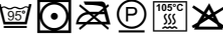


# Gebrauchsanweisung

## MAXX 250 GREENLINE

Dekubitustherapie-Schwerlastmatratze

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

<b>Produktname</b>	<b>MAXX 250 GREENLINE</b>
<b>Lieferumfang</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dekubitustherapie-Schwerlastmatratze mit Schaumkern</li> <li>• PU-Bezug (abnehmbar per Reißverschluss)</li> <li>•  Gebrauchsanweisung (V02), weitere Sprachen für die Gebrauchsanweisung finden Sie hier: manuals.funke-medical.eu</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 - 250 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 - 140 cm; Länge: 190 - 200 cm; Höhe: 18 cm
<b>Gewicht des Produkts</b>	10 kg (90/190) 10 kg (90/200) 11 kg (100/190) 12 kg (100/200) 14 kg (120/200) 16 kg (140/200)
<b>Hilfsmittelnummer (i.S. §139 SGB V)</b>	11.29.05.0063
<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>Der Bezug kann wahlweise 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) gereinigt werden. Eine chemothermische Reinigung ist möglich. Der Bezug kann autoklaviert 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 mit handelsüblichen Mitteln gereinigt werden. 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. Der Schaumkern kann durch Autoklavieren gemäß Richtlinien des RKIs wieder aufbereitet werden. 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; DGHM = Deutsche Gesellschaft für Hygiene und Mikrobiologie; Autoklavieren = Fraktioniertes Vakuumverfahren bei 105 Grad C und 55 Minuten

 Hersteller im Sinne der MDR 2017/745

Funke Medical GmbH • Ährenfeld 10 • 46348 Raesfeld • Tel.: +49-2865-266 93 50 • Fax: +49-2865-8133 • gm@funke-medical.de • www.funke-medical.de

Download: 11.05.2022 09:11