

# Umbilical cord clamp

Clamp para cordão umbilical



ZILLION<sup>®</sup>  
MEDICAL DISPOSABLES

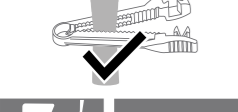
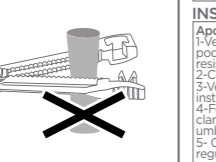
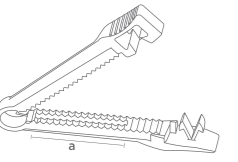


Bastos Viegas, s.a.

IFU55199910. Rev. 2 (03-2025)

Avenida da Fábrica, 298, 4560-164 Guifufe, Penafiel - Portugal

Tel.: 255 729 500 - geral@bastosvegas.com - www.bastosvegas.com



<https://www.bastosvegas.com/downloads/fiu/IFU55199910.pdf>

## EN UMBILICAL CORD CLAMP

INTENDED PURPOSE, INDICATIONS AND CLINICAL BENEFIT

Umbilical cord clamp is intended to clamp the umbilical cord after delivery to prevent bleeding from the cord stump after the cord had been cut.

### INSTRUCTIONS FOR STERILIZATION

The device intended to be sterilized must be packaged within a sterile barrier system (SBS) permeable and compatible with the sterilization parameters that will be described below. The system shall comply with EN ISO 11607-1/2 and CEN ISO/TS 16757:2021. It is the responsibility of the processor to select an appropriate SBS and carry out the sterilization process.

The following EO sterilization process parameters have been validated according to EN ISO 1135, for:

- Density sterilization load of 180 kg/m<sup>3</sup> (in euro palettes);
- Charge de densité de stérilisation 180 kg/m<sup>3</sup> (en euros-palettes);
- Emballage comprenant 3 niveaux au maximum, avec papier/pellicule de film peal-pack ou Headerbag le SBS (acc. to EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5), et carton et carton box the protective packaging;
- Sterility assurance level of 10<sup>-6</sup>.

CYCLE PARAMETERS SPECIFICATION DURATION

PRECONDITIONING

Minimum temperature during the preconditioning 21,4 °C

Temperature 33 - 46 °C

Humidity 50 ± 15 %RH

STERILIZATION

50 mbar

Humidification/Dwell 60 - 95 %RH

Gas injection 50 mbar of N<sub>2</sub>

Exposure pressure 930 mbar

Exposure EO concentration 580 - 750 mg/L

EO removal temperature 48 - 55 °C

Flushing 100 mbar

Temperature 70mbar x 3cycles

AERATION

70 - 20 m/s

Speed of air extraction

Two cycles with the above parameters have been validated. The second sterilization cycle is only allowed for unused devices. After undergoing sterilization processing, the device's shelf life will be limited to 5 years. This 5-year durability corresponds to the time the device is stored in the sterile environment and the validation of the non-sterile component. EO sterilization processing shall be performed by trained personnel and by utilizing adequate and validated EO equipment. The processor shall comply with EN ISO 1135 and any national legislation where the processing will occur. If transport is applicable, it must be validated acc. to international applicable standards (e.g. ASTM4169, ISTA).

### INSTRUCTIONS FOR USE

After sterilizing:

- 1-Check the thickness of the umbilical cord. In case it is a thin cord, it may be necessary to fold it before placing the clamp to obtain a bigger resistance to the clamp closing.
- 2-Place the cord within the clamp, in the clamping zone (figure 1a).
- 3-Check that there is not any object blocking the locking site (e.g. swabs, surgical instruments, etc.).
- 4-Close the clamp until it locks and clicks (figure 2). Make sure that the clamp is well closed and that it is impossible to open it with the hands. Cut the umbilical cord.
- 5-Confirm that there is no bleeding at the end of the cord. Check regularly for signs of bleeding due to a misplaced clamp or due to a damaged cord.

### WARNINGS AND PRECAUTIONS

• Intended to be used exclusively by paediatrics/ neonatology healthcare professionals.

• Visually inspect the device. Do not use the device if you detect any sign of damage or defect.

• Always check the integrity of the locking system before use. Do not use if incomplete or blocked. Incorrect placement of the clamp on the umbilical cord may lead to an inadequate seal and consequent blood loss that might prove fatal for some babies.

• Do not use the device if it is used for a medical purpose other than its intended use.

• When used on healthcare facilities, and if contaminated:

• Dispose according to applicable legislation and/or infection prevention standards for human waste, to minimize potential risk of contamination, infection or pollution.

• Otherwise: Dispose according to applicable legislation and/or infection prevention standards for urban waste.

The occurrence of serious incidents is not expected with the use of the device if used correctly, but according to Regulation (EU) 2017/745 we must inform that serious incidents can occur with the use of devices that are not sterilizing or compromise health, including illness or permanent impairment of a body structure, must be notified to Bastos Viegas and to the Competent Authority of your country.

LABELLING SYMBOLS

1)UKCA marking 2)United Kingdom authorized representative

3)Trademark

## PT CLAMP PARA CORDÃO UMBILICAL

FINALIDADE PREVISTA, INDICAÇÕES E BENEFÍCIO CLÍNICO

O clamp para cordão umbilical é utilizado para clamar o cordão umbilical após o parto, para prevenir hemorragia do coto umbilical depois do cordão ter sido cortado.

### INSTRUÇÕES DE ESTERILIZAÇÃO

O dispositivo a ser esterilizado deve ser embalado num sistema de barreira estéril (SBS) permeável e compatível com a esterilização por gás de oxído de etileno (EO) e com os parâmetros de esterilização que serão descritos a seguir. O dispositivo deve estar em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 e CEN ISO/TS 16757:2021. É da responsabilidade do processador selecionar um SBS adequado e proceder ao processo de esterilização de acordo com as condições ambientais controladas.

Os seguintes parâmetros de processo de esterilização devem ser validados pelo EO: -Carga de esterilização de densidade de 180 kg/m<sup>3</sup>, para:

-Embalagem compreendendo 3 níveis, com peal-pack ou headerbag le SBS (acc. to EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5), e a

caixa de cartão e de cartão de embalagem de proteção;

-Nível de garantia de esterilidade de 10<sup>-6</sup>.

PARÂMETROS DO CICLO ESPECIFICAÇÕES DURAÇÃO

PRECONDICIONAMENTO

Temperatura mínima de entrada 21,4 °C

Temperatura 33 - 46 °C

Humididade 50 ± 15 %RH

ESTERILIZAÇÃO

50 mbar

Humidificação/Dwell

60 - 95 %RH

Pressão durante a exposição 52min.

Concentração de EO durante a exposição 930 mbar

420-1335min.

Tempo de remoção da exposição 48 - 55 °C

Remoção de EO 100 mbar

17min.

Lavagens 70mbar x 3 ciclos

AERATION

70mbar x 3 ciclos

REMOÇÃO DA EXPOSIÇÃO

100 mbar

17min.

FLUSHING

70mbar x 3 ciclos

Velocidade de extração de ar 10 - 20 m/s

Tempo de remoção da exposição 10 - 20 m/s

Velocidade de extração de ar 10 - 20 m/s

Two cycles with the above parameters have been validated. The second sterilization cycle is only allowed for unused devices. After undergoing sterilization processing, the device's shelf life will be limited to 5 years. This 5-year durability corresponds to the time the device is stored in the sterile environment and the validation of the non-sterile component. EO sterilization processing shall be performed by trained personnel and by utilizing adequate and validated EO equipment. The processor shall comply with EN ISO 1135 and any national legislation where the processing will occur. If transport is applicable, it must be validated acc. to international applicable standards (e.g. ASTM4169, ISTA).

### INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Após esterilizar:

1-Verifique a estrutura do cordão umbilical. No caso de se tratar de um cordão fino, poderá ser necessário dobrar-lo antes de colocar o clamp para obter uma maior resistência ao fecho.

2-Coloque o cordão umbilical no clamp, na zona de clamping (figura 1a).

3-Verifique se nenhum outro objecto está a bloquear o local de fecho (p.ej. compressões, instrumentos cirúrgicos, etc.).

4-Cheque se o clamp está fechado e ouvir um clique (figura 2). Garantir que o clamp está bem fechado e que é impossível abri-lo manualmente. Corte o cordão umbilical.

5-Confirme a inexistência de hemorragia na extremidade do cordão. Verifique regularmente possíveis sinais de hemorragia devido a um clamp mal posicionado ou com danos frágilizados.

### ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

• Destine-se a ser utilizado exclusivamente por profissionais de saúde de pediatria/neonatologia.

• Destine-se a ser usado esterilmente.

• Inspeccione visualmente o dispositivo. Não utilize se detetar qualquer sinal de deterioração ou defeitos que possam comprometer o desempenho.

• Verifique sempre a integridade do sistema de fecho antes de utilizar. Não utilizar no caso de estar incompleto ou bloqueado. A colocação incorrecta do clamp no cordão umbilical pode resultar em danos irreversíveis e consequente perda de sangue que pode revelar-se fatal para alguns bebés.

• Não reutilizar. Destina-se a ser uma única utilização de modo a evitar os riscos decorrentes da sua contaminação, incluindo possíveis infecções, e/ou danos funcionais.

• Desmarque a acordo com a legislação e/ou normas de prevenção de infecções aplicáveis para residuos hospitalares, para minimizar possíveis riscos de contaminação, infecções ou poluição para residuos urbanos.

• Embora esta seja a única utilização de modo a evitar os riscos decorrentes da sua contaminação, incluindo possíveis infecções, e/ou danos funcionais.

• Desmarque a acordo com a legislação e/ou normas de prevenção de infecções aplicáveis para residuos urbanos.

• Embora esta seja a única utilização de modo a evitar os riscos decorrentes da sua contaminação, incluindo possíveis infecções, e/ou danos funcionais.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5.

• Não utilizar se o dispositivo não estiver em conformidade com as normas EN ISO 11607-1/2 and EN 868-5

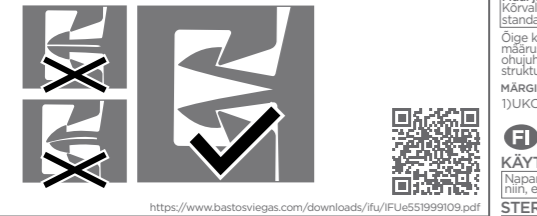
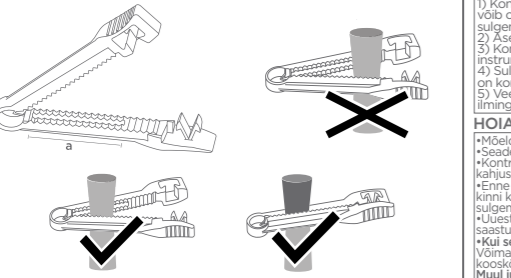
# Umbilical cord clamp

Clamp para cordão umbilical



## Bastos Viegas, s.a.

Avenida da Fábrica, 298, 4560-164 Guifufe, Penafiel - Portugal  
Tel.: 255 729 500 - geral@bastosviegas.com - www.bastosviegas.com



<https://www.bastosviegas.com/downloads/lfu/lfu551999109.pdf>

## DA NAVLESTRENGSKLEMMER

ERKLÆRET FØR MÅL, INDIKATIONER OG KLINISK FORDEL

Navlestrengsklemmen er beregnet til at klemme navlestrenget sammen efter fødelsen for at undgå blodning fra havlestrenget efter strengen er blevet klippet over.

### INSTRUKTIONER ILL STERILISERING

Enheden, der skal steriliseres, skal pakkes ind i et sterilt barrieresystem (SBS), der er gennemstillet med en steriliseringsproces med ethylen-oxid (EO) og med de beskrevne parametre for sterilisering. Systemet skal være i processens ansvar at vælge en passende SBS og udfore emballeringen under kontrollerede forhold.

Følgende parameter for EO-steriliseringprocessen er godkendt i henhold til EN ISO 11135:

- Steriliseringsbelastning på 180 kg/m<sup>3</sup> (europalst.);

- Emballering bestående af maksimalt 3 niveauer, hvor papir/film-peel-pack eller steriliseringspose med lommere er SBS (i henhold til EN ISO 11607-1/2 og EN 868-5), karton og papkasse er den bæksydte emballage;

- Niveau for sterilitetssikring på 10<sup>6</sup>.

### CYKLUSPARAMETER

### SPECIFIKATIONER

### VARIGHED

FORBEHANDLING

Minimumstemperatur ved start af

Temperatur

Fugtighed

Fjernelse af vakuums/luft

Fugtighed/vandhed

Gasdannelsesprøvning

Eksponeringstryk

Emballeringstemperatur

Emballeringsføjelse

Skryning

Temperatur

Luftfugtighedsanstigning

To cyklusser med ovenstående parametre er blevet godkendt. Den anden steriliseringscyklus er kun tilladt for ubrugte enheder. Når enheden har genrempliget et steriliseringsproces, vil den holdbarhed være begrænset til 5 år. Denne 5-årige oplysning om holdbarhed gælder ikke for sterilisering med et højere antal cyklusser og gyldigerne af den ikke-sterkle komponent. EO-steriliseringsbehandling skal udøres af uddannede personale og ved brug af passende og godkendt EO-udstyr. Processoren skal overholde EN ISO 11135 og enhver national lovgivning, hvor processoren skal stå i drift. Hvis transport er relevant, skal den godkendes i henhold til gældende internationale standarder (f.eks. ASTM4169; ISTA).

### BRUGSANVISNINGER

Efter sterilisering:

1) Tilknytning af navlestrenget. Hvis det er en tynd streng, kan det være nødvendigt at fold den, inden klemmen sættes på, for at opnå en stærmodstand, når klemmen lukkes.

2) Denne streng skal ikke være i genstande, der blokerer lukningen (væv, operationsinstrumenter osv.).

3) Luk klemmen til den løse og klikke (fig. 2). Sørg for at klemmen er helt lukket, og kontroller, at den ikke kan løsnes. Klip lukken af ved brug af en passende og godkendt EO-udstyr.

Processoren skal overholde EN ISO 11135 og enhver national lovgivning, hvor processoren skal stå i drift. Hvis transport er relevant, skal den godkendes i henhold til gældende internationale standarder (f.eks. ASTM4169; ISTA).

### ADVARSLER OG FORHOLDSREGLER

- Beregnet til ledelukkende at blive brugt af sundhedspersonalet inden for pediatrisk/neoatologisk.

- Beregnet til steriliere en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose, der ikke er godkendt i henhold til EN ISO 11135.

- Etterstyring af en steriliseringspose