



» UUDELLEENKÄYTETTÄVÄT LEVITYS- JA LEVENNYSLAITTEET «



Tekno-Medical Optik Chirurgie GmbH

Sattlerstr. 11
78532 Tuttlingen
Saksa

SRN: DE-MF-000005822

Puhelin: +49 (0) 7461 / 17 01 - 0

Posti: mail@tekno-medical.com

Verkko: www.tekno-medical.com





Sisältö

1	Soveltamisalaisuus	4
2	Kokeet	4
3	Käsiteltävyys	4
4	Tarkoitus	4
5	Käyttöaiheet	4
6	Vasta-aihe	4
7	Potilasväestö	4
8	Hävittäminen	4
9	Varoitukset	5
10	Uudelleenvalmistusohjeet	5
10.1	Valmistelu paikan päällä	5
10.2	Liikenne	5
10.3	Valmistelut puhdistukseen / puhdistusta varten	5
10.4	Manuaalinen esipuhdistus	5
10.5	Koneiden puhdistus	6
10.6	Mekaaninen (lämpö) desinfiointi	6
10.7	Funktionaalinen testaus	6
10.8	Soittimien huolto	6
10.9	Pakkaus	6
10.10	Sterilisaatio	6
10.11	Tallennus	7
10.12	Tietoa hoidon validoinnista:	7
11	Lisäohjeet	7
12	Tuoteongelmien ilmoittaminen	7
13	Takuu	7
14	Huolto ja korjaus	7
15	Symbolit	8
16	Tuoteluettelo käyttöohjeista	8



Jotta potilaan, käyttäjien tai tarvittaessa kolmansien osapuolten riskit pysyisivät mahdollisimman pieninä, käyttöohjeita on noudatettava tarkasti. Instrumenttien käyttö, valmistelu ja testaus voidaan suorittaa vain koulutettujen asiantuntijoiden toimesta.



Tuotteet toimitetaan ei-steriileinä ja niiden on käytävä läpi koko uudelleen käsittelykierron (puhdistus, desinfiointi ja tarvittaessa sterilisaatio) ennen ensimmäistä ja jokaista seuraavaa käyttökertaa.

1 SOVELTAMISALAISSUUS

Tämä käyttöohje koskee seuraavia Tekno-Medical Optik-Chirurgie GmbH:n (jäljempänä "Tekno-Medical") levitys- ja laajennuslaitteita:



- Kielen painaja, kielen työntäjä, suun estäjä
 - speula (peräsuoli, emätin, nenä, korva, silmä),
 - Dilataattorit, pyöreät ja koettimet (virtsaputki, kohtu, silmä).
- (Katso tuotelista viimeisestä osiosta.)

2 KOKEET

Laitteiden toiminta on tarkistettava ennen jokaista käyttöä. Pinnan vauriot, kuten naarmut, halkeamat, kolhut, lovit jne. sekä taipuneet osat tarkoittavat, että soitinta ei saa käyttää. Tuotteet on sen jälkeen korjattava valtuutetussa korjauspalvelussa tai hävitettävä tavanomaisella sairaalataavalla. Vaurioituneita tuotteita ei saa käyttää!

3 KÄSITELTÄVYYS

Tuotteita saa käyttää vain asianmukaisesti koulutettujen ja pätevien henkilöiden toimesta. Hoitava lääkäri tai käyttäjä vastaa instrumenttien valinnasta tiettyihin käyttötarkoituksiin, henkilökunnan asianmukaisesta koulutuksesta sekä tuotteiden käsittelykokemuksesta. Tätä tuotetta tulisi käyttää lääketieteellisissä laitoksissa vain koulutettujen terveydenhuollon ammattilaisten toimesta.

4 TARKOITUS

Lääketieteellinen laite eri anatomisten rakenteiden sekä luonnollisten kehon aukkojen levittämiseen, kiinnittämiseen, avoimena pitämiseen, laajentamiseen ja manipulointiin **ei-kirurgis-invasiivisten** hoitojen yhteydessä ihmisillä.

Käytön kesto on väliaikainen (normaaleissa olosuhteissa, jotka on tarkoitettu keskeytymättömään alle 60 minuutin käyttöön) asetuksen (EU) 2017/745 mukaisesti.

5 KÄYTTÖAIHEET

Levitys- ja levennyslaitteet kuuluvat yleishoitojen ja luonnollisten kehon aukkojen toimenpiteisiin tarkoitettujen standardien valikoimaan. Levitys-, paikointi-, mittaus- ja kiinnitysvälineinä niitä käytetään lähes kaikissa standardisovelluksissa.

6 VASTA-AIHE

Uudelleen käytettävien pidätysvälineiden käyttö on yleensä vasta-aiheista, jos muiden tekniikoiden käyttö on tarpeen.

On myös vasta-aiheita:

- jos potilas ei halua;
- jos teknisiä ehtoja ei täytetä.

Ei käytettäväksi keskuskierroon ja hermoston käytössä asetuksessa määritellyn mukaisesti.

Vastuullisen lääkärin tai käyttäjän on päätettävä, voidaanko tarkoitus suorittaa potilaan yleisen tilan perusteella.

7 POTILASVÄESTÖ

Paitsi tässä käyttöohjeissa lueteltuja vasta-aiheisia käyttötarkoituksia, potilasväestölle ei ole rajoituksia.

8 HÄVITTÄMINEN

Jos instrumentteja ei enää voida korjata ja kunnostaa, niiden hävittäminen on tehtävä soveltuvien maakohtaisten säästöjen ja lakien mukaisesti. Vialliset tuotteet ovat yleensä käyneet läpi koko uudelleen käsittelyprosessin ennen hävittämistä.



9 VAROITUKSET

Ruostumattomasta teräksestä valmistettuja instrumentteja ei saa sijoittaa fysiologiseen suolaliuokseen (NaCl), sillä pitkäaikainen kosketus voi aiheuttaa kuoppia tai rasiuskorroosiota. Instrumentit saa steriloida vasta etukäteen puhdistuksen ja desinfiointin jälkeen.

Uudet tuotteet ovat käyneet läpi koko uudelleen käsittelyprosessin kerran ennen kuin niitä käytetään ensimmäistä kertaa. Uusi lääkinnällinen laite täytyy suorittaa perusteellinen visuaalinen ja toiminnallinen tarkastus toimituksen jälkeen. Jos lääketieteellisessä laitteessa on ulkoisesti tunnistettavia vikoja (naarmuja, murtumia, halkeamia, naarmuja, vääntyneitä osia ja jäykkyys) tai jos laite ei toimi tämän käyttöohjeen mukaisesti, meidän, valmistajan tai jakelijan, on ilmoitettava siitä välittömästi.

Edellä mainittujen tuotteiden turvallisen käytön varmistamiseksi tuotteiden oikea huolto ja hoito ovat olennaisia. Siksi ennen jokaista käyttöä tulisi tehdä toiminnallinen tai visuaalinen tarkastus. Tästä syystä viittaamme tämän käyttöohjeen asiaankuuluviin osiin. Tuotteiden säilyttämiselle ennen sterilointia ei ole erityisiä vaatimuksia. Suosittelemme kuitenkin säilyttämään lääkinnälliset laitteet puhtaassa ja kuivassa ympäristössä. Kaikkia lääkinnällisiä instrumentteja tulee aina käsitellä äärimmäisellä huolella kuljetuksen aikana, puhdistuksessa, huollossa, steriloinnissa ja säilytyksessä.

Tämä koskee erityisesti työpäitä, esteitä ja muita herkkiä alueita.

10 UUELLEENVALMISTUSOHJEET

Yleisesti ottaen lääketieteellisiä instrumentteja voivat käsitellä uudelleen vain henkilöt, joilla on tarvittava asiantuntemus suunniteltuihin toimintoihin. Yksityiskohtaista tietoa instrumenttien valmistelusta löytyy AKI:n "Punaisesta esitteestä". www.a-k-i.org <http://www.a-k-i.org/> löydät myös linkkejä lakeihin, standardeihin ja hoitokomiteoiden julkaisuihin.

Tuotesuunnittelun ja käytettyjen materiaalien vuoksi ei voida asettaa määriteltyä rajaa maksimikäyttökohteille. Lääkinnällisten laitteiden käyttöikä määräytyy olennaisesti niiden toiminnan ja lempeän käsittelyn perusteella. Toistuva uudelleen käsittely vaikuttaa tuotteeseen vain vähän. Tuotteen käyttöä loppu määräytyy yleensä kulumisen ja käytön aiheuttamien vaurioiden mukaan.

10.1 Valmistelu paikan päällä

Poista karkea lika laitteista heti käytön jälkeen. Älä käytä kiinnitysaineita tai kuumaa vettä (>40°C), sillä se aiheuttaa jäämien kiinnittymistä ja voi vaikuttaa puhdistuksen onnistumiseen.

Liuota vahva, kiinteä lika 3 % H₂O₂-liuoksella (vetyperoksidi) ja pyyhi pois kertakäyttöliinalla. Sitten huuhtelee huolellisesti täysin suolattomalla vedellä.

Valmistelet soittimet mahdollisimman pian heti käytön jälkeen.

10.2 Liikenne

Turvallinen säilytys suljetussa säiliössä ja laitteiden kuljetus uudelleen käsittelypaikalle, jotta ne eivät vahingoituisi ja saastuisi ympäristöön.

10.3 Valmistelut puhdistukseen / puhdistusta varten

Laitteet täytyy purkaa tai avata uudelleen käsittelyä varten.

Soittimet on säilytettävä koneysteensopivissa instrumenttikantoreissa astianpesukoneen ystävällisesti. Instrumenttikantajien kunto ei saa heikentää myöhempää puhdistusta ja desinfiointia äänen tai punastuvien varjojen vuoksi.

10.4 Manuaalinen esipuhdistus

Liota laitteita kylmässä, täysin demineralisoituneessa (DI) vedessä vähintään 5 minuuttia. Jos mahdollista, pura laitteet ja puhdista ne kylmällä vedellä pehmeällä harjalla, kunnes jäämiä ei näy. Painehuuhtelet ontelot, reiät ja kierreet vesipuhaltimella vähintään 10 sekunnin ajan (pulssimenetelmä, minimipaine 2 bar). Aseta laitteet 15 minuutiksi ultraäänikylypöyyn 40°C:ssa, jossa on 0,5 % emäksiset tai entsyymaattinen puhdistusaine, ja täytä ne äänellä. Poista mittarit ja huuhtelee kylmällä vedellä.

Puhdistusliuos tulisi vaihtaa vähintään kerran päivässä, tarvittaessa useammin. Liian korkea likaantumisasaste heikentää puhdistustehoa ja lisää korroosion riskiä. Kansallisia lakeja ja ohjeita on noudatettava.



10.5 Koneiden puhdistus

Aseta mittarit avoimeen siiviläläustaan liukuvan vaunun päälle ja aloita puhdistusprosessi. Purkaa soittimia mahdollisimman paljon osiin.

Askel	Parametrit	
Esihuuhtelu	Huuhtelulämpötila + veden laatu	Kylmä kaupunkivesi
	Valotusaika	60 s
Esihuuhtelu	Huuhtelulämpötila + veden laatu	Kylmä kaupunkivesi
	Valotusaika	180-luku
Puhdistus	Puhdistuslämpötila	45 °C
	Veden laatu	Kaupungin vesi
	Valotusaika	300 s (pahimmassa mahdollisessa kunnossa) / RKI-suositus: 600 s
	Puhdistusaineet	Neodisher Medizym
	Keskittyminen	0,50 %
Neutralointi	Huuhtelulämpötila	40 °C
	Veden laatu	Kaupungin vesi
	Valotusaika	180-luku
	Neutraloiva aine	Neodisher Z
	Keskittyminen	0,10 %
Huuhtelee	Huuhtelulämpötila	40 °C
	Veden laatu	DEMINERALISOITU VESI
	Valotusaika	120 s

10.6 Mekaaninen (lämpö) desinfiointi

Askel	Parametrit	
Lämpö Desinfiointi	Desinfiointilämpötila	90 °C (A0 3000)
	Veden laatu	DEMINERALISOITU VESI
	Valotusaika	300 s
Kuivaus	Instrumenttien ulkopinnan kuivaaminen pesukoneen/desinfiointilaitteen kuivauskierroksella. Tarvittaessa manuaalinen kuivaus voidaan myös toteuttaa nukkattoman kankaan avulla. Kuivat ontelot ja instrumenttien kanavat, joissa on steriiliä paineilmaa. Anna tuotteiden jäähtyä huoneenlämpöön.	

10.7 Funktionaalinen testaus

Tuotteiden tulee olla makroskooppisesti puhtaita, eli ilman näkyvää likaisuutta jokaisen puhdistuksen jälkeen. Tahraiset tuotteet on poistettava välittömästi ja annettava erityiskohtelua. Kaikki liikkuvat osat on tarkistettava erityisen huolellisesti. Virheiden tai vaurioiden sattuessa tuotteet on korjattava välittömästi. Kaikki muoviosat on tarkastettava ennen sterilointia. Muoviosien ei saa olla haljenneita, hauraita tai kuluneita. Näissä tapauksissa soitin täytyy vaihtaa.

10.8 Soittimien huolto

Tuotteet, joissa on liikkuvat leuat, liitokset, sulkulaitteet tai metalliset liukuvat pinnat, on käsiteltävä höyryllä steriloitavilla parafiiniöljypohjaisilla hoitotuotteilla. Parafiiniöljyn tulee täyttää sovellettavat farmakopeat ja olla fysiologisesti vaaraton. (Lisätietoja löytyy DIN 96298-4:stä.)

10.9 Pakkaus

Valitse standardin mukaiset pakkaukset sterilointia varten DIN EN ISO 11607-1, DIN EN 868-2 ja DIN EN 868-8 -standardien mukaisesti.

10.10 Sterilisaatio

Tuotteiden sterilointi fraktioisella esityhjiöprosessilla (DIN EN ISO 17665:n mukaisesti), ottaen huomioon kansalliset vaatimukset.

Ennen tyhjiötä	3 kertaa
Sterilisaatiolämpötila	134 °C
Sterilointiaika	5 min
Kuivumisaika	20 min.

Muiden sterilointimenetelmien käyttö on meidän vastuullamme olemattomissa.



10.11 Tallennus



Steriloidut laitteet on säilytettävä sopivissa pakkauksissa kuivassa, puhtaassa ja pölyttömässä ympäristössä sekä tasaisessa kosteudessa. Hyllyn ja hyllyn välisen etäisyyden tulisi olla vähintään 30 cm.



Tallennusaika on määritettävä käyttäjän itsensä toimesta.

10.12 Tietoa hoidon validoinnista:

Seuraavia materiaaleja ja koneita käytettiin kunnostusvalidoinnissa:

Puhdistusaineet	Neodisher Medizym 0,5 % (v/v)
Neutralisaattori	Neodisher Z 0,1 % (v/v)
Puhdistus- ja desinfiointilaitte (RDG)	Miele PG 8535
Höyryautoklaavi	Lute beater ZentraCert
Lisätietoja löytyy testiraporteista: 23277 / 23279 / 23278 (CleanControlling Medical GmbH & Co. KG)	

11 LISÄOHJEET

Jos yllä kuvatut kemikaalit ja koneet eivät ole saatavilla, käyttäjän vastuulla on validoida prosessinsa asianmukaisesti.



Käyttäjän vastuulla on varmistaa, että uudelleen käsittelyprosessi, mukaan lukien resurssit, materiaalit ja henkilöstö, on sopiva vaadittujen tulosten saavuttamiseksi.

Nykytila ja kansalliset lait edellyttävät validoituja prosesseja.

Uudelleen käsittelyn aikana laitteeseen vaikuttavan lämpötilan **ei tulisi ylittää** 140°C.

Periaatteessa mekaaninen puhdistus ja desinfiointi ovat aina parempia kuin manuaalinen puhdistus. Koneen puhdistuksessa ja desinfiointissa prosessissa on suurempi turvallisuus.

Älä koskaan käytä metalliharjoja, metallisieniä tai hankaavia puhdistusaineita manuaaliseen puhdistukseen tai esipuhdistukseen. Erittäin emäksiset puhdistusaineet vahingoittavat muoveja ja anodisointikerroksia.

Instrumentteja ei saa steriloida kuumailmasterilisaattoreissa.

12 TUOTEONGELMIEN ILMOITTAMINEN



Lääketieteellisiä laitteita koskevan asetuksen (EU) 2017/745 ja laadunhallintajärjestelmämme vaatimusten mukaisesti kaikki tuoteongelmat on ilmoitettava valmistajalle.

Työaikoina meihin voi ottaa yhteyttä puhelimitse numerosta +49 (0) 07461 / 1701-0.

Normaalien aukioloaikojen ulkopuolella pyydämme lähettämään sähköpostia safety@tekno-medical.com.

Vakavat tapaukset on myös ilmoitettava paikalliselle viranomaiselle.

13 TAKUU

Tuotteet valmistetaan korkealaatuisista materiaaleista ja ne käyvät läpi laadunvalvonnan ennen toimitusta. Jos virheitä edelleen ilmenee, ota yhteyttä palveluumme.

Tekno-Medical ei voi taata, että tuotteet soveltuvat kyseiseen toimenpiteeseen. Tämä on määritettävä käyttäjän itsensä toimesta. Tekno-Medical ei ota vastuuta satunnaisista tai siitä aiheutuvista vahingoista. Tekno-Medical ei ota vastuuta, jos osoitetaan, että näitä käyttöohjeita on rikottu.

Huomio: Creutzfeldt-Jakobin tautia sairastavilla potilailla käytettyjen laitteiden osalta Tekno-Medical kieltäytyy vastuusta uudelleenkäytöstä.

14 HUOLTO JA KORJAUS

Älä tee mitään korjauksia tai muutoksia tuotteeseen itse. Vain valmistajan valtuutetut henkilöt ovat vastuussa ja huolehtivat tästä. Vialliset tuotteet ovat täytyneet käydä läpi koko uudelleenvalmistusprosessin ennen kuin ne palautettiin korjattavaksi. Palautuksia varten käytä RMA-hakemuslomakettamme ja dekontaminaatiodistusta. Lomakkeet löydät kotisivuiltamme:

<https://www.tekno-medical.com/de/service/reparaturservice/>

**15 SYMBOLIT**

Tässä käskyssä ja etiketissä käytetyillä symboleilla on seuraava merkitys DIN EN ISO 15223-1:n mukaisesti:

	Huomio!		Valmistaja
	Lääketieteellinen laite		Valmistusajankohta
	Ei-steriili		Noudata käyttöohjeita
	Kataloginumero		Suojaa auringonvalolta
	Eränimitys		Säilytä kuivassa paikassa
	Yksilöllinen tuotetunnistus		CE-merkki

REF

16 TUOTELUETTELO KÄYTTÖOHJEISTA

Painettu 17.03.2026

5477-14	30391-24	34022-02*	34144-25	34280-12	50002-60*	50810-03	52277-01
5478-14*	30391-26	34030-01	34145-24*	34280-14	50002-65*	50812-01	52277-02
5479-01	30391-28	34030-02	34150-01	34280-16	50002-70*	50812-02	52277-03
5479-02	30391-30	34030-03	34150-02	34280-18	50003-30*	50812-03	52277-04
5480-15	30391-32	34032-00*	34153-24	34280-20	50003-40*	50813-01	52277-05
5481-11	30391-34	34032-01	34154-24	34281-80	50003-45*	50813-02	52277-06
5483-14	30391-36	34032-02	34250-10	34281-82	50003-50*	50813-03	52277-07
5485-15	30392-08	34032-03	34250-15	34295-26	50003-55*	50814-01	52277-10
5486-17	30392-09	34038-01*	34250-20	40099-00	50003-60*	50814-02	52277-11
5487-19	30392-10	34038-02*	34250-25	40100-00	50003-65*	50814-03	52280-00
5488-10	30392-11	34040-00*	34250-30	40100-01	50003-70*	50822-13	52280-01
5488-15	30392-12	34049-03*	34250-35	40100-02*	50003-75*	50822-13C	52280-02
5488-20	30392-13	34050-01	34250-40	40100-03*	50004-55*	50823-13	52280-03
5489-16	30392-14	34050-02	34250-45	40100-12	50004-60*	50823-13C	52280-10
5494-15	30392-15	34050-03	34250-50	40100-23	50005-30	50823-14*	52281-01*
5494-15*HF	30392-16	34050-04	34250-55	40100-34	50005-50	50824-13	52281-03*
5496-17	30392-17	34050-05	34250-60	40100-45	50005-60	50828-01	52285-01
5497-16	30392-18	34050-06	34250-65	40100-56	50010-03	50828-02	52285-02
6376-25	30392-19	34051-01	34250-70	40100-67	50010-04	50828-03	52285-03
6376-30	30392-20	34051-02	34250-75	40100-78	50010-11	50828-04	52287-01
6376-40	30392-21	34051-03	34250-80	40101-00	50010-12	50828-13	52287-02
6376-50	30392-22	34051-04	34250-85	40102-00	50010-13	50830-01	52287-03
17037-11	30392-23	34051-05	34250-90	40102-01	50010-14	50830-02	52287-04
22000-01*	30392-24	34051-06	34250-95	40102-12	50012-03	50830-03	52287-05
29001-15	30392-25	34052-00	34251-00	40102-23	50012-11	50834-01	56813-02 W
29002-15	30392-26	34052-01	34251-05	40102-34	50012-12	50834-02	56836-50 W
29003-19	30392-27	34052-02	34251-10	40102-45	50012-13	50834-03	791-151
29004-22	30392-28	34052-03	34251-15	40102-56	50012-14	50836-35	791-152
29005-06*	30392-29	34052-04	34251-20	40102-67	50013-03	50836-36	791-153

FRM-168 Vorlage GebA Kl. I MDR_v3

GebA 01-I-003_01_Spreizende und weitende_FI_v3.docx

17.03.2026

**Tekno-Medical Optik-Chirurgie GmbH**

Sattlerstraße 11 D-78532 Tuttlingen

Tel.: +49 (0) 7461 1701-0 Fax: +49 (0) 7461 1701-50

E-Mail: mail@tekno-medical.com www.tekno-medical.com





29005-08*	30392-30	34052-05	34251-25	40102-78	50013-11	50836-50	791-154
29006-20	30392-32	34052-06	34251-30	40103-34*	50013-12	50836-52*	791-155
29008-57*	30392-33	34052-07*	34251-35	40104-00	50013-13	50836-75	791-156
29008-70*	30392-34	34055-01	34251-40	40105-00	50013-14	50836-76	791-156-60*
29009-64*	30392-36	34055-02	34251-45	40106-00	50015-00	50836-90	791-157
29009-76*	30393-00	34056-01	34251-50	40107-00	50015-01	50836-91	791-161
29009-89	30393-10	34056-02	34251-55	40124-01	50015-02	50840-45	791-161G*
29011-80	30393-11	34057-01	34251-60	40126-01	50015-03	50840-75	791-162*
29011-90	30393-12	34057-02	34251-65	40127-01	50015-04	50860-19	791-163*
29011-91	30393-13	34060-00	34251-70	40130-02	50015-05	52031-11	791-167
29011-92	30393-14	34061-00*	34251-75	40132-02	50015-06	52031-13	Z0000008814
29012-50	30393-15	34070-10	34251-80	40136-02	50018-03	52031-15	Z0000009541
29013-50	30393-16	34070-15	34251-85	40138-01	50018-04	52041-09	Z0000010087
29020-00	30393-17	34070-20	34251-90	40139-01	50018-11	52041-11	Z0000010088
29020-02	30393-18	34070-25	34251-95	40140-01	50018-12	52041-13	Z0000010090
29020-04	30393-19	34070-30	34252-00	40150-01	50018-13	52041-15	Z0000093208
29020-06	30393-20	34070-35	34252-10	40151-01	50018-14	52050-00*	Z0000098078
29020-08*	30393-21	34071-15*	34252-20	40152-01	50019-04	52050-01*	Z0000108456
29022-00	30393-22	34071-19*	34252-30	40154-01	50019-11	52050-02*	Z0000117505
29057-01	30393-23	34071-20*	34252-40	40154-02	50019-12	52050-03*	Z0000118034
29057-02	30393-24	34071-25*	34252-50	40154-03	50019-13	52050-13*	Z0000119601
29057-03	30393-25	34072-01	34252-60	40170-04	50019-14	52110-13	Z0000120202
29057-04	30393-26	34072-02	34252-70	40230-02	50020-03	52131-11	Z0000120203
29065-16	30393-27	34073-01	34252-80	40300-00	50020-09*	52131-14	Z0000120204
29065-19	30393-28	34073-02	34252-90	40300-01	50020-10	52141-12	Z0000120205
29065-22	30393-29	34074-01	34253-00	40300-02*	50020-11	52142-14	Z0000120206
29067-23	30393-30	34074-02	34254-10	40304-01*	50020-12	52142-21	Z0000120254
29070-15	30398-00	34075-01	34254-15	40305-08*	50022-03	52143-11	Z0000120258
29072-17*	30424-10	34075-02	34254-20	40305-11*	50022-04	52143-14	Z0000120259
29950-12	30467-00*	34075-03	34254-25	40310-07	50022-11	52144-13	Z0000120333
29950-14	34001-01	34075-51	34254-30	40311-06	50022-11*	52149-16	Z0000120389
29952-12	34001-02	34075-52*	34254-35	40311-09	50022-12	52149-19	Z0000122945
29952-14	34001-03	34075-53*	34254-40	40312-08	50022-12*	52228-00	Z0000123625
30390-06*	34001-51	34076-02	34254-45	40313-08	50022-13	52233-02*	Z0000124027
30390-07*	34001-52	34080-01*	34254-50	40315-06	50022-14	52233-03*	Z0000124392
30390-08	34001-53	34090-01	34254-55	40316-07	50022-14*	52233-04*	Z0000124601
30390-09	34001-61	34090-02	34254-60	40320-07	50023-04	52233-05*	Z0000125368
30390-10	34001-62	34090-03	34254-65	40321-08	50023-11	52233-06*	Z0000125797
30390-11	34001-63	34090-04	34254-70	40322-07	50023-12	52240-00	Z0000126949
30390-12	34005-04	34090-05	34254-75	40330-07	50023-13	52240-01	Z0000127024
30390-13	34005-07	34090-10	34254-80	40330-08	50023-14	52240-02	Z0000127470
30390-14	34007-01	34090-12	34254-85	40330-09	50023-15	52240-03	Z0000127616
30390-15	34007-02	34090-14	34254-90	40331-07	50024-00*	52250-00	Z0000128185
30390-16	34007-03	34100-01	34254-95	40332-07	50024-02*	52250-01	Z0000129451
30390-17	34012-01	34100-02	34255-00	40333-07	50024-03*	52250-02	Z0000129515



30390-18	34012-02	34100-03	34255-05	40334-07	50024-04*	52250-03	Z0000130358
30390-19	34012-03	34102-01	34255-10	40335-08	50025-00	52250-10	Z0000130359
30390-20	34012-03*	34102-02	34255-15	40336-08	50025-01	52260-01	Z0000130417
30390-21	34012-12	34102-03	34255-20	40337-03	50025-02	52260-02	Z0000130434
30390-22	34015-01	34102-04	34255-25	40337-08	50025-03	52260-03	Z0000130504
30390-23	34015-02	34104-01	34260-14	40338-03	50026-00	52260-10	Z0000130613
30390-24	34015-03	34104-02	34260-26	50000-43*	50026-01	52270-00	Z0000130651
30390-25	34015-51	34104-03	34261-14	50000-48*	50026-02	52270-01	Z0000130759
30390-26	34015-52	34104-04	34261-26	50000-53*	50026-03	52270-02	Z0000130903
30390-27	34015-53	34128-01	34262-02	50000-58*	50026-04	52270-03	Z0000130904
30390-28	34015-61	34128-02	34262-04	50000-63*	50030-00	52270-04	Z0000130905
30390-29	34015-62	34130-20	34262-06	50000-67*	50030-00C	52270-05	Z0000130906
30390-30	34015-63	34130-25	34262-08	50000-72*	50030-01	52270-10	Z0000130907
30390-32	34018-01	34130-30	34262-10	50000-77*	50030-01C	52270-11*	Z0000130908
30390-33	34018-02	34130-35	34262-12	50001-30*	50030-02	52274-00	Z0000130909
30390-34	34018-03	34130-40	34262-14	50001-40*	50030-02C	52274-01	Z0000130910
30390-36	34018-51	34138-00	34262-16	50001-45*	50030-03	52274-02	Z0000130911
30390-64*	34018-52	34138-03	34262-18	50001-50*	50030-03C	52274-03	Z0000130912
30391-00	34018-53	34138-04	34262-20	50001-55*	50708-18*	52274-04	Z0000130913
30391-06	34018-61	34138-05	34262-22	50001-60*	50808-01	52274-05	Z0000130914
30391-08	34018-62	34140-40	34262-24	50001-65*	50808-02	52274-10	Z0000131302
30391-10	34018-63	34140-41	34262-26	50001-70*	50808-03	52275-00	Z0000131427
30391-12	34018-71*	34142-20	34265-00	50001-75*	50808-04*	52275-01	Z0000131428
30391-14	34018-72*	34142-25	34265-05	50002-30*	50808-05*	52275-02	Z0000131528
30391-16	34020-00	34142-30	34265-06	50002-40*	50808-06*	52275-03	
30391-18	34020-01	34142-35	34265-08	50002-45*	50808-07*	52275-04	
30391-20	34020-02	34142-40	34265-13	50002-50*	50810-01	52275-05	
30391-22	34022-01*	34143-17	34280-10	50002-55*	50810-02	52275-10	