

# Bedienungsanleitung

— GREENLINE —

## Hyper Foam 2 GREENLINE

Dekubitustherapie-Matratze

Lesen Sie bitte die Bedienungsanleitung vor Einsatz des Systems aufmerksam durch und beachten Sie die **Warnhinweise!**

<b>Produktname</b>	<b>Hyper Foam 2 GREENLINE</b>
<b>Lieferumfang</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Dekubitustherapie-Matratze mit Schaumkern</li><li>• PU-Bezug (abnehmbar per Reißverschluss)</li><li>•  Bedienungsanleitung (V03), weitere Sprachen für die Bedienungsanleitung finden Sie hier: <a href="http://manuals.funke-medical.eu">manuals.funke-medical.eu</a></li></ul>
<b>Indikationen / Anwendungsbereiche</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Dekubitusprophylaxe</li><li>• Dekubitustherapie bis Grad 4 (Seiler/EPUAP)</li><li>• Für Patienten mit sehr hohem Dekubitusrisiko</li></ul>
<b>Kontraindikationen</b>	Keine bekannt
<b>Zulässiges Patientengewicht min. - max.</b>	0 - 150 kg
<b>Material</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Kern: PU-Schaumstoffe (ECOLAST®)</li><li>• Bezug: PU-beschichtetes PES-Trägermaterial</li></ul>
<b>Abmessungen</b>	Breite: 90 - 120 cm Länge: 190 - 200 cm
<b>Gewicht des Produkts</b>	10 kg (90/190) 10 kg (90/200) 11 kg (100/200) 13 kg (120/200)
<b>Hilfsmittelnummer (i.S. §139 SGB V)</b>	11.29.05.0061
<b>Medizinprodukt</b>	Klasse 1, MDR 2017/745  
<b>Technische Sicherheit / Schwerentflammbarkeit</b>	Prüfung der Schwerentflammbarkeit nach DIN EN 597 I + II, BS 7175 sec 3 crib 5, BS 7177
<b>Prüfung auf toxikologische Unbedenklichkeit / Biokompatibilität</b>	DIN EN ISO 10993-5, DIN EN ISO 10993-1, DIN EN ISO 10993-10
<b>Warnhinweise</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Vor der ersten Anwendung muss die Vorbereitung des Systems für den ersten Einsatz durchgeführt werden (siehe "Vorbereiten des Systems für den Einsatz").</li><li>• Für verstellbare Liegeflächen geeignet</li><li>• Oberkante Seitengitter mindestens 22 cm über der unbelasteten Matratzenoberkante</li></ul>
<b>Garantie</b>	7 Jahre auf die funktionellen Eigenschaften des Schaumkerns (Pro-Rata-Garantie)
<b>Wartung</b>	Keine
<b>Reinigungsanleitung (Matratzenbezug)</b>	<p>Wahlweise kann der Bezug:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• durch eine Wischdesinfektion mit handelsüblichen Desinfektionsmitteln aus Isopropanol (z.B. Bacillol) oder mit anderen geeigneten DGHM-gelisteten Produkten (z.B. ECOLAB-Reinigungstuch Incidin OxyWipe S XL)</li><li>• oder eine chemothermische Reinigung</li><li>• oder durch Autoklavieren</li></ul> <p>desinfiziert werden. In jedem einzelnen Fall ist damit der Bezug für den Wiedereinsatz bereit. <b>ACHTUNG: ist eine sichtbare Verschmutzung nicht zu entfernen und/oder sichtbare Beschädigung vorhanden, muss der Bezug entsprechend nationaler Vorschriften entsorgt werden.</b></p> 
<b>Reinigungsanleitung (Kern)</b>	<p>Der Schaumkern ohne Bezug kann wahlweise gereinigt werden:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• mit handelsüblichen Mitteln. Dies ist durch ein Durchtränken der kontaminierten Stelle oder Besprühen des gesamten Schaumkerns mit einem Desinfektionsmittel (z.B. Bacillol oder ECOLAB-Schaumspray Incidin OxyFoam S bestehend aus Wasserstoffperoxid) zu erreichen. Danach muss der Schaumkern an der Luft getrocknet werden.</li><li>• oder durch Autoklavieren gemäß Richtlinien des RKIs.</li></ul> <p>In jedem einzelnen Fall ist damit der Schaumkern für den Wiedereinsatz bereit. <b>ACHTUNG: ist eine sichtbare Verschmutzung nicht zu entfernen und/oder sichtbare Beschädigung vorhanden, muss der Schaumkern entsprechend nationaler Vorschriften entsorgt werden.</b></p>
<b>Vorbereiten des Systems für den Einsatz</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Das Produkt ist zur Anwendung im häuslichen und institutionellen Bereich vorgesehen und geeignet.</li><li>2. Entnehmen Sie die Matratze sofort nach Erhalt aus dem Karton.</li><li>3. Legen Sie die Matratze in das Bett.</li><li>4. Beachten Sie den Aufdruck auf der Matratzenoberseite "THIS SIDE UP".</li></ol>

RKI = Robert-Koch-Institut; DHGM = Deutsche Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie; MPG = Medizinproduktegesetz; Autoklavieren = Fraktioniertes Vakuumverfahren bei 105 Grad C und 55 Minuten

 Hersteller im Sinne des MPG und MDR 2017/745

Funke Medical AG • Ährenfeld 10 • 46348 Raesfeld • Tel.: +49-2865-266 93 50 • Fax: +49-2865-8133 • [info@funke-medical.de](mailto:info@funke-medical.de) • [www.funke-medical.de](http://www.funke-medical.de)

Download: 07.10.2021 08:53