass das aktive Zubehör dafür geeignet gewählt werden muss.

Leistungsdiagramm



Maximale und halbe Ausgangsleistung





Spraykoagulation

Koagulationsstrom mit hoher Spannung zur Oberflächenkoagulation (Fulguration).

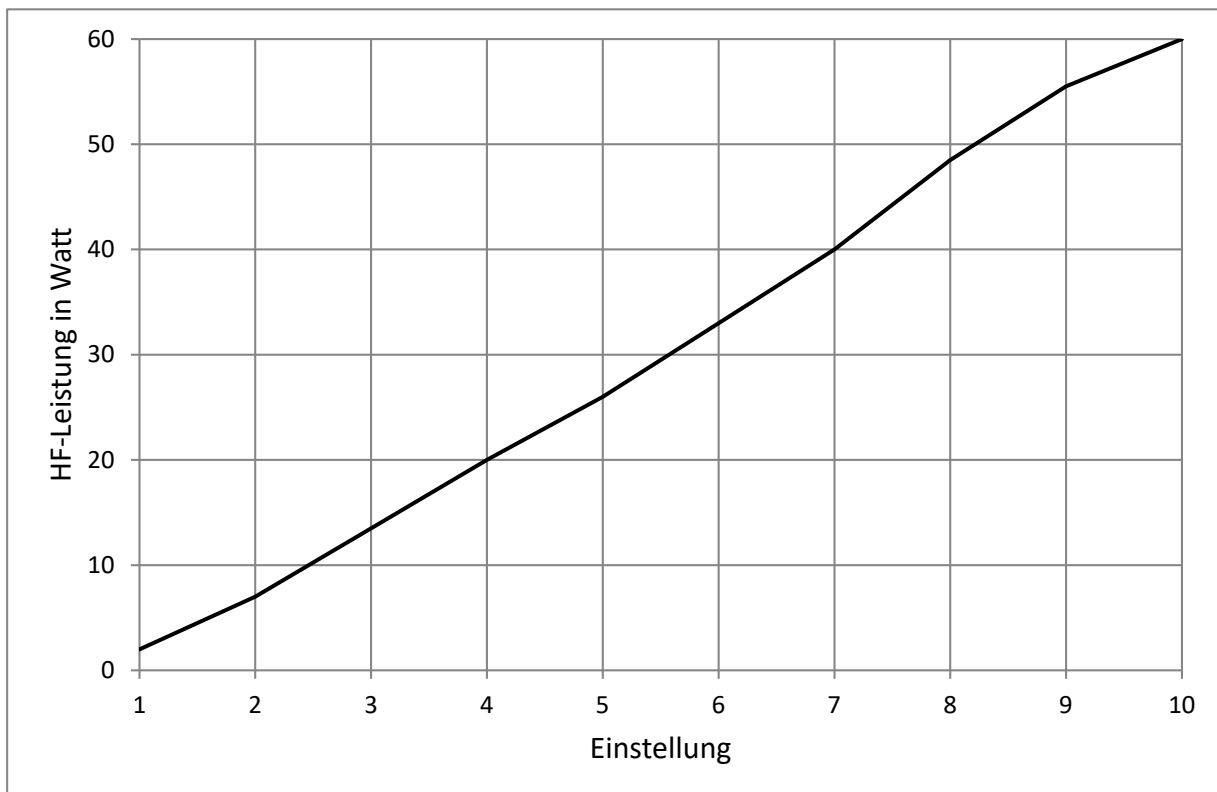
Einstellbereich der Leistung:	Max. 60 W an 300 Ω
Max. periodische HF-Ausgangsspannung:	Max. 2.000 V
Max. Ausgangsstrom	450 mA an 300 Ω
Crestfaktor	5,0

WARNUNG

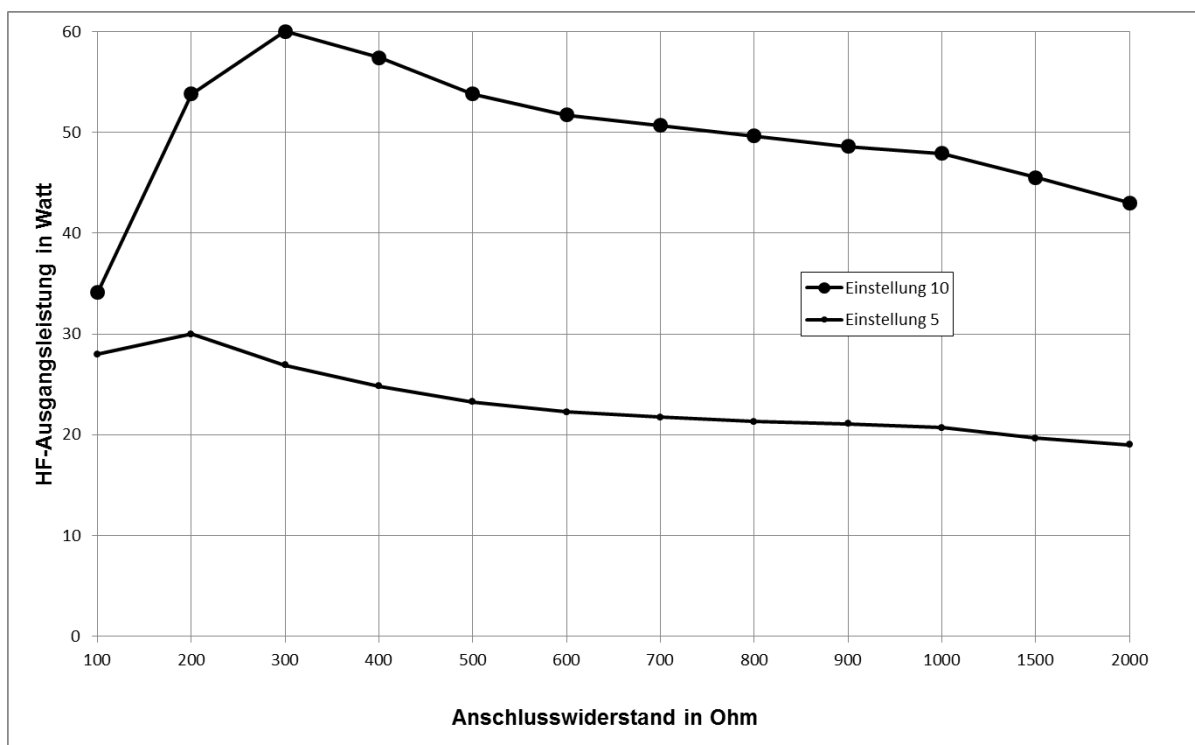
Verletzungsgefahr durch zu hohe Spannung!

Mit dieser Stromart betriebenes aktives Zubehör muss HF-Spannung von mindestens 2000 V standhalten können. Zu beachten ist, dass die Spannung auch für niedrigere Einstellungen als 10 (neu: niedrigere Einstellungen als 10) erzielt wird und dass das aktive Zubehör dafür geeignet gewählt werden muss.

Leistungsdiagramm



Maximale und halbe Ausgangsleistung





Bipolare Koagulation

Koagulationsstrom für die bipolare Pinzettekoagulation.

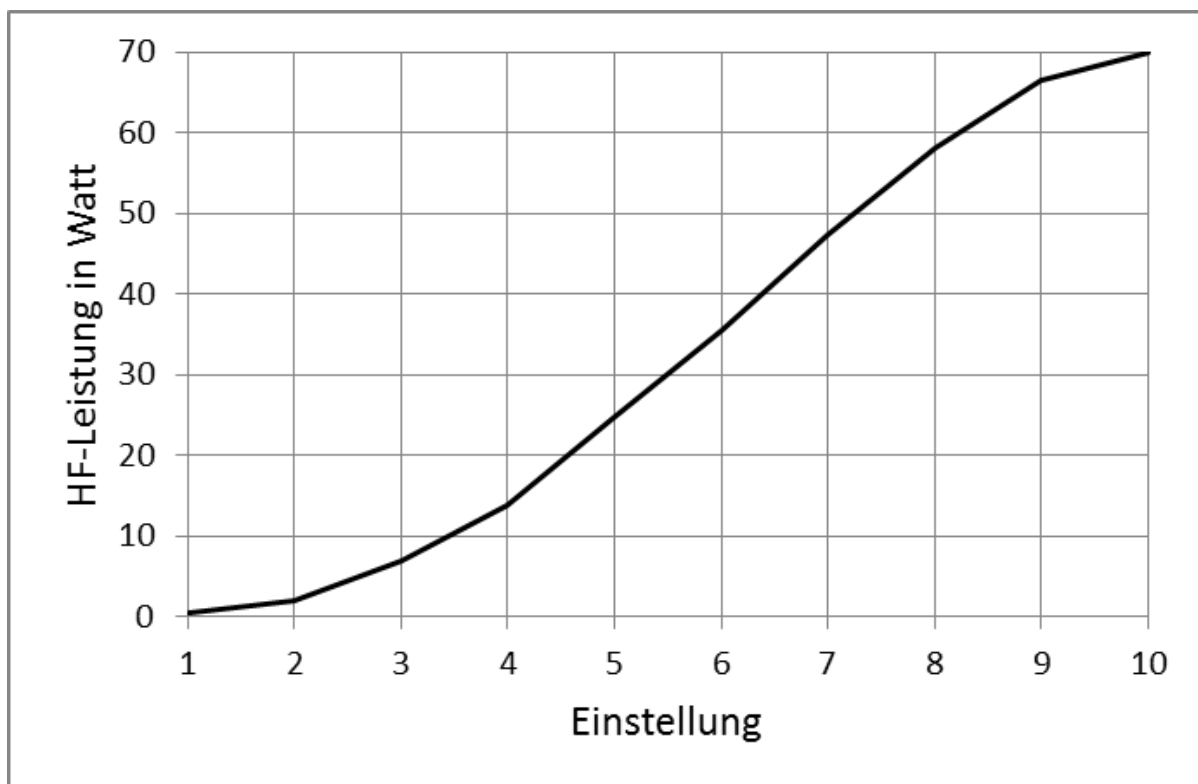
Einstellbereich der Leistung:	Max. 70 W an 50 Ω
Max. periodische HF-Ausgangsspannung:	Max. 340 V
Max. Ausgangsstrom	1.200 mA an 50 Ω
Crestfaktor	2,5

WARNUNG

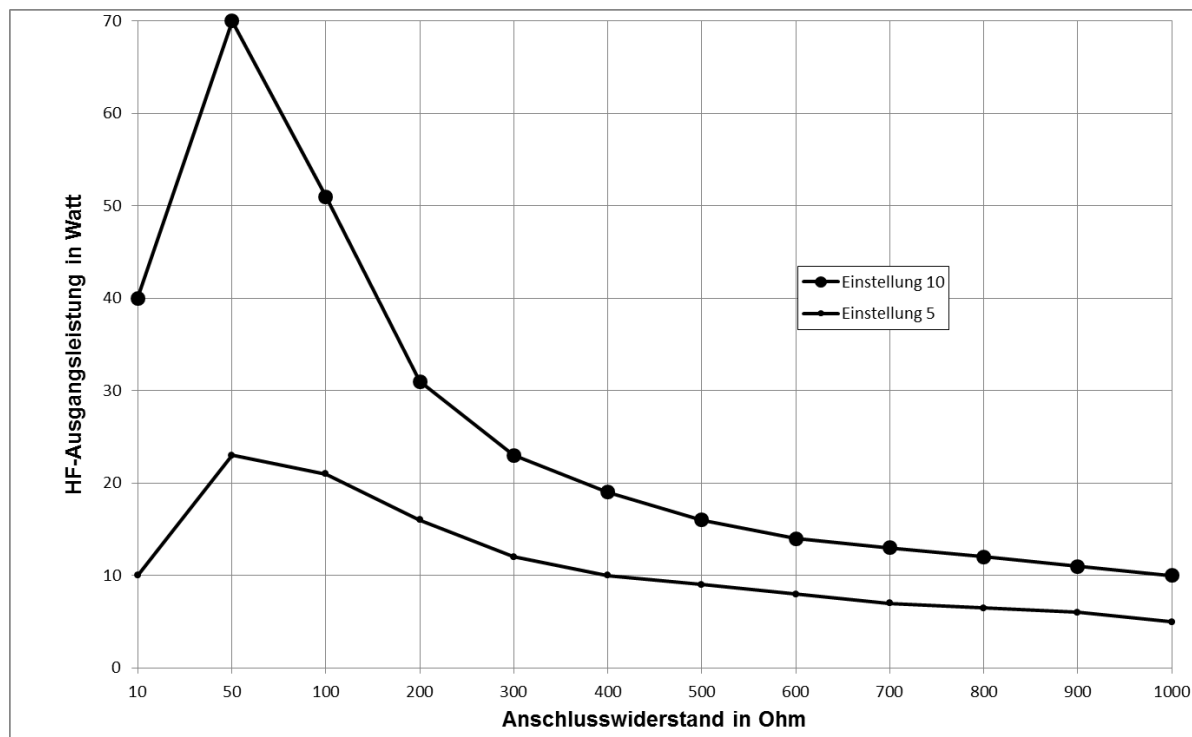
Verletzungsgefahr durch zu hohe Spannung!

Mit dieser Stromart betriebenes aktives Zubehör muss einer HF-Spannung von mindestens 340 V standhalten können. Zu beachten ist, dass die Spannung auch für niedrigere Einstellungen als 10 (neu: niedrigere Einstellungen als 10) erzielt wird und dass das aktive Zubehör dafür geeignet gewählt werden muss.

Leistungsdiagramm



Maximale und halbe Ausgangsleistung



11 Leitlinien und Herstellererklärung zur elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV)

Hinsichtlich der EMV unterliegen medizinische elektrische Geräte besonderen Vorsichtsmaßnahmen und müssen gemäß den hier angegebenen EMV-Hinweisen installiert und in Betrieb genommen werden.



Stapelung von Geräten

Die Verwendung dieses Gerätes unmittelbar neben anderen Geräten oder mit anderen Geräten in gestapelter Form sollte vermieden werden, da dies eine fehlerhafte Betriebsweise zur Folge haben könnte. Wenn eine Verwendung in der vorbeschriebenen Art dennoch notwendig ist, sollten dieses Gerät und die anderen Geräte beobachtet werden, um sich davon zu überzeugen, dass sie ordnungsgemäß arbeiten.



Verwendung von nicht zulässigem Zubehör und Leistungen

Die Verwendung von anderem Zubehör und anderen Leitungen als jenen, welche der Hersteller dieses Geräts festgelegt oder bereitgestellt hat, kann erhöhte Elektromagnetische Störaussendungen oder eine geminderte elektromagnetische Störfestigkeit des Geräts zur Folge haben und zu einer fehlerhaften Betriebsweise führen. Im Zweifelsfall ist Gebrüder Martin zu befragen.

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Aussendungen

Das Elektrochirurgiegerät Mincutter ist für den Betrieb in einer wie unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender muss sicherstellen, dass es in einer derartigen Umgebung betrieben wird.

Störaussendungsprüfung	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Gruppe 2	Das Gerät muss elektromagnetische Energie aussenden, um seine beabsichtigte Funktion zu gewährleisten. Benachbarte elektronische Geräte können beeinflusst werden.
HF-Aussendungen nach CISPR 11	Klasse B	Die Klasse wird nur in Betriebsbereitschaft ohne Aktivierung von HF-Strom eingehalten!
Aussendungen von Oberschwingungen nach IEC 61000-3-2	Klasse A	Das Gerät ist für den Gebrauch in allen Einrichtungen geeignet, auch in Wohnbereichen sowie solchen, die unmittelbar an das normale öffentliche Versorgungsnetz für Wohngebäude angeschlossen sind.
Aussendungen von Spannungsschwankungen / Flicker nach IEC 61000-3-3	Stimmt überein	


Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender des Geräts muss sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeitsprüfungen	Prüfpegel gem. IEC 60601	Übereinstimmungspegel I	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Entladung statischer Elektrizität (ESD) nach IEC 61000-4-2	±8 kV Kontaktentladung ±15 kV Luftentladung	±8 kV Kontaktentladung ±15 kV Luftentladung	Fußböden sollten aus Holz oder Beton bestehen oder mit Keramikfliesen versehen sein. Wenn der Fußboden mit synthetischem Material versehen ist, muss die relative Luftfeuchte mindestens 30 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störgrößen / Bursts nach IEC 61000-4-4	±2 kV für Netzleitungen ±1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	±2 kV für Netzleitungen ±1 kV für Eingangs- und Ausgangsleitungen	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer normalen gewerblichen bzw. Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannungen (Surges) nach IEC 61000-4-5	±1 kV Gegentaktspannung ±2 kV Gleichtaktspannung	±1 kV Gegentaktspannung ±2 kV Gleichtaktspannung	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer normalen gewerblichen bzw. Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Schwankungen der Versorgungsspannung nach IEC 61000-4-11	0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für ½ Periode bei 0,45, 90, 135, 180, 225, 270 und 315 Grad 0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für 1 Periode 70 % U_T (30 % Einbruch der U_T) für 25/30 Perioden, Einphasig bei 0 Grad 0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für 250/300 Perioden	0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für ½ Periode 0,45, 90, 135, 180, 225, 270 und 315 Grad 0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für 1 Periode 70 % U_T (30 % Einbruch der U_T) für 25/30 Perioden, Einphasig bei 0 Grad 0 % U_T (100 % Einbruch der U_T) für 250/300 Perioden	Die Qualität der Versorgungsspannung sollte der einer normalen gewerblichen bzw. Krankenhausumgebung entsprechen. Treten während der Aktivierung von HF-Ausgangsleistung spürbare Spannungsversorgungsprobleme auf wird empfohlen, das Gerät aus einer unterbrechungsfreien Stromversorgung zu speisen.
Magnetfeld bei der Versorgungsfrequenz (50/60 Hz) nach IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetfelder bei Netzfrequenz sollten den typischen Werten, wie sie in gewerblichen bzw. Krankenhausumgebungen vorzufinden sind, entsprechen.
Anmerkung	U_T ist die Netzwechselfrequenz vor der Anwendung der Prüfpegel.		

Leitlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit

Das Gerät ist für den Betrieb in der unten angegebenen elektromagnetischen Umgebung bestimmt. Der Anwender des Geräts muss sicherstellen, dass es in einer solchen Umgebung benutzt wird.

Störfestigkeitsprüfungen	Prüfpegel gem. IEC 60601	Übereinstimmungspegel	Elektromagnetische Umgebung – Leitlinien
Geleitete HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-6	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz 6 V _{eff} ^a in ISM - Frequenz - bändern 150 kHz bis 80 MHz	3 V _{eff} 150 kHz bis 80 MHz 6 V _{eff} ^a in ISM - Frequenz - bändern 150 kHz bis 80 MHz	Tragbare und mobile Funkgeräte sollten in keinem geringeren Abstand zum Gerät (einschließlich der Leitungen) verwendet werden als dem empfohlenen Schutzabstand von 30 cm. Die im Rahmen einer Untersuchung vor Ort ^b ermittelte Feldstärke stationärer Funksender sollte bei allen Frequenzen unter dem Übereinstimmungspegel liegen. ^b
Gestrahlte HF-Störgrößen nach IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	3 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz	In der Umgebung von Geräten, die das folgende Bildzeichen tragen, sind Störungen möglich. 

Anmerkung Diese Leitlinien mögen nicht in allen Fällen anwendbar sein. Die Ausbreitung elektromagnetischer Größen wird durch Absorptionen und Reflexionen von Gebäuden, Gegenständen und Menschen beeinflusst.

^a Die ISM-Bänder zwischen 150 kHz und 80 MHz sind 6,765 MHz bis 6,795 MHz, 13,553 MHz bis 13,567 MHz, 26,957 MHz bis 27,283 MHz und 40,66 MHz bis 40,70 MHz. ^b Die Feldstärke stationärer Sender, wie z. B. Basisstationen von Funktelefonen und mobilen Landfunkgeräten, Amateurfunkstationen, AM- und FM-Rundfunk- und Fernsehsender, kann theoretisch nicht genau vorherbestimmt werden. Um die elektromagnetische Umgebung hinsichtlich stationärer Sender zu ermitteln, sollte eine Standortuntersuchung erwogen werden. Falls die gemessene Feldstärke an dem Standort, an dem das Gerät benutzt wird, die obigen Übereinstimmungspegel überschreitet, muss das Gerät bezüglich seiner ordnungsgemäßen Funktion beobachtet werden. Bei ungewöhnlichem Betriebsverhalten können zusätzliche Maßnahmen erforderlich sein, wie z. B. eine veränderte Ausrichtung oder ein anderer Standort des Geräts.

Empfohlene Schutzabstände zwischen tragbaren und mobilen HF-Telekommunikationsgeräten und dem Mincutter

Festlegung gegenüber hochfrequenten drahtlosen Kommunikationseinrichtungen

Frequenzband (MHz)	Prüffrequenz (MHz)	Modulation	Übereinstimmungspegel (V/m)
380 - 390	385	Puls ^a – 18 Hz	27
430 - 470	450	FM ± 5 kHz Hub oder Puls ^a – 18 Hz	28
704 – 787	710, 745, 780	Puls ^a – 217 Hz	9
800 – 960	810, 870, 930	Puls ^a – 18 Hz	28
1700 – 1990	1720, 1845, 1970	Puls ^a – 217 Hz	28
2400 - 2570	2450	Puls ^a – 217 Hz	28
5100 - 5800	5240, 5500, 5785	Puls ^a – 217 Hz	9
Anmerkung	Ein Mindestschutzabstand von 30 cm zwischen tragbaren HF-Kommunikationsgeräten, welche in dem gegebenen Frequenzband aussenden, und dem Gebrüder Martin Mincutter sollte eingehalten werden. Dies beinhaltet u.a. Handys, WLAN- und RFID- und Bluetooth-Geräte. Eine Nichtbeachtung kann zu einer Minderung der Leistungsmerkmale des Geräts führen.		

^a Die Pulsmodulation ist als Rechtecksignal mit 50 % Tastverhältnis definiert.

12 Umweltrelevante Hinweise

12.1 Verpackung

Gebrüder Martin nimmt auf Wunsch die vollständige Verpackung zurück. Wenn immer es möglich ist, werden Teile der Verpackung wiederverwertet.

Sofern Sie hiervon keinen Gebrauch machen wollen, können Sie die Verpackung über den Papier- und Hausmüll entsorgen.

12.2 Umweltschonender Gerätebetrieb

Nicht nur vor dem Hintergrund einer erhöhten Betriebssicherheit, sondern insbesondere auch im Sinne eines energiesparenden Geräteeinsatzes empfehlen wir bei längeren Behandlungspausen, das Gerät auszuschalten.

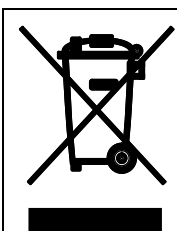
Sofern bei der Behandlung Einmalartikel zum Einsatz kommen, weisen wir darauf hin, dass diese erst nach sorgfältiger Reinigung, Desinfektion und gegebenenfalls Sterilisation über den Haus- oder Problemmüll entsorgt werden sollen. Infizierte scharfe Teile von Einmalartikeln werden wie andere „sharps“ (Kanülen, Nadeln und Skalpelle) entsprechend der geltenden Verordnung behandelt (Entsorgung über keimdichte und stichfeste Behälter).

Beim Vaporisieren von Gewebe sollten Sie darauf achten, dass Sie den bestimmungsgemäß entstehenden Abbrand nicht über einen längeren Zeitraum konzentriert inhalieren. Weitere Schadstoffe als die o. g. Abbrandprodukte entstehen bei der bestimmungsgemäßen Anwendung des Geräts nicht.

Zum Absaugen des entstehenden Rauchgases kann eine Rauchgasabsaugung verwendet werden.

12.3 Entsorgung des Geräts

Bei der Konstruktion des Geräts wurde darauf geachtet, dass – wenn immer möglich – keine Verbundstoffe zum Einsatz kamen. Dieses Konstruktionskonzept erlaubt nach Erreichen der Gerätelebensdauer ein hohes Maß an Recycling. Wir bieten Ihnen daher auch an, das Gerät zurückzunehmen und sachgerecht zu entsorgen. Die landesspezifischen Vorschriften zur Entsorgung sind zu beachten!



Kennzeichnung von Elektro- und Elektronikgeräten entsprechend Richtlinie 2012/19/EU (WEEE2) bzw. deutschem Elektro- und Elektronikgerätegesetz – ElektroG

Das Symbol auf dem Produkt oder seiner Verpackung weist darauf hin, dass dieses Produkt nicht als normaler Hausmüll entsorgt werden darf.

KLS Martin Group

KLS Martin Australia Pty Ltd.

Sydney · Australia
Tel.: +61 2 9439 5316
australia@klsmartin.com

KLS Martin do Brasil Ltda.

São Paulo · Brazil
Tel.: +55 11 3554 2299
brazil@klsmartin.com

KLS Martin Medical (Shanghai) International Trading Co. Ltd.

Shanghai · China
Tel. +86 21 5820 6251
china@klsmartin.com

KLS Martin India Pvt Ltd.

Chennai · India
Tel. +91 44 66 442 300
india@klsmartin.com

Martin Italia S.r.l.

Milan · Italy
Tel. +39 039 605 67 31
italia@klsmartin.com

Nippon Martin K.K.

Tokyo · Japan
Tel. +81 3 3814 1431
nippon@klsmartin.com

KLS Martin SE Asia Sdn. Bhd.

Penang · Malaysia
Tel.: +604 505 7838
malaysia@klsmartin.com

Martin Nederland/Marned B.V.

Huizen · The Netherlands
Tel. +31 35 523 45 38
nederland@klsmartin.com

Gebrüder Martin GmbH & Co. KG

Moscow · Russia
Tel. +7 499 792-76-19
russia@klsmartin.com

Gebrüder Martin GmbH & Co. KG

Dubai · United Arab Emirates
Tel. +971 4 454 16 55
middleeast@klsmartin.com

KLS Martin UK Ltd.

London · United Kingdom
Tel. +44 1189 000 570
uk@klsmartin.com

KLS Martin LP

Jacksonville · Florida, USA
Tel. +1 904 641 77 46
usa@klsmartin.com



Gebrüder Martin GmbH & Co. KG

Ein Unternehmen der KLS Martin Group

KLS Martin Platz 1 · 78532 Tuttlingen · Germany
Postfach 60 · 78501 Tuttlingen · Germany
Tel. +49 7461 706-0 · Fax +49 7461 706-193
info@klsmartin.com · www.klsmartin.com