

NOTKUNARLEIÐBEININGAR (IS) AFTURKRÆFAR LIFRARLYFTUR



RUDOLF Medical GmbH + Co KG
Zollerstrasse 1, 78567 Fridingen an der Donau,
Þýskaland
Sími +49 7463 9956-0
Fax +49 7463 9956-56
sales@RUDOLF-med.com
www.RUDOLF-med.com

D0669 / Rev C / ACR00486 / 2026-04-15



Vinsamlegast lestu áður en þú endurmeðhöndlar og geymdu á öruggan stað

VARA

Þessar leiðbeiningar um notkun gilda fyrir lifrarlyftur frá RUDOLF Medical. Þú hefur fengið hágæða vöru, og rétt meðhöndlun og notkun hennar er lýst hér að neðan.

Aðeins til faglegrar notkunar: Tækin eru ætluð eingöngu faglegrum notendum (skurðlæknum, skurðstofuhjúkrunarfræðingum, tæknimönnum sem endurvinnna lækningatæki).

Sjúklingahópur: Engar takmarkanir gilda um sjúklingahópinn. Það er undir fagmanninum komið, miðað við reynslu og faglega dómgreind, að meta hvort ávinningurinn vegi þyngra en áhættan í viðkomandi sjúklingahópi.



Tæki frá RUDOLF Medical eru afhent ósteríl og þarf að þrifa, sótthreinsa og stöðva örveruvöxt áður en þau eru notuð í fyrsta sinn og strax eftir hverja notkun. Verndarhettur og flutningsumbúðir skulu fjarlægðar fyrirfram.

ÆTLAÐ NOTKUNARMARKMIÐ

Lyftur eru ætlaðar til að lyfta og ýta vefjum og líffærum til hliðar við skurðaðgerð.

VÍSDÖM

Tækin eru ætluð til notkunar í láginngripsaðgerðum, einkum í kviðsjón. Tækin eru notuð til að halda frá truflandi líffærum á skurðsvæðinu.

MÓTBÆRI

Lækningatækin eru ekki ætluð til notkunar á miðtaugakerfinu né blóðrásarkerfinu.



VIÐVÖRUNARMERKI OG VARÚÐARRÁÐ

- RUDOLF Medical tæki skulu hreinsuð, sótthreinsuð og steriliseruð fyrir fyrstu notkun. Verndarhettur og flutningsumbúðir skulu fjarlægðar fyrirfram.
- Gallað tæki má aldrei nota undir neinum kringumstæðum.
- Notandinn skal ganga úr skugga um örugga samsetningu tækjanna áður en þau eru notuð klínískt.
- Þegar notuð eru samhliða HF-tækjum skal forðast snertingu við leiðandi hluta.
- Rang notkun og ofálag með tognun/vöxtun getur leitt til brota og varanlegrar aflögunar. Forðist stórar handhreyfingar með mikilli styrkbeitingu. Meðhöndlið tækið af mestu varúð.
- Fyrir sjúklinga með ólæknandi sýkingar, svo sem CJD (Creutzfeldt-Jakobsveiki), lifrabólgu, HIV, hugsanlegar afbrigði þessara sýkinga eða grun um sýkingu, skal fara eftir gildandi landsreglum um förgun og endurvinnslu lækningatækja.

ÁÐUR EN HVERRRI NOTKUN: SÝNISKOUN OG ATHUYNING Á STARFSHÆFNI

Athugaðu eftirfarandi:

- Ytri skemmdir (t.d. aflöguð skaft, inndjúp, burrar, sprungur eða beittir brattir)
- Rétt virkni
- Leifar hreinsiefnis eða sótthvarpa
- Óhindrað flæði í vinnurásunum



Eftir hverja hreinsun og áður en sótthreinsun fer fram skulu hreyfanlegir hlutar smurðir og viðhaldnir með lífvirknifríu, lífsamhæfu, hvítu lækningaolíu án sílikons.

VÖRULÝSING Á LIFRARLYFTIKERFI "SCREW-IN"

- Laparískópisku lifrarhækkarnir í "SCREW-IN" kerfinu eru þríhluta sundanleg tæki, fánleg í kerfisstærðum 5 mm og 10 mm.

Dæmi: lifrarlyftari með skaftþvermál 5 mm og vinnulengd 330 mm

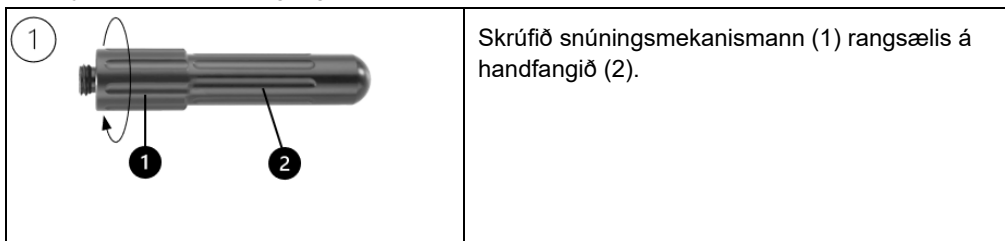


Samsetning og ihlutir:

- (1) Innstunga tækis lifrarlyftunnar
- (2) Pípa með afskrúfanlegum festingarnæli. Festingarnælarnir fást valkvætt í mismunandi litum.
- (3) Handfang með afskrúfanlegri snúningsmekanisma til að opna lifrarlyftuna

SAMSETNING

⚠ Kjaftainnskot má eingöngu para saman með rörum sem hafa sama kerfisstærð.



<p>2</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lokaðu tækiinnskotinu / víftunni (1). 2. Stingdu inn innstungu tækisins í rörinn og skrúfaðu rörinn réttthyrningsmegin á innstunguna (2). 3. Herðið rörinu aðeins svo fast að innsatsinn fyrir tækið losni ekki sjálfviljugur við notkun.
<p>3</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Snúðu handfanginu í opna stöðu. Til þess snúðu snúningsmekanisma (1) mót klukku (1) þar til kúlupúkkið (2) er alveg út úr handfanginu. 2. Settu nú rörinn ásamt skrúfuðu tækjafestingunni með kúlulokahliðinni inn í kúluhólf handfangsins. 3. Gakktu úr skugga um að víftan sé alveg lokuð.
<p>4</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Snúðu snúningsmekanisma handfangsins (1) réttisælis þar til málmcyndill rörsins (2) hvílir að handfanginu. 2. Færðu festingahnúðinn (1) nú yfir málmcyndrinn á rörinu (2) að þráðfestingu handfangsins (1).

	<p>Skrúfaðu festingarnotinn (1) réttisælis á festingarskrúfunu á handfanginu og þrýstðu honum fast.</p> <p>Haltu snúningsmekanismannum (2) fast við handfangið.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Athugaðu að allt virki eðlilega eftir samsetningu. 2. Snúðu enda handfangsins (1) rétthyrningsbundið til hægri til að opna víftuna og dreifa tækiinnskotinu (2). Snúðu enda handfangsins rétthyrningsbundið til vinstri til að loka víftunni/tækiinnskotinu (3). <p>Sjá kaflann "Áður en hver notkun: sjónræn og virknisskoðun".</p>

RÍFÐU SUNDUR

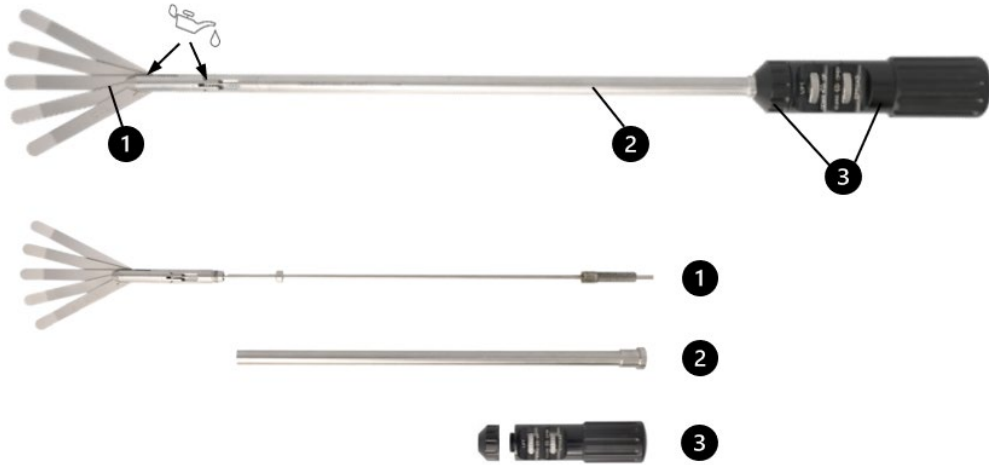
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lokaðu víftu/tækiinnskoti með því að snúa enda handfangsins (1) til vinstri. 2. Haltu tækinu við rörina og festingarnotinn (2).
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Haltu snúningsmekanismannum (1) við handfangið. 2. Losið festingahnutinn (2) á rörina með því að snúa honum rétthyrningslega.

	<p>Drag festingahnutinn aftur yfir málmcyliner pípunnar.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Losaðu handfangið frá rörina með því að snúa snúningsbúnaðinum (1) rétthyrningslega (í átt gegn klukku) þar til kúlupúkinn er fullkomlega sýnilegur. 2. Fjarlægjið nú rörin ásamt tækjaísetningunni úr kúlugrafinni í handfanginu.
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ljúktu rörina af tækinu með því að snúa því antíklakkanlega og togaðu innstungu tækisins úr rörina (1). 2. Opnaðu eða breiðdu út víftu-/tækiinnstunguna (2). 3. Til hreinsunar, skrúfið snúningsmekanismann (3) alveg af handfanginu. 4. Settu einstökum íhlutum í hentugan götótta körfu til endurvinnslu.

BEYGGJANLEGUR LIFRARLYFTA

- Laparískópíska lifrarlyftan er beyggjanlegt, þríhluta tæki með þvermál kerfisins 10 mm og vinnulengd 330 mm.

⚠ Hámarksálag á lifrarlyftuna er 3 kg (6,5 lbs).



Íhlutir:

- (1) Innstunga tækisins fyrir lifrarlyftuna, hægt er að opna og beygja hana
- (2) Pípa
- (3) Handfang með festingarnæli og rilluðum stillihjólum til að opna og beygja innstungu lifrarlyftunnar

Starfslýsing

	<ol style="list-style-type: none"> 1. Fingurstillingarhjólíð "SPREAD" (1) er notað til að opna víftuna og/eða breiða út innstungu lifrarupphækkara. <ol style="list-style-type: none"> a) Opnið víftuna / innstungu lifrarlyftunnar með því að snúa í átt örvarinnar "OPEN". b) Lokaðu víftunni / innsettu tækisins í lifrarhreyfanum með því að snúa í átt örvarinnar "LOKA". 2. Fjölráufarstillingarhjólíð "LIFT" (2) er notað til að lyfta, beina og lækka lifrarhækkunartækið. <ol style="list-style-type: none"> a) Lyft blöðunum á lyftaranum með því að snúa þeim í átt örvarinnar "UP". b) Lækkaðu víftu lyftunnar með því að snúa henni í átt örvarinnar "NED".
--	--

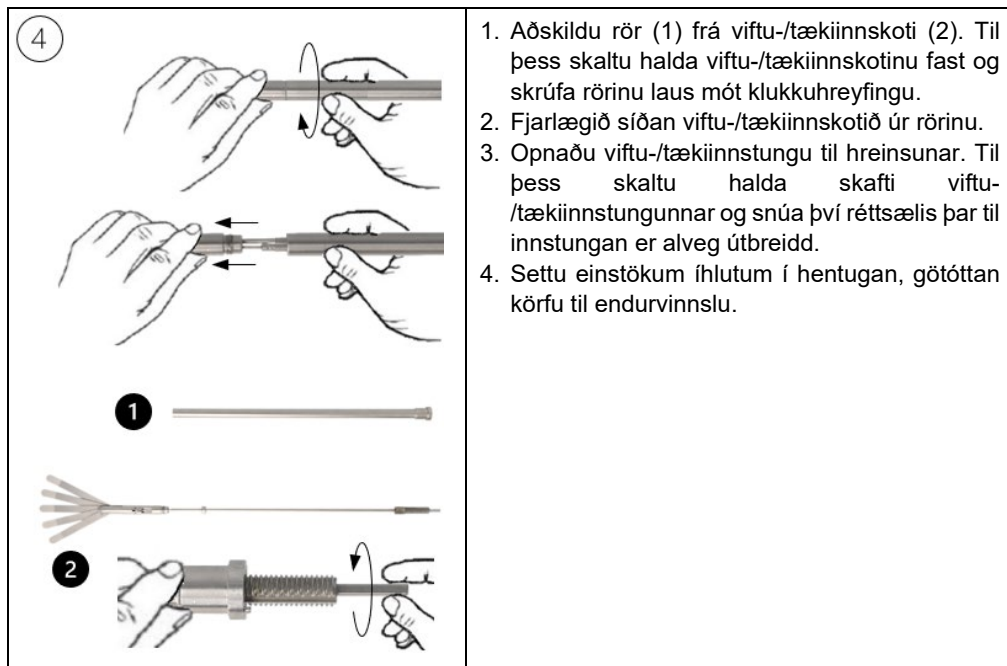
SAMSETNING

	<ol style="list-style-type: none"> 1. Stingdu inn mælitengið (1) í rörinn (2) og skrúfaðu rörinn réttthyrningi á mælitengið. 2. Herðið rörinu aðeins nógu fast til að tækiinnskotið losni ekki af sjálfu sér við notkun.
	<p>Settu rörinn með samsetta tækjafestinguna í handfangið.</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Snúðu skaftinu (1) þar til ein af flötu hliðum þess er samsíða þráðrásinni (2). b) Gakktu úr skugga um að leiðarstifturinn, sem er staðsettur inni í handfangsholunni (3), renni í þráðrásinni (2) á tækinu sem er í rörinu.

	<ol style="list-style-type: none"> 1. Skrúfaðu handfangið á rörinn með því að snúa kúpta stillihjólinu "LIFT" í "UP"-átt. Gakktu úr skugga um að festipinni rörsins (1) sé settur í holuna í handfanginu (2). 2. Þrýstið rörinu (3) með því að snúa kornuðu stillihjólinu "LIFT" frekar í "UP"-átt.
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Renndu festingarfötunni (1) yfir rörinn. 2. Skrúfið festingarnotinn rétthyrningi (klukkan) á handfangið og herðið hann.
	<ol style="list-style-type: none"> 1. Athugaðu að allt virki eðlilega eftir samsetningu. <ol style="list-style-type: none"> a) Opnaðu viftuna og lokaðu henni (1) með tannhjólínu "SPREAD". b) Lyftu (beindu) og lækkaðu viftuna (2) með kornuðu stillihjóli "LIFT". <p>Sjá kaflann "Lýsing á virkni".</p>

RÍFÐU NIÐUR


	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lækkaðu viftu/tækiinnstungu lifrarhækkara (1) þar til hún er í algerlega beinni stöðu. Til þess snúðu knurruðu stillihjólinu "LIFT" í átt örvarinnar "DOWN". 2. Lokaðu viftunni í tækinu (2) með því að snúa kornuðu stillihjólinu "SPREAD" í átt örvarinnar "CLOSE". <p>Sjá kaflann "Lýsing á virkni".</p>
	<p>Losaðu festingahnúðinn (1) af handfanginu með því að snúa honum rangsælis og fjarlægðu hann úr rörinu.</p>
	<p>Losaðu rörinn ásamt viftu-/tækiinnskotinu frá handfanginu með því að snúa knurruðu "LIFT"-stillingarhjólínu í átt örvarinnar "DOWN" þar til hægt er að fjarlægja það úr handfanginu.</p>



ENDURVINNSLULEIÐBEININGAR

- Tækið skal sundurgreina áður en það er endurunnið.
- Tækið skal endurvinnna innan eins klukkustundar eftir notkun til að koma í veg fyrir að mengun þorni.
- Við val á hreinsiefni skal taka tillit til efnis og eiginleika tækisins, hreinsiefnis sem þvottavéla- og sótthreinsitækaframleiðandi mælir með fyrir viðkomandi notkun, og ráðlegginga Robert Koch-stofnunarinnar og Þýska félagsins um hreinlætisaðgerðir og örverufræði.
- Ekki nota nein festiefni.
- Notaðu eingöngu tilgreindar hreinsiefni. Ef notuð eru önnur hreinsiefni verða þau að vera staðfest af þér.
- Notaðu sótthreinsiefni með tærunarsvörðun.
- Ekki skola undir heitu vatni.
- Ekki nota slípandi bursta, svampa eða slípiefni, þar sem tærun getur orðið ef yfirborðið skemmist.
- Látið ekki tækin sitja of lengi í sótthreinsiefninu. Fylgið leiðbeiningum framleiðanda sótthreinsiefnisins.

Takmarkanir á endurvinnslu

- Lífsferill vörunnar er undir áhrifum nokkurra þátta, þar á meðal:
 - Fjöldi nota og tíðni endurvinnslulóta
 - Gæði umönnunar, meðhöndlunar og viðhalds
 - Áframhaldandi læsileiki allra beinna vörumerkinga
- Ekki nota festiefni eða heitt vatn (> 40°C), þar sem það getur valdið hörkun á leifum og þar með skert hreinsunarárangur.
-  **Mikilvægt:**
 - **Plasthandföng skulu ekki meðhöndla með vetnisperoxíði (H₂O₂) þar sem það getur skemmt þau.**
 - **Tækin eru ekki ætluð handvirku endurvinnsluferli.**

Upphafleg meðferð á notkunarstað

- Gallaðir gripir skulu bera áberandi merkingu. Þeir skulu einnig gangast undir endurvinnslu áður en þeim er fargað eða skilað.
- Mikil mengun á tækinu skal fjarlægð strax eftir notkun með einnota klúti.
- Fjarlægðu grófa óhreinindi með köldu vatni. Fyrir mikið uppþornuð efnisleifar er mælt með plastbursta.
- Skolið holrúm með köldu vatni.

Athugið: Ef ekki er hægt að skola með köldu vatni, pakkið tækinu í votan klút til að koma í veg fyrir að leifar þorni.

Flutningur

- Tækin skulu flutt örugglega á vinnustaðinn í lokuðu íláti/íláta kerfi til að koma í veg fyrir skemmdir á tækjunum og mengun umhverfisins.

Handvirk forhreinsun

- Handvirk forhreinsun er nauðsynleg áður en sjálfvirk hreinsun og sótthreinsun fer fram til að koma í veg fyrir að skurðarleifar þorni.

Hreinsun	Hreinsiefni	Skammtur	pH-gildi
Ensím	Cidezyme frá Johnson & Johnson	0,8 %	7,8 - 8,8 (þynnt)

1. Settu tækið í kalt vatnbað með 0,8% hreinsilausn og láttu það liggja í bleyti í 5 mínútur. Til að forðast mengun umhverfis, skolaðu tækið undir vatnsborðinu.
2. Burstaðu tækið undir kaldu vatni þar til allt sýnilegt óhreinindi er fjarlægð.
3. Takið tækið í sundur eins langt og mögulegt er. Sjá viðeigandi sundurliðunarkafla.
4. Burstaðu inn- og utanhlíð tækisins í vatnsbaði með hringlaga bursta þar til engar leifar sjást.
5. Ef mögulegt er, skolið holrúm, göt og þræði með hreinsirof: >10 sekúndur við 3 - 5 bar.

- Tækið tækið úr vatnsbaðinu og skolið það með köldu vatni.
- Settu tækið í sameinað hreinsunar- og sóttþreinsilausn til að koma í veg fyrir að leifar þorni.

Hreinsun í ómtíðnisbaði

Hreinsið íhluti aukalega í ultrahljóðbaði áður en eða samhliða sjálfvirkri hreinsun:

Hitastig	Tíðni	Lengd
40 - 45°C	35 - 45 kHz	10 - 15 mínútur

Snúðu og hreyfðu íhlutina meðan á hreinsun stendur í ofurtónabaðinu.

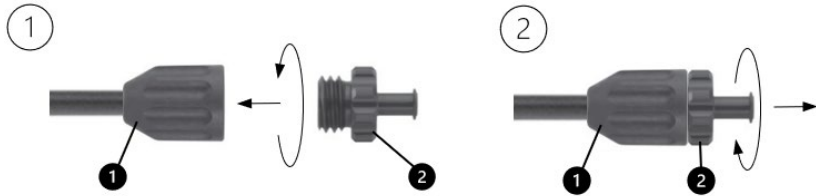
Vélræn hreinsun og sóttþreinsun

- Tækið skal taka í sundur til hreinsunar. Fjarlægjið verndarhettur, ef einhverjar eru.
- Viðeigandi leiðbeiningar framleiðanda þvottar- og sóttþreinsitækisins skulu fylgt.
- Spjöld lyftara/tæki þarf að opna til hreinsunar.
- Rör lifrarlyftanna í "SCREW-IN" kerfinu skal tengjast viðeigandi skolunartækjum til að tryggja að holrúmin skolist.

Ábending: Fyrir rör lifrarlyftanna í "SCREW-IN" kerfinu með þvermál 5 og 10 mm mælum við með að nota RUDOLF Medical skolunartengi með Luer-læsing (REF: RS000-010) fyrir sjálfvirka hreinsun.

Samsetning (1): Skrúfið skolunartengið (2) rétthyrningi inn í festingahnetu rörsins og haldið festingahnetunni (1) fast.

Rif (2): Skrúfið flushing-festinguna (2) rangsúll (andklukku) úr festingunni á rörinu. Haldið festingunni (1) fast.



- Pípa í "SCREW-IN" kerfi með festingarþjöðri
- Skolunartæki með Luer-Lock tengingu

Hreinsiefni fyrir basíska sjálfvirka hreinsun í hreinsitækinu

Hreinsun	Hreinsiefni	Skammtur	pH-gildi
Liffrænt	neodisher® FA frá Dr. Weigert	0,5 %	12,2 - 14 (þynnt)

Þvottavélar- og sóttþreinsitæki: Miele G 7735 CD

Undirbúningur:

- Settu íhlutina í götótta bakka á MIS-vagn hreinsitækisins þannig að hreinsiefnið skoli út allar innri og ytri yfirborð.
- Ef mögulegt er, lokið skolunargati á MIS innstunguvagninum.
- Ræsið hreinsunarprógrammið.

Forrit	Hreinsiefni	Lengd	Hitastig °C
1. Fyrirskolun	Kalt kranavatn	1 mínúta	Kalt
2. Tæming	----	----	----
3. Endurteknað forskolpana	Kalt kranavatn	3 mínútur	Kalt
4. Tæming	----	----	----
5. Hreinsun	0,5% basískt hreinsiefni	5 mínútur	55°C
6. Tæming	----	----	----
7. Jafna	Afioníserað vatn	2 mínútur	----
8. Tæming	----	----	----
9. Skola	Afkalkað vatn	2 mínútur	----
10. Tæming	----	----	----
11. Þurrkun (þurrkunarfasi í WD)	----	15 - 25 mínútur	90 - 110°C
12. Taktu tækið úr vélinni strax eftir að WD-áætluninni lýkur.	----	----	----
13. Ef þörf krefur, blásið tækið með lækniþjappaðri lofti þar til það er þurr.	----	----	----

Sterilísera

Tæki	Sóttþreinsiefni	Hitastig °C	Haldartími
Getinge 88-serían	Afioníserað vatn	90 + 3°C	≥ 5 mínútur

VIÐHALD, STÝRING OG SKOÐUN

- Eftir hreinsun og sóttþreinsun skulu tækin gangast undir sjónræna og virknilegri skoðun. Tækin skulu vera makroskopískt hrein (án sýnilegra leifanna). Sérstakri athygli skal beint að rifum, hengslum, læsingum og öðrum svæðum sem erfitt er að komast að. Sjá einnig kaflann "Fyrir hverja notkun: Sjónræn og virknileg skoðun".
- Ef mengunar-leifar/vökvi sjást enn, skal þrif og sóttþreinsun endurtaka.
- Eftir hverja hreinsun og fyrir stöðvun skal hreyfanlegum hlutum smyrja og viðhalda með sílikonfríu, lífssamrýmanlegu, læknislegu hvítu olíu.
- Áður en sterilísing fer fram skal tækið sett saman og skoða hvort það virki eðlilega, hvort slit og skemmdir (sprungur, ryð) séu til staðar og, ef þörf krefur, skipta um það.
- Gallaðar vörur verða að hafa gengið í gegnum alla endurvinnsluferlið áður en þær eru sendar til baka til viðgerðar eða vegna kvörtunar.

UMBÚÐIR

- Stöðluð umbúðaferli tækja fyrir stöðvun er framkvæmd í samræmi við DIN EN ISO 11607 og DIN EN 868.
- Í tilviki einstaklingsumbúða skal tryggja að þær séu nægilega stórar til að rúma vöruna án þess að valda spennu á lokunarsuðunni eða rífa umbúðirnar. Oddar og skarpar brúnir mega ekki ganga í gegnum umbúðirnar til sóttþreinsunar.

STERILÍSUN

- Fyrir sóttþreinsun skulu tækin vera sett saman en sóttþreinsuð í opnu ástandi. Sjá viðeigandi samsetningarkafli
- Gufuþurrð var staðfest með Selectomat S 3000 frá MMM Group og Varioclaov 400 E frá Fisher Scientific. Þurrkarnir eru staðfestir í samræmi við DIN EN 13060 og DIN EN 285.
- Fylgja skal leiðbeiningum framleiðanda gufu-sóunartækisins.
- Settu tækin í stöðvunarhólf þannig að þau snerti ekki hvert annað og gufan geti hreyfst frjállega.

Prefölduð fraksjónuð fyrirvacuum-gufuþurrkun:

Sterilunarhiti	Lágmarksgeymslu tími	Þrýstingur	Þurrkunartími
134°C - 137°C	3 - 5 mínútur	3 bar 44 psi	A.m.k. 10 mínútur

GEYMSLA

- Geymið sterilíseruðu tækin í umhverfi með litlum örverum, þurrku, hreinu og ryksnauðu, helst í sterilum ílátum.
- Geymið sterilíseruðu ílátin á hreinu og þurru umhverfi með stýrðum raka við stofuhita.
- Geymið ekki sterilíseruðu ílátin í nágrenni ákafra efna, svo sem áfengis, sýra, basa, leysiefna og sóttþreinsiefna.
- Verndaðu tækin fyrir beinu ljósi.

UPPLÝSINGAR UM STERILÍSUNARFERLIÐ

Eftirfarandi tól og vélar voru notuð í staðfestingunni:

Forshreining	Cidezyme frá Johnson & Johnson
Lúgine hreinsiefni fyrir vélarþvott	neodisher® FA frá Dr. Weigert
Hreinsitæki	Miele G 7735 CD
Sýklalyfjatæki	Getinge 88 Series
Sterilunar tæki	– Selectomat S 3000 frá MMM Group – Varioclaov 400 E frá Fisher Scientific
Sterilunarefni	Rak varma

VIÐBÆTUR NÓTÆTUR

- Ef ofangreind tæki og vélar eru ekki tiltækar, er það á ábyrgð notanda að staðfesta ferlið sitt í samræmi við það.

FARGÁNG

- Vörur má aðeins farga á réttan hátt eftir árangursríka hreinsun og sóttþreinsun.
- Þegar vara eða íhlutir hennar eru fargað eða endurunin skulu þjóðlegar reglugerðir og leiðbeiningar sjúkrahúsa vera virtar.
- Gættu þín á beittum oddum og skerpuðum brúnum. Notaðu hentugar verndarhettur eða ílát til að vernda aðra fyrir meiðslum.

VIÐGERÐIR OG SKILAR

- Aldrei framkvæma viðgerðir sjálfur. Þjónustu og viðgerðir má aðeins framkvæma af þjálfuðu og hæfu starfsfólki. Vinsamlegast hafið samband við RUDOLF Medical eða tæknideild sjúkrahússins ef þið hafið einhverjar spurningar í þessu sambandi.
- Gallaðar vörur verða að hafa gengið í gegnum allan endurvinnsluferilinn áður en þær eru sendar til baka til viðgerðar eða vegna kvörtunar.












VANDAMÁL / ATBURÐIR

- Notandi skal tilkynna öll vandamál með RUDOLF Medical vörur til viðkomandi dreifingaraðila.
- Ef alvarlegir atburðir tengdir vörunum verða, skal notandi tilkynna þá til RUDOLF Medical sem framleiðanda og til viðeigandi yfirvalda í aðildarríki þar sem notandi dvelur.

ÁBYRGÐ

- Tækin eru gerð úr hágæðaefnum og gangast undir strangt gæðastýring áður en þau eru afhent. Ef einhver frávik koma fram, vinsamlegast hafið samband við RUDOLF Medical.

TÁKN

	Sjá leiðbeiningar um notkun
	Lotunúmer
	Vörunr.
	Stk. í pakka
	Ósýklalyf
	Varúð
	Framleiðandi
	Framleiðsludagur
	CE-merki í samræmi við Reglugerð (ESB) 2017/745 um lækningatæki (MDR) með auðkennisnúmeri tilkynnts aðila
	Smyrðu með sílikonfríu, lífhæfu lækningahvítu olíu sem er samþykkt fyrir gufuaferð.
	Lækningatæki