

# Bedienungsanleitung



## Hyper Foam GEL

Dekubitustherapie-Matratze

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

<b>Produktname</b>	<b>Hyper Foam GEL</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 (V02), 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>• Schmerztherapie</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 (HR/Gel)</li> <li>• Bezug: PU-beschichtetes PES-Trägermaterial</li> </ul>
<b>Abmessungen</b>	Breite: 80 - 100 cm Länge: 190 - 220 cm
<b>Gewicht des Produkts</b>	12 kg (90/200 cm)
<b>Hilfsmittelnummer (i.S. §139 SGB V)</b>	11.29.05.0057
<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>	5 Jahre auf die funktionellen Eigenschaften des Schaumkerns (Pro-Rata-Garantie)
<b>Wartung</b>	Keine
<b>Reinigungsanleitung (Matratzenbezug)</b>	<p>Der Bezug kann durch eine Wischdesinfektion mit handelsüblichen Desinfektionsmitteln aus Isopropanol (z.B. Bacillo) oder mit anderen geeigneten DGHM-gelisteten Produkten (z.B. ECOLAB-Reinigungstuch Incidin OxyWipe S XL) desinfiziert werden. Eine chemothermische Reinigung des Bezuges mit handelsüblichen Reinigungsmitteln ist möglich. Der Bezug kann durch Autoklavieren gemäß Richtlinien des RKIs wiederaufbereitet werden und ist damit für den Wiedereinsatz bereit.</p> 
<b>Reinigungsanleitung (Kern)</b>	<p>Der Schaumkern ohne Bezug kann mit handelsüblichen Mitteln gereinigt werden. Dies ist durch ein Durchtränken der kontaminierten Stelle oder Besprühen des gesamten Schaumkerns mit einem Desinfektionsmittel (z.B. Bacillo) oder ECOLAB-Schaumspray Incidin OxyFoam S bestehend aus Wasserstoffperoxid) zu erreichen. Danach muss der Schaumkern an der Luft getrocknet werden. Der Schaumkern kann durch Autoklavieren gemäß Richtlinien des RKIs wiederaufbereitet werden und ist damit für den Wiedereinsatz bereit.</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 • Ahrenfeld 10 • 46348 Raesfeld • Tel.: +49-2865-266 93 50 • Fax: +49-2865-8133  
 info@funke-medical.de • www.funke-medical.de

Download: 30.03.2021 09:51