

Gäller för: VE An Op IVA

Giltig från: 2024-10-20

Innehållsansvar: Daniel Apel, (danap1), Sektionsledare

Giltig till: 2026-10-18

Granskad av: Åsa Appelqvist, (asaap), Enhetschef

Godkänd av: Annelie Sundén Gustavsson, (annsu1), Verksamhetschef

Biomet Ultra-Drive (ultraljud) - föreskrifter

Revideringar i denna version

Förlängd giltighet.

Bakgrund, syfte och mål

Beskriver användning av Biomet Ultra-Drive

Arbetsbeskrivning

Föreskrifter vid användning av Biomet Ultra-Drive

Vid ortopedsektionen på centraloperation, SkaS Skövde, finns en ultraljudsapparat för bortmejsling av bencement vid protesbytesoperationer.

Apparaten, av fabrikat Biomet Ultra-Drive, har icke isoleringsgrad BF eller högre. Därför får den ej användas samtidigt som patienten monitoreras med ledande kablar till apparatur drivna med 220 Volts nätström, t ex EKG-apparater och diatermiutrustning.

Undantaget är pulsoxymetrimonitorering, den ledande kabeln där är isolerad från patienten via bakelithylsa.

Automatisk blodtrycksmätare och kapnometriutrustning har icke ledande kablar till patienten.

Ultra-Drive-apparaten används på operatörens ansvar. Det åligger operatören att all nätströmsdriven utrustning fränkopplas innan Ultra-Drive-apparaten startas. Under användning av Ultra-Drive-apparaten monitoreras patienten med pulsoximetri samt kapnometri. Om Ultra-Drive-apparaten används under längre tid eller om patientens tillstånd så kräver, (t ex misstanke om arytmi på pulsoximetrikurvan) kan Ultra-Drive-apparaten fränkopplas och sedvanlig övervakningsutrustning ånyo inkopplas.

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: VE An Op IVA

Innehållsansvar: Daniel Apel, (danap1), Sektionsledare

Granskad av: Åsa Appelqvist, (asaap), Enhetschef

Godkänd av: Annelie Sundén Gustavsson, (annsu1), Verksamhetschef

Dokument-ID: SKAS9695-1808319850-106

Version: 11.0

Giltig från: 2024-10-20

Giltig till: 2026-10-18