
















1. Grundlæggende instruktioner

Produktet skal anvendes i overensstemmelse med denne brugsanvisning, og den skal opbevares et sikkert sted for eventuelle forespørgsler. Den indeholder vigtige oplysninger, som er nødvendige for den tilsigtede anvendelse. Dette hjælper med at undgå skader eller farer som følge af forkert brug.

Hvis der skulle opstå en alvorlig hændelse i forbindelse med dette medicinske udstyr, skal dette straks indberettes til SOFTLINE-Schaum GmbH & Co. KG og den ansvarlige myndighed.

2. Forklaring af symboler

	Producent		Fremstillingsdato		Medicinsk udstyr
	Overensstemmelsesmærkning i henhold til den europæiske forordning om medicinsk udstyr 2017/745 (MDR)		Opmærksomhed Overhold de advarsler og sikkerhedsinstruktioner, der er anført i dette dokument.		Følg brugsanvisningen.
	Bemærk skilt/advarsel		Artikel nummer		Serienummer
	Egnet til tørre desinfektion.		Kan ikke vaskes.		Må ikke stryges.
	Må ikke tørretumbles.		Må ikke behandles med blegemiddel.		Må ikke renses.

3. Produktbeskrivelse

Produktet består af en rektangulær pude, som er fastgjort til madrassen med to stropper med hurtiglukning. Pudefyldet består af 100 % polystyrenkugler med små granuleringer, som er placeret i et skumlamineret indlæg. Dette er fast syet ind i et betræk af bi-elastisk polyamidstof (45 %) med en antibakteriel polyurethanbelægning (55 %). Pudebetrækket er uigennemtrængeligt for væsker, vaskbart, kan tørres af og er modstandsdygtigt over for blod og urin.

Se:



4. Formål

Hælaflastningsbæltet tjener som en statisk positioneringshjælp for de nedre ekstremiteter til både decubitusprofylakse og støtte til behandling af decubitus.

4.1 Virkning

Den fungerer efter princippet om blød lagring eller gratis lagring.

Når du bruger puden, bliver den nederste del af læggen blødt polstret af polystyrenkuglerne, der kan flyttes. Hælen løftes, og der opnås fuldstændig trykaflastning i dette område gennem eksponering.

Dette reducerer risikoen for udvikling af tryksår eller støtter effektivt behandlingen af et eksisterende tryksår.

4.2 Angivelse

Produktet er beregnet til patienter,

- Hvor regelmæssige stillingsskift er nødvendige for at aflaste områder med risiko for decubitus med mellemrum.
- hvor permanent liggende stilling er påkrævet
- som har en øget risiko for tryksår, når de ligger ned
- For hvem der er behov for støtte til behandling

4.3 Anvendelsesområde

Påttænkte brugere

De tiltænkte brugere er alle medlemmer af læge- og sundhedsfaglige erhverv og af sundhedssektoren samt lægfolk, hvis de har den nødvendige uddannelse eller viden og erfaring til brug af produktet *eller* er blevet instrueret i håndteringen af produktet.

Patientgruppe

Hælfri bæltet er beregnet til personer, der er begrænset i deres mobilitet på grund af sygdom, handicap eller alder, som har brug for støtte i position, og som er i risiko for tryksår, eller for hvem støtte til behandling af tryksår er indiceret. Der er ingen begrænsninger med hensyn til alder eller køn.

Brugermiljø

Positioneringshjælpen er velegnet til brug på hospitaler, plejehjem og plejehjem samt i hjemmet indendørs og kan anvendes i alle typer senge eller liggemøbler med en flad eller justerbar liggeflade.

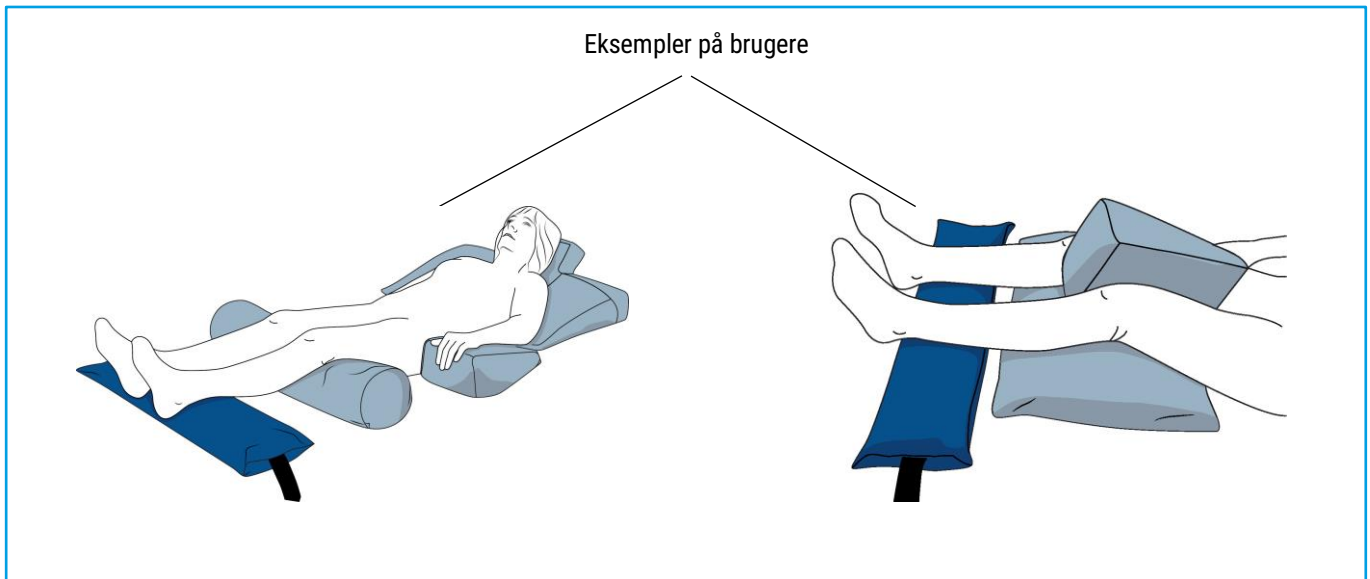
5. Sikkerhedsinstruktioner



- Forordningen om operatører af medicinsk udstyr (MPBetreibV) er bindende for operatøren/brugeren af medicinsk udstyr. Brugeren skal have den fornødne ekspertise til at kontrollere produktets egnethed og vurdere de eksisterende risici.
- Hvis hældetræningsbæltet anvendes i medicinske senge med sideskinner, skal det forhindres, at puden kommer i klemme i sideskinnerne for at undgå, at sideskinnerne eventuelt mister deres funktion og dermed udgør en fare for patienten.
- Remmen må ikke fastgøres til sengerammen eller den justerbare sengegavl. Produktet fastgøres direkte på madrassen.
- Beskyt produktet mod åben ild (f.eks. cigaretbrænder, stearinlys) eller stærke varmekilder (f.eks. elektriske varmeapparater, gasovne). Der er risiko for brand !
- Sørg for, at der ikke er skarpe hjørner eller kanter i anvendelsesområdet, som kan beskadige puden.
- Direkte påføring på støttepuden er kontraindiceret hos patienter/beboere, der sveder meget og har tendens til maceration eller intolerance over for polyurethanbelagte tekstiler.

6. Anvendelse af produktet

- Hælaflastningsremmen anvendes i rygliggende stilling ved hjælp af blød polstring i det nederste lægområde for at løfte hælen til fuldstændig fri positionering og er fastgjort direkte til madrassen ved hjælp af en justerbar rem, som sikkert forhindrer glidning.



7. Pleje og rengøring

- I tilfælde af forurening kan puden rengøres med varmt sæbevand og desinficeres af brugeren selv. Desinfektion ved hjælp af tørre eller spraydesinfektion bør kun foretages med klorfrie midler. Brugsanvisningen for de anvendte rengørings- og desinfektionsmidler skal overholdes.
- Produktet leveres i brugsklar stand og er vedligeholdelsesfrit.
- Det anbefales ikke at genbehandle produktet og genbruge det på en anden patient i hjemmet.
- På det stationære område kan det efter valideret oparbejdning genbruges i tilfælde af patientskift i overensstemmelse med de gældende lovkrav for det pågældende hospital.

8. Transport og opbevaring

Hælremmen må kun opbevares på et rent og tørt sted.



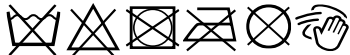
Når puden ikke er i brug, må du ikke placere tunge eller skarptskårne genstande på produktet, når det ikke er i brug.

9. Bortskaffelse

I princippet kan det uskadelige produkt bortskaffes med husholdningsaffaldet.

- Hvis der er mulighed for, at produktet kan være potentielt smittefarligt forurenet, skal det desinficeres under overholdelse af beskyttelsesforanstaltningerne og først derefter bortskaffes. I det stationære område skal produktet bortskaffes under overholdelse af beskyttelsesforanstaltninger i overensstemmelse med de gældende lovkrav for det pågældende anlæg.

10. Tekniske data

HMV nej.	11.11.05.0012
Påfyldning	100 % polystyrenkugler (EPS) med små granulater i et skumlamineret indlæg
Ydre skal	bi-elastisk polyamidstof (45 %) med antibakteriel polyurethanbelægning (55 %)
Standard for brandbeskyttelse	Flammehæmmende - DIN EN ISO 12952 del 1+2
Pleje/rengøring	

11. Varianter

Artikel nummer	Mål	Farve	Vægt (± 5 %)	UDI-DI
P43792	90 x 16 cm	blå	1,1 kg	4056538005105

Der tages forbehold for eventuelle fejl og stavefejl. Oversættelsen er foretaget af producenten, og er uden ansvar for CarePartner.

Forhandler:


CarePartner
- din partner til et bedre liv

Lindevej 2, DK-4200 Slagelse
Tel.: +45 58 55 10 99
www.carepartner.dk

