

ConFirm™ Rapid 20 Minute

STEAM Biological Indicator Instructions for Use

Intended Use

The ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicator is used for routine monitoring, qualification testing, load monitoring and product testing of the following steam sterilization cycles:

- Dynamic Air Removal 270°F (132°C) 4 minutes
- Dynamic Air Removal 275°F (135°C) 3 minutes
- Gravity 250°F (121°C) 30 minutes
- Gravity 270°F (132°C) 15 minutes.

When used in conjunction with the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Incubator, the Incubator provides a fluorescent result within 20 minutes.

Performance Characteristics

The ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BI has a validated incubation time of 20 minutes. Dynamic Air Removal includes precuum (both standard and IUSS) and SFPF sterilization cycles.

Instructions for Use:

- As applicable, load the chamber with items to be sterilized.
- Before use, examine the BI to ensure that the media-filled cap is not fully sealed on the top of the vial and that the foil seal on the cap remains intact. Without removing the cap, examine the BI for evidence of media in the vial. If media is detected in the vial, the seal has been compromised, do not use the BI.
- Observe the process indicator located on the BI cap (1) and verify that the color has NOT changed from pink to brown, indicating exposure to steam.
- Place the BI in an appropriate representative instrument pack/challenge pack in a manner consistent with items being sterilized. The BIs can also be placed within loads for periodic quality assurance testing per ANSI/AAAMI S779.
- For routine monitoring or for loads with implants:
 - For standard wrapped goods, place the instrument pack/challenge pack in a loaded chamber in the most challenging location for steam to penetrate, typically on the bottom shelf near the door and over the drain.
- Initiate the sterilization cycle.
- Upon cycle completion, review the sterilizer cycle printout. If all parameters were met, remove the instrument pack/challenge pack from the sterilizer and continue to Step 8. If any parameter is not met, remove all items, dispose of the BI and, if applicable, reprocess the entire load with a new BI in an appropriate instrument pack/challenge pack.

CAUTION: Instrument pack/challenge packs and test configurations processed through steam sterilization may still be hot.

- Remove the instrument pack/challenge pack from the Sterilizer.
- Remove the BI from the instrument pack/challenge pack.

NOTE: Per ANSI/AAAMI S779, items containing implants should be quarantined until the results of the BI are available.

- Examine the BI for evidence of media in the vial.
 - If there is any evidence of media in the vial, the seal has been compromised and the test must be repeated using a fresh BI.
 - If no damage is evident, proceed to Step 11.
 - Observe the process indicator located on the BI cap and verify that the color has changed from pink to brown.
 - If the process indicator has changed from pink to brown, the BI has been exposed to steam.
 - If the process indicator did not change correctly, steam did not come into contact with the BI. Follow departmental procedures for reporting sterilization failures. Do not use items processed in the load. These items must be reprocessed.
- NOTE:** If the BI will not be incubated immediately, do not activate. Store the BI at room temperature for up to 72 hours following completion of the sterilization cycle.
- To activate the BI, twist the cap clockwise while holding the vial to close the BI cap. (2) Transfer the media from the cap to the vial by holding the BI firmly by its cap and flicking the twist cap with the thumb as applied when the cap is sealed tightly on the vial and the media has come in contact with the spores on the bottom of the vial. (4) The media in the bottom of the vial will be purple.
 - Immediately place the activated BI into a well of the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Incubator. The incubator will display results when incubation is complete.
 - If the BI is positive for the detection of remaining organisms, the conditions for sterilization were not achieved. Follow departmental procedures for reporting sterilization failures.
 - If the BI is negative for the detection of remaining organisms, the conditions for sterilization were achieved. Record the results per facility process.

NOTE: See the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Incubator operator manual.

- Biological controls should be performed each day a BI is used and whenever a new BI lot is used.
- Repeat Steps 12 – 13 using an unprocessed BI with the same lot number as that used in the sterilization cycle. The unprocessed BI is a positive control used to confirm that the BI contains viable organisms and will be positive for growth.

NOTE: The process indicator will remain the pink start color as it has not been exposed to steam.

- If the unprocessed biological control does not demonstrate a positive fluorescent growth response, all BI tests performed since the previous positive control are invalid. Follow departmental guidelines for reporting sterilization failures.
- Document and retain the final results.

Storage Conditions

Prior to use, the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BI should be stored at 60-75°F (16-24°C), 30-60% relative humidity (RH). Avoid contact with sterilants or chemicals.

Expiration Date

Do not use beyond the expiration date provided on the BI packaging and labeling. The lot number is the expiration date in the format YYYYMMDD. NOTE: Due to space constraints the lot number/expiration date is expressed in the format YYMMDD on the BI label. Go is used to denote that *Geobacillus stearothermophilus* is present for **STEAM** applications.

Performance Limitations

- Single use only. Do not reuse BIs.
- ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicators are part of a quality control system for sterility assurance. They cannot be used as a sole means for validating the sterilization process.
- ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicators should not be used by anyone with color blindness specific to the colors used in the throughput indicator. Ensure that users are able to correctly distinguish processed and unprocessed indicator colors.
- Do not mark or place any identifying objects (i.e. stickers) on the side of the vial prior to completion of incubation and interpretation of the results.
- All personnel involved must be trained in the proper use of the BI and its corresponding indicator.
- BI is not designed to be exposed to freezing conditions for transport/ storage as the potential for freezing and leaking of media may result.
- If there are any problems interpreting the results from this product, contact HuFriedyGroup.

Safety Related Precautions

The BI contains a dye that is safe under normal conditions of use. The process indicator on the BI contains an indicator formulation that is safe under normal conditions of use.

Disposal Instructions

The ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicator should be treated as standard microbiological waste, non-pathogenic species. Use a steam sterilization cycle at 250°F (121°C) for no less than 30 minutes, incineration, or other suitable means to safely dispose.

ConFirm™ Rapid 20 Minute

STEAM Biological Indicator Brugsanvisning

Bærettede anvendelse

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-biologisk indikator bruges til rutinemæssig monitorering, kvalifikationskontroller, påfyldningsmonitorering og produkttest af de følgende dampsterilisationscyklusser:

- Dynamisk luftfugtning 132 °C (270 °F) 4 minutter
- Dynamisk luftfugtning 135 °C (275 °F) 3 minutter
- Gravitation 121 °C (250 °F) 30 minutter
- Gravitation 121 °C (270 °F) 15 minutter.

Når incubatoren anvendes sammen med ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-inkubatoren, giver den et fluorescerende resultat i løbet af 20 minutter.

Performancekarakteristika

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BI har en valideret inkubationstid på 20 minutter. Dynamisk luftfugtning omfatter prævakuum (både standard og IUSS) og SFPF-steriliseringscyklusser.

Brugsanvisning:

- Fyld genstande, der skal steriliseres, i kammeret.
- Undersøg BI'en før brug for at sikre, at den mediefyldte hættest ikke sidder helt fast på toppen af hættestagset, og at folieseglingen på hættens er intakt. Undt an fjernne hættens udsatte BI for tegn på medier i hættens i hættestagset. Hvis mediet registreres i hættestagset, er forsøgelsen blevet brudt, og BI'en må ikke anvendes.
- Observer processindikatoren, der sidder på BI'ens hætte (1), og bekræft, at farven IKKE er ændret fra pink til brun, hvilket indikerer udsættelse for damp.
- Placer BI'en i en passende repræsentativ instrumentpakke/udfordringspakke på en måde, som stemmer overens med elementet, som skal steriliseres. BI'erne kan også placeres i en passende testet konfiguration for kvalitetsassurance testing pr ANSI/AAAMI S779.
- For rutinemæssig monitorering eller til ladninger med implantater:
 - Ved standardindpakkede elementer skal instrumentpakke/udfordringspakkes placeres i et fyldt kammer i den placering, som er mest udfordrende for dampen at trænge igennem, typisk på den nederste hylde, når døren og over drænet.
- Start steriliseringscyklussen.
- Når cyklussen er gennemført, skal steriliseringscyklusdfkriften gennemses. Hvis alle parametre blev opfyldt, fjernes instrumentpakke/udfordringspakke fra sterilisatoren, og der fortsættes til trin 8. Hvis en parameter ikke blev opfyldt, fjernes alle genstandene, BI bortskaffes, hvis det er relevant, og hele mangden genbehandles med en ny BI i en passende instrumentpakke/udfordringspakke.

FORSIGTIG: Instrumentpakke/udfordringspakker og testkonfigurationer behandlet ved dampsterilisering kan stadig være varme.

- Fjern instrumentpakke/udfordringspakken fra sterilisatoren.
- Fjern BI'en fra instrumentpakke/udfordringspakken.

BEHÆR: I henhold til ANSI/AAAMI S779, skal elementer, som indeholder implantater, sættes i karantæne, indtil resultatet er tilgængeligt.

- Undersøg BI'en før tegn på medium i hættestagset.
- Hvis der er tegn på medium i hættestagset, er forsøgelsen blevet brudt, og testen skal gentages med en frisk BI.
- Hvis der ikke er nogen tydelig skade, fortsættes til Trin 11.
- Observer processindikatoren, der sidder på BI'ens hætte, og bekræft, at farven er ændret fra pink til brun.
- If the process indikatore er ændret fra pink til brun, har BI'en været eksponeret for damp.
- Hvis processindikatoren ikke ændres korrekt, er damp ikke kommet i kontakt med BI'en. Følg departemental procedure for rapportering af steriliseringsfej. Anvend ikke genstandene, der er blevet behandlet i den pågældende påfyldning. Gå tilbage til trin 8.
- Hvis en parameter ikke blev opfyldt, fjernes alle genstandene, BI bortskaffes, hvis det er relevant, og hele mangden genbehandles med en ny BI i en passende instrumentpakke/udfordringspakke.
- For at aktivere BI'en drejes hættens med uret, mens hættestagset holdes, for at lukke BI-hættens. (2) Overvej mediet fra hættens til hættestagset ved at holde BI'en fast i dens tag og vippe med håndledet en gang. (3) BI'en er korrekt aktiveret, når hættens sidder stramt på hættestagset, og mediet er kommet i kontakt med sporerne på bunden af hættestagset. (4) Mediet i bunden af hættestagset vil blive lilla.
- Åbnbrag øjeblikkeligt den aktiverede BI i en brønd i ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-inkubatoren. Inkubatoren viser resultaterne, når inkubationen er færdig.
- If the BI is positive for the detection of remaining organisms, the conditions for sterilization were not achieved. Follow departmental procedures for reporting sterilization failures.
- If the BI is negative for the detection of remaining organisms, the conditions for sterilization were achieved. Record the results per facility process.

NOTE: See the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Incubator operator manual.

- Biological controls should be performed each day a BI is used and whenever a new BI lot is used.
- Repeat Steps 12 – 13 using an unprocessed BI with the same lot number as that used in the sterilization cycle. The unprocessed BI is a positive control used to confirm that the BI contains viable organisms and will be positive for growth.

NOTE: The process indicator will remain the pink start color as it has not been exposed to steam.

- If the unprocessed biological control does not demonstrate a positive fluorescent growth response, all BI tests performed since the previous positive control are invalid. Follow departmental guidelines for reporting sterilization failures.
- Document and retain the final results.

Storage Conditions

Prior to use, the ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BI should be stored at 60-75°F (16-24°C), 30-60% relative humidity (RH). Avoid contact with sterilants or chemicals.

Expiration Date

Do not use beyond the expiration date provided on the BI packaging and labeling. The lot number is the expiration date in the format YYYYMMDD. NOTE: Due to space constraints the lot number/expiration date is expressed in the format YYMMDD on the BI label. Go is used to denote that *Geobacillus stearothermophilus* is present for **STEAM** applications.

Performance Limitations

- Single use only. Do not reuse BIs.
- ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicators are part of a quality control system for sterility assurance. They cannot be used as a sole means for validating the sterilization process.
- ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Biological Indicators should not be used by anyone with color blindness specific to the colors used in the throughput indicator. Ensure that users are able to correctly distinguish processed and unprocessed indicator colors.
- Do not mark or place any identifying objects (i.e. stickers) on the side of the vial prior to completion of incubation and interpretation of the results.
- All personnel involved must be trained in the proper use of the BI and its corresponding indicator.
- BI is not designed to be exposed to freezing conditions for transport/ storage as the potential for freezing and leaking of media may result.
- If there are any problems interpreting the results from this product, contact HuFriedyGroup.

Safety Related Precautions

The BI contains a dye that is safe under normal conditions of use. The process indicator on the BI contains an indicator formulation that is safe under normal conditions of use.

BEHÆR: Instrumentpakke/udfordringspakker og testkonfigurationer behandlet ved dampsterilisering kan stadig være varme.

- Fjern instrumentpakke/udfordringspakken fra sterilisatoren.
- Fjern BI'en fra instrumentpakke/udfordringspakken.

BEHÆR: I henhold til ANSI/AAAMI S779, skal elementer, som indeholder implantater, sættes i karantæne, indtil resultatet er tilgængeligt.

- Undersøg BI'en før tegn på medium i hættestagset.
- Hvis der er tegn på medium i hættestagset, er forsøgelsen blevet brudt, og testen skal gentages med en frisk BI.
- Hvis der ikke er nogen tydelig skade, fortsættes til Trin 11.
- Observer processindikatoren, der sidder på BI'ens hætte, og bekræft, at farven er ændret fra pink til brun.
- If the process indikatore er ændret fra pink til brun, har BI'en været eksponeret for damp.
- Hvis processindikatoren ikke ændres korrekt, er damp ikke kommet i kontakt med BI'en. Følg departemental procedure for rapportering af steriliseringsfej. Anvend ikke genstandene, der er blevet behandlet i den pågældende påfyldning. Gå tilbage til trin 8.
- Hvis en parameter ikke blev opfyldt, fjernes alle genstandene, BI bortskaffes, hvis det er relevant, og hele mangden genbehandles med en ny BI i en passende instrumentpakke/udfordringspakke.

FORSIGTIG: Instrumentpakke/udfordringspakker og testkonfigurationer behandlet ved dampsterilisering kan stadig være varme.

BEHÆR: I henhold til ANSI/AAAMI S779, skal elementer, som indeholder implantater, sættes i karantæne, indtil resultatet er tilgængeligt.

BEHÆR: I henhold til ANSI/AAAMI S779, skal elementer, som indeholder implantater, sættes i karantæne, indtil resultatet er tilgængeligt.

ConFirm™ Rapid 20 Minute

STEAM Biological Indicator Mode d'emploi de l'indicateur

Utilisation prévue

L'indicateur biologique ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** est conçu pour le contrôle de routine, les tests de qualification et les tests de produit des cycles de stérilisation à la vapeur suivants:

- Évaluation d'air dynamique à 132 °C (270 °F) 4 minutes
- Évaluation d'air dynamique à 135 °C (275 °F) 3 minutes
- Gravité à 121 °C (250 °F) 30 minutes
- Gravité à 121 °C (270 °F) 15 minutes.

L'incubateur présente des résultats fluorescents en 20 minutes lorsqu'il est utilisé conjointement avec l'incubateur ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**.

Caractéristiques de performance

La période d'incubation confirmée du BI ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** est de 20 minutes. L'évaluation d'air dynamique confirme un prévide standard en IUSS) et des cycles de stérilisation SFPF.

Instructions d'utilisation:

- Si applicable, charger la chambre avec les articles à stériliser.
- Avant utilisation, examiner le BI pour vous assurer que le bouchon rempli de milieu n'est pas totalement placé sur le haut du flacon et que l'opercule d'aluminium du bouchon est intact. Sans retirer le bouchon, examiner le BI à la recherche de milieu présent dans le flacon. La présence de milieu dans le flacon signifie qu'il existe une brèche dans l'opercule étanche. Ne pas utiliser le BI.
- Observer l'indicateur du procédé situé sur le capuchon du BI (1) et vérifier que sa couleur n'est PAS passée du rose au brun, ce qui indique une exposition à la vapeur.
- Placer le BI dans un paquet tresse d'instruments représentative approprié de façon cohérente par rapport aux articles à stériliser. Le BI doit être également placé à l'intérieur de charges pour les tests périodiques d'assurance qualité conformément à la norme ANSI/AAAMI S779.
- Pour le contrôle de routine ou pour les charges avec implants:
 - Pour les produits standard emballés, placer tresse d'instruments/le paquet de test à l'endroit le plus problématique de la chambre en termes de pénétration de la vapeur; il s'agit habituellement du plateau inférieur, près de la porte et au-dessus du drain.
- Lancer le cycle de stérilisation.
- Une fois le cycle terminé, vérifier le rapport imprimé du cycle du stérilisateur. Si tous les paramètres sont respectés, retirer le tresse d'instruments/paquet de test du stérilisateur et passer à l'étape 8. Si un paramètre n'est pas respecté, retirer tous les éléments, mettre le BI au rebut et le cas échéant, réinstaller la charge entièrement avec un nouveau BI dans un tresse d'instruments/paquet de test approprié.

ATTENTION: Les tresse d'instruments/paquets de test et les configurations de test traités par stérilisation à la vapeur peuvent encore être brûlants.

- Retirer le tresse d'instruments/paquet vérificateur du stérilisateur.
- Retirez le BI du tresse d'instruments/paquet vérificateur.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

- Retirer le tresse d'instruments/paquet de test de la chambre.
 - Si l'y a le moindre signe de présence de milieu dans le flacon, cela signifie que l'opercule d'étanchéité a été percé et que le test doit être recommandé en utilisant un nouveau BI.
 - Si aucun dommage n'est constaté, passer à l'étape 11.
 - Observer l'indicateur de traitement chimique situé sur le capuchon du BI pour vérifier que la couleur rose a viré au brun.
 - Si l'indicateur de traitement est passé de rose à brun, cela signifie que le BI a été exposé à de la vapeur.
 - Si les changements subtils sur l'indicateur de traitement ne sont pas appropriés, la vapeur n'est pas entrée en contact avec le BI. Veuillez vous conformer aux procédures du service concernant le signalement des échecs de stérilisation. Utilisez pas les articles traités dans cette charge. Ces produits doivent subir un nouveau traitement.
 - Retirer le tresse d'instruments/paquet de test de la chambre.
 - Retirez le BI du tresse d'instruments/paquet vérificateur.
- REMARQUE:** Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.
- Retirer le tresse d'instruments/paquet de test de la chambre.
 - Si l'y a le moindre signe de présence de milieu dans le flacon, cela signifie que l'opercule d'étanchéité a été percé et que le test doit être recommandé en utilisant un nouveau BI.
 - Si aucun dommage n'est constaté, passer à l'étape 11.
 - Observer l'indicateur de traitement chimique situé sur le capuchon du BI pour vérifier que la couleur rose a viré au brun.
 - Si l'indicateur de traitement est passé de rose à brun, cela signifie que le BI a été exposé à de la vapeur.
 - Si les changements subtils sur l'indicateur de traitement ne sont pas appropriés, la vapeur n'est pas entrée en contact avec le BI. Veuillez vous conformer aux procédures du service concernant le signalement des échecs de stérilisation. Utilisez pas les articles traités dans cette charge. Ces produits doivent subir un nouveau traitement.
 - Retirer le tresse d'instruments/paquet de test de la chambre.
 - Retirez le BI du tresse d'instruments/paquet vérificateur.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quarantaine jusqu'à ce que les résultats du BI soient disponibles.

REMARQUE: Selon la norme ANSI/AAAMI S779, les articles contenant des implants doivent être mis en quar

ConFirm™ Rapid 20 Minute

Indicatore biologico STEAM

Istruzioni per l'uso

Uso previsto

L'Indicatore Biologico ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** viene utilizzato per il monitoraggio di routine, per i test di qualificazione, per il monitoraggio del carico e per i test, relativi al prodotto, dei seguenti cicli di sterilizzazione a vapore:

- Rimozione dinamica dell'aria a 132°C (270°F) 4 minuti
- Rimozione dinamica dell'aria a 135°C (275°F) 3 minuti
- Gravità a 121°C (250°F) 30 minuti
- Gravità a 127°C (260°F) 15 minuti.

Se utilizzato in combinazione con l'Incubatore ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**, l'Incubatore fornisce un risultato fluorescente entro 20 minuti.

Caratteristiche di prestazione

Il Bi ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** ha un tempo di incubazione convalidato di 20 minuti.

La rimozione dinamica dell'aria comprende il pre-vuoto (sia standard che IUSS) e i cicli di sterilizzazione SFPF.

Istruzioni per l'uso:

- A seconda dei casi, caricare la camera con gli oggetti da sterilizzare.
- Prima dell'uso, esaminare il Bi per assicurarsi che il tappo rimanga sul terreno di cultura non sia completamente inserito nella parte superiore della fiala e che il sigillo di garanzia posto sul tappo sia intatto. Senza rimuovere il tappo, esaminare il Bi per verificare la presenza di terreno di coltura nella fiala. Se nella fiala viene rilevata la presenza di terreno di coltura, il sigillo è stato compresso: non utilizzare il Bi.
- Osservare l'indicatore di processo situato sul tappo del Bi (1) e verificare che il colore NON sia cambiato da rosa a marrone, indicando l'esposizione al vapore.
- Porre il Bi in un kit di strumenti per rappresentanti/pacco challenge adeguato nel modo adatto agli oggetti che devono essere sterilizzati. Il Bi possono anche essere posti all'interno dei carichi, per le prove periodiche di garanzia della qualità previste dall'ANSI/AAMI ST79.
- Per il monitoraggio di routine o per i carichi con impianti:
 - Per oggetti standard avvolti, posizionare il kit di strumenti/pacco challenge in una camera caricata, nella posizione più difficile in cui debba penetrare il vapore, generalmente sul ripiano inferiore vicino al pannello di chiusura e sopra allo scarico.
- Avviare il ciclo di sterilizzazione.
- Al completamento del ciclo, rivedere la stampa del ciclo dello sterilizzatore. Se tutti i parametri sono stati soddisfatti, rimuovere il kit di strumenti/pacco challenge dallo sterilizzatore e continuare al punto 8. Se alcuni parametri non sono soddisfatti, rimuovere tutti gli oggetti, smaltire il Bi, se applicabile, ritrattare l'intero carico con un nuovo Bi in un kit di strumenti/pacco challenge appropriato.

ATTENZIONE: I kit di strumenti/pacchi challenge e le configurazioni di test trattati tramite sterilizzazione a vapore possono essere ancora molto caldi.

- Rimuovere il kit di strumenti/pacco challenge dallo sterilizzatore.
- Rimuovere il Bi dal kit di strumenti/pacco challenge.
- NOTA: secondo quanto stabilito dall'ANSI/AAMI ST79, gli oggetti conteniti impianti devono essere posti in quarantena fino all'arrivo dei risultati del Bi.
- Esaminare il Bi per verificare la presenza di terreno di coltura nella fiala.

- Se viene rilevata presenza di terreno di coltura nella fiala, il sigillo è stato compromesso e il test deve essere ripetuto utilizzando un Bi nuovo.
- Se non si riscontra alcun danno, passare al punto 11.
- Osservare l'indicatore di processo situato sul tappo del Bi e verificare che il colore sia virato da rosa a marrone.
- Se l'indicatore di processo è virato da rosa a marrone, il Bi è stato esposto al vapore.
- Se l'indicatore di processo non è virato correttamente, il vapore non è entrato in contatto con il Bi. Seguire le procedure del dipartimento per segnalare gli errori di sterilizzazione. Non utilizzare gli oggetti processati nel carico. Questi oggetti devono essere riprocessati.

NOTA: se il Bi non verrà incubato immediatamente, non attivarlo. Conservare il Bi a temperatura ambiente per un massimo di 72 ore dopo il completamento del ciclo di sterilizzazione.

- Per attivare il Bi, ruotare il tappo in senso orario mentre si tiene la fiala per chiudere il Bi. (2) Trasferire il terreno di coltura dal tappo alla fiala, tenendo saldamente il Bi per il tappo e dando un colpo di polso. (3) Il Bi viene attivato correttamente quando il tappo è posizionato saldamente sulla fiala e il terreno di coltura viene a contatto con le spore sul fondo della fiala. (4) Il terreno di coltura nella parte inferiore della fiala sarà viola.
- Collocare immediatamente il Bi attivo in un pozzetto dell'Incubatore ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**. L'Incubatore mostrerà i risultati al termine dell'incubazione.
- Se il Bi è positivo per il rilevamento di organismi rimanenti, le condizioni per la sterilizzazione non sono state raggiunte. Seguire le procedure del dipartimento per segnalare gli errori di sterilizzazione.
- Se il Bi è negativo per il rilevamento di organismi rimanenti, sono state raggiunte le condizioni per la sterilizzazione. Registrare i risultati seguendo le procedure della struttura.

NOTA: consultare il manuale dell'operatore dell'Incubatore ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**.

- Controllo biologico
 - I controlli biologici devono essere eseguiti in ogni giornata in cui viene utilizzato un Bi e ogni volta che viene utilizzato un nuovo lotto di Bi.
- Ripetere i punti 12 - 13 utilizzando un Bi non processato con lo stesso numero di lotto utilizzato nel ciclo di sterilizzazione. Il Bi non processato è un controllo positivo usato per confermare che il Bi contiene organismi vitali e sarà positivo per la crescita degli organismi.

- NOTA:** l'indicatore di processo rimarrà del colore rosa iniziale quando non viene esposto al vapore.
- Nel caso in cui il controllo biologico non processato non mostri una risposta di crescita fluorescente positiva, tutti i Bi di test a partire dal precedente controllo positivo non sono validi. Seguire le linee guida del dipartimento per segnalare le mancate sterilizzazioni.
 - Documentare e conservare i risultati finali.

Condizioni di conservazione

Prima dell'uso, il Bi ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** deve essere conservato a 16-24°C (60-75°F), con umidità relativa (UR) del 30-60%. Evitare il contatto con sterilizzanti e con prodotti chimici.

Data di scadenza

Non utilizzare oltre la data di scadenza indicata sull'imballaggio e sull'etichettatura del Bi ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**. Il numero di lotto e la data di scadenza nel formato AAAAMGG. NOTA: a causa di vincoli di spazio, il numero di lotto/la data di scadenza sono espressi nel formato AAAMGG sull'etichetta del Bi. Le G sono usate per indicare che è presente il *Geobacillus stearothermophilus* per le applicazioni **STEAM**.

Limiti di prestazione

- Esclusivamente monouso. Non riutilizzare il Bi.
- Gli indicatori biologici ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** fanno parte di un sistema di controllo di qualità per la garanzia della sterilità. Non è possibile utilizzarli come mezzo esclusivo per la convalida del processo di sterilizzazione.
- Gli indicatori biologici ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** non devono essere utilizzati da personale affetto da daltonismo specifico dei colori utilizzati dall'indicatore stesso. Assicurarsi che gli operatori siano in grado di distinguere correttamente i colori dell'indicatore trattati da quelli non trattati.
- Non segnare né posizionare oggetti identificativi (ad esempio, adesivi) sul lato della fiala prima del completamento dell'incubazione e dell'interpretazione dei risultati.
- Tutto il personale coinvolto deve essere addestrato nell'uso corretto del Bi e del suo indicatore corrispondente.
- Il Bi non è concepito per essere esposto a condizioni di congelamento durante il trasporto/lo stoccaggio in quanto potrebbe derivarne il rischio di congelamento e fuoriuscita del terreno di coltura.
- In caso di problemi nell'interpretazione dei risultati ottenuti con questo prodotto, contattare HuFriedyGroup.

Precauzioni da prendere in materia di sicurezza

Il Bi contiene un colorante, che in condizioni d'uso normali, è del tutto innocuo.

L'indicatore di processo sul Bi contiene una formulazione dell'indicatore che è sicura in normali condizioni d'uso.

Istruzioni per lo smaltimento

L'Indicatore biologico ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** deve essere trattato come rifiuto microbiologico ordinario, non patogeno, usando per lo smaltimento sicuro un ciclo di sterilizzazione a vapore a 121°C (250°F) per almeno 30 minuti, inserimento o altri sistemi adatti.

ConFirm™ Rapid 20 Minute

Biologischer Indikator

Gebrauchsanleitung

Verwendungszweck

Der biologische Indikator ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** wird zur Routineüberwachung, Qualitätsprüfung, Ladungsüberwachung und Produkttestung der folgenden Dampfsterilisationszyklen verwendet:

- Dynamische Luftentfernung, 132 °C (270 °F) 4 Minuten
- Dynamische Luftentfernung, 135 °C (275 °F) 3 Minuten
- Gravitationszyklus, 121 °C (250 °F), 30 Minuten
- Gravitationszyklus, 127 °C (270 °F), 15 Minuten

In Kombination mit dem ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-Incubator gibt dieser innerhalb von 20 Minuten ein fluoreszierendes Ergebnis aus.

Produktmerkmale

Der ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** ist verfügt über eine validierte Inkubationszeit von 20 Minuten. Die dynamische Luftentfernung beinhaltet Vakuum- (sowohl Standard als auch IUSS) und SFPF-Sterilisationszyklen.

Gebrauchsanleitung:

- Beladen Sie die Kammer nach Bedarf mit zu sterilisierenden Gegenständen.
- Untersuchen Sie den Bi vor der Verwendung und stellen Sie sicher, dass die mit Medium gefüllte Kampe nicht vollständig auf der Ampulle des Bi aufsitzt und dass die Folienversiegelung an der Kappe intakt bleibt. Überprüfen Sie, ob sich Medium in der Ampulle befindet, ohne die Kappe abzunehmen. Wird Medium in der Ampulle erkannt, wurde die Versiegelung beschädigt; den Bi nicht verwenden.
- Beachten Sie den Prozessindikator auf der Bi-Kappe (1) und stellen Sie sicher, dass sich die Farbe NICHT von Pink zu Braun verändert hat; dies würde eine Exposition gegenüber Dampf anzeigen.
- Legen Sie den Bi so in eine entsprechende Vortrainer-Instrumentenpackung/Challenge-Packung, die mit den zu sterilisierenden Gegenständen übereinstimmt. Die BIs können auch für regelmäßige Qualitätssicherheitsstest gemäß ANSI/AAMI ST79 in Ladungen gelegt werden.
- Für Routineüberwachung oder für Ladungen mit Implantaten:
 - Legen Sie bei standardmäßig eingewickelten Waren die Instrumentenpackung/Challenge-Packung in die geladene Kammer an eine Stelle, an die der Dampf schwer eindringen kann, üblicherweise auf die unterste Ablage in der Nähe der Tür und über dem Abfluss.
- Starten Sie den Sterilisationszyklus.
- Prüfen Sie nach Ablauf des Zyklus den Sterilisationszyklusausdruck. Wenn alle Parameter erzielt wurden, nehmen Sie die Instrumentenpackung/Challenge-Packung aus dem Sterilisator und fahnen Sie mit Schritt 8 fort. Wird einer der Parameter nicht erfüllt, entnehmen Sie alle Gegenstände, entsorgen Sie den Bi und bereiten Sie bei Bedarf die komplette Ladung mit einem neuen Bi in einer entsprechenden Instrumentenpackung/Challenge-Packung erneut auf.

VORSICHT: Über Dampfsterilisation aufbereitete Instrumentenpackung/Challenge-Packungen und Testkits müssen nicht mehr heiß sein.

- Entnehmen Sie die Instrumentenpackung/Challenge-Packung aus dem Sterilisator.
- Entnehmen Sie den Bi aus der Instrumentenpackung/Challenge-Packung.
- HINWEIS: Gemäß ANSI/AAMI ST79 sollten Gegenstände mit Implantaten unter Quarantäne gestellt werden, bis die Ergebnisse des Bi verfügbar sind.
- Untersuchen Sie den Bi auf Anzeichen von Medium in der Ampulle.
 - Liegen Anzeichen von Medium in der Ampulle vor, wurde die Versiegelung beschädigt und der Test muss mit einem neuen Bi wiederholt werden.
 - Wenn keine Beschädigung sichtbar ist, mit Schritt 11 fortfahren.
- Beachten Sie den Prozessindikator auf der Bi-Kappe und stellen Sie sicher, dass sich die Farbe von Pink zu Braun verändert hat.
 - Wenn der Prozessindikator seine Farbe von Pink zu Braun geändert hat, war der Bi gegenüber Dampf ausgesetzt.
 - Hat sich die Farbe nicht korrekt verändert, ist der Bi nicht mit Dampf in Kontakt gekommen. Beachten Sie bei der Protokollierung von Sterilisationsfehlern die Vorschriften Ihrer Einrichtung. Verwenden Sie keine Gegenstände, die bei der Beladung aufbereitet wurden. Diese Gegenstände müssen wieder aufbereitet werden.

HINWEIS: Wenn der Bi nicht sofort inkubiert werden soll, darf er nicht aktiviert werden. Er darf bis zu 72 Stunden nach Ende des Sterilisationszyklus bei Raumtemperatur gelagert werden.

- Drehen Sie zum Aktivieren des Bi die Kappe im Uhrzeigersinn und halten Sie die Ampulle fest, um die Bi-Kappe zu schleiden. (2) Halten Sie den Bi an der Kappe fest und überführen Sie mit einer einmaligen und raschen Bewegung aus dem Handgelenk das Medium der Kappe in die Ampulle. (3) Der Bi wurde ordnungsgemäß aktiviert, wenn die Kappe fest auf der Ampulle sitzt, und das Medium mit den Sporen am Ampullenboden in Kontakt gekommen ist. (4) Das Medium am Boden der Ampulle ist violett.
- Geben Sie den aktivierten Bi sofort in einen Well des ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-Incubators. Der Incubator zeigt nach Abschluss der Inkubation die Ergebnisse an.
- Ist der Bi für die Erkennung verbleibender Organismen positiv, wurden die Sterilisierungsbedingungen nicht erfüllt. Bei der Protokollierung von Sterilisationsfehlern die Vorschriften Ihrer Einrichtung beachten.
- Ist der Bi für die Erkennung verbleibender Organismen negativ, wurden die Sterilisierungsbedingungen erfüllt. Bei der Protokollierung der Ergebnisse die Verfahren Ihrer Einrichtung beachten.

HINWEIS: Das Bedienerhandbuch des ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM**-Incubators beachten.

- Biologische Kontrolle
 - Biologische Kontrollen sollten während der Verwendung eines Bi jeden Tag sowie jedes Mal bei der Verwendung einer neuen Bi-Charge durchgeführt werden.
 - Wiederholen Sie die Schritte 12-13 mit einem Bi, der nicht im Sterilisationszyklus war und der dieselbe Losnummer hat, die auch im Sterilisationszyklus verwendet wird. Der nicht sterilisierte Bi ist eine positive Kontrolle, die bestätigt, dass der Bi lebensfähige Keime enthält und positiv (Wachstum) ausfallen wird.
- HINWEIS: Der Prozessindikator behält die pinke Anfangsfarbe, da er keinem Dampf ausgesetzt war.
- Biologische Kontrolle
 - Wenn die unverarbeitete biologische Kontrolle keine positive Reaktion auf fluoreszierendes Wachstum zeigt, sind alle seit der vorherigen positiven Kontrolle durchgeführten Bi-Tests ungültig. Befolgen Sie abteilungsspezifische Richtlinien für die Protokollierung von Sterilisationsfehlern.
- Documentieren Sie die finalen Ergebnisse und bewahren Sie sie auf.

Lagerungsbedingungen
Vor der Verwendung sollte der ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Bi bei 16-24°C (60-75 °F) bei einer relativen Luftfeuchtigkeit (RH) von 30-60 % aufbewahrt werden. Kontakt mit Sterilisationsmitteln oder Chemikalien vermeiden.

Verfallsdatum

Den ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** Bi nicht nach Ablauf des Verfallsdatums auf der Verpackung und auf dem Etikett verwenden. Die Losnummer besteht aus dem Verfallsdatum im Format JJMMJMTT.

HINWEIS: Aus Platzgründen sind die Losnummerdas Verfallsdatum auf dem Bi-Etikett im Format JJMMJT angegeben. „G“ bedeutet, dass *Geobacillus stearothermophilus* für **STEAM**-Anwendungen vorhanden ist.

Grenzen des Verfahrens

- Nur für den einmaligen Gebrauch. Bis nicht erneut verwendet.
- Die biologischen Indikatoren ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** sind Teil eines Qualitätsskontrollsystems für die Sterilitätssicherung. Sie können nicht als alleiniges Mittel zur Überprüfung der Sterilisation verwendet werden.
- Die biologischen Indikatoren ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** sollten nicht von Mitarbeitern mit Farbenblindheit hinsichtlich der an diesen Durchsatindikator auftretenden Farben verwendet werden. Vergewissern Sie sich, dass die Mitarbeiter die Indikatorfarben im verarbeiteten und unverarbeiteten Zustand unterscheiden können.
- Vor dem Abschluss der Inkubation und der Interpretation der Ergebnisse keine identifizierenden Markierungen (z. B. Aufkleber) auf der Seite der Ampulle anbringen.
- Das gesamte beteiligte Personal muss in der korrekten Verwendung des Bi und dem entsprechenden Indikator geschult werden.
- Der Bi eignet sich nicht zum Einfrieren für Transport/Lagerung, da das Medium gefrieren und ausfallen könnte.
- Wenn Probleme bei der Interpretation von Ergebnissen mit diesem Produkt auftreten, wenden Sie sich an HuFriedyGroup.

Sicherheitshinweise

Der Bi enthält einen Farbstoff, der bei bestimmungsgemäßem Gebrauch gesundheitsschädlich ist.

Der Prozessindikator des Bi enthält eine Indikatorformel, der bei bestimmungsgemäßem Gebrauch gesundheitsschädlich ist.

Entsorgung

Den biologischen Indikator ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** gemäß den Vorschriften für mikrobiologischen Standardabfall, nicht pathogene Kulturen, behandeln. Zur Entsorgung mindestens 30 Minuten lang bei 121 °C (250 °F) mit Wasserdampf sterilisieren, verbrennen oder andere geeignete Methoden anwenden.

ConFirm™ Rapid 20 Minute

生物学的指標使用指南書

目的用途

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** 生物学的指標は定期的なモニタリング、適格性確認テスト、負荷監視および以下の蒸気滅菌サイクルの製品テストに使用されています:

- 270°F (132°C)、4分間の動的真空除去
- 275°F (135°C)、3分間の動的真空除去
- 250°F (121°C) 30分の重力
- 270°F (127°C) 30分の重力。

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** インキュベーターと併用する際、インキュベーターは20分以内に蛍光結果を出します。

機能特性

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BIsは20分の立証された媒体時間があります。動的真空除去は圧力真空(通常はIUSS規格)およびSFPF滅菌サイクルを含みます。

使用方法:

- 規定通りに、チャンバに滅菌対象物を入れます。
- 使用前にBIを検査し、培地に充填されたキャップが小瓶の上部に完全に装着されていることを確認し、キャップの不正確な取り付けが損傷していないことを確認します。キャップを取り外す前に、小瓶内に培地の漏れがないかBIを検査します。小瓶内に培地が漏れ出された場合は密閉が不完全なので、BIを使用しないでください。
- BIキャップ(1)に位置する処理インジケータを観察し、蒸気への接触を意味する、ピンク色から茶色に変化する現象が視認していないことを確認してください。
- 滅菌された物と一致するように、BIを適切なインスツルメントバックに入れてください。またはANSI/AAMI ST79に従って、BIは定期的な品質保証試験ロードに入れることもできます。
- 日常モニタリングまたはインプラントを伴う対象物の場合:
 - 標準梱包品の場合、扉付窓の下の棚や排水溝の上など、インスツルメントバックを最も蒸気が到達しづらい位置でロード済みチャンバに配置します。
- 滅菌サイクルを開始します。
- サイクル完了後、滅菌剤がサイクルプリントアウトを再確認します。全てのパラメータが満たされた場合、インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。第8段階に進みます、いずれかのパラメータが満たされていない場合、全ての品を取り除いてBIを廃棄し、適用可能な場合はロード全体を適切なインスツルメントバックに入替し、新しいBIで処理します。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

注意: 蒸気滅菌で処理されたインスツルメントバックや試験袋はまだまだ熱い場合があります。インスツルメントバックを滅菌箱から取り除きます。

ConFirm™ Rapid 20 Minute

生物指示剂

使用说明

预期用途

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** 生物指示剂用于以下蒸汽灭菌循环的常规监测、验证检测、负荷监测和产品检测:

- 动态空气去除 132°C (270°F) 4分钟
- 动态空气去除 135°C (275°F) 3分钟
- 重力 121°C (250°F) 30分钟
- 重力 132°C (270°F) 15分钟。

与 ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** 育苗箱搭配使用时, 该育苗箱可在 20 分钟内提供荧光结果。

性能特征

ConFirm™ Rapid 20 Minute **STEAM** BI 具有经过验证的 20 分钟孵育时间。动态空气去除法(标准品及 IUSS)和 SFPF 灭菌循环。

使用说明:

- 如适用, 将待灭菌物品装入腔室内。
- 在使用之前, 检查 BI, 确保充满培养基的盖子没有在瓶子顶部完全密封, 并且盖子上的铝箔封口保持完好无损。在不取下盖子的情况下, 检查 BI, 观察瓶中是否有培养基迹象。如果在瓶子中检测到培养基,