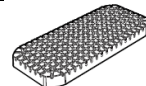




Notice d'utilisation Matelas gaufrier APLOT en mousse HR



DESTINATION DU DISPOSITIF

Ce matelas statique en mousse de haute résilience est destiné à être utilisé en association avec un lit médical à des fins médicales de prévention d'escarres en raison d'une perte d'autonomie et/ou d'une déterioration de l'état de santé qui réduit la mobilité et expose au risque d'escarres.

INDICATIONS

Patients allongés en mobilité réduite avec des risques d'escarres de niveau « Faible à Moyen » (Selon l'échelle de Braden ou autre échelle validée et selon l'avis du médecin). Aide au traitement des escarres de stades escarres I à 2 selon EPUAP, jusqu'au stade 4 hors zone d'appui.

CONTRE-INDICATIONS

Niveau de poids du patient inférieur ou supérieur aux limites fixées dans le tableau données technique. Utilisation sur table d'imagerie médicale.

EFFETS SECONDAIRES INDESIRABLES

Non documenté.

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif doit faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'Etat membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi. Informer l'autorité compétente si vous considérez ou avez des raisons de croire que le dispositif présente un risque grave ou est un dispositif falsifié.

COMPOSITION DU DISPOSITIF MEDICAL / DONNEES TECHNIQUES

Références Modèles et versions*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Dimensions	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Spécif Mousse	HR: 42.9 kg/m³		HR: 42.9 kg/m³	
Poids patient mini et maxi	4.4 kPa		4.4 kPa	
Matière mousse	40 à 120 kg		40 à 120 kg	
	Dermalon FR (Fire resistant)		100% Polyurethane enduit sur malle PES	

*Les références mentionnées peuvent être complétées d'un suffixe pour constituer une référence commerciale selon configuration (type de housse de protection, de conditionnement) et/ou distributeur de matériel médical

BENEFICE CLINIQUE, PERFORMANCES DU DISPOSITIF, MECANISME D'ACTION

CARACTERITIQUES EN MATIERE DE PERFORMANCE DU DISPOSITIF : Ce support permet par immersion de soulager les pressions d'appui pour améliorer la circulation sanguine et ainsi réduire le risque d'escarre au niveau des régions du corps en appui.

BENEFICES CLINIQUES ESCOMPTEES : Maintien de l'oxygénation tissulaire au niveau des tissus cutanés et sous cutanées en contact avec le support.

INFORMATIONS AUX PROFESSIONNELS DE SANTE : Observer plusieurs fois par jour l'état de la peau du patient en contact avec le support. Utiliser des dispositifs de décharge ou des systèmes de positionnement chez un patient porteur d'escarre(s).

PREREQUIS AVANT UTILISATION ET INSTRUCTION D'UTILISATION

FORMATION ET QUALIFICATION DE L'UTILISATEUR DU DISPOSITIF : la formation des utilisateurs doit être réalisée par des personnes formées et validées par les opérateurs économiques concernés, notamment en termes de sécurité et de signalement des non-conformités.

INSTALLATION DU DISPOSITIF : Le matelas est livré avec son alèse ou sa housse amovible zippée. Le produit est prêt à installer. La surface de la mousse constituée de plots (« gaufrier ») doit être positionnée en contact avec le corps du patient. La protection doit être sèche.

MAINTENANCE PREVENTIVE : Effectuer régulièrement un contrôle visuel de l'état de la mousse : la présence d'un affaissement visible de la matière et un retour non homogène de la mousse sont des critères de vieillissement qui compromettent les propriétés du support. Contrôler annuellement l'état de la housse (aspect de surface et fermetures à glissière) en exposant la face intérieure à une source de lumière : absence de trous et/ou déchirures.

Remplacer la housse en cas de modification de son aspect de surface.

NETTOYAGE ET DESINFECTION

Housse Promust - PU et PUHD					
Lavage modéré jusqu'à 90°C	Concentration maximale de chlore autorisée de 5000ppm	Ne pas repasser	Ne pas nettoyer à sec	Séchage avec contrainte thermique réduite	Usage d'un produit déturgent/désinfectant de surface autorisé
Alèse Dermalon					

INFORMATIONS RELATIVES AUX PROCÉDÉS APPROPRIÉS POUR PERMETTRE SA REUTILISATION

Le produit doit présenter un état de propreté physique et bactériologique. Protections « Promust » traitée avec une substance biocide sans risque pour l'usager. Proscrire les contacts humides avec la mousse. Proscrire les produits récurant, décapant, ou solvant et objets "piquants-tranchants" en contact direct avec la protection.

MISE EN GARDE, PRECAUTIONS D'EMPLOI, MESURES REQUISES

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Une escarre est une lésion plus ou moins profonde de la peau, liée à une compression excessive et prolongée des tissus entre le corps et un plan d'appui. Cette pression excessive peut supprimer la circulation sanguine et entraîner l'escarre, lésion dangereuse car se développant de l'intérieur du corps vers l'extérieur, et donc invisible dans un premier temps. L'escarre peut prendre plusieurs formes : une simple rougeur persistant plus d'une journée, une induration de la peau, une plaie plus ou moins profonde pouvant dans les cas graves atteindre les muscles ou l'os sous-jacent.

Pressions (max) en mmHg avant vieillissement, au poids maximal validé, mesurées à plat (0°)

APTITUDE A L'EMPLOI	Poids Max. Utilisateur	Tête	Fessier	Talon
Matelas APLOT (mm de hg)	140 kg	54	46	92

MISES EN GARDE

(Réévaluer les risques de piégeage du patient dans les parties non mobiles du lit médical associé aux « matelas thérapeutique et accessoires et positions articulées du sommier ». L'usage de barrières latérales segmentées ou pleines longueurs doit être prescrit. Massage cardiaque externe non compatible sans planche intercalée entre le thorax et la surface haute du matelas

MESURES REQUISES

- Un matelas doit être installé sur un sommier plan de bonne qualité. Un surmatelas doit être utilisé sur un matelas en bon état.
- Veiller à la compatibilité dimensionnelle du matelas avec le lit. Le dispositif doit être utilisé avec sa protection d'origine.
- Vérifier le cas échéant que la hauteur des barrières de lit est compatible avec l'épaisseur du matelas ou du matelas et surmatelas (au moins 22 cm entre le haut du matelas et le haut des barrières)
- Attention : un support à lui seul ne suffit pas à prévenir l'escarre ; d'autres mesures de prévention sont également indispensables :
 - changer de position fréquemment (au moins toutes les 2 à 3 heures) ;
 - maintenir l'hygiène de la peau et éviter la macération ; ne pas border serré le linge de lit utiliser des draps élastiques pour garder l'efficacité du matelas.
 - en cas d'incontinence, changer régulièrement les protections ;
 - observer ou faire observer quotidiennement l'état cutané ;
 - s'assurer que l'alimentation est suffisante et adaptée et boire régulièrement et en quantité suffisante.
- Si une de ces mesures ne peut être suivie, il est indispensable d'en avertir au plus tôt votre médecin ou votre infirmière.
- Pour que le support soit efficace, il est important de limiter au maximum les surépaissements entre le corps et le support, à l'exception du drap pour un support de lit, du vêtement de corps et d'un éventuel change complet. Préférer des vêtements de corps en coton peu serrés et si possible sans coutures en zone d'appui. Ne pas intercaler : serviette ou drap pliés, coussin surajouté, etc.
- Veiller à l'absence de tout corps étranger comme : tubulures, mielles, corps gras, etc.
- Important : effectuer une consultation auprès de votre prescripteur dans le mois suivant l'acquisition de ce support.

CIRCONSTANCES DANS LESQUELLES L'UTILISATEUR DEVRAIT CONSULTER UN PROFESSIONNEL DE SANTE

Signaler au plus tôt à votre médecin ou à votre infirmière tout événement anormal comme par exemple de la fièvre, des douleurs ou encore des rougeurs ou le blanchiment des points d'appui (tête, épaule, dos, hanche, omoplate, bassin, talon, etc.).

INFORMATIONS SURTOUTE RESTRICTION CONNUE A LA COMBINAISON AVEC DES DISPOSITIFS ET DES EQUIPEMENTS

L'utilisation d'accessoires autres que ceux fournis et spécifiés par WINNCARE peut avoir comme conséquences un dysfonctionnement du dispositif et/ou le rendre non conforme à un usage sûr et au maintien de sa performance.

STOCKAGE, MANIPULATION, ELIMINATION

CONDITIONS D'UTILISATION ET DE STOCKAGE

Les supports doivent être de préférence stockés à plat, à l'abri de toute lumière directe et humidité excessive.

	Utilisation	Stockage
Plage de température	+15°C à +45°C / +59°F à +113°F	-25°C à 70°C / +13°F à +158°F
Plage d'humidité	30% - 70%	30% - 95%
Pression Atmosphérique	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

MATELAS ROULES – COMPRESSES

APLOT : 30 mn → 2 h : Ce temps peut être augmenté si la température de stockage est inférieure à 15°C et/ou suivant le temps de stockage (0 à 5 mois). Le retour à l'aspect visuel définitif du matelas dans les conditions de température d'utilisation peut prendre jusqu'à 24 heures pour les matelas ALOVA, APLOT et MORFÉA, mais ne présente aucun risque à leurs utilisations. La face inférieure de la protection CIC peut présenter un effet froissé après décompression sans aucun risque pour la personne et le produit.

DUREE DE VIE

La durée de vie estimée des matelas en mousse de haute résilience est de 6 ans.

La durée de conservation des matelas roulé-compresé est de 6 mois (voir la date sur l'étiquette du conditionnement).

ELIMINATION DU PRODUIT

Ne pas jeter le produit dans la nature en dehors des lieux dédiés. Respecter les filières de recyclage en place dans votre pays.

GARANTIE

La durée de garantie des matelas APLOT est de 2 ans. Cette garantie démarre à la date d'achat du produit chez votre distributeur. Cette garantie ne couvre pas l'usure normale du produit et de sa protection. Veuillez contacter votre distributeur en lui présentant le produit incriminé. Celui-ci effectuera les démarches nécessaires auprès de notre société afin de procéder soit à une réparation soit à un échange standard.

Dispositif médical de Classe I selon le Règlement (UE) 2017/745.

Systèmes de management : Qualité : ISO 13485:2016 – Environnemental : ISO 14001:2015

Attestations de conformité technique (FCBA) : N°ESC 16-005 du 10 juin 2016

Composition du colis
I matelas I housse I notice d'utilisation

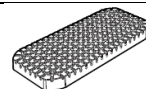
WINNCARE FRANCE - 4, Le Pas du Château - 85670 Saint-Paul-Mont-Penit – France. Tél. +33 (0)2 51 98 55 64 - Fax +33 (0)2 51 98 59 07
Site de production ASKLE SANTE – 200 Rue Charles Tellier – 30034 Nîmes Tél. : +33 (0)4 66 02 15 15 - Fax : +33 (0)4 66 02 15 00
www.winnicare.fr - Mise à jour : le 19/01/21. Version numéro 06.



* P A 0 0 1 0 0 1 5 *



User manual HR foam APLOT alveolar mattress



DEVICE INTENDED USE

This high resilience foam static mattress is intended to be used in combination with a medical bed for specific pressure ulcer prevention purposes due to a loss of autonomy and/or deterioration of health resulting in reduced mobility and the risk of pressure ulcers.

INDICATIONS

Bedridden patients with reduced mobility and "Low to Medium" risk of pressure ulcers (according to the Braden scale or any other validated scale and on medical advice). Assists in the treatment of stage 1 to 2 pressure sores according to EPUAP, up to stage 4 outside the support area.

CONTRAINDICATIONS

Patient weight level below or above the limits defined in the technical data table. For use on medical imaging table.

ADVERSE SIDE EFFECTS

Not documented.

Any serious incident occurring in connection with the device must be notified to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established. Inform the competent authority if you consider or have reason to believe that the device poses a serious risk or has been tampered with.

MEDICAL DEVICE COMPOSITION/TECHNICAL DATA

References Models and versions*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Sizes	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Lower specs	HR: 42.9 kg/m ² 4.4 kPa		HR: 42.9 kg/m ² 4.4 kPa	
Patient weight min and max	40 to 120 kg		40 to 120 kg	
Foam material	Dermalon FR (Fire resistant)		100% coated polyurethane on PES weave	

*The indicated references may be completed with a suffix to constitute a commercial reference depending on the configuration (type of protective cover, packaging) and/or medical equipment dealer

CLINICAL BENEFIT, DEVICE PERFORMANCE, MECHANISM OF ACTION

DEVICE PERFORMANCE CHARACTERISTICS: By immersion, this support relieves pressure on the body by improving blood circulation and thus reducing the risk of pressure ulcers on the supporting areas of the body.

EXPECTED CLINICAL BENEFITS: Maintenance of tissue oxygenation at the cutaneous and subcutaneous tissue level in contact with the support.

INFORMATION FOR HEALTHCARE PROFESSIONALS: Monitor the condition of the patient's skin in contact with the support several times a day. Use pressure relief devices or positioning systems in patients with pressure ulcer(s).

PREREQUISITES BEFORE USE AND INSTRUCTIONS FOR USE

TRAINING AND QUALIFICATION OF THE DEVICE USER: user training must be carried out by individuals trained and approved by the economic operators concerned, notably in terms of safety and non-compliance reporting.

DEVICE installation: The mattress is delivered with its draw sheet or removable zipped cover. The product is ready to be installed. The surface of the foam composed of studs ("alveolar") must be positioned in contact with the patient's body. The protection must be dry.

Preventive maintenance: Carry out a regular visual inspection of the foam condition: visible sagging of material and a non-consistent and very slow return of the foam shape are ageing criteria that compromise the properties of the support. Annual inspection of the condition of the cover (surface aspect and zippers) by exposing the inner surface to a light source: no holes and/or tears. Replace the cover if its surface appearance changes.

CLEANING AND DISINFECTION

Promust cover PU and HDPU						
Moderate washing up to 90°C		Maximum chlorine concentration of 5000ppm	Do not iron	Do not dry clean	Dry with reduced thermal restriction	Use an approved surface disinfectant/detergent
Dermalon draw sheet						

INFORMATION ON APPROPRIATE PROCESSES TO ALLOW ITS REUSE

The product must exhibit physical and bacteriological cleanliness. "Promust" protection treated with a biocide substance at no risk to users. Avoid wet contact with the foam. Prohibit all scouring, stripping products or solvents and "piercing-sharp" objects in direct contact with the cover.

WARNINGS, PRECAUTIONS FOR USE, MEASURES REQUIRED

PRECAUTIONS FOR USE

A bed sore is a lesion of varying depth in the skin, associated with excessive and prolonged compression of tissue between the body and a support surface. This excessive pressure can prevent blood circulation and lead to pressure ulcers, a dangerous lesion because it develops from the inside of the body to the outside, and is therefore initially invisible. A pressure sore can have several forms: a simple persistent rash for more than a day, hardening of the skin, a wound of varying depth that can in severe cases affect muscles or underlying bone. Pressure (max) in mmHg before ageing, at the maximum validated weight, measured flat (0°)

SUITABILITY FOR USE	Max weight User	Head	Buttocks	Heel
APLOT mattress (mm of hg)	140 kg	54	46	92

WARNING

(Re)assess the risk of patients being trapped in the non-moving parts of the medical bed associated with the "therapeutic mattress and accessories and articulated bed base positions". The use of segmented or full length side barriers must be required. External cardiac massage not compatible without a board placed between the thorax and the top surface of the mattress

ACTION REQUIRED

- A mattress must be placed on a good quality, flat, spring mattress. An over-mattress must be used on a mattress in good condition.
- Make sure the mattress size is compatible with the bed. The system must be used with its original protection.
- When applicable, check that the bed railing height is compatible with the mattress thickness or mattress and over-mattress thickness (at least 22 cm between the top of the mattress and the top of the railings)
- Important: a support itself is not enough to prevent pressure ulcers; other preventive measures are also essential:
 - change position frequently (at least every 2 to 3 hours);
 - maintain skin hygiene and avoid maceration; do not tuck in bedding tightly and use elastic sheets to keep mattress effectiveness;
 - in the event of incontinence, changing protection regularly;
 - examine skin condition (or have it examined) every day;
 - make sure food intake is sufficient and drink regularly and in sufficient quantities.

If any of these measures cannot be followed, your doctor or nurse must be informed as quickly as possible.

- For the support to be effective, it is important to limit over-thickness between the body and the support as much as possible, except for the sheet for a bed support, clothing and a potential complete change. Favour loose cotton clothing and if possible without stitching in the support zone. Do not insert: folded towels or sheets, additional cushions, etc.
- Ensure there are no foreign objects such as: tubes, crumbs, fat, etc.
- Important: consult your prescriber within one month of purchasing this support.

CIRCUMSTANCES IN WHICH USERS SHOULD CONSULT WITH A HEALTHCARE PROFESSIONAL

Immediately notify your doctor or nurse of all abnormal events such as fever, pain or redness or whitening of pressure points (head, shoulder, back, hip, shoulder blade, pelvis, heel, etc.).

INFORMATION ON ALL KNOWN RESTRICTIONS ON THE COMBINATION WITH SYSTEMS AND EQUIPMENT

The use of accessories other than those provided and specified by WINNCARE may result in the system malfunctioning and/or render it incompatible with safe use and the preservation of its performances.

STORAGE, HANDLING, DISPOSAL

STORAGE AND USAGE CONDITIONS

The supports must ideally be stored flat, away from direct light and excessive humidity.

	Use	Storage
Temperature range	+15°C to +45°C / +59°F to +113°F	-25°C to 70°C / +13°F to +158°F
Humidity range	30% - 70%	30% - 95%
Atmospheric pressure	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

ROLLED MATTRESSES

APLOT: 30 mn → 2 h : This time may be increased if the storage temperature is lower than 15°C and/or in line with the storage period (0 to 5 months). The return to a normal visual appearance of the mattress under normal usage temperature conditions may take up to 24 hours for ALOVA, APLOT and MORFÉA mattresses but this does not present any risk for their use. Small creases may be visible on the lower surface of the CIC cover after unrolling. They present no risk to the patient and do not affect the efficiency of the final product.

SERVICE LIFE

Highly resilient mattresses have an estimated service life of 6 years.

The rolled-compressed mattress life span is 6 months (see date on package label).

PRODUCT DISPOSAL

Do not dispose of the product outside of the dedicated area. Respect the established recycling systems in your country.

GUARANTEE

APLOT mattresses have a 2-year guarantee. This guarantee starts from the date of purchase of the product from your distributor. This guarantee does not cover normal wear and tear of the product and its protection. Please contact your distributor about a defective product. They will carry out the necessary procedures with our company to proceed with either repair or exchange.

Class I medical device according to Regulation (EU) 2017/745.

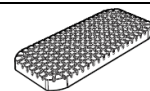
Management systems: Quality: ISO 13485:2016 - Environmental: ISO 14001:2015

Technical compliance certificates (FCBA): ESC N° 16-005 of 10 June 2016

Contents of package
I mattress
I protective cover
I user manual



Benutzeranleitung Waffelartige Matratze APLOT aus HR-Schaumstoff



ZWECKBESTIMMUNG DES PRODUKTES

Diese statische Matratze aus Schaumstoff mit hoher Federkraft ist darauf ausgelegt, in Kombination mit einem Pflegebett zur Vorbeugung von Druckgeschwüren verwendet zu werden, wenn der Verlust die Autonomie und/oder die Verschlechterung des Gesundheitszustands die Mobilität einschränkt und das Risiko von Druckgeschwüren birgt.

INDIKATIONEN

Bettlägerige Patienten mit eingeschränkter Mobilität und „geringen bis mittlerem“ Dekubitusrisiko (gemäß der Braden-Skala oder sonstiger validierter Skala und nach ärztlicher Einschätzung). Unterstützung bei der Behandlung eines Dekubitus in den Dekubitusstadien 1 bis 2 nach EPUAP bis zum Stadium 4 außerhalb des Stützbereichs.

GEGENANZEIGEN

Das Patientengewicht liegt unter oder über den in der Tabelle der technischen Daten festgelegten Grenzwerten. Verwendung auf dem Tisch für medizinische Bildgebung.

UNERWÜNSCHTE NEBENWIRKUNGEN

Nicht dokumentiert.

Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden. Informieren Sie die zuständige Behörde, wenn Sie der Ansicht sind oder Grund zu der Annahme haben, dass das Produkt eine ernste Gefahr darstellt oder gefälscht ist.

ZUSAMMENSETZUNG DES MEDIZINPRODUKTES / TECHNISCHE DATEN

Referenzen Modelle und Versionen*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Abmessungen	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Spezifischer Schaumstoff	HR: 42,9 kg/m ³ 4,4 kPa		HR: 42,9 kg/m ³ 4,4 kPa	
Minimales und maximales Patientengewicht	40 bis 120 kg		40 bis 120 kg	
Schaumstoffmaterial	Dermalon FR (Feuerbeständig)		100 % Polyurethan beschichtet auf PES-Masche	

*Die genannten Referenzen können durch eine Nachsilbe ergänzt werden, um eine Handelsreferenz je nach Konfiguration (Art der Schutzhülle, Verpackung) und/oder Medizinprodukt-Händler zu bilden.

KLINISCHER NUTZEN, PRODUKTLEISTUNG, WIRKUNGSMECHANISMUS

LEISTUNGSMERKMALE DES PRODUKTES: Mit dieser Unterlage kann der Auflagedruck gemildert werden, um die Blutzirkulation zu verbessern und damit die Dekubitusgefahr in den gestützten Körperbereichen zu reduzieren.

ERWARTETER KLINISCHER NUTZEN: Aufrechterhaltung der Sauerstoffversorgung der kutanen und subkutanen Gewebe, die mit der Unterlage in Berührung kommen. Informationen für medizinisches Fachpersonal: Prüfen Sie mehrmals täglich beim Patienten den Zustand des Hautbereichs, der mit der Unterlage in Berührung kommt. Verwenden Sie bei Patienten mit Druckgeschwür(en) Drucklastungsvorrichtungen oder Positionierungssysteme.

NUTZUNGSVORAUSSETZUNGEN UND GEBRAUCHSANWEISUNG

Schulung und Qualifikation des Produktbenutzers: die Benutzerschulung muss von Personen durchgeführt werden, die von den betreffenden Wirtschaftsakteuren validiert und geschult wurden; insbesondere im Hinblick auf die Sicherheit und die Meldung von Nichtkonformitäten.

INSTALLATION DES PRODUKTES: Die Matratze wird mit Bettenteil oder abnehmbarem Bezug mit Reißverschluss geliefert. Das Produkt ist installationsbereit. Die aus Stoffen bestehende („waffelartige“) Schaumoberfläche muss mit dem Körper des Patienten in Berührung sein. Der Schutzbezug muss trocken sein.

VORBEUGENDE INSTANDHALTUNG: Führen Sie regelmäßige Sichtprüfungen des Schaumstoffzustands durch: ein sichtbares Durchhängen des Materials und nicht homogenes Rückstellverhalten des Schaumstoffs sind Alterungskriterien, welche die Eigenschaften der Unterlage beeinträchtigen. Jährliche Sichtprüfung den Zustands des Bezugs (Oberflächenbeschaffenheit und Reißverschlüsse), indem die Innenseite einer Lichtquelle ausgesetzt wird: keine Löcher und/oder Risse. Tauschen Sie den Bezug aus, wenn sich seine Oberflächenbeschaffenheit ändert.

REINIGUNG UND DESINFIEKTION

Bezug Promust PU und PUHD						
	Vorsichtiges Waschen bis 90°C	Zulässige maximale Chlorkonzentration 5000 ppm	Nicht bügeln	Nicht trocken reinigen	Trocknen mit reduzierter thermischer Beanspruchung	Verwendung eines Oberflächenreinigungs- / -desinfektionsprodukts zulässig
Betteinlage Dermalon						

INFORMATIONEN ÜBER GEEIGNETE VERFAHREN ZUR WIEDERVERWENDUNG DES PRODUKTES

Das Produkt muss physikalisch und bakteriologisch sauber sein. Die Bezüge „Promust“ wurden mit einem für den Anwender gefahrlosen Wirkstoff behandelt. Längeren Kontakt des Schaumstoffs mit Feuchtigkeit vermeiden. Zu vermeiden sind scheuernde, beizende Produkte oder Lösungsmittel und "stechende - schneidende" Gegenstände in direktem Kontakt mit dem Schutz.

WARNUNGEN UND ERFORDERLICHE VORSICHTSMASSNAHMEN

VORSICHTSMASNAHMEN BEI DER VERWENDUNG

Ein Dekubitus ist eine mehr oder weniger tiefe Wunde der Haut, die auf eine übermäßige und verlängerte Komprimierung der Gewebe zwischen dem Körper und einer Stützfläche zurückzuführen ist. Dieser übermäßige Druck kann die Blutzirkulation unterdrücken und zu einem Dekubitus, d. h. einer Verletzung führen, die gefährlich ist, da sie sich vom Körperinneren nach außen entwickelt und daher zunächst unsichtbar ist. Der Dekubitus kann mehrere Formen annehmen: Eine einfache Rötung, die mehrere Tage überanhält, eine Verhärtung der Haut, eine mehr oder weniger tiefe Wunde, die in schweren Fällen die Muskeln oder den darunter liegenden Knochen erreichen kann.

(Maximaler) Druck in mmHg vor der Alterung, bei bestätigtem maximalem Gewicht, flach gemessen (0°)

EIGNUNG	Maximales Gewicht Benutzer	Kopfende	Zentraler Bereich	Fersenbereich
Matratze APLOT (mm Hg)	140 kg	54	46	92

WARNUNGEN

(Neu)bewertung des Risikos, dass der Patient in den nicht beweglichen Teilen des Pflegebettes mit „therapeutischer Matratze sowie Zubehör und gelenkigen Lattenrost „positionieren“ eingeklemmt werden kann. Die Verwendung von segmentierten oder durchgehenden Gitterstäben muss verordnet werden. Nicht mit externer Herzmassage kompatibel ohne ein Brett, das zwischen Brustkorb und Oberseite der Matratze eingesetzt wird.

ERFORDERLICHE MAßNAHMEN

• Eine Matratze muss auf einer ebenen und qualitativ hochwertigen Lattenrost installiert werden. Ein Matratzenschoner muss auf einer qualitativ hochwertigen Matratze verwendet werden.

• Darauf achten, dass die Abmessungen der Matratze an das Bett angepasst sind. Das Produkt muss mit dem mitgelieferten Schutzbezug verwendet werden.

• Ggf. überprüfen, dass die Höhe der Gitterstäbe des Bettes mit der Dicke der Matratze oder der Matratze und dem Matratzenschoner vereinbar ist (mindestens 22 cm zwischen der Höhe der Matratze und der Höhe der Gitterstäbe)

• Achtung: Eine Unterlage allein hilft nicht bei der Verhinderung eines Dekubitus; weitere Vorbeugungsmaßnahmen sind ebenfalls unerlässlich:

- häufig Änderung der Position (mindestens alle 2 bis 3 Stunden);

- Aufrechterhaltung der Hauthygiene und Verhindern von Mazeration; um die Wirksamkeit der Matratze zu gewährleisten, die Bettwäsche am Rand nicht umschlagen.

- bei Inkontinenz regelmäßig die Einlagen wechseln;

- den Hautzustand täglich beobachten oder beobachten lassen;

- sich vergewissern, dass die Ernährung entsprechend angepasst ist und regelmäßig und in ausreichender Menge zu trinken verabreichen

Wenn eine dieser Maßnahmen nicht eingehalten werden kann, ist es unabdingbar, Ihren Arzt oder Krankenpfleger unverzüglich darüber zu informieren. Damit der Träger wirkungsvoll ist, ist es wichtig, übermäßige Dicken zwischen dem Körper und dem Träger so weit wie möglich zu vermeiden, mit Ausnahme des Bettuchs bei einem Bettträger, der Kleidung des Körpers und einer eventuellen kompletten Einlage. Zu bevorzugen ist nicht eng anliegende Unterwäsche und wenn möglich ohne Nähe an der Druckzone. Keine Kette einschieben: Handtuch oder gefaltetes Bettuch, zusätzliche Kissen, usw.

Darauf achten, dass keine Fremdkörper vorhanden sind, wie z. B.: Schläuche, Krümel, fertige Teile, usw.

• Wichtig: innerhalb eines Monats nach Erwerb dieses Trägers Ihren Entscheidungsträger befragen.

UMSTÄNDE, UNTER DENEN DER BENUTZER SICH AN DAS MEDIZINISCHE FACHPERSONAL WENDEN SOLLTE

Ihrem Arzt oder Krankenpfleger umgehend jedes normale Ereignis melden, wie z. B. Fieber, Schmerzen oder auch Rötungen oder eine Weißfärbung der Druckpunkte (Kopf, Schultern, Rücken, Hüfte, Schulterblatt, Becken, Fersen, usw.).

INFORMATIONEN ÜBER ALLE BEKENNTNANEINSCHRÄNKUNGEN BEI DER KOMBINATION MIT GERÄTEN UND AUSRÜSTUNGEN

Die Verwendung von anderem als dem von WINICARE gelieferten und empfohlenen Zubehör kann zu Fehlfunktionen des Produkts führen und/oder es für den sicheren Gebrauch ungeeignet machen und seine Leistung mindern.

AUFBEWARUNG, HANDHABUNG, ENTSORGUNG

NUTZUNGS- UND AUFBEWARUNGSBEDINGUNGEN

Die Unterlagen müssen am besten flach, vor direktem Licht und übermäßiger Feuchtigkeit geschützt aufbewahrt werden.

	Verwendung	Lagerung
Temperaturbereich	+15°C bis +45°C / +59°F bis +113°F	-25°C bis 70°C / +13°F bis +158°F
Feuchtigkeitsbereich	30% - 70%	30% - 95%
Luftdruck	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

GEROLLTE MATRATZEN

APLOT: 30 min → 2 h: Dieser Zeitraum kann verlängert werden, wenn die Lagerungstemperatur unter 15°C liegt und/oder je nach Lagerungsdauer (0 bis 5 Monate). Bei Nutzung unter Betriebstemperatur kann das Wiedererlangen des definitiven, visuellen Aspekts der Matratze für die Matratzen ALOVA, APLOT und MORFEA bis zu 24 Stunden betragen. Dies beeinträchtigt aber keinesfalls deren Nutzung. Die Unterseite des Bezuges kann eine Knittereffekt nach Dekompression haben, ohne Gefahr für den Patient, sowohl als für das Produkt selbst.

LEBENSDAUER

Die geschätzte Lebensdauer der Matratzen aus Schaumstoff mit hoher Federkraft beträgt 6 Jahre.

Die Haltbarkeit von gerollten und komprimierten Matratzen beträgt 6 Monate (siehe Datum auf dem Verpackungsetikett).

ENTSORGUNG DES PRODUKTES

Das Produkt nicht außerhalb der dafür vorgesehenen Orte in die Landschaft werfen. Verwenden Sie die Wiederverwertungssysteme in Ihrem Land.

GARANTIE

Die Laufzeit der Garantie der Matratzen APLOT beträgt 2 Jahre.

Diese Garantie setzt mit dem Kaufdatum des Produkts bei ihrem Händler ein. Diese Garantie deckt nicht die normale Abnutzung des Produkts und seines Schutzbezugs ab. Bitte wenden Sie sich an Ihren Händler und zeigen Sie ihm das reklamierte Produkt. Er wird die notwendigen Schritte bei unserer Firma einleiten, um entweder eine Reparatur oder einen standardmäßigen Ersatz vornehmen zu lassen.

Medizinprodukt der Klasse I nach der Verordnung (EU) 2017/745.

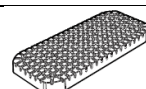
Verwaltungssysteme: Qualität ISO 13485:2016 - Umweltverträglichkeit: ISO 14001:2015

Bescheinigungen der technischen Konformität (FCBA): Nr. ESC 16-005 vom 10. Juni 2016

Die Verpackung enthält	
I Matratze	
I Bezug	
I Benutzeranleitung	



Manual de utilización Colchón con tacos APLOT de espuma de alta resiliencia



DESTINO DEL DISPOSITIVO

Este colchón estático de espuma de alta resiliencia está destinado a ser utilizado en asociación con una cama médica con fines médicos de prevención de escaras debido a una pérdida de autonomía y/o de un deterioro del estado de salud que reduce la movilidad y expone al riesgo de escaras.

INDICACIONES

Pacientes acostados con movilidad reducida con riesgos de escaras de nivel "bajo a medio" (según la escala de Braden u otra escala validada y según la opinión del médico). Ayuda a tratar las escaras de fase I a 2 según EPUAP hasta la fase 4 fuera de una zona de apoyo.

CONTRAINDICACIONES

Nivel de peso del paciente inferior o superior a los límites fijados en la tabla de datos técnicos. Utilización sobre una mesa de imágenes médicas.

EFEKTOS SECUNDARIOS INDESEABLES

No documentado.

Todo incidente grave que se haya producido que tenga que ver con el dispositivo debe ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que se encuentra el usuario y/o el paciente. Informar a la autoridad competente si considera o tiene razones para creer que el dispositivo presenta un riesgo grave o es un dispositivo falsificado.

COMPOSICIÓN DEL DISPOSITIVO MÉDICO / DATOS TÉCNICOS

Referencias de modelos y versiones*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Dimensiones	195 x 85 x 14 cm		195 x 85 x 14 cm	
Especif. de espuma	Alta resiliencia: 42.9 kg/m ³ 4.4 kPa		Alta resiliencia: 42.9 kg/m ³ 4.4 kPa	
Peso mínimo y máximo del paciente	de 40 a 120 kg		de 40 a 120 kg	
Material de la espuma	Dermalon FR (resistente al fuego)		100% polietileno inducido en malla PES	

*Las referencias mencionadas se pueden completar con un sufijo para constituir una referencia comercial según configuración (tipo de funda de protección, de acondicionamiento) y/o distribuidor de material médico

BENEFICIO CLÍNICO, PRESTACIONES DEL DISPOSITIVO, MECANISMO DE ACCIÓN

CARACTERÍSTICAS EN MATERIA DE PRESTACIÓN DEL DISPOSITIVO: Este soporte permite, por inmersión, aliviar las presiones de apoyo para mejorar la circulación sanguínea y, de esta forma, reducir el riesgo de escara a nivel de las regiones del cuerpo que se apoyan.

BENEFICIOS CLÍNICOS PREVISTOS: Mantenimiento de la oxigenación tisular a nivel de los tejidos cutáneos y subcutáneos en contacto con el soporte.

INFORMACIONES A LOS PROFESIONALES DE LA SALUD: Observar varias veces al día el estado de la piel del paciente en contacto con el soporte. Utilizar dispositivos de descarga o sistemas de posicionamiento en un paciente con escara(s).

PRERREQUISITO ANTES DE SU UTILIZACIÓN E INSTRUCCIÓN DE UTILIZACIÓN

FORMACIÓN Y CALIFICACIÓN DEL USUARIO DEL DISPOSITIVO: la formación de los usuarios la deben realizar personas formadas y validadas por los operadores económicos concernidos, en particular en términos de seguridad y de señalamiento de no conformidades.

INSTALACIÓN DEL DISPOSITIVO: El colchón se entrega con su tela hospital o su funda amovible con cremallera. El producto está listo para instalar. La superficie de la espuma constituida por tacos se debe posicionar en contacto con el cuerpo del paciente. La protección debe estar seca.

MANTENIMIENTO PREVENTIVO: Efectuar con regularidad un control visual del estado de la espuma: la presencia de un hundimiento visible del material y un retorno no homogéneo de la espuma son criterios de envejecimiento que comprometen las propiedades del soporte. Controlar anualmente el estado de la funda (aspecto de superficie y cierras de cremallera) exponiendo la superficie interior a una fuente de luz: ausencia de orificios y/o desgarros.

Reemplazar la funda en caso en que se modifique el aspecto de su superficie.

LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN

Funda Promust PU y PUHD						
Lavado moderado hasta 90 °C	Concentración máxima autorizada de cloro de 5000 ppm	No planchar	No lavar en seco	Secado con estrés térmico reducido	Uso de un producto detergente/desinfectante de superficie autorizado	
Tela hospital Dermalon						

INFORMACIONES RELATIVAS A LOS PROCEDIMIENTOS APROPIADOS PARA PERMITIR SU REUTILIZACIÓN

El producto debe presentar un estado de limpieza física y bacteriológica. Protecciones "Promust" tratadas con una sustancia biocida sin riesgo para el usuario. Prohibir los contactos húmedos con la espuma. Prohibir los productos de fregado, decapante o solvente y objetos que "pinchen o corten" en contacto directo con la protección.

ADVERTENCIA, PRECAUCIONES DE EMPLEO, MEDIDAS REQUERIDAS

PRECAUCIONES DE EMPLEO

Una escara es una lesión más o menos profunda de la piel, relacionada con una compresión excesiva y prolongada de los tejidos entre el cuerpo y un plano de apoyo. Esta presión excesiva puede suprimir la circulación sanguínea y ocasionar la escara, lesión peligrosa ya que, como se desarrolla del interior al exterior del cuerpo, es invisible en un primer tiempo. La escara puede adoptar varias formas: una simple rojez que persiste más de un día, una induración de la piel, una llaga más o menos profunda que, en los casos graves, puede alcanzar los músculos o el hueso subyacente.

Presiones (máx.) en mmHg antes de envejecimiento, con peso máximo validado, medidas a plano (0 °)

APTITUD PARA EL EMPLEO	Peso máx. Usuario	Cabeza	Glúteo	Talón
Colchón APLOT (mm de alta resiliencia)	140 kg	54	46	92

ADVERTENCIAS

(Re)evaluar los riesgos de atrapamiento del paciente en las partes no móviles de la cama médica asociada al "colchón terapéutico y accesorios y posiciones articuladas del somier". Debe prescribirse el uso de barreras laterales segmentadas o de longitud uniforme.

Masaje cardiaco externo no compatible sin plancha intercalada entre el tórax y la superficie alta del colchón

MEDIDAS REQUERIDAS

- Se debe instalar un colchón sobre un somier plano de buena calidad. Se debe instalar un cubrecolchón sobre un colchón en buen estado.
- Tener cuidado con la compatibilidad dimensional del colchón con la cama. El dispositivo se debe utilizar con su protección original.
- Dado el caso, verificar que la altura de las barreras de la cama sea compatible con el espesor del colchón o del cubrecolchón (al menos 22 cm entre la altura del colchón y la altura de las barreras)
- Atención: un soporte por sí solo no basta para prevenir la escara, también son indispensables otras medidas de prevención:
 - cambiar frecuentemente de posición (al menos cada 2 a 3 horas);
 - mantener la higiene de la piel y evitar la maceración; no remeter demasiado fuerte las sábanas, utilizar sábanas elásticas para mantener la eficacia del colchón;
 - en caso de incontinencia, cambiar regularmente las protecciones;
 - observar o hacer que se observe diariamente el estado cutáneo;
 - cerciorarse de que la alimentación sea suficiente y adaptada y beber con regularidad y en cantidad suficiente.
- Si una de estas medidas no pude respresar, es indispensable informar cuanto antes a su médico o a su enfermera.
- Para que el soporte sea eficaz, es importante limitar al máximo un grosor excesivo entre el cuerpo y el soporte, con excepción de la sábana para un soporte de cama, ropa interior y un eventual pañal completo. Optar por prendas interiores de algodón que aprieten poco, y si es posible sin costuras en la zona de apoyo. No intercalar: ni toalla ni sábana plegada, y no añadir ningún cojín, etc.
- Comprobar que no haya ningún cuerpo extraño como tubos, migas, cuerpos gramos, etc.
- Importante: consultar con su prescriptor al mes siguiente de la adquisición de este soporte.

CIRCUNSTANCIAS EN LAS QUE EL USUARIO DEBERÍA CONSULTAR A UN PROFESIONAL DE LA SALUD.

Señalar cuanto antes a su médico o a su enfermera cualquier circunstancia anormal, por ejemplo fiebre, dolores o manchas rojas o blanquecinas en los puntos de apoyo (cabeza, hombro, espalda, cadera, omoplato, pelvis, talón, etc.).

INFORMACIONES SOBRE TODA RESTRICCIÓN CONOCIDA A LA COMBINACIÓN CON LOS DISPOSITIVOS Y EQUIPOS

La utilización de accesorios que no sean los suministrados y especificados por WINNCARE puede tener como consecuencias un disfuncionamiento del dispositivo y/o hacerlo no conforme a un uso seguro y al mantenimiento de su prestación.

ALMACENAMIENTO, MANIPULACIÓN, ELIMINACIÓN

CONDICIONES DE USO Y DE ALMACENAMIENTO

De preferencia, los soportes se deben almacenar a plano, protegidos de toda luz directa y de humedad excesiva.

Rango de temperatura	Utilización	Almacenamiento
+15°C bis +45°C / +59°F bis +113°F		-25°C bis 70°C / +13°F bis +158°F
Rango de humedad	30% - 70%	30% - 95%
Presión atmosférica	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

COLCHONES ENROLLADOS

APLOT : 30 mn → 2 h : Este tiempo podrá ser aumentado siempre que la temperatura de almacenamiento sea inferior a 15°C y/o en función del tiempo de almacenamiento (de 0 a 5 meses). Los colchones ALOVA, APLOT y MORFÉA pueden tardar hasta 24 horas en recobrar su aspecto visual definitivo en las condiciones de temperatura de utilización, pero esto no presenta ningún riesgo para su utilización.

VIDA UTIL

La duración de vida útil estimada del colchón de espuma viscoelástica es de 6 años.

La duración de conservación de los colchones enrollados y comprimidos es de 6 meses (ver la fecha en la etiqueta del acondicionamiento).

ELIMINACION DEL PRODUCTO

No tirar el producto en la naturaleza fuera de los lugares reservados para ello. Respetar las redes de reciclaje establecidas en su país.

GARANTÍA

La duración de la garantía de los colchones APLOT es de 2 años. Esta garantía comienza el día de la compra del producto en el establecimiento de su distribuidor. Esta garantía no cubre el desgaste normal del producto ni de su protección. Contáctese con su distribuidor presentándole el producto incriminado. El distribuidor efectuará las gestiones necesarias con nuestra sociedad para proceder a una reparación o a un cambio estándar.

Dispositivo médico de clase I, según el Reglamento (UE) 2017/745.

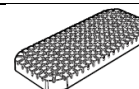
Sistemas de gestión: Calidad: ISO 13485 :2016 – Medioambiental: ISO 14001 :2015

Certificados de conformidad técnica (FCBA): N°ESC 16-005 del 10 de junio de 2016

Composición del paquete	
I colchón	
I funda	
I manual de utilización	



**Istruzioni d'uso
Materasso tipo "piastrella per waffle" APLOT
in schiuma ad alta resistenza:**



DESTINAZIONE DEL DISPOSITIVO

Questo materasso statico in schiuma ad alta elasticità è destinato ad essere utilizzato in combinazione con un letto medico per scopi medici e di prevenzione dell'escara a causa della perdita di autonomia e/o del deterioramento dello stato di salute che riduce la mobilità ed espone al rischio di escara.

INDICAZIONI

Pazienti sdraiati a mobilità ridotta con rischio di escara di livello "debole-medio" (secondo la scala di Braden o altra scala convalidata e secondo il parere del medico). Aiuta a trattare gli stadi da 1 a 2 secondo EPUAP, sino allo stadio 4 al di fuori della zona di appoggio.

CONTROINDICAZIONI

Livello di peso del paziente al di sotto o al di sopra dei limiti stabiliti nella tabella dei dati tecnici. Uso su un tavolo per imaging medico.

EFFETTI COLLATERALI INDESIDERATI

Non documentato.

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in relazione al dispositivo deve essere notificato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui l'utente e/o il paziente è stabilito. Informare l'autorità competente se si ritiene o si ha motivo di credere che il dispositivo presenti un rischio grave o che sia un dispositivo falsificato.

COMPOSIZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO/DATI TECNICI

Referenze modelli e versioni*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Dimensioni	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Schiuma specifica	Alta resistenza: 42,9 kg/m ³ 4,4 kPa		Alta resistenza: 42,9 kg/m ³ 4,4 kPa	
Peso minimo e massimo del paziente	Da 40 a 120 kg		Da 40 a 120 kg	
Materiale schiuma	Dermalon FR. (Fire resistant)		100% Poliuretano rivestito su rete PES	

*Le referenze menzionate possono essere completeate con un suffisso per costituire una referenza commerciale secondo la configurazione (tipo di fodera protettiva, imballaggio) e/o il distributore di materiale medico.

BENEFICIO CLINICO, PRESTAZIONI DEL DISPOSITIVO, MECCANISMO DI AZIONE

CARATTERISTICHE DELLE PRESTAZIONI DEL DISPOSITIVO: Questo supporto permette, tramite immersione, di alleviare la pressione di appoggio per migliorare la circolazione sanguigna e, quindi, ridurre il rischio di escara nelle zone del corpo in appoggio.

BENEFICI CLINICI ATTESI: Mantenimento dell'ossigenazione dei tessuti a livello dei tessuti cutanei e sottocutanei a contatto con il supporto.

INFORMAZIONI PER GLI OPERATORI SANITARI: Osservare più volte al giorno le condizioni della pelle del paziente a contatto con il supporto. Utilizzare dispositivi di scarico della pressione o sistemi di posizionamento in un paziente con escara.

REQUISITI PRIMA DELL'USO E ISTRUZIONI PER L'USO

FORMAZIONE E QUALIFICAZIONE DELL'UTENTE DEL DISPOSITIVO: la formazione degli utenti deve essere effettuata da persone formate e autorizzate dagli operatori economici interessati, in particolare in termini di sicurezza e di segnalazione delle non conformità.

INSTALLAZIONE DEL DISPOSITIVO: Il materasso viene consegnato con la sua traversa o la sua fodera amovibile con cerniere. Il prodotto è pronto per l'installazione. La superficie della schiuma costituita da borchie (tipo "piastrella per waffle") deve essere posizionata a contatto con il corpo del paziente. La protezione deve essere asciutta.

MANUTENZIONE PREVENTIVA: Effettuare un regolare controllo visivo dello stato della schiuma: la presenza di un visibile cedimento del materiale e un rientro non omogeneo della schiuma sono criteri di invecchiamento che compromettono le proprietà del supporto. Controllare annualmente lo stato della fodera (aspetto superficiale e cerniere) esponendo la faccia interna ad una fonte di luce: assenza di fori e/o strappi. Sostituire la fodera se l'aspetto della superficie cambia.

PULIZIA E DISINFEZIONE

Fodera Promust PU e PUHD					
Lavaggio moderato fino a 90°C	Concentrazione massima di cloro autorizzata 5.000 ppm	Non stirare	Non lavare a secco	Asciugatura con vincoli termici ridotti	Uso di un prodotto detergente/disinfettante per superfici autorizzato
Traversa Dermalon					

INFORMAZIONI SUI PROCESSI APPROPRIATI PER CONSENTIRNE IL RIUTILIZZO

Il prodotto deve essere fisicamente e batteriologicamente pulito. Protezione "Promust" trattata con biocida, senza rischi per l'utente. Evitare i contatti umidi con schiuma. Proibire tutti i prodotti o solventi per la raschiatura, lo stripping e gli oggetti "pungenti o taglienti" a diretto contatto con la protezione.

AVVERTENZE, PRECAUZIONI D'USO, MISURE RICHIESTE

PRECAUZIONI D'USO

L'escara è una lesione più o meno profonda della pelle legata a una compressione eccessiva e prolungata dei tessuti tra il corpo e un piano di appoggio. Questa pressione eccessiva può sopprimere la circolazione sanguigna e portare ad ulcere, una lesione pericolosa perché si sviluppa dall'interno del corpo verso l'esterno, ed è, quindi, inizialmente invisibile. L'escara può prendere diverse forme: un semplice rosore che persiste per più di un giorno, un indurimento della pelle, una piaga più o meno profonda che può, nei casi più gravi, raggiungere i muscoli o le ossa.

Pressioni (max) in mmHg prima dell'invecchiamento, al peso massimo convalidato, misurato in piano (0°)

IDONEITA ALLO SCOPO	Peso massimo Utilizzatore	Testa	Glutei	Talloni
Materasso APLOT (mm hg)	140 kg	54	46	92

AVVERTENZE

(R)ivalutare i rischi che il paziente rimanga bloccato nelle parti non mobili del letto medico abbinato al "materasso terapeutico, agli accessori e alle posizioni articolate del materasso". Deve essere prescritto l'utilizzo di sponde laterali segmentate o per l'intera lunghezza. Massaggio cardiaco esterno non compatibile senza tavola inserita tra il torace e la superficie superiore del materasso.

MISURE RICHIESTE

- Il materasso deve essere installato su una base del letto piana di buona qualità. Il materasso di copertura deve essere utilizzato su un materasso in buone condizioni.
 - Verificare che il materasso sia dimensionalmente compatibile con il letto. Il dispositivo deve essere utilizzato con la sua protezione d'origine.
 - Se necessario, verificare che l'altezza delle sponde del letto sia compatibile con lo spessore del materasso o del materasso di copertura (almeno 22 cm tra la parte superiore del materasso e la parte superiore delle sponde)
 - Attenzione: un supporto solo non è sufficiente a prevenire l'escara; sono indispensabili anche altre misure di prevenzione:
 - cambiare posizione frequentemente (almeno ogni 2 o 3 ore);
 - mantenere l'igiene della pelle ed evitare la macerazione; non rimboccare troppo stretta la biancheria del letto e utilizzare lenzuola elastiche in modo da mantenere l'efficacia del materasso.
 - in caso di incontinenza, cambiare regolarmente le protezioni;
 - osservare o far osservare quotidianamente lo stato della pelle;
 - assicurarsi che l'alimentazione sia sufficiente e adatta e bere regolarmente e in quantità sufficiente. Se una di queste misure non può essere presa, è indispensabile avvisare al più presto il medico o l'infermiera.
- Perché il supporto sia efficace, è importante limitare al massimo l'eccessivo spessore tra il corpo e il supporto, ad eccezione delle lenzuola per il letto, dei vestiti e di un eventuale cambio completo. Preferire dei vestiti in cotone non aderenti e, se possibile, senza presenza di cuciture nelle zone di appoggio. Non inserire asciugamani, lenzuola piegate, cuscini, ecc.
- Fare attenzione affinché non ci siano corpi estranei: tubicini, briciole, sostanze grasse, ecc.
 - Importante: consultate il proprio medico curante entro un mese dall'acquisto di questo supporto.

CIRCONSTANZE IN CUI L'UTILIZZATORE DOVREBBE CONSULTARE UN OPERATORE SANITARIO

Segnalare al medico o all'infermiera ogni evento anomale, come, ad esempio, la presenza di febbre, dolori o rossori o imbianchimento della pelle nei punti di appoggio (testa, spalla, schiena,anca, scapola, bacino, tallone, ecc.).

INFORMAZIONI SU EVENTUALI RESTRIZIONI NOTE RELATIVE ALLA COMBINAZIONE CON DISPOSITIVI ED APPARECCHIATURE

L'uso di accessori diversi da quelli forniti e specificati da WINNCARE può causare il malfunzionamento del dispositivo e/o renderlo non conforme all'uso sicuro e al mantenimento delle sue prestazioni.

STOCCAGGIO, MANIPOLAZIONE, SMALTIMENTO

CONDIZIONI D'USO E STOCCAGGIO

I supporti devono essere conservati preferibilmente in piano, al riparo dalla luce diretta e dall'umidità eccessiva.

Uso	Stoccaggio
Intervallo di temperatura +15°C a +45°C / +59°F a +113°F	-25°C a 70°C / +13°F a +158°F
Intervallo di umidità 30% - 70%	30% - 95%
Pressione atmosferica 50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

MATERASSI ARROTOLATI

APLOT : 30 mn → 2 h : E' possibile aumentare tale periodo se la temperatura d'immagazzinamento è inferiore a 15°C e/o a seconda del periodo di immagazzinamento (da 0 a 5 mesi). Il ritorno all'aspetto visivo definitivo del materasso nelle condizioni di temperatura d'utilizzo può prendere fino a 24 ore per i materassi ALOVA, APLOT e MORFÉA, ma non presenta nessun rischio per il loro utilizzo. Dopo aver Srotolato il maresasso CIC potrebbe notarsi sulla parte inferiore della fodera un effetto stropicciato, che non presenterà nessun rischio per il prodotto ne per il paziente.

DURATA DI VITA

La durata di vita stimata dei materassi in schiuma ad alta elasticità è di 6 anni.

La durata di conservazione dei materassi arrotolati/compressi è di 6 mesi (vedere data sull'etichetta della confezione).

SMALTIMENTO DEL PRODOTTO

Non smaltire il prodotto nell'ambiente, al di fuori delle aree dedicate. Rispettare le filiere di riciclaggio in vigore nel Paese di utilizzo.

GARANZIA

La durata della garanzia dei materassi APLOT è di 2 anni. La presente garanzia decorre dalla data di acquisto del prodotto presso il rivenditore. La garanzia non copre la normale usura del prodotto e della sua protezione. Si prega di contattare il rivenditore, presentandogli il prodotto in questione. Il rivenditore effettuerà i passi necessari con la nostra azienda per effettuare una riparazione o uno scambio standard.

Dispositivo medico di classe I secondo il regolamento (UE) 2017/745.

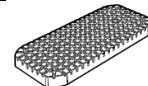
Sistemi di gestione: Qualità: ISO 13485:2016 - Ambientale: ISO 14001 :2015

Certificati di conformità tecnica (FCBA): N°ESC 16-005 del 10 giugno 2016

Composizione dei colli		
I materasso	I fodera	I manuale d'uso



Gebruiksaanwijzing APLOT-wafelmatras van HR schuim



DOEL VAN HET HULPMIDDEL

Deze statische matras van high resilience schuim is bedoeld voor gebruik in combinatie met een medisch bed voor specifieke medische doeleinden, het voorkomen van doorligwonden vanwege een verlies aan autonomie en/of een verslechtering van de gezondheidstoestand die de mobiliteit vermindert en de patiënt blootstelt aan het risico op doorligwonden.

INDICATIES

Bedelgerige patiënten met beperkte mobiliteit met risico op 'lichte tot matige' doorligplekken (op basis van de Braden-schaal of een andere geldige schaal, en op basis van het advies van de arts). Help bij de behandeling van doorligplekken stadium 1 tot 2, op basis van de EPUAP, tot stadium 4 zonder drukzone's.

CONTRA-INDICATIES

Het gewicht van de patiënt ligt onder of boven de grenzen die in de technische gegevenstabbel zijn vastgesteld. Gebruik niet met medische beeldvormingstafel.

ONGEWENSTE BIJWERKINGEN

Niet gedocumenteerd.

Elk ernstig incident met betrekking tot het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd. Informeer de bevoegde autoriteit als u van mening bent of reden hebt om aan te nemen dat het hulpmiddel een ernstig risico inhoudt of nagemaakt is.

SAMENSTELLING VAN HET MEDISCHE HULPMIDDEL / TECHNISCHE GEGEVENS

Referenties Modellen en uitvoeringen*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Afmetingen	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Specificatie Schuim	HR: 42,9 kg/m³ 4,4 kPa		HR: 42,9 kg/m³ 4,4 kPa	
Minimum- en maximumgewicht patiënt	40 tot 120 kg		40 tot 120 kg	
Schuimstof	Dermalon FR (Fire resistant)		100% polyurethaan gecoat op PES weefsel	

*De vermelde referenties kunnen worden aangevuld met een achtervoegsel om een commerciële referentie te vormen naargelang van de configuratie (type beschermhoes, verpakking) en/of de distributeur van medisch materiaal

KLINISCH VOORDEEL, PRESTATIES VAN HET HULPMIDDEL, WERKINGSMECHANISME

PRESTATIEKENMERKEN VAN HET HULPMIDDEL: Deze ondersteuning maakt het mogelijk door verzinking de druk te verlichten om de bloedcirculatie te verbeteren en zo het risico op doorligwonden te beperken bij de verschillende lichaamszones die ondersteund worden.

VERWACHTE KLINISCHE VOORDELEN: Instandhouding van de zuurstofvoorziening in het weefsel meer bepaald de cutane en subcutane weefsels bij contact met de voorziening.

INFORMATIE VOOR ZORGPROFESSIONALS: Observeren meerdere keren per dag de staat van de huid van de patiënt die in contact staat met de matras. Gebruik drukontlastingsapparaten of positioneringssystemen bij een patiënt met een doorligwonden.

GEBRUIKSVOORWAARDEN EN -AANWIJZING

OPLEIDING EN KVALIFICATIE VAN DE GEBRUIKER VAN HET HULPMIDDEL: De gebruikersopleiding moet worden gegeven door personen die zijn opgeleid en gevalideerd door de betrokken marktdeelnemers, in het bijzonder wat betreft veiligheid en melding van niet-conforme gevallen.

INSTALLATIE VAN HET HULPMIDDEL: De matras wordt geleverd met een verwijderbare hoes met rits. Het product is klaar om te installeren. Het oppervlak van het schuim bestaande uit platen ("wafel") moet in contact staan met het lichaam van de patiënt. De bescherming moet droog zijn.

PREVENTIEF ONDERHOUD: Controleer regelmatig de staat van het schuimrubber: de aanwezigheid van zichtbare verzakkingen in de -matras of niet-homogene terugkeer naar de oorspronkelijke vorm van het schuimrubber zijn slijtageverschijnselen die de eigenschappen van de matras in gevaar brengen. Controleer jaarlijks de staat van de hoes (oppervlakteaspect en ritsen) door met een lichtbron de binnenzijde te bekijken: zoeken naar gaten en/of scheuren. Vervang de hoes als er zichtbare non-conformiteiten zijn.

REINIGING EN ONTSMETTING

Promust hoes PU en PUHD					
Gematigd wassen tot 90°C	Maximale chloorconcentratie van 5000ppm	Niet strijken	Niet chemisch reinigen	Drogen met beperkte thermische belasting	Gebruik van een toegestaan schoonmaak-/desinfecterend middel voor het oppervlak
Dermalon onderlegger					

INFORMATIE OVER GESCHIKTE PROCESSEN OM HERGEBRUIK MOGELIJK TE MAKEN

Het product moet fysiek en bacteriologisch schoon zijn. "Promust" beschermingsmateriaal behandel met een biocide die geen risico vormt voor de gebruiker. Vermijd nat contact met het schuim. Maak geen gebruik van bijtende schoonmaakproducten of stekelige of scherpe oplosmiddelen en voorwerpen die in direct contact komen met de bescherming.

WAARSCHUWINGEN, VOORZORGSMATREGELEN BIJ GEBRUIK, VEREISTE MAATREGELEN

GEBRUIKSVORSCHRIFTEN

Een doorligwonde is een min of meer diepe beschadiging van de huid, die verband houdt met een overmatige en langdurige compressie van de weefsels tussen het lichaam en een steunvlak. Deze overmatige druk kan de bloedcirculatie onderdrukken en leiden tot doorligwonden, een gevaarlijk letsel omdat het zich van binnenuit

naar buiten toe ontwikkelt en daardoor in eerste instantie onzichtbaar is. Doorligwonden kunnen verschillende vormen aannemen: een eenvoudige roodheid die meer dan een dag aanhoudt, een induratie van de huid, een min of meer diepe wond die in ernstige gevallen de onderliggende spieren of botten kan bereiken.

Druk (max) in mmHg voor slijtage, met maximaal geldend gewicht, vlak gemeten (0°)

GEBRUIKSVOORWAARDEN	Maximaal gewicht Gebruiker	Hoofd	Bilstreek	Hielen
APLOT matras (mm hg)	140 kg	54	46	92

WAARSCHUWINGEN

(Her)beoordeling van de risico's op bekneling van de patiënt in de niet-bewegende delen van het medische bed voor wat betreft "therapeutische matassen en accessoires, evenals de gelede posities van het onderbed". Het gebruik van zijsteunen over een deel of de gehele lengte van het bed moet worden voorgeschreven. Externe hartmassage niet compatibel zonder plank tussen de thorax en de bovenkant van de matras

VEREISTE MAATREGELEN

- Een matras moet geïnstalleerd worden op een vlakke bedbodem van goede kwaliteit. Er moet een dekmatas gebruikt worden op een matras van goede kwaliteit.
- Let op afmetingscompatibiliteit van de matras en het bed. Het hulpmiddel moet worden gebruikt met het originele meegeleverde schuimrubber.

- Controleer in voorkomende gevallen of de hoogte van de bedranden compatibel is met de dikte van de matras of van de matras en dekmatras (minstens 22 cm tussen de hoogte van de matras en de hoogte van de randen)
- Let op: een hulpmiddel alleen is niet genoeg om decubitus te voorkomen, er moeten tevens andere voorzorgsmaatregelen worden genomen:

- vaak van positie veranderen (minstens om de 2 à 3 uur);
- handhaven van de huidhygiëne en vermijden van maceratie; het bedlinnen niet strak aantrekken elastische lakens gebruiken om de efficiëntie van de matras te behouden;
- in geval van incontinentie moeten de beschermingsmiddelen regelmatig worden vervangen;
- de toestand van de huid dagelijks in de gaten houden of laten houden;
- controleren of de voeding voldoende is aangepast en geregelijc genoeg drinken.

Als een van de maatregelen niet gevuld kan worden, moet u dit zo snel mogelijk melden bij uw arts of verpleger.

- Voor een optimaal effect van het hulpmiddel is het belangrijk de lagen tussen het lichaam en het hulpmiddel zo veel mogelijk te beperken tot een laken, kleding en eventueel incontinentiemateriaal. Geef de voorkeur aan katoenen, los zitten de kleding, indien mogelijk zonder naden op de drukzones. Niet toevoegen: gevouwen handdoek of badlaken, extra kussens, etc.
- Zorg dat er geen andere voorwerpen aanwezig zijn zoals: slangen, kruimels, vette stoffen, etc.
- Belangrijk: raadpleg de voorschrijver een maand na de aankoop van dit hulpmiddel.

OMSTANDIGHEDEN WAARIN DE GEBRUIKER EEN ZORGPROFESSIONAL MOET RAADPLEGEN

Meld zo snel mogelijk alle anomalieën bij uw arts of verpleger, zoals koorts, pijn of roodheid of het wit worden van de drukpunten (hoofd, schouder, rug, heup, schouderblad, bekken, hiel, etc.).

INFORMATIE BETREFFENDE BEKENDE BEPERKINGEN VOOR DE COMBINATIE VAN HULPMIDDELLEN EN VOORZIENINGEN

Het gebruik van andere accessoires dan geleverd of gespecificeerd door WINCARE kan disfunctioneren van het hulpmiddel tot gevolg hebben en/of veilig gebruik en behoud van prestatie con-conform maken.

OPSLAG, BEHANDELING, VERWIJDERING

GEBRUIKS- EN OPSLAGOMSTANDIGHEDEN

De ondersteuning moet bij voorkeur vlak opgeslagen worden, buiten het bereik van het directe zonlicht en een te grote vochtigheid.

	Gebruik	Opslag
Temperatuurbereik	+15°C a +45°C / +59°F a +113°F	-25°C a 70°C / +13°F a +158°F
Vochtigheidsbereik	30% - 70%	30% - 95%
Luchtdruk	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

OPGEROLDE MATRASSEN

APLOT : 30 mn → 2 h : Deze tijd kan verlengd worden als de opslagtemperatuur lager is dan 15°C en/ of volgens de opslagtijd (0 tot 5 maanden).

Voor de matrassen ALOVA, APLOT en MORFEA kan het tot 24 uur duren voor de matras het definitief visueel aspect terug aangenomen heeft als de matras volgens de voorgeschreven temperatuuroom standigheden gebruikt wordt, maar vormt geen enkel risico voor hun gebruik. De onderkant van het deksel kan een kreuksel effect na decompressie zonder enig risico voor de persoon en het product.

LEVENSDUUR

De geraamde levensduur van de matras van high resilience schuim bedraagt 6 jaar.

De opgerolde/ecomprimeerde matrassen zijn 6 maanden houdbaar (zie datum op het etiket van de verpakking).

AFVOERING VAN HET PRODUCT

Gooi het product niet weg in de natuur buiten de daarvoor voorziene plaatsen. Respecteer de recyclingkanalen in uw land.

GARANTIE

De duur van de garantie van de APLOT-matras bedraagt 2 jaar. Deze garantie geldt vanaf de datum van aankoop van het product bij uw verdeler. Deze garantie dekt de normale slijtage van het product en zijn bescherming. Neem contact op met uw verdeler en leg hem het defecte product voor. De verdeler zal dan de nodige stappen ondernemen binnen onze onderneming om over te gaan tot een reparatie of een standaardvervanging.

Medisch hulpmiddel van klasse I volgens Verordening (EU) 2017/745.

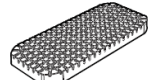
Beheersysteem: Kwaliteit: ISO 13485:2016 - Milieu: ISO 14001:2015

Certificaten van technische conformiteit (FCBA): N°ESC 16-005 van vrijdag 10 juni 2016

Samenstelling pakket		
I matras		
I hoes		
I gebruiksaanwijzing		



Instrukcja obsługi Materac APLOT o strukturze gofrowanej z pianki o wysokiej wytrzymałości



PRZEZNACZENIE WYROBU

Statyczny materac z pianki o wysokiej wytrzymałości jest przeznaczony do użycia na łóżku medycznym, aby chronić przed powstaniem odleżyn u niesamodzielnych pacjentów i/lub pogorszeniem stanu zdrowia, ograniczającym mobilność i stwarzającym ryzyko odleżyn.

WSKAZANIA

Pacjent leżący o ograniczonej sprawności ruchowej, obarczony ryzykiem powstania odleżyn w stopniu od „umiarkowanego do średniego” (według skali Braden lub innej zatwierdzonej skali, bądź opinii lekarza). Pomoc w leczeniu odleżyn w stopniu od I do II wg EPUAP, do IV stopnia poza strefą podparcia.

PRZECIWWSKAZANIA

Pozo masy ciała pacjenta poniżej lub powyżej wartości granicznych określonych w tabeli danych technicznych. Używanie na stole do obrazowania medycznego.

NIEPOŻĄDANIE SKUTKI UBOCZNE

Niedokumentowany.

Każdy poważny wypadek związany z wyrokiem należy zgłosić producentowi oraz właściwym władzom państwa członkowskiego użytkownika lub pacjenta. Powiadomić właściwy organ, jeżeli istnieją obawy lub powody, by uznać wyrób za stwarzający poważne zagrożenie lub sfałszowany.

SKŁAD WYROBU MEDYCZNEGO / DANE TECHNICZNE

Nr katalogowe Modeli e wersje*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Wymiary	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Specyf. Pianki	Wysoka wytrzymałość: 42,9 kg/m ² 4,4 kPa		Wysoka wytrzymałość: 42,9 kg/m ² 4,4 kPa	
Ciezar pacjenta min. i maks.	od 40 do 120 kg		od 40 do 120 kg	
Materiał wykonania pianki	Dermalon FR (Fire resistant)		100% poliuretan pokryty siateczką PES	

*Wymienione nr katalogowe mogą być uzupełnione sufiksem, tworząc numer kodu handlowego w zależności od konfiguracji (typ pokrowca ochronnego, opakowania) i/lub dystrybutora sprzętu medycznego.

KORZYŚCI KLINICZNE, WŁAŚCIWOŚCI WYROBU, MECHANIZM DZIAŁANIA

Działanie wyrobu. Zapewniając zanurzenie pacjenta, materac powoduje zmniejszenie nacisku w miejscach podparcia, poprawiając krażenie krwi i zmniejszając w ten sposób ryzyko powstania odleżyn w tych obszarach ciała.

Oczekiwane korzyści kliniczne: Stabilne dotlenienie tkanek skóry i tkanek podskórnych pozostających w kontakcie z podkładem.

Informacje dla pracowników służby zdrowia: Kilka razy dziennie sprawdzać stan skóry pacjenta, stykającej się z podkładem. Używać wyrobów odciążających lub pozycjonujących u pacjenta z odleżynami.

WYMAGANIA WSTĘPNE PRZED UŻYCIMI I INSTRUKCJA UŻYTKOWANIA

Szkolenie i kwalifikacje użytkownika wyrobu: Użytkownicy powinny być przeszkoleni przez osoby przeszkołone i zatwierdzone przez odpowiednie podmioty gospodarcze, w szczególności w zakresie bezpieczeństwa i zgłoszenia nieprawidłowości.

Instalacja wyrobu: Materac dostarczany jest z prześcieradłem ochronnym lub zdejmowanym pokrowcem zapinanym na zamek. Produkt jest gotowy do ułożenia. Powierzchnia pianki utworzona z klocków (struktura gofrana) powinna pozostać w kontakcie z ciałem pacjenta. Pokrowiec powinien być suchy.

Konserwacja preventyjna: Regularnie sprawdzać wzrokowo stan pianki: widoczne zapadnięcia materiału oraz niejednakowy powrót pianki po nacisku stanowią kryteria starzenia się, wpływające na właściwości podkładu. Raz w roku sprawdzać stan pokrowca (powierzchnia i zamki błyskawiczne), patrząc od środka pod światło: brak diur i/lub rozdarć. Wymienić pokrowiec w przypadku zmiany wyglądu powierzchni.

CZYSZCZENIE I DEZYNFEKCA

Pokrowiec Promust PU i PUHD					
	Pranie w łagodnym programie w temperaturze do 90°C	Maksymalne dopuszczalne stężenie chloru 5000 ppm	Nie prasować	Nie czyścić na sucho	Suszyć, ograniczając naprężenie termiczne
Pokrowiec Dermalon					

INFORMACJE NA TEMAT PROCEDUR UMÔLWIWIJĄCYCH PONOWNE UŻYCIE

Należy zapewnić wymagany stan czystości fizycznej i bakteriologicznej produktu. Pokrowce „Promust” zabezpieczone substancją biobójczą bez zagrożenia dla użytkownika. Chronić piankę przed wilgocią. Nie używać produktów ściernych, czyszczących ani rozpuszczalników, a także przedmiotów ostrych i tnących w bezpośrednim kontakcie z pokrowkiem.

OSTRZEŻENIA, ŚRODKI OSTROŻNOŚCI I NIEZBĘDNE DZIAŁANIA

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Odleżyna to mniej lub bardziej głębokie uszkodzenie fragmentu skóry, spowodowane nadmiernym i długotrwałym uciskiem tkanek między ciałem i punktem podparcia. Nadmierny nacisk może uniemożliwić dopływ krwi i doprowadzić do odleżyn, które są niebezpieczne, ponieważ rozwija się od wewnętrz ciała na zewnątrz, a zatem początkowo są niewidoczne. Odleżyny mogą mieć znaczenie utrzymujące się dłużej niż jeden dzień, stwardnienie skóry, rana o różnej głębokości, w cięzych przypadkach docierająca do mięśni lub znajdujących się pod spodem kości.

Naciski (maks.) w mmHG wywierane na ciało przed starzeniem przy zatwierdzonym maksymalnym ciężarze ciała, zmierzone na płasko (0°)

ZDATNOŚĆ DO UŻYTKU	Ciezar maks. Użytkownik	Głowa	Pośladki	Pięta
Materac APLOT (mm Hg)	140 kg	54	46	92

OSTRZEŻENIA

Ocenić (ponownie) ryzyko uwieńczenia pacjenta w nieruchomych częściach łóżka medycznego, na którym zastosowany jest „materac terapeutyczny i akcesoria oraz pozycje przegebowe ramy łóżka”. Zalecane jest użycie bocznych barierek segmentowych lub na całej długości. Nie wolno wykonywać zewnętrznego masażu serca bez włożenia deski między klatkę piersiową a górną powierzchnię materaca

NIEZBĘDNE DZIAŁANIA

- Materac należy położyć na płaskiej ramie wysokiej jakości. Na materac w dobrym stanie należy położyć nakładkę na materac.
- Dopilnować, aby wymiary materaca były zgodne z wymiarami łóżka. Poduszka powinna być używana z oryginalnym zabezpieczeniem.
- Sprawić w danym wypadku, czy wysokość barierek bocznych łóżka jest odpowiednia do grubości materaca lub materaca i nakładki na materac (co najmniej 22 cm między górną częścią materaca a górną częścią barierek).
- Uwaga: sam materac nie wystarczy, aby uniknąć odleżyn; trzeba zapewnić także inne środki zapobiegawcze:
- często zmieniać pozycję (minimum co 2 do 3 godzin);
- zadbać o odpowiednią pielęgnację skóry i chronić przed maceracją; nie podwijać zbyt mocno pościeli, używać prześcieradła z gumką, aby zachować skuteczność materaca.
- w przypadku nietrzymania moczu regularnie wymieniać zabezpieczenia;
- każdego dnia sprawdzać stan skóry;
- zapewnić odpowiednią dietę i odpowiednią ilość picia, podawaną w regularnych odstępach.

Jeżeli nie można wykonać jednej z wymienionych czynności, należy jak najszybciej powiadomić lekarza prowadzącego lub pielęgniarkę.

Aby zapewnić skuteczność podkładu, należy ograniczyć maksymalnie ilość warstw między ciałem i podkładem, z wyjątkiem prześcieradła na podkład, ubrania pacjenta i ewentualnej pieluchy. Wybierać ubrania bawełniane, dość luźne i w miarę możliwości bez szwów w punktach podparcia. Nie podkładać żółzowych ręczników lub prześcieradła, dodatkowych poduszek itd.

- Usuwać wszelkie ciała obce, takie jak: rurki, okruchy, tłuszcze itd.
- Ważne: skonsultować się ze swoim lekarzem miesiąc po otrzymaniu podkładu.

OKOLICZNOŚCI, W JAKICH UŻYTKOWNIK POWINIEN SKONSULTOWAĆ SIĘ Z LEKARZEM

Należy bezwzględnie zgłosić lekarzowi lub pielęgniarsce wszelkie niepokojące stany, takie jak gorączka, ból, zmiana koloru skóry w punktach podparcia (głowa, ramię, plecy, biodra, międnicza, łopatki, pięty itd.).

INFORMACJE O WSZYSTKICH ZNANYCH OGRANICZENIACH ŁĄCZENIA Z URZĄDZENIAMI I WYPOSAŻENIEM

Użycie akcesoriów innych niż dostarczone i określone przez WINNCARE może spowodować nieprawidłowe działanie wyrobu i/lub uniemożliwić jego bezpieczne użytkowanie i ograniczyć jego właściwości.

PRZEOCHOWYWANIE, MANIPULOWANIE, USUWANIE

WARUNKI UŻYCIA I PRZEOCHOWYWANIA

Podkład najlepiej jest przechowywać na płasko, zabezpieczając je przed bezpośrednim światłem słonecznym i nadmierną wilgotością.

Użycie	Przechowywanie
Zakres temperatury	+15°C do +45°C / +59°F do +113°F
Zakres wilgotności	30% - 70%
Ciśnienie atmosferyczne	50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi

MATERACE ROLKOWE – TABLETKI

APLOT : 30 mn → 2 h : Czas ten można wydłużyć, jeśli temperatura przechowywania spadnie poniżej 15 ° C i/lub w zależności od czasu przechowywania (0 do 5 miesięcy). ALOVA, APLOT i MORFÉA mogą przywrócić ostateczny wygląd materaca w warunkach temperaturowych do 24 godzin, ale nie stanowi to żadnego ryzyka podczas użytkowania. Spodnia strona osłony CIC może powodować zgniecenie po dekomprezji bez żadnego ryzyka dla osoby i produktu.

CZAS UŻYTKOWANIA

Szczawiona żywotność materacy z pianki o wysokiej wytrzymałości wynosi 6 lat.

Cza przechowywania zwiniętych materacy wynosi 6 miesięcy (data na etykiecie opakowania).

USUWANIE PRODUKTU

Wyroby należy przekazywać do specjalnych punktów. Przestrzegać przepisów w zakresie recyklingu, obowiązujących w danym kraju.

GWARANCJA

Gwarancja materacy APLOT wynosi 2 lata. Obowiązuje ona od daty zakupu u dystrybutora. Gwarancja nie obejmuje normalnego zużycia wyrobu i jego pokrowca. Prosimy skontaktować się z sprzedawcą i przekazać mu uszkodzony produkt. Sprzedawca podejmie niezbędne kroki wobec naszej firmy w celu naprawy lub standardowej wymiany.

WYRÓB MEDYCZNY KLASY I ZGODNIE Z ROZPORZĄDZENIEM (UE) 2017/745.

Systemy zarządzania: Jakość: ISO 13485 :2016 – Środowiskowy: ISO 14001 :2015

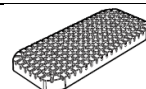
Świadczenia zgodności technicznej (FCBA): Nr ESC 16-005 z 10 czerwca 2016 r.

Zawartość paczki

- I materac
- I pokrowiec
- I instrukcja obsługi



Manual de instruções Colchão alveolar APLOT em espuma alta resiliência



DESTINO DO DISPOSITIVO

Este colchão estático em espuma de alta resiliência destina-se a ser usado em combinação com uma cama médica para fins médicos de prevenção de escaras devido a uma perda de autonomia e/ou deterioração do estado de saúde que reduz a mobilidade, correndo o risco de escaras.

INDICAÇÕES

Para doentes deitados em mobilidade reduzida com risco de escaras de nível "Baixo a Médio" (de acordo com a escala de Braden ou outra escala validada e de acordo com o parecer médico). Auxílio ao tratamento de escaras em fase I a 2 de acordo com a EPUAP, até à fase 4 fora zona de apoio.

CONTRAINDICAÇÕES

Nível de peso do paciente abaixo ou acima dos limites estabelecidos na tabela de dados técnicos. Uso em mesa de imagiologia médica.

EFEITOS SECUNDÁRIOS INDESEJÁVEIS

Não documentado.

Qualquer incidente grave relacionado com o dispositivo deve ser notificado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o utilizador e/ou o doente se encontra estabelecido. Informar a autoridade competente se considerar ou tiver razões para acreditar que o dispositivo apresenta um risco grave ou é um dispositivo falsificado.

COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO MÉDICO / DADOS TÉCNICOS

Referências Modelos e versões*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Dimensões	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Especif. Espuma	Alta resiliência: 42,9 kg/m³ 4,4 kPa		Alta resiliência: 42,9 kg/m³ 4,4 kPa	
Peso min. e máx. do paciente	40 a 120 kg		40 a 120 kg	
Material espuma	Dermalon FR (Fire resistant)		100% Poliuretano revestido sobre malha PES	

*As referências mencionadas podem ser completadas com um sufixo para constituir uma referência comercial de acordo com a configuração (tipo de capa de proteção, embalagem) e/ou distribuidor de material médico.

BENEFÍCIO CLÍNICO, DESEMPENHO DO DISPOSITIVO, MECANISMO DE AÇÃO

CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO DO DISPOSITIVO: Este suporte permite por imersão aliviar as pressões de apoio para melhorar a circulação sanguínea e assim reduzir o risco de escaras nas áreas de apoio do corpo.

BENEFÍCIOS CLÍNICOS ESPERADOS: Manutenção da oxigenação dos tecidos ao nível dos tecidos cutâneos e subcutâneos em contacto com o suporte.

INFORMAÇÕES PARA OS PROFISSIONAIS DE SAÚDE: Observar várias vezes ao dia o estado da pele do paciente em contacto com o suporte. Usar dispositivos de descarga ou sistemas de posicionamento num paciente com escaras.

PRÉ-REQUISITOS ANTES DA UTILIZAÇÃO E INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Formação e QUALIFICAÇÃO DO Utilizador do dispositivo: a formação dos utilizadores deve ser realizada por pessoas formadas e validadas pelos operadores económicos interessados, nomeadamente em termos de segurança e de comunicação de não-conformidades.

INSTALAÇÃO DO DISPOSITIVO: O colchão é entregue com a sua proteção para colchão ou capa amovível com fecho de correr. O produto está pronto para ser instalado. A superfície da espuma constituída por pinos ("alveolar") deve ser posicionada em contacto com o corpo do paciente. A proteção deve estar seca.

MANUTENÇÃO PREVENTIVA: Realizar uma verificação visual regular do estado da espuma: a presença de um afundamento visível do material e um retorno não homogêneo da espuma são critérios de envelhecimento que comprometem as propriedades do suporte. Verificar anualmente o estado da capa (aspecto da superfície e fechos de correr) expondo a face interna a uma fonte de luz: ausência de furos e/ou rasgos. Substituir a capa em caso de alteração da sua aparência superficial.

LIMPEZA E DESINFECÇÃO

Capa Promust PU e PUHD					
Lavagem moderada até 90°C	Concentração máxima permitida de cloro de 5000ppm	Não engomar	Não limpar a seco	Secagem com carga térmica reduzida	Utilização de um detergente/desinfetante de superfície autorizado
Proteção para colchão Dermalon					

INFORMAÇÃO SOBRE OS PROCESSOS ADEQUADOS PARA PERMITIR A SUA REUTILIZAÇÃO

O produto deve estar fisicamente e bacteriológicamente limpo. Proteções "Promust" tratadas com uma substância biocida sem risco para o utilizador. Proscriver os contactos húmido com a espuma. Não utilizar produtos de limpeza, decapagem ou solventes e objetos "contantes" em contacto direto com a proteção.

AVISOS, PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO, MEDIDAS NECESSÁRIAS

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Uma escara é uma lesão mais ou menos profunda da pele, ligada a uma compressão excessiva e prolongada dos tecidos entre o corpo e um plano de suporte. Esta pressão excessiva pode suprimir a circulação sanguínea e provocar uma escara, lesão perigosa porque se desenvolve do interior do corpo para o exterior, sendo por isso inicialmente invisível. A escara pode assumir várias formas: uma simples vermelhidão que persiste por mais de um dia, um endurecimento da pele, uma ferida mais ou menos profunda que pode, em casos graves, atingir os músculos ou o osso subjacente.

Pressões (máx.) em mmHg antes do envelhecimento, com peso máximo validado, medidas em plano (0°)

ADEQUAÇÃO AO FIM A QUE SE DESTINA	Peso máximo Utilizador	Cabeça	Glúteos	Calcanhar
Colchão APLOT (mm de hg)	140 kg	54	46	92

AVISOS

(Re)avaliar os riscos de entalamento do doente nas partes não móveis da cama médica associada aos "colchões terapêuticos e acessórios e posições articuladas da base da cama". Deve ser prescrita a utilização de barreiras laterais segmentadas ou em todo o comprimento. Massagem cardíaca externa não compatível sem tábua inserida entre o tórax e a superfície superior do colchão

AÇÕES NECESSÁRIAS

- Um colchão deve ser instalado sobre uma base de cama plana de boa qualidade. Um sobrecolchão deve ser utilizado sobre um colchão em bom estado.
- Assegurar-se de que o colchão é dimensionalmente compatível com a cama. O dispositivo deve ser utilizado com a sua proteção original.
- Se necessário, verificar se a altura das grades da cama é compatível com a espessura do colchão ou do colchão e sobrecolchão (pelo menos 22 cm entre a parte superior do colchão e a parte superior das grades)
- Atenção: um suporte por si só não é suficiente para prevenir as escaras; outras medidas preventivas são também essenciais:
 - mudar de posição frequentemente (pelo menos a cada 2 a 3 horas);
 - manter a higiene da pele e evitar a maceração; não colocar roupa de cama apertada, usar lençóis elásticos para manter a eficiência do colchão;
 - em caso de incontinência, trocar as proteções regularmente;
 - observar ou mandar observar o estado da pele diariamente;
 - assegurar que a alimentação é suficiente e adequada e beber regularmente e em quantidades suficientes.
- Se alguma destas medidas não puder ser seguida, é essencial informar o seu médico ou enfermeiro o mais rapidamente possível.
- Para que o suporte seja eficaz, é importante limitar ao máximo o excesso de espessura entre o corpo e o suporte, com exceção do lençol para um suporte de cama, da peça de vestuário e uma possível muda completa. Preferir peças de vestuário de algodão soltas e, se possível, sem costuras na área de apoio. Não intercalar: toalha ou lençol dobrados, almofadas extras, etc.
- Certificar-se de que não há corpos estranhos tais como: tubos, migalhas, gorduras, etc.
- Importante: consultar o seu médico no prazo de um mês após a compra deste suporte.

CIRCUNSTÂNCIAS EM QUE O UTILIZADOR DEVE CONSULTAR UM PROFISSIONAL DE SAÚDE

Informar o mais cedo possível o seu médico ou enfermeira de qualquer evento anormal como febre, dor, vermelhidão ou branqueamento dos pontos de apoio (cabeça, ombro, costas, anca, omoplata, bacia, calcânar, etc.).

INFORMAÇÃO SOBRE QUAISQUER RESTRIÇÕES CONHECIDAS SOBRE A COMBINAÇÃO COM DISPOSITIVOS E EQUIPAMENTOS

A utilização de acessórios diferentes dos fornecidos e especificados pela WINNCARE pode resultar no mau funcionamento do dispositivo e/ou torná-lo inadequado para uma utilização segura e para a manutenção do seu desempenho.

ARMAZENAMENTO, MANUSEAMENTO, ELIMINAÇÃO

CONDICIONES DE UTILIZAÇÃO E ARMAZENAMENTO

Os suportes devem ser armazenados preferencialmente em posição deitada, ao abrigo da luz direta e da humidade excessiva.

Utilização	Armazenamento
+15°C do +45°C / +59°F do +113°F	-25°C do 70°C / +13°F do +158°F
30% - 70%	30% - 95%
50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

COLCHÕES ENROLADOS

APLOT : 30 mn → 2 h : Este tempo pode ser aumentado se a temperatura de armazenamento for inferior a 15°C e/ou de acordo com o tempo de armazenamento (0 a 5 meses). O regresso ao aspecto visual definitivo do colchão nas condições de temperatura de utilização pode levar até 24 horas para os colchões ALOVA, APLOT e MORFÉA, mas não apresenta nenhum risco para a respectiva utilização. A parte inferior da CIC tampa pode ter um efeito de dobra após a descompressão, sem qualquer risco para a pessoa e do produto.

VIDA ÚTIL

A vida útil estimada dos colchões de espuma de alta resiliência é de 6 anos.

A vida útil dos colchões enrolados e compactados é de 6 meses (ver data na etiqueta da embalagem).

ELIMINAÇÃO DO PRODUTO

Não descartar o produto na natureza fora das áreas dedicadas. Respeitar os procedimentos de reciclagem em vigor no seu país.

GARANTIA

O período de garantia dos colchões APLOT é de 2 anos. Esta garantia começa na data de compra do produto no seu revendedor. Esta garantia não cobre o desgaste normal do produto e da sua proteção. Por favor contacte o seu distribuidor indicando-lhe o produto em questão. Este último tomará as medidas necessárias com a nossa empresa para realizar uma reparação ou uma troca padrão.

Dispositivo médico de Classe I de acordo com o Regulamento (UE) 2017/745.

Sistemas de gestão: Qualidade: ISO 13485:2016 - Meio Ambiente: ISO 14001:2015

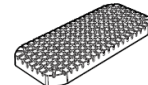
Certificados de Conformidade Técnica (FCBA): N°ESC 16-005 de 10 de junho de 2016

Composição da embalagem

- I colchão
- I capa
- I manual de instruções



Brugsvejledning APLOT madras af HR skum med vaffelstruktur



ANVENDELSESFORMÅL MED PRODUKTET

Denne statiske madras af højspænigt HR skum er beregnet til brug sammen med en plejeseng indrettet til forebyggelse af liggesår som følge af patientens tab af selvstændige bevægelsesevne og/eller forringelse af helbedstilstand, hvilket nedsætter deres mobilitet og udsætter dem for at udvikle liggesår.

INDIKATIONER

Liggende patienter med reduceret mobilitet med risiko for tryksår i "Svag til stærk" grad (I henhold til Bradenskaalen eller anden godkendt skala og i henhold til lægens avisering). Hjælp til behandling af liggesår i stadierne I til 2 iht EPUAP, op til stadiet 4 uden for trykzone.

KONTRAINDIKATIONER

Patientens vægt er mindre end eller over grænseværdierne, der fremgår af skemaet med tekniske specifikationer. Brug på medicinsk scannerbord.

UØNSKEDE BIVIRKNINGER

Ikke dokumenteret.

Enhver alvorlig hændelse, der indtraffer i forbindelse med dette produkt skal meddeles producenten og den kompetente myndighed i det land, hvor brugerne og/eller patienten er etableret. Informér den kompetente myndighed, hvis De mener eller har grund til at tro, at produktet udgør en alvorlig risiko eller er et kopiprodukt.

SPECIFIKKE (KONTRA)INDIKATIONER / SAMMENSÆTNING AF DETTE MEDICINSKE UDSTYR / TEKNISKE SPECIFIKATIONER

Modelnumre og versioner*	VA103MB14	VA103MB14RC	VA103MB14/HIP	VA103MB14/HIPH
Mål	195x85x14 cm		195x85x14 cm	
Specifik. skum	HR: 42.9 kg/m ³ 4.4 kPa		HR: 42.9 kg/m ³ 4.4 kPa	
Patientens vægt min. og maks.	40 - 120 kg		40 - 120 kg	
Skummateriale	Dermalon FR (brandsikert)		100% Polyuretan påført net af PES	

*De nævnte varenummere kan blive udvidet med en endebetegnelse, så det bliver et kommersielt varenummer svarende til konfigurationen (type beskyttelsesbetræk, pakning) og/eller distributør af medicinsk udstyr.

KLINISKE FORDELE, PRODUKTETS EGENSKABER, MEKANISME

SPECIFIKATIONER ANGÅENDE PRODUKTETS EGENSKABER: Med dette underlag kan pressetrykketlettes ved kroppens nedsynkning så blodcirculationenlettes og risikoen for liggesår mindskes.

FORVENTEDE KLINISKE FORDELE: Sikring af tiltning af vævet, specielt hudvæv og underhud, der er i kontakt med underlaget.

INFORMATION TIL SUNDHEDSPERSONALET: Hold flere gange om dagen øje med tilstanden af patientens hud, hvor der er kontakt med underlaget. Brug aflastningsudstyr eller lejringssystemer til patienter med liggesår.

KRAV FØR ANVENDELSE OG BRUGSVEJLEDNING

UDDANNELSE OG KVALIFICERING AF BRUGEREN AF UDSTYRET: Uddannelsen af brugerne skal gives af personer, der er uddannet hertil og godkendt af de relevante økonomiske enheder, bl.a. hvad angår sikkerhed og indberetning af manglende overholdelse.

INSTALLATION AF UDSTYRET: Madrassen leveres med beskyttelsesbetræk eller aftageligt betræk med lynlås. Udstyret er installationsklart. Skummetsoverflade består af kontaktskummer ("vaffer"), som skal være i kontakt med patientens krop. Betrækket skal være tørt.

FOREBYGGENDE VEDLIGEHOLDELSE: Udfør jævnligt en visuel kontrol af skummateriets tilstand: Hvis der er en tydelig nedsynkning af materialet og en ujævn genopretning af skummet, er det tegn på ældning, der kompromitterer underlagets egenskaber. Kontroller betrækket én gang om året (overfladens fremsædred og lynlåsene) ved at lyse på undersiden: der må ikke være huller og/eller revner til stede. Udskift betrækket, hvis overfladen udviser ændringer.

RENGØRING OG DESINFIKTION

Promust betræk PU og PUHD					
Moderat vask op til 90°C	Maksimalt tilladt koncentration af klor er 5000 ppm	Må ikke stryges	Må ikke kemisk renses	Tøres med obligatorisk ved lav varme	Rengøring af overfladen med renigeresmedde/desinfektionsmedde er tilladt
Dermalon-betræk					

INFORMATIONER OM PROCEDURER, DER ER HENSIGTSMÆSSIGE FOR GENBRUG

Produktet "Promust" skal fremstå fysisk og bakteriologisk rent. Betrækket "Promust" er behandlet med et bakteriedræbende stof uden risiko for brugeren. Undgå fugtig kontakt med skummet. Undgå at skuremidler, rensemidler eller oplosningsmidler og genstande med "perforerende og skærende" effekt kommer i direkte kontakt med betrækket.

ADVARSEL, FORHOLDSREGLER VED BRUG, NØDVENDIGE TILTAG

FORSIGTIGHEDSREGLER VED BRUG

Et tryksår er et mere eller mindre dybt hudsår opstået på grund af en kraftig og langvarig kompression af vævet gennem kroppens tryk mod et underlag. Dette kraftige tryk kan klemme af blodcirculationen og give tryksår, der er en farlig læsion, idet det udvikler sig indefra og udad, og således er usynligt

i starten. Et tryksår kan vise sig i forskellige former: en simpel rødmængde af mere end en dags varighed, hævelse på huden, et mere eller mindre dybt sår, som i alvorlige tilfælde kan brede sig til underliggende muskler eller knogler.

Tryk (maks.) i mmHg for ældning med en maksimal valideret vægt, målt i plano (0°)

ANVENDELIGHED TIL FORMÅLET	Maks. vægt Bruger	Hoved	Baller	Hæl
APLOT madras (mm hg)	140 kg	54	46	92

ADVARSEL

(Gen)vurder risikoen for, at patienter bliver klemt i ikke mobile dele på en plejeseng, forsynet med "terapimadras og tilbehør elevationsbund". Brugen af sideafgrænsede tværgående barrierer eller fulde længder skal foreskrives.

Ekstern hjertemassage er ikke kompatibel uden at der indskydes en plade mellem brystpartiet og madrassens overside

NØDVENDIGE FORHOLDSREGLER

- En madras skal monteres på en plan sengebund af god kvalitet. En topmadras ska bruges på en madras i god stand.
- Vær opmærksom på, at madrasmålene skal passe til senget. Madrassen skal bruges med originalt betæk.
- Undersøg i påkommende tilfælde, om højden af kanterne passer til madrassens eller madrassens og topmadrassens tykkelse (mindst 22 cm fra madrassens top til toppen af barriererne)
- OBS! Underlaget alene er ikke nok til at undgå liggesår; andre foranstaltninger til undgåelse er i lige så høj grad uundværlige:
 - at skifte stilling jævnligt (mindst hver 2. eller 3. time);
 - at opretholde en god hudhygiejne og undgå maceration; undgå at lægge sengetøjet for stramt mod sengekanten, brug strækklægner for at bevare madrassens fleksibilitet;
 - jævnligt at skifte beskyttelse (stiklenge) i tilfælde af inkontinens;
 - hold dagligt øje med eller sorg for, at der bliver holdt øje med overhudens tilstand;
 - sikre sig, at ernæringen er tilpas og egnet og sørge for deres regelmæssigt og i tilstrækkelige mængder.
- Hvis én af disse forholdsregler ikke kan opfylles, skal Deres læge sygeplejerske ubetinget have meddelelse herom hurtigst muligt.
- For at sikre, at underlaget er effektivt, er det vigtigt at begrænse mest muligt eventuelle ekstra lag mellem kroppen og underlaget, bortset fra lagenet, beklædning og eventuelt en bleubus. Løstsiddende beklædning af bomuld er at foretrække, og helst uden somme på trykområdet. Følgende må ikke kiles ind: håndklæde eller foldet lagen, ekstra pude m.m.
- Vær opmærksom på, at der ikke må ligge fremmedlegemer såsom: slanger, krummer, fedt m.m.
- Vigtigt: få en konsultation med visitator/sundhedsfaglige kontakt i månederne efter erhvervelsen af underlaget.

FORHOLD, UNDER HVILKE BRUGEREN BØR SØGE VEJLEDNING HOS EN SUNDHEDSFAGLIG PERSON

Fortæl snarest muligt Deres læge eller sygeplejerske om enhver unormal situation, såsom feber, smerte eller rødme eller hvide plætter på kontaktpunkterne (hoved, skulder, ryg, hofte, skulderblade, bækken, hæle m.m.).

INFORMATION OM ALLE KENDTE RESTRIKTIONER VEDRØRENDE KOMBINATION MED APPARATER OG UDSTYR

Brugen af tilbehør ud over, hvad der er leveret og specificeret af WINNCARE have den konsekvens, at udstyret ikke fungerer korrekt og/eller at det bliver inkompatibelt med sikker brug og bevarelse af dets kvaliteter.

OPBEVARING/HÅNDTERING/BORTSKAFFELSE

BRUGSVEJLEDNING OG OPBEVARING

Disse underlag skal fortrinsvis opbevares plant, beskyttet mod direkte lys og udbredt fugt.

Anvendelse	Opbevaring
Temperaturområde +15°C til +45°C / +59°F til +113°F	-25°C til 70°C / +13°F til +158°F
Fugtighedsområde 30% - 70%	30% - 95%
Atmosfærisk tryk 50kPa - 106 kPa // 7.25 Psi / 15.37 Psi	

RULLEMADRASSER – TABLETTER

APLOT : 30 mn → 2 h : Denne tid kan øges, hvis opbevaringstemperaturen er under 15 °C og/eller afhængig af opbevaringstiden (0 til 5 måneder). Det kan tage op til 24 timer for ALOVA, APLOT og MORFÉA at vende tilbage til det endelige udseende af madrassen under temperaturforhold, men udgør ikke nogen risiko ved brugen. Undersiden af CIC-beskyttelsen kan give en krøllet effekt efter dekompression uden nogen risiko for personen og produktet.

HOLDBARHED:

Den estimerede levetid for madrasser af højspænigt HR skum er 6 år.

Opbevaringstid for komprimerede og rullede madrasser er 6 måneder (se datoen på etiketten på emballagen).

BORTSKAFFELSE AF PRODUKTET

Produktet må ikke efterlades i naturen uden for udpegede områder. Overhold gældende regler for genbrug i Deres land.

GARANTI

Garantien for en APLOT madras er gyldig i 2 år. Denne garanti starter fra den dato, hvor produktet blev købt af forhandleren. Denne garanti dækker ikke normalt slid af produktet og betrekker. De bedes kontakte forhandleren og informere denne om det defekte produkt. Forhandleren tager sig af det for nødne i forhold til vores virksomhed for at nå frem til en erstattning/reparation eller standard ombytning.

Medicinsk udstyr i klasse I iht. Forordning (EF) 2017/745.

Styresystemer: Kvalitet: ISO 13485:2016 - Miljø: ISO 14001:2015

Certificering af teknisk konformitet (FCBA): N°ESC 16-005 af 10. juni 2016

Pakkens indhold
I madras I betræk I brugsvejledning