










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.

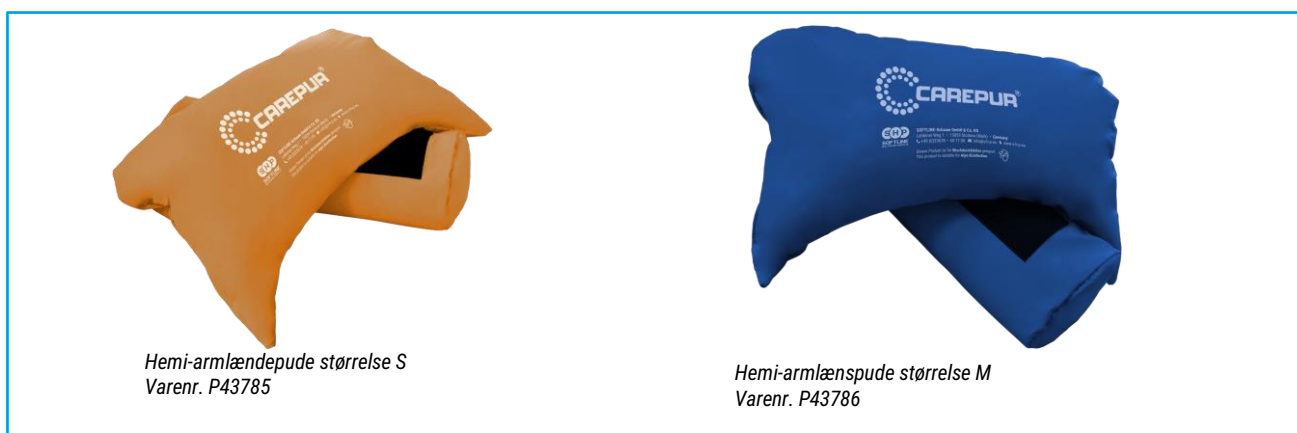
2. Forklaring af symboler

| | | | | | |
|---|--|---|---|--|------------------------|
|  | 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 |
|  | Kan vaskes ved op til 60 °C. |  | Kan ikke vaskes. |  | Må ikke stryges. |
|  | Må ikke tørretumbles. |  | Tør i tørretumbleren på det skånsomme program. |  | Må ikke renses. |
|  | Må ikke behandles med blegemiddel. |  | Egnet til tørre desinfektion. | | |

3. Produktbeskrivelse

Den todelte Hemi-armpude består af en cylinderformet base som støtte og en rektangulær pude med aflange hjørner, der passer anatomisk til kroppen. Positioneringshjælpen kan justeres variabelt efter patientens behov ved hjælp af velcro. Pudefyldet består af 100 % polystyrenkugler med små granuler, som tilpasser sig kroppens konturer ved at kunne flyttes i pudebetrækket. De 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

Hemi-armpuden tjener som en statisk positioneringshjælp til de øvre ekstremiteter til både decubitusprofylakse og decubitusbehandlingsstøtte.

4.1 Virkning

Den fungerer efter princippet om blød positionering eller fri positionering og understøtter gennemførelsen af specifikke positioneringsformer og positionering af særligt truede kropsdele eller kropsregioner.

Ved at placere hele underarmen individuelt kan der opnås en defineret trykaflastning i albuegruppen. Underarmen aflastes sikkert, stabiliseres i sin position og derudover kan der modvirkes optrængende trækkræfter i skulderområdet.

Når puden bruges, flytter polystyrenkuglerne sig i betrækket på grund af trykbelastningen og tilpasser sig således brugerens anatomiske kropskonturer. Den punkt elastiske formning understøttes af strækbarheden i pudebetrækkets materiale, hvorved kontaktfladen udvides i de områder, hvor der er risiko for decubitus, hvilket fører til en reduktion og omfordeling af trykket. Dette reducerer risikoen for udvikling af tryksår eller støtter effektivt behandlingen af et eksisterende tryksår.

Puden placeres direkte på de dele af kroppen, der skal støttes.

4.2 Angivelse

Produktet er beregnet til patienter,

- Når der er behov for blød positionering af en paresetisk øvre lem.
- som har en øget risiko for tryksår, når de sidder ned
- For hvem der er behov for støtte til behandling

4.3 Anvendelsesområde

Påtænkte brugere

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

Patientgruppe

Hemi-armpuden er beregnet til personer, hvis mobilitet er begrænset på grund af sygdom, handicap eller alder, som har brug for støtte i positionen, 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 og kan bruges i en kørestol eller i andre sidde møbler.

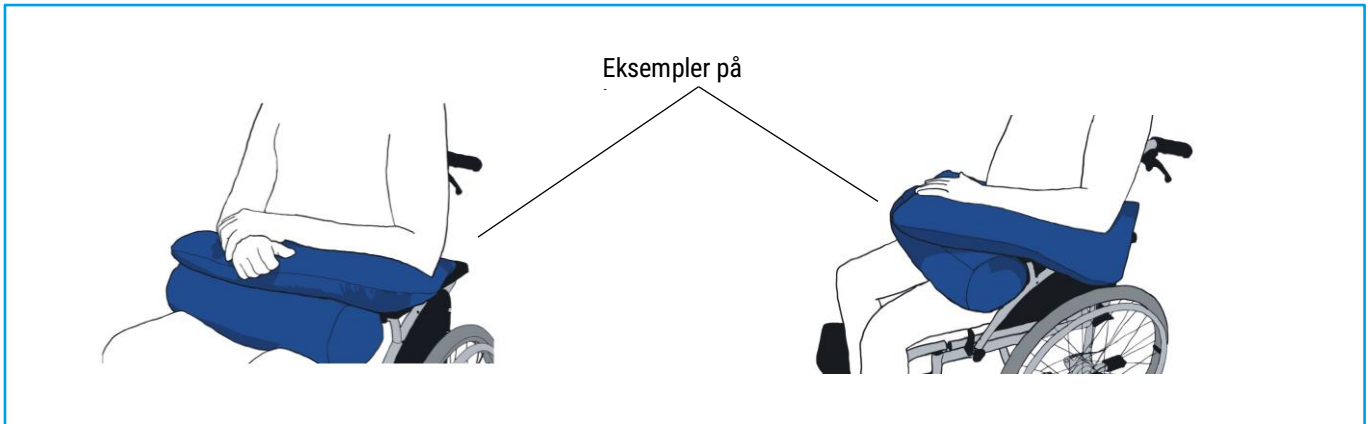
5. Sikkerhedsinstruktioner



- 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.
- 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

- Anvendelsen sker ved at lægge den cylindriske pudebund på lårene med velcrobåndet opad. Det rektangulære armlæn, hvorpå velcrobåndet med modhager er placeret, placeres individuelt på pudebasen efter brugerens behov og trykkes fast på plads.



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 genbruges efter valideret oparbejdning i tilfælde af patientskift i overensstemmelse med de gældende lovkrav for det pågældende hospital.

8. Transport og opbevaring

Hemi-armhynden 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 forskriftsmæssige krav for det pågældende anlæg.

10. Tekniske data

| | |
|-------------------------------|---|
| HMV nej. | 11.11.05.0017 |
| Påfyldning | 100 % polystyrenkugler (EPS) med små granulater |
| 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 | Størrelse | Farve | Vægt (± 5 %) | UDI-DI |
|----------------|---------------------------|-----------|--------|-----------------|---------------|
| P43785 | 45 x 30 + 30 x ø 13 cm | S | orange | 0,54 kg | 4056538005037 |
| P43786 | 58 x 36 + 48 x ø 16 cm | M | blå | 0,77 kg | 4056538005044 |

Der tages forbehold for eventuelle fejl og stavfejl. 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

