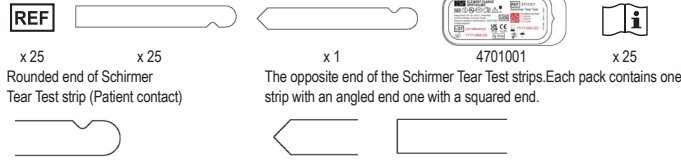


**!** These devices are only to be used by healthcare professionals such as ophthalmologists, optometrists, ophthalmic technicians, nurses, or emergency physicians who have been trained in ophthalmology.

Read the instructions for use carefully before commencing use of this device. It contains important information regarding the safety of the user and patient.

### INSTRUCTIONS FOR USE:

#### Contents:



#### Indications for use:

The Schirmer Tear Test (Sterile) is a small absorbent strip of filter paper, supplied sterile, to be inserted under the patient's lower eyelid to stimulate and evaluate the formation of tears.

#### Intended purpose:

The Schirmer Tear Test Strip is indicated on patients who require assessment in cases of suspected keratoconjunctivitis sicca. The Schirmer Tear Test assesses the aqueous component of the ocular tear film and identifies aqueous tear deficiency such as in Sjögren's syndrome or other lacrimal gland dysfunction. They are intended to be used on patients of any gender, ethnicity, or age after medical assessment. Their use is contraindicated when a patient has just received eye drops, or where medical assessment has deemed it unsafe in the case of age, illness, infection, ophthalmic surgery, trauma or in those patients with special needs. They come into transient contact with the patient's tears and the palpebral conjunctiva of the lower eyelid and the bulbar conjunctiva of the eye; both eyes are normally tested. They can be used with anaesthesia (Schirmer II test) as indication of the basal tear secretion or without (Schirmer I test) as an indication of basal and reflex tear secretion. They are sterile, single use devices and intended to be used in a clinical or domestic setting by a qualified ophthalmic healthcare professional trained in their use.

#### Side effects:

The use of the Schirmer Tear Test may result in the following side effects:

- Anxiety before and during the procedure
- Pain, irritation, itching, tearing or other discomfort to the eye
- Infection and inflammation
- If procedure lasts too long, drying can occur on the corneal epithelium of both eyes.

#### Warnings, risks, and other information for safety:

- Read these instructions carefully before first use. Failure to comply with these instructions may result in damage to the device and/or pose a risk to the patients and/or users.
- Schirmer Tear Test devices are only for use as described in these instructions for use.
- These devices are intended to be used in a clinical, emergency, ambulatory or domestic setting.
- These devices are only to be used by healthcare professionals such as ophthalmologists, optometrists, ophthalmic technicians, nurses, or emergency physicians who have been trained in ophthalmic procedures and who have read and understood these instructions for use.
- The devices are only to be handled and stored as described in these instructions, for use by facility approved and trained personnel.
- Personal Protective Equipment (PPE) must be worn when using these devices to prevent cross infection and microbial hazards. Follow facility approved procedures for the use of PPE.
- Training in the instructions for use is the responsibility of the clinical institute and the user.
- Schirmer Tear Test devices are for single use only. It is recommended to use one strip per eye to prevent possible microbial cross-contamination between the patient's eyes.
- DO NOT touch the rounded wick end of the Schirmer Tear Test.
- Schirmer test should not be the sole test for diagnosing dry eye disease. The test should be used in conjunction with other diagnostic procedures to confirm diagnosis.
- Re-use and/or re-sterilisation (including autoclaves) can result in structural damage to the device or chemical residues causing physical harm to the patient's eye and/or the risk of an incorrect prognosis. Infectious diseases can be transmitted through reuse, among which are infections that can be introduced through the mucous membranes of the eye (conjunctiva). These include viruses and bacteria that can cause conjunctivitis (e.g. adenovirus, herpes simplex, Staphylococcus aureus) and viruses that can cause systemic infections, including bloodborne viruses (e.g. hepatitis B and C viruses, human immunodeficiency virus), herpes viruses, and rhinoviruses.
- DO NOT clean the Schirmer Tear Tests with alcohol wipes or any other solution as this will cause damage to the device. The Schirmer Tear Test are supplied sterile and ready for use.
- Incorrect use may result in scratches and/or other harm to the cornea.
- These devices are not UKCA or CE marked for veterinary use.
- Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the Regulatory/Competent Authority of the country in which the user and/or patient is established.
- These devices do not contain latex.

#### Important:

Do not reuse

Do not reprocess the Schirmer Tear Test

Read the instructions carefully before first use

Federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician or practitioner

#### Handling and storage:

Store in a clean, dry place at all times to maintain safety and performance characteristics. If the packaging is damaged, soiled or unintentionally opened before use, do not use. If received damaged contact Haag-Streit UK.

Do not use if the packaging has been damaged. If received damaged contact Haag-Streit UK.

Keep Dry Store out of direct sunlight.

#### Before use:

- a. The examination is to be performed at the medical professional's discretion and consideration should be taken in cases of active infections and lesions of the eye
- b. Ensure that no damage has occurred after manufacturing and during any handling and storage by checking for signs of any physical damage, imperfections, or contaminants. Contact Haag-Streit UK in the event of any such issues. These devices should not be used or reprocessed but replaced
- c. It is recommended to wear protective medical gloves when carrying out the procedure
- d. Avoid contact with the rounded wick end to prevent cross contamination
- e. Ensure patient is fully relaxed prior to carrying out the procedure.

#### Contraindications:

These devices are contraindicated where:

- Medical assessment by the healthcare professional has deemed it unsafe in the case of infection, disease, or trauma. For example, surgical procedures carried out on, or other injuries to the cornea, ruptured globe, unhealed corneal abrasions or ulcers, corneal scars or elevated eyes with astigmatism
- When medical assessment deems it unsafe in the case of patients with special needs.
- When a patient has just received eye drops

#### Cleaning and Maintenance:

Schirmer Tear Test Strips are single use devices and DO NOT require cleaning or maintenance. The Haag-Streit Schirmer Tear Tests are made of Cellulose paper

Please take note of the following restrictions:

- Do not re-sterilise
- Do not expose to temperatures above 60°C

The above-mentioned instruction manual, the brief instructions and additional information can always be found on the website: [www.haagstreichuk.com](http://www.haagstreichuk.com)

#### Environmental Conditions:

Device is designed to be used, transported, and stored in ambient conditions.

Do not use the device if it is exposed to environmental conditions outside of those specified above. Contact Haag-Streit UK for further guidance.

#### Other Useful Symbols:

	Swiss authorised representative		Importer
	EU authorised representative		Quantity
	Name of manufacturer		Catalogue number
	Manufactured in Great Britain		Classed as a Medical device
	STERILISED by Gamma Radiation Single Sterile barrier system with protective packaging outside		Use-By Date
	STERILISED by Gamma Radiation Single Sterile barrier system		

#### Warranty & product liability

Haag-Streit UK products must be used only for the purposes and in the manner described in the documents distributed with the product.

Improper handling can damage the product. This would void all warranty claims.

#### Procedure

The Schirmer Tear strips serve as an auxiliary tool to evaluate lacrimation. These are typically employed during a comprehensive clinical examination, where all environmental and clinical variables are considered. The results from the Tear Test strip are useful for the evaluation of a patient's suitability for wearing contact lenses. This device is intended for exclusive use by medically trained health care professionals.

- Inform the patient about the simplicity and necessity of this test in understanding their tear production. Clarify that while the test is harmless and painless, it could cause slight discomfort in some instances.
- Seat the patient in an examination chair, ideally with a headrest, in a room with attenuated lighting.

Separate the packaging pouch from the opposite end, avoiding the wick area. Carefully grasp the rounded wick end over the pouch to prevent contamination. Proceed to bend the rounded wick end of the test strip at the marked 'V' indentation (Fig 1a) to form a right angle (Fig 1b).

Remove the strip from the packaging, making certain not to touch the rounded wick end to avoid contamination.

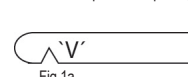
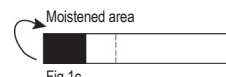


Fig 1a



Fig 1b



Moistened area

Instruct the patient to look upward while you gently pull down the lower eyelid. Place the rounded, bent end of the sterile strip on the lower fornix so that the bend overlaps the lid margin.

Take precautions to avoid causing irritation while positioning the test strip, as this could trigger excessive tear flow and compromise the test results. If necessary, topical anaesthetics may be utilised to prevent irritation.

After a period of 5 minutes, assess the length of the moistened section of the test strip (Fig 1c). Results will differ dependent on whether Schirmer I or Schirmer II is used.

>15mm is normal tear production for Schirmer I

>10mm is normal tear production for Schirmer II

Guidelines to be mindful of during standard test routine:

- The test should be carried out prior to any other intervention involving the eye
- Ensure that the strip does not come into contact with the cornea, as this would invalidate the test results
- The patient may blink normally during the test, although some individuals may prefer to keep their eyes closed.

#### Disposal

To prevent accidental contamination after use, discard the Schirmer Tear Tests by following locally approved waste procedures or by putting in the clinical waste bin.

#### Trouble Shooting:

Fault	User Action	Further Action
Device surface irregularities under magnified vision	The device is designed to be free of surface irregularities and imperfections when viewed with unmagnified corrected vision	If irregularities are present under unmagnified vision, contact the manufacturer

#### Contact:

Haag-Streit UK Limited,  
Unit C, Woodside Industrial Estate,  
Dunmow Road, Bishop's Stortford,  
Hertfordshire, CM23 5RG,  
United Kingdom  
info.unitedkingdom@haag-streit.com  
www.haagstreichuk.com

Haag-Streit Deutschland GmbH,  
Rosen Garten 10,  
22880 Wedel,  
Germany  
Tel: +49 4103 709 02

Haag-Streit AG,  
Gartenstadtstrasse 10,  
3098 Koeniz,  
Switzerland.  
Tel: +41 31 978 01 11  
sales@haag-streit.com  
info@haag-streit.com  
www.haag-streit.com



## nl - SCHIRMER-TRAANTEST

**⚠** Deze hulpmiddelen mogen alleen gebruikt worden door zorgprofessionals, zoals oogartsen, optometristen, oogheelkundige technici, verpleegkundigen of nooddartsen, die opgeleid zijn in oogheelkunde.

Lees de gebruiksaanwijzing zorgvuldig door voordat u dit hulpmiddel gaat gebruiken. Het bevat belangrijke informatie over de veiligheid van de gebruiker en de patiënt.

### GEBRUIKSAANWIJZINGEN:

#### Inhoud:



#### Gebruiksaanwijzing:

De Schirmer-traantest (steriel) is een kleine absorberende strook filterpapier, die steriel geleverd wordt, en die onder het onderste ooglid van de patiënt wordt geplaatst om het vormen van tranen te stimuleren en te evalueren.

#### Beoogd doel:

Het Schirmer-traanteststrookje wordt geïndiceerd voor patiënten die beoordeeld moeten worden in gevallen waarin keratoconjunctivitis sicca vermoed wordt. De Schirmer-traantest beoordeelt de waterige component van de oculaire traanfilm en identificeert een tekort aan waterig traanvocht zoals bij het syndroom van Sjögren of andere aandoeningen van de traanklier. Ze zijn bedoeld om na een medisch onderzoek gebruikt te worden bij patiënten van ieder geslacht, etniciteit of leeftijd. Het gebruik ervan wordt gecontra-indiceerd wanneer een patiënt niet oogdruppels heeft gekregen, of wanneer medisch onderzoek dit onveilig acht in het geval van leeftijd, ziekte, infectie, oogheelkundige chirurgie, trauma of bij patiënten met speciale behoeften. Ze komen in tijdelijk contact met de tranen van de patiënt en de palpebrale conjunctiva van het onderste ooglid en de bulbar conjunctiva van het oog; beide ogen worden normaal gesproken getest. Ze kunnen gebruikt worden met anesthesie (Schirmer II-test) als indicatie van basale en reflexmatige traanafscheiding, of zonder (Schirmer I-test) als indicatie van basale en reflexmatige traanafscheiding. Het zijn steriele hulpmiddelen voor éénmalig gebruik en bedoeld om gebruikt te worden in een klinische of huishoudelijke omgeving door een gekwalificeerde oogheelkundige zorgverlener die getraind is in het gebruik ervan.

#### Bijverschijnselen:

Het gebruik van de Schirmer-traantest kan de volgende bijwerkingen tot gevolg hebben:

- Angstgevoelens voor en na de procedure
- Pijn, irritatie, jeuk, traanvorming of ander ongemak aan het oog
- Infecties of ontstekingen
- Als de procedure te lang duurt, kan het hoornvliesepiteel van beide ogen uitdrogen

#### ⚠ Waarschuwingen, risico's en andere veiligheidsinformatie:

- Lees vóór het eerste gebruik deze instructies zorgvuldig door. Het niet naleven van deze instructies kan tot schade aan het hulpmiddel leiden en/of een risico vormen voor de patiënt en/of de gebruikers.
- De Schirmer-traantesthulpmiddelen mogen alleen gebruikt worden zoals beschreven in deze gebruiksaanwijzing.
- Deze hulpmiddelen zijn bedoeld om gebruikt te worden in een klinische, spoedeisende, ambulante of huiselijke omgeving.
- Deze hulpmiddelen mogen alleen worden gebruikt door zorgprofessionals, zoals oogartsen, optometristen, oogheelkundige technici, verpleegkundigen of spoedartsen, die opgeleid zijn in oogheelkundige procedures en die deze gebruiksaanwijzingen gelezen en begrepen hebben.
- De hulpmiddelen mogen alleen gehanteerd en bewaard worden zoals beschreven in deze handleiding, en dienen gebruikt te worden door erkend en opgeleide personeel.
- Bij het gebruik van deze hulpmiddelen moeten persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM) gedragen worden om kruisbesmetting en bacteriële risico's te voorkomen. Volg de door de instelling goedgekeurde procedures voor het gebruik van persoonlijke beschermingsmiddelen.
- De klinische instelling en de gebruiker zijn verantwoordelijk voor de training in de gebruiksinstructies.
- De Schirmer-traantesthulpmiddelen zijn uitsluitend voor éénmalig gebruik. Het wordt aanbevolen om één strookje per oog te gebruiken om mogelijke bacteriële kruisbesmetting tussen de ogen van de patiënt te voorkomen.
- Raak het afgeronde uiteinde van de Schirmer-traantest NIET aan.
- De Schirmer-test mag niet de enige test zijn voor het vaststellen van droge ogen. De test moet gebruikt worden in combinatie met andere diagnostische procedures om de diagnose te bevestigen.
- Hergebruik of opnieuw steriliseren (incl. autoclaves) kan tot structurele schade aan het hulpmiddel leiden of chemische resten achterlaten die fysieke schade aan het oog van de patiënt en/of het risico van een verkeerde prognose kunnen veroorzaken. Infectieziekten, inclusief infecties die via de slijmvliezen van het oog (bindvliezen) binnendringen, kunnen door hergebruik worden overgebracht. Dit kunnen onder meer virussen en bacteriën zijn die conjunctivitis (bijvoorbeeld adenovirus, herpes simplex en Staphylococcus aureus) kunnen veroorzaken en virussen die systemische infecties kunnen veroorzaken, zoals door bloed overgedragen virussen (bijvoorbeeld hepatitis B- en C-virusen en het humaan immunodeficiëntievirus), herpesvirussen en rhinovirussen.
- Het uiteinde van het prima NIET schoonmaken met alcoholdoekjes of andere vloeistoffen omdat dit het hulpmiddel zal beschadigen. De Schirmer-traantest wordt steriel en gebruiksklaar geleverd.
- Bij onjuist gebruik kunnen er krassen en/of andere beschadigingen aan het hoornvlies ontstaan.
- Deze hulpmiddelen zijn niet UKCA- of CE-gemarkeerd voor veterinaire gebruik.
- Elk ernstig incident met betrekking tot het hulpmiddel moet gemeld worden aan de fabrikant en de regelgevende/ bevoegde autoriteit van het land waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd.
- Deze hulpmiddelen bevatten geen latex.

#### ⚠ Belangrijk:

Niet opnieuw gebruiken.



De Schirmer-traantest niet opnieuw verwerken.

Lees de instructies zorgvuldig door voor het eerste gebruik.



De federale wetgeving beperkt de verkoop door of in opdracht van een arts of medisch specialist.

#### ⚠ Hantering en bewaren:

Aflijt op een schone en droge plek bewaren om de veiligheid en prestatiekenmerken te behouden. Niet gebruiken als de verpakking voor gebruik beschadigd, vuil of onbedoeld geopend is. Indien het beschadigd ontvangen is, neem dan contact op met Haag-Streit UK.

Dit zijn gevoelige medische hulpmiddelen en moeten altijd voorzichtig gehanteerd worden.



Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is. Indien beschadigd ontvangen neem dan contact op met Haag-Streit UK.

Droog houden. Uit de buurt van direct zonlicht bewaren.

#### ⚠ Vóór het gebruik:

- a. Het onderzoek moet naar goeddunken van de arts uitgevoerd worden en er moet rekening gehouden worden met actieve infecties en oogletsel.
- b. Controleer of er na de fabricage en tijdens elk gebruik of opslag, tekenen van fysieke schade, onvolkomenheden of verontreinigingen aanwezig zijn. Neem contact op met Haag-Streit UK in het geval van dergelijke problemen. Deze hulpmiddelen mogen niet gebruikt of opnieuw verwerkt worden, maar dienen vervangen te worden.
- c. Het wordt aanbevolen om tijdens de procedure beschermende medische handschoenen te dragen.
- d. Vermijd contact met het ronde uiteinde om kruisbesmetting te voorkomen.
- e. Zorg ervoor dat de patiënt vóórafgaand aan de procedure volledig ontspannen is.

#### Contra-indicaties:

Deze hulpmiddelen worden gecontra-indiceerd wanneer:

- De zorgverlener heeft geoordeeld dat het gebruik ervan onveilig is in geval van infectie, ziekte of trauma. Bijvoorbeeld: chirurgische ingrepen op of andere verwondingen aan het hoornvlies, gescheurde oogbol, niet geheelde scheafwonden of zweren aan het hoornvlies, littekens op het hoornvlies of verheven ogen met een cilindrische afwijking

- Wanneer medisch onderzoek het onveilig acht in het geval van patiënten met bijzondere behoeften.
- Wanneer een patiënt niet oogdruppels heeft gekregen

#### ⚠ Reiniging en onderhoud:

De Schirmer-teststrookjes zijn voor éénmalig gebruik en hoeven NIET gereinigd of onderhouden te worden. De Haag-Streit Schirmer-traantesten zijn gemaakt van cellulosepapier

Let op de volgende beperkingen:

- Niet opnieuw steriliseren
- Niet aan temperaturen hoger dan 60°C blootstellen

De bovenstaande genoemde handleiding, de korte instructies en aanvullende informatie zijn altijd te vinden op de website; www.haagstreituk.com..

#### Omgevingscondities

Het hulpmiddel is ontworpen voor gebruik, transport en opslag onder omgevingsomstandigheden.

Het hulpmiddel niet gebruiken als het blootgesteld wordt aan omgevingsomstandigheden die buiten de hierboven vermelde omstandigheden vallen. Neem contact op met Haag-Streit UK voor verder advies.

#### Andere nuttige symbolen:

	Geautoriseerde Zwitserse		Distributeur		Importeur
	Geautoriseerde EU-vertegenwoordiger		Aantal		Unieke apparaatidentificatie
	Naam fabrikant		Catalogus nummer		Geklassificeerd als een
	Geproduceerd in Groot-Brittannië		Houdbaarheidsdatum		
	Gesteriliseerd door gammastraling enkelvoudig steriel barrièresysteem met beschermende verpakking aan de buitenkant		Gesteriliseerd door gammastraling enkelvoudig steriel barrièresysteem		

#### Garantie en productaansprakelijkheid

Producten van Haag-Streit UK mogen uitsluitend worden gebruikt voor de doeleinden en op de wijze die beschreven worden in de documenten die met het product meegeleverd worden.

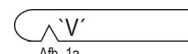
Onjuist gebruik kan het product beschadigen. Hierdoor komen alle garantieclaims te vervallen.

#### Procedure

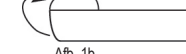
De Schirmer-teststrookjes dienen als een hulpmiddel voor het evalueren van traanvorming. Deze worden gewoonlijk gebruikt tijdens een uitgebreid klinisch onderzoek, waarbij alle omgevings- en klinische variabelen in overweging worden genomen. De resultaten van het traanteststrookje zijn nuttig voor het beoordelen of een patiënt contactlenzen kan dragen. Dit hulpmiddel is bedoeld voor exclusief gebruik door medisch opgeleide zorgprofessionals.

- Informeer de patiënt over de eenvoud en de noodzaak van deze test om hun traanproductie te kunnen begrijpen. Leg uit dat de test weliswaar onschadelijk en pijnloos is, maar in sommige gevallen licht ongemak kan veroorzaken.
- Plaats de patiënt in een onderzoeksstoel, ideaaliter met een hoofdsteun, in een ruimte met gedempte verlichting.

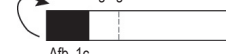
Maak de verpakkingszakje aan het andere uiteinde los en vermijd het katoenen gedeelte. Pak het afgeronde katoenen uiteinde over het zakje voorzichtig vast om te voorkomen dat er verontreinigingen ontstaan. Buig het ronde katoenen uiteinde van het teststrookje op de inkeping met de 'V' markeering (Afb. 1a) om een hoek van 90 graden te vormen (Afb. 1b). Haal het strookje uit de verpakking en zorg ervoor dat u het ronde katoenen uiteinde niet aanraakt om verontreiniging te voorkomen.



Afb. 1a



Afb. 1b



Afb. 1c

Vraag de patiënt om omhoog te kijken terwijl u het onderste ooglid voorzichtig omlaag trekt. Plaats het ronde, gebogen uiteinde van de steriele strip op het onderste ooglid, zodat de bocht de marge van het ooglid overlapt. Neem voorzorgsmaatregelen om irritatie te voorkomen tijdens het plaatsen van het teststrookje, omdat dit een overmatige stroom traan kan veroorzaken en de testresultaten kan compromitteren. Indien nodig kan er een plaatselijke verdoving gebruikt worden om irritatie te voorkomen.

Bepaal na 5 minuten de lengte van het bevochtigde gedeelte van het teststrookje (Afb. 1c). De resultaten zullen verschillen afhankelijk van het gebruik van Schirmer I of Schirmer II.

>15mm is een normale traanproductie voor Schirmer I

>10mm is een normale traanproductie voor Schirmer II

Richtlijnen waarmee rekening gehouden moet worden tijdens de standaard testroutine:

- De test moet uitgevoerd worden vóórdat andere ingrepen uitgevoerd worden waarbij het oog betrokken is
- Zorg ervoor dat het strookje niet in contact komt met het hoornvlies, omdat dit de testresultaten ongeldig kan maken
- De patiënt kan tijdens de test normaal met de ogen knipperen, hoewel sommige mensen er de voorkeur aan geven hun ogen gesloten te houden.

#### Afvoer

Om onbedoelde besmetting na het gebruik te voorkomen, gooit u de Schirmer-traantesten weg conform de lokale goedgekeurde afvalprocedures of door deze in de klinische afvalkammer te gooien.

#### Problemen oplossen:

Fout	Actie gebruiker	Verdere actie
Onregelmatigheden aan het oppervlak van het hulpmiddel onder een vergrootglas	Het hulpmiddel is ontworpen om afwijkingen of gebreken aan het oppervlak te hebben, wanneer met een niet-vergroot gecorrigeerd zicht wordt gekeken.	Neem contact op met de fabrikant als er onregelmatigheden zijn bij een niet-vergroot zicht.

#### Contact:

Haag-Streit UK Limited,  
Unit C, Woodside Industrial Estate,  
Dunmow Road, Bishop's Stortford,  
Hertfordshire, CM23 5RG,  
Verenigd Koninkrijk  
info.unitedkingdom@haag-streit.com  
www.haagstreituk.com



Haag-Streit Deutschland GmbH,  
Rosengarten 10,  
22880 Wedel,  
Duitsland  
Tel: +49 4103 709 02



Haag-Streit AG,  
Gartenstadtstrasse 10,  
3098 Koeniz,  
Zwitzerland  
Tel: +41 31 978 01 11  
sales@haag-streit.com  
info@haag-streit.com  
www.haag-streit.com



## de - SCHIRMER-TRÄNENTEST

**⚠** Diese Produkte dürfen ausschließlich von medizinischen Fachkräften – z. B. von Ophthalmologen, Optometristen, Augentechnikern, Krankenpflegern oder Notärzten – verwendet werden, die im Bereich Augenheilkunde geschult wurden. Lesen Sie die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch, bevor Sie dieses Produkt in Betrieb nehmen. Sie enthalten wichtige Informationen zum Schutz des Benutzers und des Patienten.

### GEBRAUCHSANLEITUNG:

#### Inhalt:

**REF**

x 25

x 25

x 1



4701001

x 25

Abgerundetes Ende des Schirmer-Tränenstest-Streifens (Patientenkontakt)

Das gegenüberliegende Ende des Schirmer-Tränenstest-Streifens. Jede Packung enthält einen Streifen mit einem angewinkelten Ende und einen mit einem quadratischen Ende.



4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

4701001

**!** Estos dispositivos solamente deben ser utilizados por profesionales de la salud como oftalmólogos, optometristas, técnicos en oftalmología, enfermeras o médicos de urgencias con formación en oftalmología.

Lea detenidamente las instrucciones de uso antes de empezar a usar este dispositivo. Contiene información importante sobre la seguridad del usuario y el paciente.

### INSTRUCCIONES DE USO:

Contenido:



x 25

x 25

Extremo redondeado del test de Schirmer  
Tira del test de Schirmer (en contacto con el paciente)



x 1

4701001



x 25

El extremo opuesto a las tiras del test de Schirmer de producción de lágrimas. Cada paquete contiene una tira con un extremo en ángulo y el otro extremo recto

### Indicaciones de uso:

El test de Schirmer de producción de lágrimas (esterilizado) es una pequeña tira absorbente de papel de filtro, esterilizada, que se deberá introducir debajo del párpado inferior del paciente para estimular y evaluar la formación de lágrimas.

### Finalidad prevista:

La tira del test de Schirmer es indicada en paciente que necesiten una evaluación si existe sospecha de queratoconjuntivitis seca. El test de Schirmer evalúa el componente acuoso de la película lagrimal del ojo e identifica deficiencias en las lágrimas, como el síndrome de Sjögren u otras disfunciones de la glándula lagrimal. Su uso está concebido para pacientes de cualquier género, etnia o edad tras una evaluación médica. Su uso está contraindicado si un paciente acaba de aplicarse gotas para los ojos, o en caso de que una evaluación médica considere que no es seguro por cuestiones de edad, enfermedad, infección, cirugía oftálmica, trauma o en pacientes con necesidades especiales. Entran en contacto de forma transitoria con las lágrimas del paciente, la conjuntiva palpebral del párpado inferior y la conjuntiva bulbar del ojo; normalmente el test se aplica a ambos ojos. Se puede utilizar con anestesia (test de Schirmer II) como indicador de la secreción lagrimal basal, o sin ella (test de Schirmer I) como indicador de la secreción lagrimal basal y refleja. Son dispositivos esterilizados de un solo uso, que deben ser utilizados en un entorno clínico o doméstico por parte de profesionales médicos formados en el campo de la oftalmología.

### Efectos secundarios:

El uso del test de Schirmer puede provocar los siguientes efectos secundarios:

- Ansiedad antes y durante el procedimiento
- Dolor, irritación, picor, lagrimeo u otras molestias en el ojo
- Infección e inflamación
- Si el procedimiento se prolonga demasiado, puede producirse sequedad en el epitelio corneal de ambos ojos.



### Advertencias, riesgos e información adicional de seguridad:

- Lea detenidamente estas instrucciones antes de usarlo por primera vez. Si no respeta estas instrucciones, podría provocar daños en el dispositivo y/o suponer un riesgo para los pacientes y/o los usuarios.
- Los dispositivos para la realización del test de Schirmer solamente deben utilizarse tal y como se describe en estas instrucciones de uso.
- Estos dispositivos están concebidos para utilizarse en una clínica, sala de emergencias, ambulatorio o en el ámbito doméstico.
- Estos dispositivos solamente deben ser utilizados por profesionales de la salud como oftalmólogos, optometristas, técnicos en oftalmología, enfermeras o médicos de urgencias con formación en procedimientos oftalmológicos y que hayan leído y entendido estas instrucciones de uso.
- Los dispositivos solo deben ser manejados y almacenados tal y como se describe en estas instrucciones, y utilizados por personal autorizado y formado para ello por el centro.
- Se debe utilizar un equipo de protección individual (EPI) a la hora de utilizar estos dispositivos para evitar la infección cruzada y peligros biológicos. Siga los procedimientos aprobados por el centro para el uso del EPI.
- Será responsabilidad del instituto clínico y el usuario impartir la formación que figura en las instrucciones de uso.
- Los dispositivos para el test de Schirmer son de un solo uso. Se recomienda usar una tira por cada ojo para evitar posible contaminación microbiana cruzada entre los ojos del paciente.
- NO toque el extremo redondeado del test de Schirmer.
- El test de Schirmer no debe ser la única prueba realizada para el diagnóstico del síndrome del ojo seco. El test se debe utilizar en combinación con otros procedimientos de diagnóstico para confirmar dicho diagnóstico.
- La reutilización y/o reesterilización (incluyendo el uso de autoclave) podría provocar daños estructurales en el dispositivo o generar residuos químicos, causando daños físicos en el ojo del paciente y/o produciendo el riesgo de un pronóstico incorrecto. Se pueden transmitir enfermedades infecciosas mediante su reutilización, entre las cuales se incluyen infecciones que pueden introducirse a través de las membranas mucosas del ojo (conjuntiva). Podemos citar, entre otros, virus y bacterias que podrían causar conjuntivitis (p.ej. adenovirus, herpes simplex, Staphylococcus aureus) y virus que podrían provocar infecciones sistémicas, incluyendo virus de transmisión hemática (p.ej. los virus de la hepatitis B y C, el virus de inmunodeficiencia humana), virus del herpes y rhinovirus.
- NO limpie los test de Schirmer con toallitas alcohólicas ni con ninguna otra solución, ya que podría dañar el dispositivo. El test de Schirmer se suministra esterilizado y listo para usar.
- Un uso incorrecto podría provocar arañazos y/o daños en la córnea.
- Estos dispositivos no tienen marcado UKCA ni CE para uso veterinario.
- Cualquier incidente grave relacionado con este dispositivo deberá ser comunicado inmediatamente al fabricante y a la autoridad reguladora / competente del país en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.
- Estos dispositivos no contienen látex.



### Importante:

No reutilizar



No reprocesar el test de Schirmer de producción de lágrimas.

Leer detenidamente las instrucciones antes de usarlo por primera vez.



Las leyes federales restringen la venta de este dispositivo a o por orden de un médico o profesional autorizado.



### Manipulación y almacenamiento:

Consérvelos en un lugar limpio y seco en todo momento para que mantengan sus características de seguridad y rendimiento. Si el envase está dañado, sucio o abierto intencionadamente antes de su uso, no lo utilice. Si sufre algún daño, contacte con Haag-Streit UK.

Estos dispositivos médicos son delicados y se deben manipular con el máximo cuidado en todo momento.



No los utilice si el envase está dañado. Si han recibido algún daño contacte con Haag-Streit UK.

Manténgalos en estado seco.



Consérvelos lejos de la incidencia directa de la luz solar.



### Antes de usar:

- a. Se realizará un examen a discreción del profesional médico, y se pondrá especial atención en caso de infecciones activas y lesiones en el ojo.
- b. Asegúrese de que no se hayan producido daños tras la fabricación y durante la manipulación y almacenamiento comprobando si existen signos de daños físicos, imperfecciones o contaminantes. Contacte con Haag-Streit UK si se presenta alguno de esos problemas. Estos dispositivos no deben utilizarse o reprocesarse, sino que deben ser sustituidos.
- c. Se recomienda llevar guantes médicos durante la realización del procedimiento.
- d. Evite el contacto con el extremo redondeado para evitar la contaminación cruzada
- e. Asegúrese de que el paciente esté totalmente relajado antes de comenzar con el procedimiento.

### Contraindicaciones:

Estos dispositivos están contraindicados cuando:

- Una evaluación médica por parte del profesional médico haya determinado que no son seguros en caso de infección, enfermedad o trauma. Por ejemplo, se hayan realizado procedimientos quirúrgicos sobre la córnea o se

hayan producido otras lesiones en ella, una ruptura del globo ocular, abrasiones o úlceras en la córnea no curadas, cicatrices corneales u ojos con astigmatismo.

- Una evaluación médica los considera inseguros en caso de pacientes con necesidades especiales.
- Un paciente acaba de aplicarse gotas para los ojos.

### Limpieza y mantenimiento:

Las tiras del test de Schirmer son dispositivos de un solo uso que NO requieren limpieza ni mantenimiento. Los test de Schirmer de Haag-Streit están hechos con papel de celulosa

Tenga en cuenta las siguientes restricciones:

- No lo reesterilice
- No lo exponga a temperaturas por encima de 60°C

Encontrará el manual de instrucciones anteriormente mencionado, las instrucciones resumidas e información adicional en el sitio web: [www.haagstreichuk.com](http://www.haagstreichuk.com).

### Condiciones ambientales:

El dispositivo está diseñado para usarse, transportarse y almacenarse bajo condiciones ambientales.

No utilice el dispositivo si está expuesto a condiciones ambientales fuera de las anteriormente especificadas. Contacte con Haag-Streit UK si necesita más ayuda.

### Otros símbolos útiles:

Representante autorizado en Suiza



Importador

Representante autorizado en la UE



Identificador único del dispositivo

Nombre del fabricante



Número de catálogo

Fabricado en Gran Bretaña



MD

Clasificado como Dispositivo médico

Esterilizado mediante un sistema de barrera esterilizado con radiación gamma con envase protector en el exterior



Esterilizado mediante un sistema de barrera esterilizado con radiación gamma

### Garantía y responsabilidad del producto

Los productos Haag-Streit UK solamente deberán utilizarse para los fines y de la forma que se describen en los documentos distribuidos con el producto.

Una manipulación inadecuada podría dañar el producto. Esto anularía el derecho a la garantía.

### Procedimiento

Las tiras del test de Schirmer sirven como herramienta auxiliar para evaluar la producción de lágrimas. Se utilizan generalmente durante exámenes clínicos exhaustivos, donde se tienen en cuenta todas las variables medioambientales y clínicas. Los resultados de la tira del test son útiles para la evaluación de la idoneidad de un paciente para el uso de lentes de contacto. Este dispositivo está concebido para uso exclusivo de profesionales de la salud con formación médica.

- Informe al paciente acerca de la sencillez y la necesidad de este test para poder entender su producción de lágrimas. Explíquele que el test es inofensivo e indoloro, aunque puede resultar incómodo en determinadas circunstancias.
- Siente al paciente en una silla de exploración, si es posible con un reposacabezas, en una sala con iluminación atenuada.

Abra la bolsa de envasado por el extremo contrario, evitando la zona de absorción. Sujete con cuidado el extremo redondeado por encima de la bolsa para evitar que se contamine. Doble el extremo absorbente redondeado de la tira del test por la marca en «V» (Fig. 1a) hasta formar un ángulo recto (Fig. 1b).

Retire la tira del envase, asegurándose de no tocar el extremo absorbente redondeado para evitar que se contamine.



Fig 1a



Fig 1b



Fig 1c

Indique al paciente que mire hacia arriba mientras tira suavemente del párpado inferior hacia abajo. Coloque el extremo redondeado doblado de la tira esterilizada en el fórmex inferior de manera que las partes dobladas se solape con el borde del párpado.

Tome precauciones para evitar causar irritación al colocar la tira del test, ya que podría desencadenar un flujo excesivo de lágrimas y poner en peligro los resultados del test. Si fuera necesario, se pueden utilizar anestésicos tópicos para evitar la irritación.

Al cabo de 5 minutos, evalúe la longitud de la parte humedecida de la tira del test (Fig. 1c). Los resultados pueden diferir dependiendo de si se utiliza un test Schirmer I o Schirmer II.

>15 mm es una producción de lágrimas normal para el Schirmer I

>10 mm es una producción de lágrimas normal para el Schirmer II

Direcciones a las que hay que estar atento durante la rutina estándar de realización del test:

- El test se debe realizar antes de cualquier otra intervención relacionada con el ojo.
- Asegúrese de que la tira no entre en contacto con la córnea, ya que invalidaría los resultados del test.
- El paciente parpadeará normalmente durante el test, si bien algunas personas prefieren mantener los ojos cerrados.

### Eliminación

Para evitar contaminación accidental después del uso, elimine los test de Schirmer respetando los procedimientos locales aprobados en materia de residuos o depositándolos en un contenedor de residuos clínicos.

### Resolución de problemas:

Defecto	Acción a realizar por el usuario	Otras acciones
Irregularidades en la superficie del dispositivo al ampliar la imagen	El diseño del dispositivo no presenta irregularidades ni imperfecciones superficiales si se observa con visión corregida sin aumentos	Si se observan irregularidades bajo visión sin aumentos, contacte con el fabricante

### Contact:

Haag-Streit UK Limited,  
Unit C, Woodside Industrial Estate,  
Dunmow Road, Bishop's Stortford,  
Hertfordshire, CM23 5RG,  
Reino Unido  
info.unitedkingdom@haag-streit.com  
www.haagstreichuk.com



Haag-Streit Deutschland GmbH,  
Rosengarten 10,  
22880 Wedel,  
Alemania  
Tel: +49 4103 709 02



Haag-Streit AG,  
Gartenstadtstrasse 10,  
3098 Koeniz,  
Suiza  
Tel: +41 31 978 01 11  
sales@haag-streit.com  
info@haag-streit.com  
www.haag-streit.com





**!** Disse enhetene skal kun brukes av helsepersonell som oftalmologer, optometriske, øyeteknikere, sykepleiere eller akuttlegger som er oppplært i oftalmologi.

Les bruksanvisningen nøyde før du begynner å bruke dette produktet. Den inneholder viktig informasjon om brukerens og pasientens sikkerhet.

## BRUKSANVISNING:

Innhold:

REF



x 25  
Avrundet ende på SchirmerSchirmer  
Riv teststrimmel (pasientkontakt)

x 1

Den motsatte enden av Schirmer-tåreteststrimlene.

4701001

x 25

Hver pakke inneholder én strimmel med en vinklet ende og én med en kvadratisk ende.



### Indikasjoner for bruk:

Schirmer-tåretest (steril) er en liten absorberende strimmel med filterpapir, levert steril, som skal settes inn under pasientens nedre øyelokk for å stimulere og evaluere tåredannelse.

### Tiltenkt formål:

Schirmer-tåreteststrimmen er indisert for pasienter som trenger vurdering i tilfeller med mistanke om keratoconjunctivitis sicca. Schirmer-tåretesten vurderer den vannholdige komponenten i den økulære tårefilmen og identifiserer mangel på vannholdige tårer, som ved Sjögren-syndromet eller andre tårekjertelforstyrrelser. Det er tiltenkt bruk på pasienter uavhengig av kjønn, etnisitet eller alder etter medisinsk vurdering. Bruken er kontraindusert når en pasient nettopp har fått øyedråper, eller der medisinsk vurdering har ansett det som utrygt i forbindelse med alder, sykdom, infeksjon, øyekirurgi, traumer eller hos pasienter med spesielle behov. De kommer i transient kontakt med pasientens tårer og den palpebrale bindehimnen i det nedre øyelokket, samt den bulbære bindehimnen i øyet – normalt testes begge øynene. De kan brukes med anestesi (Schirmer II-test) som indikasjon på basal tåresekresjon, eller uten (Schirmer I-test) som indikasjon på basal og refleks tåresekresjon. De er sterile enheter til engangsbruk, og beregnet på bruk i klinisk eller hjemlig setting med kvalifisert oftalmisk helsepersonell som er oppplært i bruken.

### Bivirkninger:

Bruk av Schirmer-tåretest kan resultere i følgende bivirkninger:

- angst for og under prosedyren
- smerte, irritasjon, klok, tåreflød eller annet ubehag i øyet
- infeksjon og betennelse
- Dersom prosedyren varer for lenge, kan tørke forekomme på det korneale epiteli i begge øyne.

### Advarsler, risikoer og annen sikkerhetsinformasjon:

- Les instruksjonene nøyde før førstegangsbruk. Unnlatese av å følge disse instruksjonene kan føre til skade på enheten og/eller utgjøre en risiko for pasientene og/eller brukerne.
- Schirmer-tåretestenheter er kun til bruk beskrevet i denne bruksanvisningen.
- Disse enhetene er beregnet på bruk i klinisk, akutt, ambulatorisk eller hjemlig setting.
- Disse enhetene skal kun brukes av helsepersonell som oftalmologer, optometriske, øyeteknikere, sykepleiere eller akuttlegger som har fått oppplæring i oftalmologiske prosedyrer, og som har lest og forstått denne bruksanvisningen.
- Enheter skal kun håndteres og lagres som beskrevet i disse instruksjonene, for bruk av anleggsgodkjent og oppplært personell.
- Personlig verneutstyr (PVU) må brukes når du bruker disse enhetene for å forhindre kryssinfeksjon og mikrobielle farer. Følg anleggets godkjente prosedyrer for bruk av PVU.
- Opplæring i bruksanvisningen er det kliniske instituttets og brukerens ansvar.
- Schirmer-tåretestenheter er kun til engangsbruk. Det anbefales å bruke én strimmel per øye for å forhindre mulig mikrobiell krysskontaminering mellom pasientens øyne.
- IKKE berør den avrundede vekeenden på Schirmer-tåretesten.
- Schirmer-testen skal ikke være den eneste testen for diagnostisering av tørre øyne. Testen skal brukes sammen med andre diagnostiske prosedyrer for å bekrefte diagnosene.
- Gjenbruk og/eller re-sterilisering (inkludert autoklaver) kan resultere i strukturell skade på enheten, eller kjemiske rester, som forårsaker fysisk skade på pasientens øye og/eller risiko for feil prognose. Smittsomme sykdommer kan overføres gjennom gjenbruk, blant annet infeksjoner som kan introduseres gjennom øyets slimhinner (conjunctiva). Disse inkluderer virus og bakterier som kan forårsake konjunktivitt (f.eks. adenovirus, herpes simplex, staphylococcus aureus) og virus som kan forårsake systemiske infeksjoner, inkludert blodbårne virus (f.eks. hepatitis B- og C-virus, humant immunsyklig virus), herpesvirus og rhinovirus.
- IKKE rengjør Schirmer-tåretestene med alkoholsvøtter eller andre løsninger, siden dette kommer til å medføre skade på enheten. Schirmer-tåretesten forsynes steril og klar til bruk.
- Feil bruk kan resultere i riper øg/eller annen skade på hornhinnen.
- Disse enhetene er ikke UKCA- eller CE-merket for veterinær bruk.
- Hvis det skjer en alvorlig hendelse i forbindelse med enheten, skal dette rapporteres til produsenten og kompetent myndighet i landet der brukeren og/eller pasienten er etablert.
- Disse enhetene inneholder ikke lateks.

### Viktig:



Må ikke gjenbrukes.



Schirmer-tåren må ikke re-prosessereres Test.



Les instruksjonene nøyde før førstegangsbruk.

Rx Only

Federal lovgivning begrenser denne enheten til salg av eller etter ordre fra en Lege eller praktisérerende lege.

### Håndtering og oppbevaring:

Oppbevares på et rent og tørt sted til enhver tid for å opprettholde sikkerhets- og ytelseskennetegn. Hvis emballasjen er skadet, skitten eller utilstikket åpnet før bruk, må den ikke brukes. Dersom den mottas skadet, ber vi deg kontakte Haag-Streit UK.



Dette er ømfintlig medisinsk utstyr har og må håndteres med varsomhet til enhver tid.



Må ikke brukes dersom emballasjen blitt skadet.  
Dersom den mottas skadet kontakt Haag-Streit UK.

Holdes tørr.



Oppbevares unna direkte sollys.

### Før bruk:

- Undersøkelsen skal utføres etter helsepersonellets skjønn, og det bør tas hensyn til tilfeller av aktive infeksjoner og lesjoner i øyet.
- Forsikre deg om at ikke har oppstått noen skader etter produksjon og under eventuell håndtering og oppbevaring ved å se etter tegn på eventuell fysisk skade, defekter eller kontamineranter. Kontakt Haag-Streit UK dersom slike problemer oppstår. Disse enhetene skal ikke brukes eller re-prosessereres, men skiftes ut.
- Det anbefales å bruke beskyttende medisinske hanskene når du utfører prosedyren.
- Unngå kontakt med den avrundede vekeenden for å forhindre krysskontaminering.
- Forsikre deg om at pasienten er helt avslappet før du utfører prosedyren.

### Kontraindikasjoner:

Disse enhetene er kontraindusert.

- Medisinsk vurdering fra helsepersonell har ansett det som utrygt i forbindelse med infeksjon, sykdom eller traumer. For eksempel: kirurgiske prosedyrer utført på hornhinnen, eller andre skader på hornhinnen, sprukket øyeeple, uehelte korneale abrasjoner eller sår, korneale arr eller forhøyede øyne med astigmatisme.
- Når medisinsk vurdering anser det som utrygt for pasienter med spesielle behov.
- Når en pasient nettopp har fått øyedråper.

### Rengjøring og vedlikehold:

Schirmer-tåreteststrimlene er engangsenheter og krever IKKE rengjøring eller vedlikehold. Schirmer-tåretestene fra Haag-Streit er laget av cellulosepapir.

Vær oppmerksom på følgende restriksjoner:

- Må ikke re-steriliseres.
- Må ikke utsettes for temperaturer over 60 °C.

Den ovennevnte bruksanvisningen, de korte instruksjonene og ytterligere informasjon er alltid å finne på nettstedet: www.haagstreituk.com.

### Omgivelsesbetingelser:

Enheten er utformet for bruk, transport og lagring under omgivelsesbetingelser.

Ikke bruk enheten dersom den har blitt utsatt for omgivelsesbetingelser som ligger utenfor dem spesifisert ovenfor. Kontakt Haag-Streit UK for ytterligere veiledning.

### Autres symboles utiles:

CH REP Autorisert representant i Sveits



Importør

EC REP Autorisert representant i EU



Antall

Produsentens navn



Unik enhetsidentifikator

Produsert i Storbritannia



Klassifisert som  
Medisinsk utstyr

STERILE R Sterilisert med gammastråling, steril  
enkeltbarrièresystem med beskyttende  
emballasje på utsiden



Sterilisert med gammastråling, steril

### Garanti og produktansvar

Haag-Streit UKs produkter må kun brukes til de formålene, og på den måten, som er beskrevet i dokumentene som distribueres med produktet.

Feil håndtering kan skade produktet. Dette ugyldiggjør alle garantikrav.

### Prosedyre

Schirmer-tåreteststrimlene fungerer som et hjelpeverktøy for å evaluere tåreflød. Disse brukes vanligvis under en omfattende klinisk undersøkelse, der alle miljømessige og kliniske variable vurderes. Resultatene fra tåreteststrimmen er nyttige for å evaluere pasientens egnethet til å bruke kontaktlinser. Dette utstyret er kun tiltenkt bruk av medisinsk oppplært helsepersonell.

- Informer pasienten om denne testens enkelhet og nødvendighet for å forstå tåreproduksjonen deres. Forklar at selv om testen er uførlig og smertefri, kan den i noen tilfeller forårsake litt ubehag.
- Sett pasienten i en undersøkelsessostol, helst med nakkestøtte, i et rom med dempet belysning.

Separer emballasjeposen fra den motsatte enden, og unngå vekeområdet. Ta forsiktig tak i den avrundede vekeenden over posen for å forhindre kontaminering. Fortsett å boye den avrundede vekeenden på teststrimmen med ved hakket merket med «V» (fig. 1a) for å danne en rett vinkel (fig. 1b).

Fjern strimmen fra emballasjen, og pass på at du ikke berører den avrundede vekeenden for å unngå kontaminering.



Fig 1a

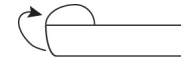


Fig 1b



Fig 1c

Bevohdsregler for å unngå forårsake irritasjon mens du passerer teststrimmen, siden dette kan utløse overdreven tåreflød og komprimertre testresultatene. Ved behov kan lokalbedøvelse brukes for å forhindre irritasjon.

Etter en periode på 5 minutter vurderes lengden på den fuktede delen av teststrimmen (fig. 1c). Resultatene kommer til å variere avhengig av om Schirmer I eller Schirmer II brukes.

>15 mm er normal tåreproduksjon for Schirmer I

>10 mm er normal tåreproduksjon for Schirmer II

### Retningslinjer å være oppmerksom på under standard testrutine:

- Testen skal utføres før eventuelle andre inngrep som involverer øyet
- Påse at strimmen ikke kommer i kontakt med hornhinnen, siden dette ugyldiggjør testresultatene.
- Pasienten kan blinke normalt under testen, selv om noen personer kanskje foretrekker å holde øynene lukket.

### Avhending

For å forhindre utsiktet kontaminering etter bruk, må Schirmer-tåretester avhendes ved å følge lokalt godkjente avfallsprosedyrer eller ved å benytte den kliniske avfallsbeholderen.

### Feilsøking:

Feil	Brukerhandling	Ytterligere tiltak
Uregelmessigheter i enhetens overflate under forstørret syn	Enhetsens overflate er utformet for å være fri for uregelmessigheter og defekter når de betraktes med forstørret syn.	Dersom det foreligger uregelmessigheter ved forstørret syn, kontakter du produsenten.

### Contact:

Haag-Streit UK Limited,  
Unit C, Woodside Industrial Estate,  
Dunmow Road, Bishop's Stortford,  
Hertfordshire, CM23 5RG,  
Storbritannia  
info.unitedkingdom@haag-streit.com  
www.haagstreituk.com

EC REP

Haag-Streit Deutschland GmbH,  
Rosengarten 10,  
22880 Wedel,  
Tyskland  
Tlf.: +49 4103 709 02

CH REP

Haag-Streit AG,  
Gartenstadtstrasse 10,  
3098 Koeniz,  
Sveits  
Tlf.: +41 31 978 01 11  
sales@haag-streit.com  
info@haag-streit.com  
www.haag-streit.com

