

CONTENEUR DE STÉRILISATION AESCULAP Aicon®

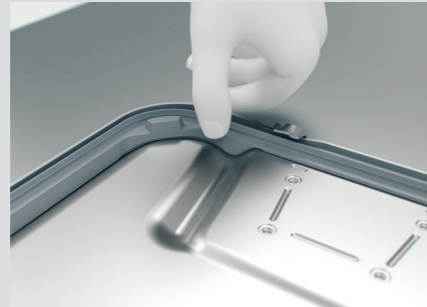
CONTRÔLE DE FONCTIONNALITÉ

Inspectez visuellement tous les composants du conteneur de stérilisation à la recherche d'un éventuel endommagement ou dysfonctionnement avant chaque utilisation. En cas de contrôle non conforme sur une ou plusieurs des étapes, le conteneur doit être retiré du service et envoyé en maintenance.

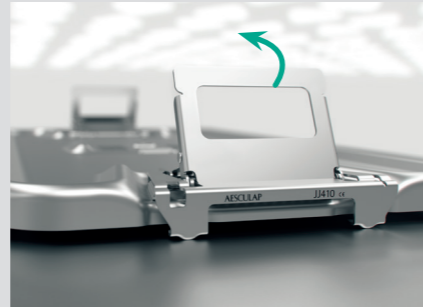
1. VÉRIFIEZ LE COUVERCLE



Contrôlez l'absence de bosselures et déformations.

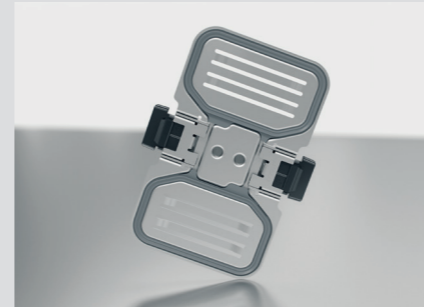


Vérifiez l'intégrité du joint.



Vérifiez que les mécanismes de fermeture sont fonctionnels.

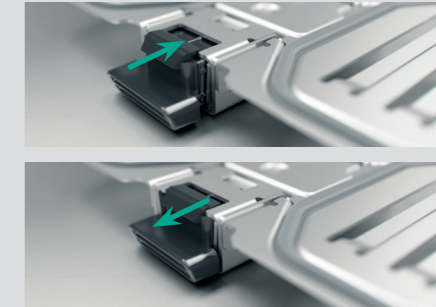
2. VÉRIFIEZ LE PORTE-FILTRE



Contrôlez l'absence de bosselures et de déformations.

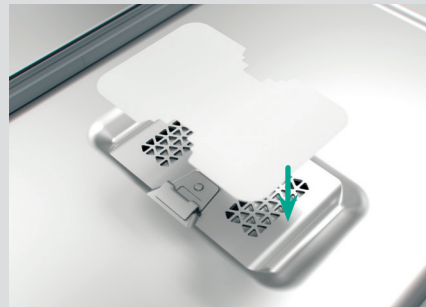


Vérifiez l'intégrité du joint.

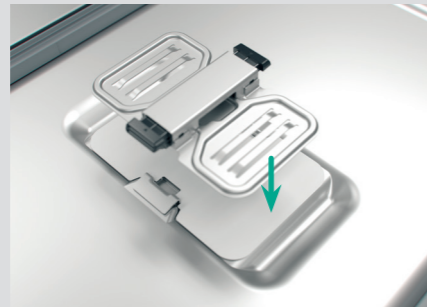


Vérifiez que les boutons poussoirs du porte-filtre sont fonctionnels.

3. VÉRIFIEZ LA CUVE



Installez un filtre neuf (sans pli, perforation, fissure).



Le porte-filtre émet un clic audible lorsqu'il est inséré et est entièrement au contact de la surface.



Contrôlez l'absence de bosselures et de déformations.

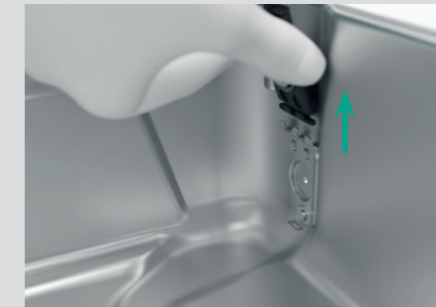


Contrôlez l'absence de bosselures et de déformations au niveau du rebord du conteneur.

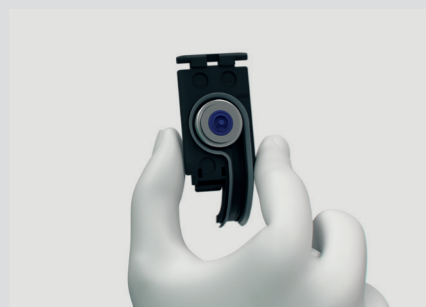
4. INSPECTEZ LES SYSTÈMES DE SÉCHAGE AUGMENTÉ



Si présents, retirez les systèmes de séchage augmenté pour inspection.



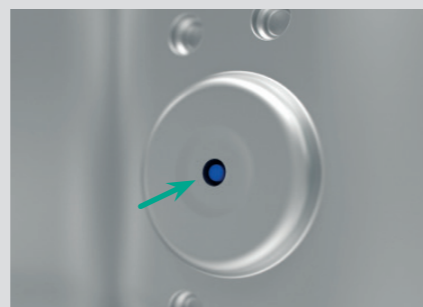
5. CONTENEUR PRÊT À L'EMPLOI



Le système de séchage augmenté ne doit pas être endommagé. Vérifiez l'intégrité du joint et le ressort.



Remettez le système de séchage augmenté en place (un clic audible confirme qu'il est bien placé).



Le témoin bleu indique de l'extérieur que le système de séchage augmenté est bien en place.

5. CONTENEUR PRÊT À L'EMPLOI



Veillez à ce que la plaque frontale soit correctement encliquetée. Un clip sonore est audible. Fermez le conteneur en appuyant sur les angles du couvercle et verrouillez-le conteneur.



Le conteneur est prêt à l'emploi. Utilisez uniquement des conteneurs non endommagés. Si un composant est abîmé, remplacez-le par une pièce de rechange ou réparez-le.

ÉGALEMENT DISPONIBLE
UNE COURTE VIDÉO



Comment réaliser le contrôle de fonctionnalité ?
Scannez le QR-code et visionnez la courte vidéo d'explication.

Conteneurs de stérilisation AESCULAP Aicon® - Dispositif médical de classe I.

Le présent document, son contenu et notamment les données institutionnelles, les informations, les marques et les logos qui y sont mentionnés sont la propriété exclusive de B. Braun. Toute représentation et/ou reproduction, partielle ou totale, de ce document et de son contenu, sans l'accord exprès et préalable de B. Braun, est strictement interdite et constitue une infraction aux droits de propriété intellectuelle de B. Braun. Produits non pris en charge au titre de la liste des produits et prestations remboursables. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice et/ou sur l'étiquetage. Document réservé aux professionnels de santé. Document et photos non contractuels. Fabriqués par : Aesculap AG | Am Aesculap Platz | D 78532 Tuttlingen | Allemagne.

B. Braun Medical | 26 rue Armengaud | 92210 Saint-Cloud | France | Tél. 01 41 10 53 00 | Fax 01 70 83 45 00 | www.bbraun.fr | Société par actions simplifiée au capital de 31 000 000 € | RCS Nanterre. Edition 04/2022. CTN_20201217