



HUMAN CARE

Your Life. Your Way.



User manual / Bruksanvisning /
Notice d'utilisation / Benutzerhandbuch /
Handleiding / Návod k použití

Slings/ Selar/ Harnais / Gurte / Tilbanden / Vaky
Full Body Sling 25010 / Full Body Sling Net 25005



Content

ENGLISH

User Manual	3
Safety Instructions	4
General Description / Intended Use	5
Technical Specifications	5
Product Label	6
Compliances and Standards	7
Suspension Alternatives	7
Hanger Bars for Human Care Lifts	8
Compatibility	9
Sling Application	10
Troubleshooting	12
Care Instructions	13

Innehåll

SVENSKA

Bruksanvisning	15
Säkerhetsinstruktioner	16
Allmän beskrivning/Avsedd användning	17
Tekniska specifikationer	17
Produktetikett	18
Överensstämmelse och standard	19
Upphängningsalternativ	19
Byglar till Human Cares lyftar	20
Kompatibilitet	21
Applicering av sele	22
Felsökning	24
Skötselinstruktioner	25

Contenu

FRANÇAIS

Notice d'utilisation	27
Consignes de sécurité	28
Description générale/Utilisation conforme	29
Spécification	29
Étiquette du produit	30
Conformités et normes	31
Suspensions possibles	31
Barres de suspension pour les lève-personnes de Human Care	32
Compatibilité	33
Application de harnais	34
Résolution des problèmes	36
Instructions d'entretien	37

Inhalt

DEUTSCH

Gebrauchsanweisung	39
Sicherheitshinweise	40
Allgemeine Beschreibung/ Verwendungszweck	41
Technische Daten	41
Produkt-Etikett	42
Konformitäten und Standards	43
Aufhängungsalternativen	43
Aufhänger für Human Care Lifte	44
Kompatibilität	45
Hebegurt-Anwendung	46
Fehlerbehebung	49
Pflegehinweise	50

Inhoud

NEDERLANDS

Gebruikshandleiding	52
Veiligheidsinstructies	53
Algemene beschrijving /Beoogd gebruik	54
Technische Specificaties	54
Productlabel	55
In overeenstemming met en standaarden	56
Bevestigingsmogelijkheden	56
Tiljucken voor Human Care liften	57
Compatibel	58
Sling Applicatie	59
Problemen oplossen	62
Onderhoudsinstructies	62

Sisältö

SUOMI

Käyttöohje	64
Turvallisuusohjeet	65
Yleinen kuvaus / Käyttötarkoitus	66
Tekniset tiedot	66
Tuotetarra	67
Vaatimustenmukaisuudet ja standardit	68
Ripustusvaihtoehdot	68
Nostotangot Human Caren nostimiin	69
Yhteensopivuus	70
Liinan käyttö	71
Vianmääritys	73
Hoito-ohjeet	74

Obsah

ČESKY

Návod k použití	76
Bezpečnostní pokyny	77
Obecný popis / Určený účel	78
Technická specifikace	78
Štítek produktu	79
Shody a normy	80
Varianty zavěšení vaku	80
Závěsná ramena pro zvedací jednotky Human Care	81
Kompatibilita	82
Používání vaku	83
Řešení problémů	85
Údržba	86

User Manual



Important!

You must read the user manual for your device prior to usage. Keep this booklet and information handy for future use.

Symbols



WARNING symbol indicates a potentially hazardous situation which, if not avoided, could result in serious injury to the user or damage to property and/or the device itself.



INFORMATION symbol indicates recommendations and information for proper, trouble-free usage.



WEIGHT CAPACITY symbol indicates maximum user weight for the product. Do not exceed this weight in any circumstance.



CE MARKING symbol indicates product meets requirements of EU Directive 93/42/EEC (MDD) and/or EU Regulation 2017/745 (MDR).



MEDICAL DEVICE symbol indicates that the product is a medical device according to the definition of medical device in EU Directive 93/42/EEC (MDD) and/or EU Regulation 2017/745 (MDR).



RECYCLE according to local regulations.



READ INSTRUCTIONS and ensure you fully understand them before using this product.



Product modification is not permitted.
Before use, always check that the product is not damaged or worn.

Human Care's products are continuously being developed and updated to provide our customers with the highest quality. We reserve the right to make design changes without prior notice.

Always make sure that you have the most recent version of the manual which is available for downloading from our website at www.humancaregroup.com.

Contact your local distributor if you have any questions about the product and its use.

Notice to user/patient in case of serious incident

Any serious incident that has occurred in relation to the product, should be reported to the local contact, who reports to the manufacturer, and the competent authority of the country in which the user/patient is established.

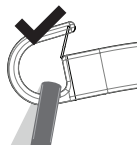
Safety Instructions



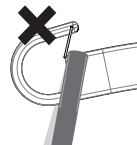
The process of lifting and moving a person always involves risks. Therefore, you must read the user manuals for the lift and the lifting equipment carefully. Always make sure that the lifting equipment you are using is intended for use with the lift. As a care provider, you are responsible for the client's safety and you must know whether the client will be able to cope with the lifting process. The sling must be fitted to meet the client's specific needs. If you are in any doubt, please contact the supplier.

- Carry out a careful visual inspection of the sling every time you use it.
- Check that the right sling is being used for the client. The model, size and material must meet the client's needs.

- Plan the moving and lifting process so that it is as safe as possible.
- Before raising the client, check that the sling is correctly attached to the lift/hanger bar once the lift straps are stretched.
- It is important that the hooks of the hanger bar are in the correct position, with the opening of the hook facing upwards on both sides to securely hold the straps in place. Recheck the position of the hooks once the lift straps are stretched.
- It is important to always check that the loops are at the bottom of all hooks (see pictures) and securely placed below the locking pin on all hooks.



Correct



Incorrect

- Check that the client is sitting securely in the sling before starting to lift him/her.
- Check that the lift is balanced when moving, raising and/or lowering the client. If you are using a Human Care lift with telescopic hanger bar, it is important that the bar hooks are in the same position on both sides.
- Our slings have been designed and tested for indoor use with one client at a time and must only be used for transferring a person. This product is not a swing.
- Make sure no sharp objects are in contact with the sling.

General Description / Intended Use

Full Body Sling/Full Body Sling Net

The Human Care Full Body Sling and Full Body Sling Net are designed primarily for moving people who need full body support. The sling puts

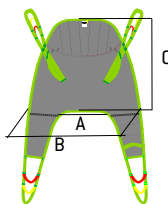
the patient in a reclining position which reduces the load on the patient's legs.

The slings are designed for two-, three- and four-point suspension.

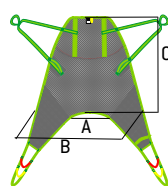
Technical Specifications



It is crucial to use the right size of sling for the client. To help differentiate our sizes, they are colour coded for quick identification. The colour code is found next to the sling's label in the shape of a loop. This loop can also be used to properly store or hang the sling.



Full Body Sling 25010



Full Body Sling Net 25005

Item	Part No.:	Size	Colour code	A (cm/ inch)	B (cm/ inch)	C (cm/ inch)	Weight Capacity* (kg/lbs)	Weight Capacity (kg/lbs)
Full Body Sling	25010-S	Small	Red	31/12,2	85/33,5	90/35,4	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling	25010-M	Medium	Yellow	40/15,7	92/36,2	91/35,8	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling	25010-L	Large	Green	40/15,7	98/38,6	100/39,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Blue	44/17,3	105/41,3	102/40,2	110-150/243-331	300/661
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	White	44/17,3	111/43,7	106/41,7	140-200/309-441	300/661
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Pink	44/17,3	118/46,5	108/42,5	190-300/419-661	300/661
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	White	22/8,7	71/28	80/31,5	15-40/33-88	300/661
Full Body Sling Net	25005-S	Small	Red	26/10,2	76/29,9	86/33,9	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	Yellow	26/10,2	85/33,5	95/37,4	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Green	34/13,4	96/37,8	95/37,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Blue	36/14,2	105/41,3	106/41,7	110-140/243-309	300/661

**The weights given are only guidelines and are not a substitute for individual tests. Discrepancies can occur, tolerances ± 1 cm, 0,3".*

Slings

Product Label

The label on the sling contains the following information:

1. Human Care company logo
2. This way up arrow and marking the centre line of the sling
3. CE and MD marking
4. Product name and size
5. Picture showing the sling in use
6. Part number
7. Safe Working Load
8. "This side facing out" – outside of the sling, not in touch with the client
9. Manufacturer
10. Date and country of production
11. Instruction labels
 - a. Do not use fabric softener
 - b. Visual inspection
 - c. Latex Free
 - d. Read the manual before use
12. Serial number
13. Washing instructions
 - a. Machine Wash Temperature
 - b. Do Not Bleach
 - c. Tumble Dry, Low Heat
 - d. Do Not Dry Clean
 - e. Never Iron
14. Owner name. (For example, write the client's name or another unique identifier)
15. Indicate bi-annual inspection
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) manufacturing date (21) serial number
17. Unique Product Code
18. QR code to user manual

HUMAN CARE

UP

CE

MD

Full Body Sling, Medium

REF 25010-M

SWL < 300kg / < 661lbs

This side facing out

Human Care HC AB
Arslättingsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

2023-03-06

SN *335298050017*

75°C/167°F

#

Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

UDI **UPC**

(01) 07350011 05011 6 441202006 (21) 335298050017

681609800540

Compliances and Standards

Human Care is an ISO 13485:2016 certified Swedish medical device company. The Quality Management System is in compliance with US 21 CFR part 820.

The product is CE marked in accordance with EU

Directive 93/42/EEC (MDD) and/or EU Regulation 2017/745 (MDR), as class I medical device.

The CE mark is on the product.

This sling has been tested in accordance with ISO 10535.

Suspension Alternatives

Our slings are designed with the premise that all people are different with varying lifting requirements, needs or desires.

To make all our clients feel as comfortable as possible in our slings, most of them can be used with 2 or 3-point suspensions. Some slings can also be used with a 4-point suspension. Below the options are displayed.

2-point suspension

Suitable for most lifting situations providing a good seating position. 2-point suspension is available with floor lifts, fixed and portable ceiling lifts.

Two-point suspension with crossed leg support: Thread the strap on one leg section through the strap on the other leg section before attaching them to the hanger bar.

Two-point suspension with overlapping leg support:

This method is suitable for lifting clients with amputated legs, for example. Extension straps can be attached to the lifting straps to prevent the client from leaning too far back in the seated position.

Two-point suspension with separate leg support:

Put the client's legs in each leg section and attach the lifting straps to the hanger bar. Note: This method increases the risk of the client sliding out of the sling.

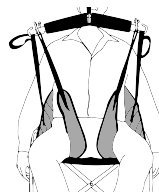
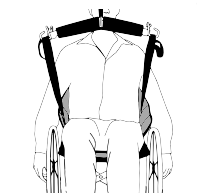
Two-point suspension with Y-connection of the leg parts:

To create, for example, more space around the groin, change the pressure under the user's thighs or adjust the user's leg in relation to the hip, a Y-connection of the leg parts can be used.

Thread the left leg section through the leg support loop that is sewn on the outside of the right leg section, so that the leg parts go parallel to each other. Then attach the left leg part to the left hook of the hanger bar. Then do the same with the right leg part that is attached to the right hook of the hanger bar. This creates a Y connection (the connection looks like a Y from the front, see illustration).



An individual assessment of the client's needs must always be carried out before choosing an alternative connection method.

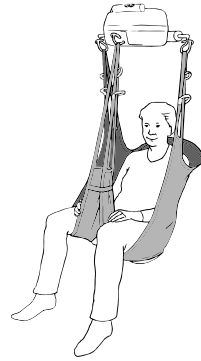


Slings

3-point suspension

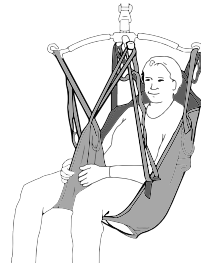
Offers an elongated sitting position and more even weight distribution. The 3-point suspension is suitable especially for clients carrying an increased risk of pressure sores or who need additional space for the upper body.

Thread the left leg section through the loop on the right leg section. Attach the leg section lifting straps to the leg hooks and the back section lifting straps to the lift.



4-point suspension

A spacious sitting position making it suitable for larger clients or when using a stretcher. 4-point suspension is available with both fixed and portable ceiling lifts or floor lifts.



Hanger Bars for Human Care Lifts

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm, 17,7" / 55764 55 cm, 21,7")

HeliQ
(92938)

Accessory	Description	Part no.
2-point hanger bar	For stationary lift HeliQ. 3 widths:	35 cm/13,8": 72754 45 cm/17,7": 72755 60 cm/23,6": 72757
2-point hanger bar	For portable lifts Roomer S / Altair, 2 widths:	45 cm/17,7": 55751 55 cm/21,7": 55764
4-point hanger bar	For stationary lift HeliQ	92938
4-point suspension	4-point suspension accessory (49 cm). Enables 4-point lifting with the Altair and Roomer S lifts. The suspension bar is placed on the lift's single leg hook.	55619

Compatibility

Human Care Group slings are designed for use with all Human Care lifts and hanger bars. The products are also compatible with products of other suppliers utilizing the same attachment method for securing slings to a hanger bar and lift. However, due to the wide range of products worldwide, Human Care cannot be responsible for any errors that may result from improper use or application of combinations of slings, hanger bars and lifts of other suppliers. The use of the combined system is at the prescriber's own risk and liability.

To ensure the safety of the client and caregiver, Human Care recommends the following minimum requirements:

1. When using slings with lifts and hanger bars, made by manufacturers other than Human Care, the combined system needs to be designed with the same sling attachment method for the hanger bar of floor lifts and ceiling lifts, meaning loop style slings are combined with a loop style hanger bar, clip style slings are combined with a clip style hanger bar.
2. The involved patient lifts and sling must be CE marked in accordance with the medical device directive, MDD 93/42/EEG / upcoming MDR 2017/75 and comply

with standard requirements for patient lifts as stated in EN ISO 10535.

3. The caregiver must follow the manufacturer's instruction manuals and recommendations with respect to the use, care, client, caregiver, cleaning, and inspection of the slings and lifts.
4. Different products on the assembled lift system: i.e., lift, hanger bar, sling, scale and other accessories may have different maximum loads. It is always the lowest maximum allowable load indicated for the respective products and the system that applies for the entire system. Always check the markings on all individual products in the system.
5. Individual risk assessment, including a practical test of the system and validation with the specific combination used are required to affirm that the size of the sling is correct for the intended use and compatible to the width and design of the hanger bar. The combined system needs to be documented by the competent assessor.

If there are any questions, please contact your local Human Care office or distributor.

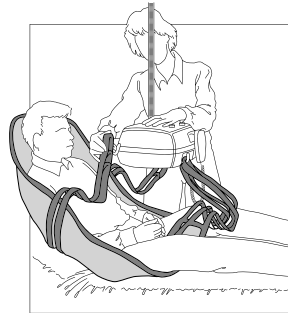
Slings Application

Lifting the patient from a lying position

1. Lay the patient on the side. Position the sling so that the centre of the sling lines up with the patient's spine. Take note of the marking on the sling "This way out, back". The bottom part of the sling must be directly under the patient's coccyx. Roll the patient over to the other side and pull the sling through. Lay the patient on the back. If the bed is height-adjustable, raise the head of the bed so that the patient is in a semi-sitting position.

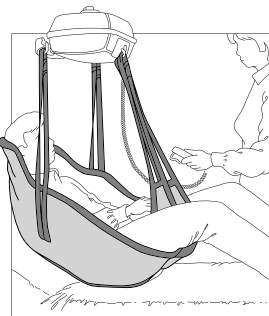


2. Pull the leg sections through between the patient's legs. Lower the lift to the height of the patient's stomach. When a three-point suspension is used, you should thread the left leg section through the loop on the outside of the right leg section. Attach the leg section lifting straps to the leg hooks on the lift. Attach the back section lifting straps to the lift. Hold the lift away from the patient's face with one hand as you raise the lift.

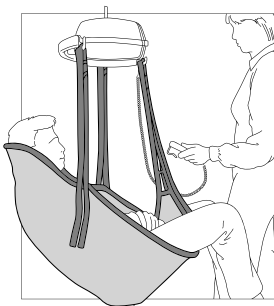


Alternative: The sling can also be used for two- or four-point suspension. In this case the loop on the right leg section is not used. Instead the leg sections are crossed.

3. Pause in this position and check that all the lifting straps are securely attached to the hooks.

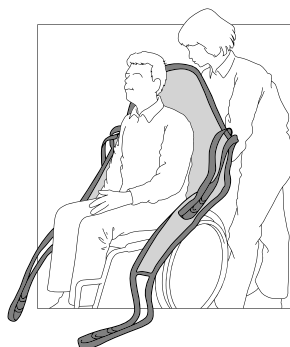


- Continue lifting the patient. It may be necessary to lower the bed slightly. Raise the patient's legs slightly while turning him/her away from the bed. It is a good idea to put your arm around the patient while you are moving him/her to create a greater sense of security.

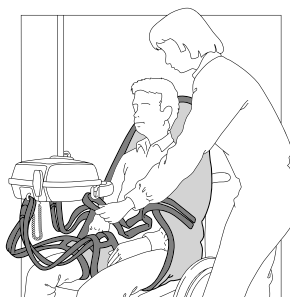


Lifting the patient from a sitting position

- Pull the sling down behind the patient's back. Take note of the marking on the sling "This way out, back". The bottom edge of the sling must be behind the patient's coccyx.



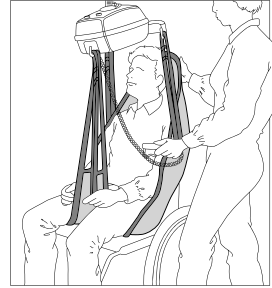
- Pull the leg sections through to the front. Pull the leg sections up between the patient's legs. Lower the lift to the height of the patient's stomach. When a three-point suspension is used, you should thread the left leg section through the loop on the outside of the right leg section. Attach the leg section lifting straps to the leg hooks on the lift. Attach the back section lifting straps to the lift. Hold the lift away from the patient's face with one hand as you raise the lift.



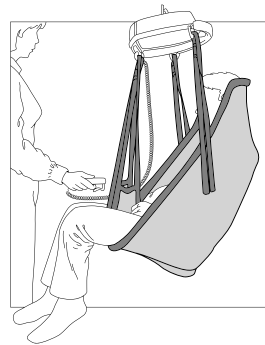
Alternative: The sling can also be used for two- or four-point suspension. In these cases the loop on the right leg section is not used. Instead the leg sections are crossed.

Slings

3. Pause in this position and check that all the lifting straps are securely attached to the hooks.



4. Continue lifting the patient. It is a good idea to put your arm around the patient while you are moving him/her to create a greater sense of security.



Troubleshooting

Description	Action
The client is at risk of sliding out	<ul style="list-style-type: none">• The sling may be too large.• The sling is not correctly fitted- the length of the loops should be stretched at the same time.
The client is unbalanced when lifted	<ul style="list-style-type: none">• The instructions on the individual test log have not been followed or a new assessment needs to be carried out.
The sling is too small	<ul style="list-style-type: none">• This can be uncomfortable for the client. The sling can cut into the client's flesh and/or his/her back may not have enough support.

Note: It is important that the right sling is used for each client and that it is individually tested to ensure that it meets the client's need and the transfer situation.

Care Instructions

Check for wear and tear

Check the sling for wear and tear. It is important to check the fabric, the edging, the seams and the lifting straps.

Damaged lifting equipment must not be used.

Cleaning

Human Care slings are intended for individual use. To avoid infections or transmission of bacteria, it is important to clean the slings properly. All slings should be machine washed and dried as soon as possible. Slings should always be cleaned after use in a wet situation.



Always refer to the label of the sling before washing.

Periodic inspection

A periodic inspection must be carried out at least every 6 months. See Human Care's periodic inspection log which can be found on our website at www.humancaregroup.com

Product lifetime

The product's expected lifetime 3 years or 150-180 times washing, if the product is used as intended and maintained according to the manufacturer's instructions, depending on the intensity of use and maximum load applied during use. If the product label is no longer legible, the product should be discarded.

Warranty and support













If you need information or support, please contact your Human Care office, www.humancaregroup.com, or distributor.

Recycling

Once the product has reached the end of its life, it should be disposed according to your country's rules, especially for the separate collection of electrical and electronic products.




Correct disposal helps prevent negative consequences for the environment and human health.

Slings

Overview of Sling Material Care		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester/Polyester Net	Polyester/Cotton	Ventilated Polyester	Cotton	Polyester-Tricot	Coated Nylon
	Machine Wash Maximum Temperature 60°C (140°F) (slings with padding)	●	●							●
	Machine Wash Maximum Temperature 75°C (167°F)	●	●	●	●		●		●	
	Tumble Dry Low, Maximum Temperature 30°C - 54°C (86°F - 130°F)									●
	Tumble Dry Low, Maximum Temperature 60°C (140°F)	●	●	●	●		●		●	
	Do Not Tumble Dry					●		●		
	Do Not Iron	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Do Not Dry Clean	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Do Not Bleach	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Do Not Use Fabric Softener	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Do Not Wash					●		●		
	Dispose of After Use					●		●		
	Disinfection Permitted (see list of approved disinfectants)	●	●		●		●		●	

Disinfection Procedure

Human Care slings are intended to be used with one patient at a time. To avoid possible transmission of infectious diseases, it is important to clean the sling if it has become soiled or if it is to be used by a different patient.

Approved Disinfectants	Solutions to Avoid
Chemical Disinfection: 70% Ethanol, 45% isopropanol or similar	 Steam sterilization
Thermal Disinfection: Wash 65°C (149°F) for a minimum of 10 minutes ¹	 Iodine based disinfectants
Thermal Disinfection: Wash 71°C (160°F) for a minimum of 3 minutes ¹	 Gas sterilization
Note: Add 8 minutes to both thermal disinfection options to ensure heat has penetrated the fabric. Finish with a rinse cycle. ¹	

¹ Ref: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, England)

Bruksanvisning



Viktigt!

Du måste läsa bruksanvisningen för din enhet innan du använder den. Håll denna broschyr och information till hands för framtida användning.

Symbols



VARNING symbolen indikerar en potentiellt farlig situation som, om den inte undviks, kan leda till allvarlig personskada eller skada på egendom och / eller själva enheten.



INFORMATION symbolen anger rekommendationer och information för korrekt och problemfri användning.



VIKTKAPACITET symbolen indikerar maximal användarvikt för produkten. Överskrid inte denna vikt under några omständigheter.



CE MARKING symbolen indikerar att produkten uppfyller kraven i EUs direktiv 93/42/EEC och/eller EUs förordning 2017/745.



MEDICAL DEVICE symbolen indikerar att produkten är medicinsk utrustning enligt definitionen av medicinsk utrustning i EUs direktiv 93/42/EEC (MDD) och / eller EU-förordningen 2017/745 (MDR).



ÅTERVINNING enligt lokala föreskrifter.



LÄS INSTRUKTIONER och se till att du förstår dem innan du använder den här produkten.



Anpassningar av produkten är inte tillåtet.

Kontrollera alltid att produkten inte är skadad eller sliten innan den används.

Human Cares produkter utvecklas och uppdateras kontinuerligt för att våra kunder ska få bästa kvalitet. Vi förbehåller oss rätten att göra förändringar av produkten utan att informera om detta i förväg.

Säkerställ att du alltid har den senaste versionen av bruksanvisningen, vilken finns tillgänglig för

nedladdning på vår hemsida, www.humancaregroup.com.

Kontakta din återförsäljare om du har frågor rörande produkten eller hur den ska användas.

Meddelande till användare / patient vid allvarlig händelse

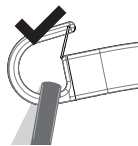
Alla allvarliga incidenter som inträffar vid användande av produkten, ska rapporteras till den lokala kontakten, som rapporterar till tillverkaren, och den behöriga myndigheten i det land där användaren/patienten är bosatt.

Säkerhetsinstruktioner

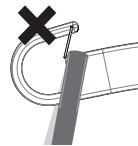


Lyft och förflyttning av en person medför alltid en risk. Läs därför noga igenom bruksanvisning för både lyft och lyfttillbehör. Förvissa dig alltid om att de lyfttillbehör du använder fungerar ihop med lyften. Som vårdgivare är du ansvarig för vårdtagarens säkerhet och du måste känna till dennes möjlighet att klara lyftsituationen. Lyftselen skall vara anpassad och utprovad för vårdtagarens särskilda behov. Vid tveksamheter kontakta leverantören.

- Genomför en noggrann visuell inspektion av selen varje gång du använder den.
- Kontrollera att rätt sele används till vårdtagaren. Modell, storlek och material skall vara anpassade till vårdtagarens behov.



Rätt



Fel

- Kontrollera att vårdtagaren sitter säkert i selen innan lyftet.
- Kontrollera att lyften är i balans när vårdtagaren förflyttas, höjs eller sänks. Om du

- Planera förflyttningen/lyftet så att det sker så säkert som möjligt.
- Kontrollera att selen är korrekt kopplad till lyften när banden är sträckta, men innan vårdtagaren har lämnat underlaget.
- Det är viktigt att bygelns krokar har rätt position, med öppningen på krokarna vänd uppåt på båda sidor för att selöglorna ska sitta säkert på plats. Kontrollera åter krokarnas position när banden sträckts.
- Det är viktigt att alltid kontrollera att selöglorna är placerade i botten av alla krokar (se bild nedan) och säkert placerade under urkrokningskyddet på alla krokar.

använder en Human Care lyft med teleskopbygel, är det viktigt att bygelkrokarna är i samma position på båda sidor.

Allmän beskrivning/Avsedd användning

Full Body Sling/Full Body Sling Net

Human Care Full Body Sling och Full Body Sling Net är förflyttningsseklar som framförallt är tänkta för personer som behöver ett bra stöd för hela kroppen. Användaren får en tillbakalutad

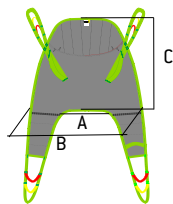
sittposition vilket gör att belastningen på benen minskar.

Full Body Slings är anpassade för två-, tre- och fyrfpunktsupphängning.

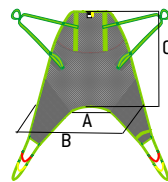
Tekniska specifikationer



Det är avgörande att använda en för vårdtagaren lämplig storlek på sele. För att underlätta att skilja emellan våra storlekar har selarna färgkoder. Färgkoderna hittas intill selens etikett i form av en ögla. Ögla kan också användas för lämplig förvaring eller upphängning av selen.



Full Body Sling 25010



Full Body Sling Net 25005

Artikel	Art. Nr.	Storlek	Färgkod	A (cm)	B (cm)	C (cm)	Personvikt* (kg)	Maximal brukarvikt (kg)
Full Body Sling	25010-S	Small	Röd	31	85	90	30-60	300
Full Body Sling	25010-M	Medium	Gul	40	92	91	55-90	300
Full Body Sling	25010-L	Large	Grön	40	98	100	85-120	300
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Blå	44	105	102	110-150	300
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	Vit	44	111	106	140-200	300
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Rosa	44	118	108	190-300	300
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	Vit	22	71	80	15-40	300/661
Full Body Sling Net	25005-S	Small	Röd	26	76	86	30-60	300
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	Gul	26	85	95	55-90	300
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Grön	34	96	95	85-120	300
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Blå	36	105	106	110-140	300

*De angivna vikterna är endast riktlinjer och ersätter inte en individuell utprovning. Avvikelse kan förekomma med toleransen ± 1 cm.

Produktetikett

Etiketten på selen innehåller följande information:

1. Human Cares företagslogotyp
2. Denna sida upp-pil, markerar även mitten
3. CE- och MD-märkning
4. Produktnamn och storlek
5. Bild som visar selen i bruk
6. Artikelnummer
7. Säker arbetslast
8. "This side facing out" (Denna sida ut) selens utsida; ej i kontakt med vårdtagaren
9. Tillverkare
10. Tillverkningsdatum och -land
11. Instruktionsetiketter
 - a. Ej sköljmedel
 - b. Okulärbesikning
 - c. Latexfri
 - d. Läs manual innan användning
12. Serienummer
13. Tvättinstruktioner
 - a. Maskintvättstemperatur
 - b. Ej blekmedel
 - c. Torktumling; låg temperatur
 - d. Ej kemtvätt
 - e. Ej strykning
14. Ägarens namn (Märk t.ex. med vårdtagarens namn eller en annan unik identifiering)
15. Ange halvårlig inspektion
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) produktionsdatum (21) serienummer
17. Unik produktkod
18. QR kod till bruksanvisning

HUMAN CARE

UP

CE

MD

Full Body Sling, Medium

REF 25010-M

SWL < 300kg / < 661lbs

This side facing out

Human Care HC AB
Årstaängsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

2023-03-06

SN *335298050017*

75°C/167°F

#

Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

GS

UPC

(01) 0 750011 05011 6 (11) 335298050017 (21) 335298050017

Överensstämmelse och standard

Human Care är ett svenskt ISO 13485:2016-certifierat medicintekniskt företag. Kvalitetsstyrningssystemet uppfyller US 21 CFR del 820.

Denna sele har testats i överensstämmelse med ISO 10535.

Upphängningsalternativ

Våra selar är utformade baserat på det faktum att människor är olika och att vi alla har våra egna önskemål och krav.

För att erbjuda alla våra vårdtagare bästa bekvämlighet när de sitter i våra lyftselar, kan de flesta av dem användas med 2 eller 3-punktsupphängning. Vissa selar kan också användas med 4-punktsupphängning. Nedan visas alternativen.

2-punktsupphängning

Passar de flesta lyftsituationer och ger en bra sittställning. 2-punktsupphängning finns tillgänglig för stationära, mobila och portabla lyfter.

Tvåpunktsupphängning med korsade bendelar:

Trä ögla på ena bendelen genom ögla på den andra bendelen innan de fasts på bygeln.

Tvåpunktsupphängning med bendelarna omlott:

Denna metod är exempelvis lämplig för att lyfta vårdtagare med amputerade ben. Förlängningsband kan fästas på bendelarnas ögla för att undvika att vårdtagaren lutar bakåt för mycket i sittande läge.

Tvåpunktsupphängning med separerade bendelar: Placera vårdtagarens ben i selens bendelar och fäst lyftöglorna i bygeln. Notera: Denna metod ökar risken för att vårdtagaren kan glida ur selen.

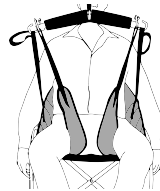
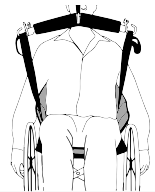
Två-punktsupphängning med Y-koppling av bendelarna:

För att skapa, till exempel mer utrymme kring grenen, förändra trycket under brukarens lår eller anpassa brukarens ben i förhållande till höft kan man använda sig av en Y-koppling av bendelarna. Trä vänster bendel igenom benstödsögla som är finns på höger bendels utsida, så att bendelarna gå parallellt mot varandra. Fäst sedan vänster bendel på vänster krok på lyftbygeln. Gör sedan detsamma med den högra bendelen som fästs på den högra kroken på lyftbygeln. Detta skapar en Y-koppling (kopplingen ser ut som ett Y framifrån, se illustration).

Lyftselen är CE-märkt enligt EU direktiv 93/42/EEC (MDD) och/eller EU förordning 2017/745 (MDR), som klass 1 medicinteknisk produkt. CE-märknigen finns på selen.



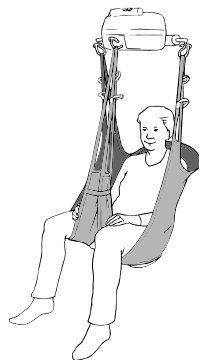
En individuell bedömning av vårdtagarens behov måste alltid genomföras innan en alternativ upphängning väljs.



3-punktsupphängning

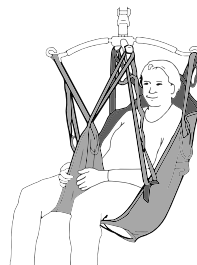
Erbjuder en utvidgad sittställning och en mer jämn viktfordelning. 3-punktsupphängning lämpar sig speciellt för vårdtagare med ökad risk för trycksår eller som behöver extra utrymme för överkroppen.

Trä den vänstra bendelen genom hällan på den högra bendelens utsida. Fäst bendelens lyftöglor på benkroken och ryggdelens lyftöglor på lyften.



4-punktsupphängning

Skapar en rymlig sittposition vilket gör den lämplig för större vårdtagare eller när en bår används. 4-punktsupphängning finns tillgänglig för både stationära, mobila och portabla lyftar.



Byglar till Human Cares lyftar

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm / 55764 55 cm)

HeliQ
(92938)

Tillbehör	Beskrivning	Art.nr.
2-punktsbygel	För den stationära lyften HeliQ. 3 bredder:	35 cm: 72754 45 cm: 72755 60 cm: 72757
2-punktsbygel	För de portabla lyftarna Roomer S och Altair, 2 bredder:	45 cm: 55751 55 cm: 55764
4-punktsbygel	För den stationära lyften HeliQ.	92938
4-punkts-upphängning	Tillbehör, 4-punktsupphängning (49 cm). Möjliggör 4-punktslyft med lyftarna Altair och Roomer S. Placeras på lyftens benkrok.	55619

Kompatibilitet

Human Cares selar är utvecklade för att användas med Human Cares lyftar och byglar. Produkterna är också kompatibla med produkter från andra tillverkare med samma metod för att fästa selarna på bygel och lyft. På grund av det stora utbudet av produkter på den globala marknaden kan Human Care dock inte ta ansvar för något fel som kan uppstå på grund av olämplig användning eller applicering av kombinationer av selar, byglar och lyftar från andra tillverkare. Användning av systemkombinationer är på förskrivarens egen risk och ansvar.

Human Care rekommenderar följande minimikrav för att säkerställa säkerheten för vårdtagare och personal:

1. När selar används tillsammans med lyftar och byglar tillverkade av andra tillverkare än Human Care, måste systemet kombineras av lyftbyglar för golv och taklyftar med samma metod för att fästa selen. Alltså, selar med öglor ska användas med byglar för öglor och selar med clips ska användas med byglar för clips.
2. Lyftar och selar som används måste vara CE-märkta i överensstämmelse med direktivet för medicinteknisk utrustning, MDD 93/42/EEG / blivande MDR 2017/75

och överensstämna med standarder för personlyftar angivna i EN ISO 10535.

3. Vårdgivaren måste följa tillverkarens bruksanvisning och rekommendationer avseende användning, underhåll, vårdtagare, vårdgivare, rengöring och besiktning av lyft och sele.
4. De olika produkterna som kombinerats till ett system, lyft, bygel, sele, våg och andra tillbehör, kan ha olika maximal viktbelastning. Det är alltid den lägsta tillåtna maximala belastningen för de olika produkterna i systemet som gäller för kombinationen. Kontrollera alltid märkningen på alla enskilda produkter i systemet.
5. Individuell riskanalys, innefattande praktiskt test av systemet och validering av de aktuella kombinationerna är nödvändigt för att säkerställa att storleken på selen är riktig för den avsedda användningen och kompatibel med bredden på och utformningen av bygeln. Kombinationen av systemet måste dokumenteras av en kunnig bedömare.

Vid eventuella frågor, kontakta din Human Care-representant.

Applicering av sele

Lyft från liggande

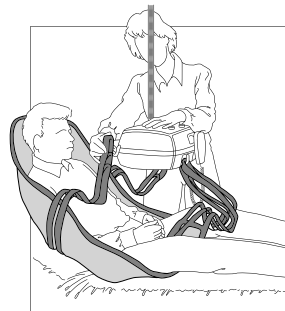
1. Helkroppssele:
Om möjligt höj upp ryggstödet till halvsittande. För ner selen bakom ryggen till höjd med svanskotan. Lägg märke till selens märkning (utsida-upp).
Alternativ; Lägg vårdtagaren på sidan. För in selen så att dess mitt hamnar längs ryggraden. Rulla över vårdtagaren på andra sidan och dra fram selen.



Helkroppssele nät:

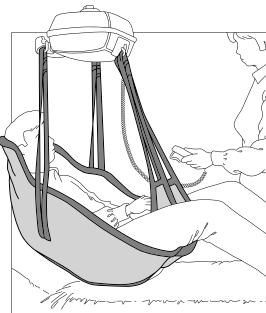
Lägg vårdtagaren på sidan. För in selen så att dess mitt hamnar längs ryggraden. Lägg märke till selens märkning (utsida upp). Selens nedre del ska vara strax under svanskotan. Rulla över vårdtagaren på andra sidan och dra fram selen. Lägg vårdtagaren på rygg. Om sängen är höj- och sänkbar kan du med fördel höja upp huvudändan så att vårdtagaren kommer upp i halvsittande.

2. Dra fram bendelarna mellan vårdtagarens ben. Sänk ner lyften i höjd med magen. Den vänstra bendelen kan träs in i hållan på utsidan av den högra bendelen. Haka på bendelarnas lyftstroppar i lyftens benkrok. Vänd lyften och haka på ryggdelens lyftöglor i lyftbygel. Håll undan lyften med ena handen från vårdtagarens ansikte medan du kör upp den.

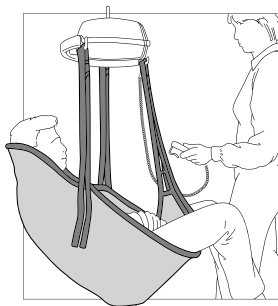


Alternativ: Vid användning av två- eller fyrpunktsupphängning. Hållan på den högra bendelen används då inte. Istället korsas bendelarna.

3. Stanna i detta läge och kontrollera att alla lyftöglor är säkert förankrade i krokarna.

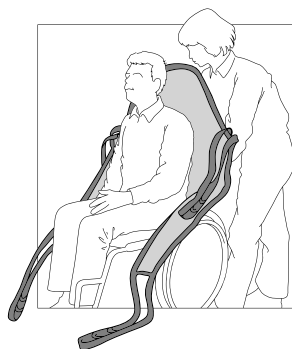


4. Fortsätt lyftet. Det kan bli nödvändigt att sänka sängen något. Lyft lite i vårdtagarens ben samtidigt som du vrider honom från sängen. Håll gärna din arm om vårdtagaren under förflyttningen för att skapa en större trygghet.

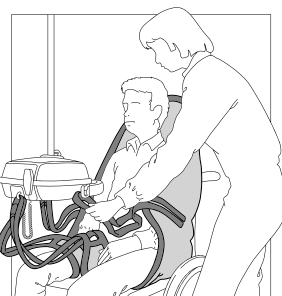


Lyft från sittande

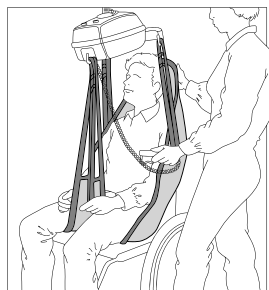
1. För ner selen bakom ryggen. Lägg märke till selens märkning (utsida-upp). Selen skall ner så att dess nederkant är nere vid svanskotan. Dra fram selens bendelar.



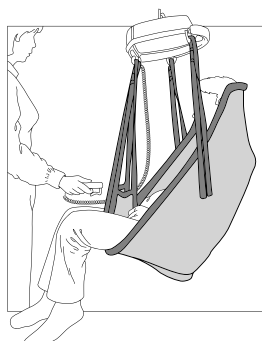
2. Dra upp selens bendelar mellan vårdtagarens ben. Sänk ner lyften i höjd med magen. Om så önskas kan den vänstra bendelen träs in i hällan på utsidan av den högra bendelen. Haka på bendelarnas lyftöglor i lyftens benkrok. Vänd lyften och haka på ryggdelens lyftöglor i bygeln. Håll undan lyften med ena handen från vårdtagarens ansikte medan du höjer lyften. Alternativ: Selen kan även användas med två- eller fyrapunktsupphängning. Hällan på den högra bendelen används då inte. Istället korsas bendelarna.



3. Stanna i detta läge och kontrollera att alla lyftöglor är säkert förankrade i krokarna.



4. Fortsätt lyftet. Håll gärna din arm om vårdtagaren under förflyttningen då det skapar en större trygghet.



Felsökning

Beskrivning	Åtgärd
Vårdtagaren riskerar att glida ur	<ul style="list-style-type: none">• Storleken kan vara för stor.• Selen är inte korrekt applicerad – banden till öglorna ska sträckas ut samtidigt.
Vårdtagaren är inte balanserad vid lyftet	<ul style="list-style-type: none">• Anvisningar på personligt utprovningsprotokoll har inte följts eller en ny utprovning bör göras.
Selen är för liten	<ul style="list-style-type: none">• Detta kan medföra obehag för vårdtagaren. Selen kan skära in och ryggen kan få för lite stöd.

Notera: Det är viktigt att rätt sele används till vårdtagaren och att denna är individuellt utprovad för att passa för just dennes behov.

Skötselinstruktioner

Kontrollera slitage

Kontrollera om selen är sliten. Det är viktigt att undersöka tyget, kanter, sömmar och lyftöglor. Skadad lyftutrustning får inte användas.

Tvätt

Human Cares selar är avsedda för individuell användning. För att undvika infektion eller överföring av bakterier, är det viktigt att selen tvättas korrekt. Alla selar ska maskintvättas och torkas så snabbt som möjligt. Selar ska alltid tvättas efter att de använts i blöta miljöer.



Läs alltid tvättinstruktionerna på selens etikett innan tvätt.

Periodisk inspektion

En regelbunden inspektion måste genomföras minst var sjätte månad. Se Human Cares formulär för periodisk inspektion.

Produktens livslängd













Produktens förväntade livslängd är 3 år eller 150-180 tvättar, om produkten används enligt avsedd användning och underhålls enligt tillverkarens anvisningar, beroende på intensitet och maximal belastning under användning. Om produktetiketten inte längre är läsbar ska produkten kasseras.

Garanti och support

Om du behöver information eller support kan du besöka www.humancaregroup.com eller en lokal distributör.




Återvinning

Följ ditt lands regler för återvinning av elektriska och elektroniska produkter. En korrekt hantering bidrar till att förhindra negativa påverkan på miljö och hälsa.

Översikt över materialvård för selar		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester / Polyester Net	Polyester / Bomull	Ventilerad polyester	Bomull	Polyestertrikot	Belagd nylon
	Maskintvätt Maximal temperatur 60 ° C (140 ° F) (sele med stoppling)	●	●							●
	Maskintvätt Maximal temperatur 75 ° C (167 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Torktumlare Låg, Maximal temperatur 30 ° C- 54 ° C (86 ° F- 130 ° F)									●
	Torktumlare lågt, max temperatur 60 ° C (140 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Torktumla ej					●		●		
	Stryk inte	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Inte kemtvättas	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Blek inte	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Använd inte mjukgörare	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Tvätta inte					●		●		
	Kassera efter användning					●		●		
	Desinfektion tillåten (se lista över godkända desinfektionsmedel)	●	●		●		●		●	

Desinficeringsförfarande

Human Care-selar är avsedda att användas av en patient åt gången. För att undvika överföring av infektionssjukdomar är det viktigt att rengöra selen om den har blivit smutsig eller om den ska användas av en annan patient.

Godkända desinfektionsmetoder	Metoder att undvika
Kemisk desinfektion: 70% etanol, 45% isopropanol eller liknande	 Ångsterilisering
Termisk desinfektion: Tvätta 65 ° C (149 ° F) i minst 10 minuter ¹	 Jodbaserade desinfektionsmedel
Termisk desinfektion: Tvätta 71 ° C (160 ° F) i minst 3 minuter ¹	 Gassterilisering
Obs: Lägg till 8 minuter till båda termiska desinficeringsalternativen för att säkerställa att värmen tränger in i tyget. Avsluta med en sköljcykel. ¹	

¹ Ref: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, England)

Notice d'utilisation



Important!

Vous devez lire le manuel d'utilisation de votre appareil avant l'utilisation. Gardez cette brochure et ces informations à portée de main pour une utilisation future.

Symboles



Le symbole «**AVERTISSEMENT**» indique une situation potentiellement dangereuse qui, si elle n'est pas évitée, pourrait entraîner des blessures graves pour l'utilisateur ou des dommages à la propriété et/ou à l'appareil lui-même.



Le symbole «**INFORMATION**» indique les recommandations et les informations pour une utilisation correcte et sans problème.



Le symbole «**CAPACITÉ DE POIDS**» indique le poids maximal de l'utilisateur pour le produit. Ne dépassez pas ce poids en aucune circonstance.



Le symbole «**MARQUAGE CE**» indique que le produit est un dispositif médical selon la définition du dispositif médical dans la directive européenne 93/42/EEC (MDD) et / ou le règlement EU 2017/745 (MDR).



Le symbole **MEDICAL DEVICE** indique que le produit est conforme aux exigences de la directive européenne 93/42/EEC (MDD) et / ou du règlement EU 2017/745 (MDR).



RECYCLEZ conformément aux réglementations locales.

LIRE le manuel en détails et s'assurer de la bonne compréhension de son contenu avant de utiliser ce produit.



La modification du produit n'est pas autorisée.
Avant utilisation, vérifiez toujours que le produit n'est pas endommagée ou usée.

Les produits de Human Care sont sans cesse développés et mis à jour pour offrir à nos clients la plus haute qualité. Nous nous réservons le droit de modifier les produits sans information préalable.

Assurez-vous toujours que vous avez le plus version récente du manuel disponible en

téléchargement sur notre site Web à l'adresse www.humancaregroup.com.

Contactez votre distributeur local si vous avez des questions sur le produit et son utilisation.

Avis à l'utilisateur / patient en cas d'incident grave

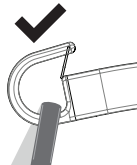
Tout incident grave survenu en relation avec le produit doit être signalé au contact local, qui le signale au fabricant, et à l'autorité compétente du pays dans lequel l'utilisateur/patient est établi.

Consignes de sécurité



Le processus de levage et de déplacement d'une personne implique toujours des risques. Vous devez donc lire avec attention les manuels de l'utilisateur du lève-personne et de l'équipement de levage. Assurez-vous toujours que l'équipement de levage que vous utilisez est conçu pour fonctionner avec le lève-personne. En tant que soignant, vous êtes responsable de la sécurité du patient et devez savoir si ce dernier sera en mesure de supporter le processus de levage. Le harnais doit être conçu et testé en fonction des besoins individuels du patient. En cas de doutes, veuillez contacter le fournisseur.

- Effectuez une inspection visuelle soigneuse du harnais lors de chaque utilisation.
- Vérifiez que le harnais utilisé est approprié

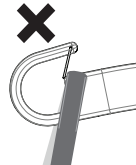


Correcte

- Vérifiez que le patient est assis en toute sécurité dans le harnais avant de commencer le levage.
- Vérifiez que le lève-personne est équilibré lors du déplacement, du levage et de l'abaissement du patient. En cas d'utilisation d'un lève-personne Human Care avec une barre de suspension télescopique, il est important que les crochets de la barre soient sur la

pour le patient. Le modèle, la taille et le matériau doivent convenir aux besoins du patient.

- Planifiez avec soin le processus de déplacement et de levage afin d'assurer une sécurité optimale.
- Lorsque les sangles sont tendues mais avant de lever le patient, vérifiez que le harnais est correctement fixé au lève-personne/à la barre de suspension.
- Il est important de toujours vérifier que les boucles sont bien au fond de tous les crochets (voir l'illustration ci-dessous) et placées en toute sécurité sous la goupille de verrouillage sur tous les crochets.



Incorrecte

- même position des deux côtés.
- Nos harnais ont été conçues et testées pour une utilisation intérieure avec un client à la fois et ne doivent être utilisées que pour le transfert d'une personne. Ce produit n'est pas une balançoire.
- Veillez à ce qu'aucun objet pointu n'entre en contact avec le harnais.

Description générale/Utilisation conforme

Full Body Sling / Full Body Sling Net

Le harnais intégral et le harnais intégral Maille Human Care sont conçus en premier lieu pour le déplacement de personnes ayant besoin d'un soutien de tout le corps. Le harnais place le

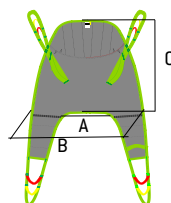
patient en position inclinée vers l'arrière, ce qui réduit la charge sur ses jambes.

Les harnais sont conçus pour une suspension à deux, trois ou quatre points.

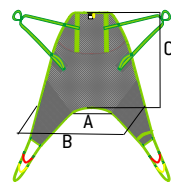
Spécification



Il est essentiel d'utiliser un harnais adapté au soignant. Pour faciliter les codes, les couleurs se trouvent à côté de l'étiquette du harnais sous la forme d'une boucle. La boucle peut également être utilisée pour un stockage ou une suspension approprié du harnais.



Full Body Sling 25010



Full Body Sling Net 25005

Article	Réf. Pièce	Taille	Code de couleur	A (cm)	B (cm)	C (cm)	Poids personnel * (kg)	Capacité de poids (kg)
Full Body Sling	25010-S	Petit	Rouge	31	85	90	30-60	300
Full Body Sling	25010-M	Moyen	Jaune	40	92	91	55-90	300
Full Body Sling	25010-L	Grand	Vert	40	98	100	85-120	300
Full Body Sling	25010-XL	Très grande	Bleu	44	105	102	110-150	300
Full Body Sling	25010-XXL	Très très grande	Blanc	44	111	106	140-200	300
Full Body Sling	25010-XXXL	Très très très grande	Rose	44	118	108	190-300	300
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	Blanche	220	71	80	15-40	300
Full Body Sling Net	25005-S	Petit	Rouge	26	76	86	30-60	300
Full Body Sling Net	25005-M	Moyen	Jaune	26	85	95	55-90	300
Full Body Sling Net	25005-L	Grand	Vert	34	96	95	85-120	300
Full Body Sling Net	25005-XL	Très grande	Bleu	36	105	106	110-140	300

* Les poids indiqués ne sont que des valeurs indicatives et ne remplacent pas les tests individuels. Des variations peuvent apparaître, tolérances ± 1 cm.

Étiquette du produit

L'étiquette apposée sur le harnais présente les informations suivantes:

1. Logo d'entreprise Human Care
2. Cette flèche vers le haut
3. Marquage CE et MD
4. Nom et taille du produit
5. Image montrant le harnais utilisée
6. Numéro d'article
7. Charge de travail sûre
8. «Cette sortie, retour» - à l'extérieur du harnais, pas en contact avec le client
9. Fabricant
10. Date et pays de production
11. Étiquettes d'instructions
 - a. Ne pas utiliser d'adoucissant
 - b. Inspection visuelle
 - c. Sans latex
 - d. Lire le manuel avant utilisation
12. Numéro de série
13. Instructions de lavage
 - a. Température de lavage de la machine
 - b. Pas d'eau de Javel
 - c. Linge; basse température
 - d. Pas de nettoyage à sec
 - e. Pas de repassage
14. Nom du propriétaire (par exemple, marquez avec le nom du soignant ou une autre identification unique)
15. Entrez l'inspection tous les six mois
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) date de fabrication (21) numéro de série
17. Code produit unique
18. Code QR vers le manuel d'utilisation

1 **HUMAN CARE**

2 UP

3 **CE**

4 **MD**

5 **Full Body Sling, Medium**

6 **REF 25010-M**

7 **SWL < 300kg / < 661lbs**

8 **This side facing out**

9 Human Care HC AB
Arstaängsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

10 **2023-03-06**

11

12 **SN** *335298050017*

13

14 **75°C/167°F**
#

15 **Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:**

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

16 **UDI** **17** **UPC**

(01) 0 733011 05011 6-011 23306 (21) 335298050017

Conformités et normes

Human Care est une société suédoise de dispositifs médicaux certifiée ISO 13485:2016. Le système de gestion de la qualité est conforme à la norme US 21 CFR partie 820.

Cette élingue a été testée conformément à la norme ISO 10535.

Suspensions possibles

La conception de nos harnais se base sur le fait que chaque personne est différente et a ses propres souhaits et désirs. Pour satisfaire tous nos clients et leur assurer un confort optimal en position assise, la plupart de nos harnais peuvent être utilisés avec des suspensions à 2, 3 ou 4 points. Ci-dessous les options sont affichées.

Suspension à 2 points

Convient à la plupart des situations de levage et assure une position assise correcte. La suspension à deux points est disponible pour les lève-personnes fixes et portables.

Suspension à deux points avec support de jambe croisé: Enfilez la sangle d'une section de jambe à travers la sangle de l'autre section de jambe avant de la fixer à la barre de suspension.

Suspension à deux points avec support de jambe qui se chevauchent: Cette méthode convient par exemple pour soulever des clients avec une jambe amputée. Des sangles d'extension peuvent être attachées aux sangles de levage pour empêcher le client de se pencher trop en arrière en position assise.

Suspension à deux points avec support de jambe séparé: Placez les jambes du client dans chaque section de jambe et fixez les sangles de levage à la barre de suspension. Remarque: Cette méthode augmente le risque que le client glisse hors de l'élingue

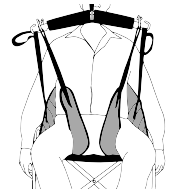
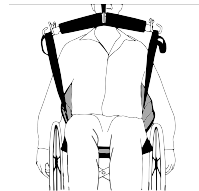
Suspension à deux points avec connexion en Y des parties de jambe:

Pour créer, par exemple, plus d'espace autour de l'aîne, modifier la pression sous les cuisses de l'utilisateur ou ajuster la jambe de l'utilisateur par rapport à la hanche, une connexion en Y des parties de jambe peut être utilisé. Enfilez la section de jambe gauche dans la boucle du support de jambe cousue à l'extérieur de la section de jambe droite, de sorte que les parties de jambe soient parallèles les unes aux autres. Fixez ensuite la partie de la jambe gauche au crochet gauche de la barre de suspension. Faites ensuite de même avec la partie de la jambe droite qui est fixée au crochet droit de la barre de suspension. Cela crée une connexion en Y (la connexion ressemble à un Y vue de face, voir illustration).

Le produit est marqué CE conformément à la directive européenne 93/42/EEC (MDD) et / ou au règlement EU 2017/745 (MDR), en tant que dispositif médical de classe I. Le marquage CE est apposé sur le harnais lui-même.



Une évaluation individuelle des besoins du client doit toujours être effectuée avant de choisir une autre méthode de connexion.

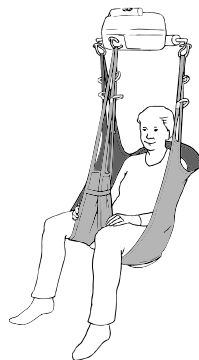


Harnais

Suspension à 3 points

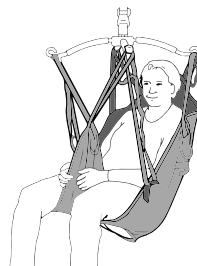
Permet une position assise plus allongée et une répartition plus uniforme du poids. La suspension à 3 points est idéale pour les patients présentant un risque élevé d'escarres.

Enfilez la section de la jambe gauche à travers la boucle de la section de la jambe droite. Fixez les sangles de levage de la section de jambe aux crochets de jambe et les sangles de levage de la section arrière à la barre de suspension.



Suspension à 4 points

Une position assise spacieuse idéale pour les patients lourds ou lors de l'utilisation d'un brancard. La suspension à 4 points est disponible pour les lève-personnes fixes et portables.



Barres de suspension pour les lève-personnes de Human Care

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm / 55764 55 cm)

HeliQ
(92938)

Accessoire	Description	Réf. pièce
Barre de suspension à 2 points	Pour le lève-personne fixe HeliQ, 3 largeurs:	35 cm: 72754 45 cm: 72755 60 cm: 72757
Barre de suspension à 2 points	Pour le lève-personne portables Roomer S / Altair, 2 largeurs:	45 cm: 55751 55 cm: 55764
Barre de suspension à 4 points	Pour le lève-personne fixe HeliQ	92938
Suspension à 4 points	Accessoire de suspension à 4 points (49 cm). Permet le levage à 4 points avec les lève-personnes Altair et Roomer S. La barre de suspension se place sur l'unique crochet pour jambes du lève-personne.	55619

Compatibilité

Les harnais de Human Care Group sont conçues pour être utilisées avec tous lève-personnes et barres de suspension de Human Care. Les produits sont également compatibles avec les produits d'autres fournisseurs utilisant la même méthode de fixation pour fixer les élingues à une barre de suspension et un ascenseur.

Cependant, en raison de la large gamme de produits dans le monde, Human Care ne peut être tenu responsable des erreurs pouvant résulter d'une mauvaise utilisation ou application de combinaisons d'élingues, de barres de suspension et d'ascenseurs d'autres fournisseurs. L'utilisation du système combiné se fait aux risques et périls du prescripteur.

Pour assurer la sécurité du client et du soignant, Human Care recommande les exigences minimales suivantes:

1. Lorsque vous utilisez des harnais avec les lève-personnes et barres de suspension, fabriquées par d'autres fabricants, le système combiné doit être conçu avec la même méthode de fixation pour les harnais avec une la barre de suspension des ascenseurs au sol et des ascenseurs de plafond, ce qui signifie que le style boucle du harnais sont combinées avec une barre de suspension, le style clip sont combinées avec une barre de suspension avec clip.
2. Les lève-patients et les harnais concernés doivent être marqués CE conformément à la directive sur les dispositifs médicaux, MDD 93/42 / EEG / MDR 2017/75 à venir

et doivent être conformes aux exigences standard pour les lève-patients telles qu'énoncées dans la norme EN ISO 10535.

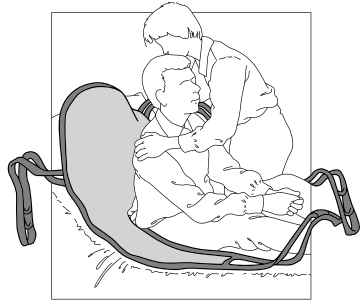
3. Le soignant doit suivre les manuels d'instructions et les recommandations du fabricant concernant l'utilisation, l'entretien, le client, le soignant, le nettoyage et l'inspection des élingues et des ascenseurs.
4. Différents produits sur le système de levage assemblé: c'est-à-dire que le lève-personne, la barre de suspension, le harnais, la balance et d'autres accessoires peuvent avoir différents charges maximales. Il s'agit toujours de la charge maximale autorisée la plus faible indiquée pour les produits respectifs et le système qui s'applique à l'ensemble du système. Vérifiez toujours les marquages sur tous les produits individuels du système.
5. Une évaluation individuelle des risques, comprenant un test pratique du système et une validation avec la combinaison spécifique utilisée, est nécessaire pour affirmer que la taille du harnais est correcte pour l'utilisation prévue et compatible avec la largeur et la conception de la barre de suspension. Le système combiné doit être documenté par l'évaluateur compétent.

En cas de questions, veuillez contacter votre bureau local de Human Care ou votre distributeur.

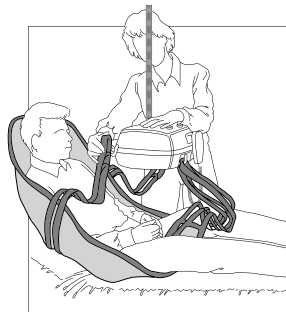
Application de harnais

Levage du patient depuis une position allongée

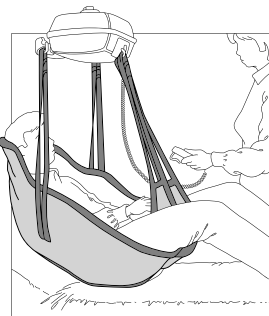
1. Allongez le patient sur le côté. Placez le harnais de manière à ce que son centre soit aligné avec la colonne vertébrale du patient. Portez attention au marquage apposé sur le harnais (extérieur vers le haut). La partie inférieure du harnais doit se trouver directement sous le coccyx du patient.
Faites rouler le patient sur l'autre côté et tirez le harnais pour le mettre en place.
Allongez le patient sur le dos. Si la hauteur du lit est réglable, levez la tête du lit de manière à ce que le patient soit en position semi-assise.



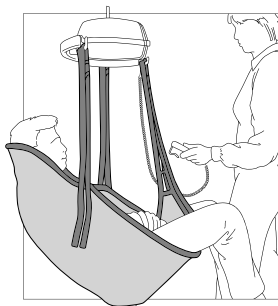
2. Tirez les sections pour jambes entre les jambes du patient. Abaissez le lève-personne à la hauteur du ventre du patient. Si nécessaire, vous pouvez enfiler la section pour jambe gauche dans la boucle à l'extérieur de la section pour jambe droite. Attachez les sangles de levage des sections pour jambes aux crochets pour jambes sur le lève-personne. Faites pivoter le lève-personne et attachez les sangles de levage des sections dorsales à la barre de levage. D'une main, maintenez le lève-personne à l'écart du visage du patient lorsque vous le levez.
Autre possibilité : le harnais peut également être utilisé avec une suspension à deux ou quatre points. Dans ce cas, la boucle de la section pour jambe droite n'est pas utilisée. Au lieu de cela, les sections pour jambes sont croisées.



3. Pausez dans cette position et vérifiez que toutes les sangles de levage sont attachées en toute sécurité aux crochets.

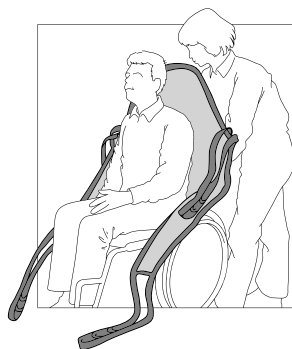


4. Continuez à lever le patient. Il peut être nécessaire d'abaisser légèrement le lit. Levez légèrement les jambes du patient pendant que vous le tournez pour l'éloigner du lit. Il est recommandé de placer votre bras autour du patient pendant le déplacement afin de créer une meilleure sensation de sécurité.

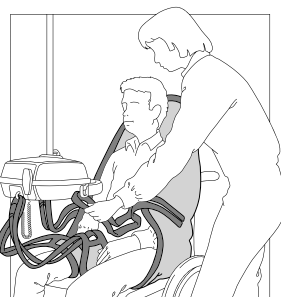


Levage du patient depuis une position assise

1. Tirez le harnais vers le bas derrière le dos du patient. Portez attention au marquage apposé sur le harnais (extérieur vers le haut). Le bord inférieur du harnais doit se trouver derrière le coccyx du patient.

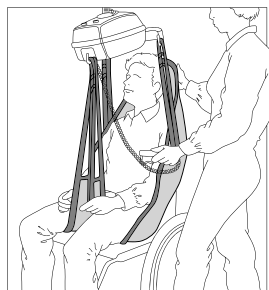


2. Tirez les sections pour jambes vers l'avant. Tirez les sections pour jambes vers le haut entre les jambes du patient. Abaissez le lève-personne à la hauteur du ventre du patient. Si nécessaire, vous pouvez enfiler la section pour jambe gauche dans la boucle à l'extérieur de la section pour jambe droite. Attachez les sangles de levage des sections pour jambes aux crochets pour jambes sur le lève-personne. Faites pivoter le lève-personne et attachez les sangles de levage des sections dorsales à la barre de levage. D'une main, maintenez le lève-personne à l'écart du visage du patient lorsque vous le levez.
Autre possibilité : le harnais peut également être utilisé avec une suspension à deux ou quatre points. Dans ce cas, la boucle de la section pour jambe droite n'est pas utilisée. Au lieu de cela, les sections pour jambes sont croisées.

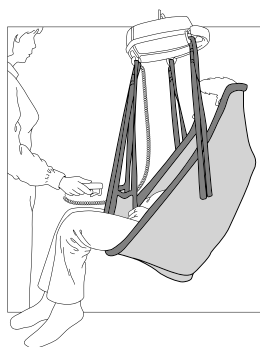


Harnais

3. Pausez dans cette position et vérifiez que toutes les sangles de levage sont attachées en toute sécurité aux crochets.



4. Continuez à lever le patient. Il est recommandé de placer votre bras autour du patient pendant le déplacement afin de créer une meilleure sensation de sécurité.



Résolution des problèmes

Description	Solution
Si le patient risque de glisser	<ul style="list-style-type: none">• Le harnais est peut-être trop grand.• Le harnais n'est pas fixé correctement- la longueur des boucles doit être étirée en même temps.
Si le patient est déséquilibré lors du levage	<ul style="list-style-type: none">• Les instructions dans le journal de test individuel n'ont pas été suivies ou un nouveau test doit être réalisé.
Un harnais trop petit	<ul style="list-style-type: none">• Risque d'être inconfortable pour le patient. Le harnais risque de blesser la chair du patient et/ou de ne pas fournir un support dorsal suffisant.

Remarque : il est important d'utiliser le harnais correct pour chaque patient et de le tester individuellement afin de garantir qu'il réponde aux besoins du patient.

Instructions d'entretien

Vérifiez l'usure

Vérifiez l'usure du harnais. Il est important de vérifier le tissu, la bordure, les coutures et les sangles de levage.

Aucun équipement de levage endommagé ne doit être utilisé.

Nettoyage

Les harnais de Human Care sont destinés à un usage individuel. Pour éviter les infections ou la transmission de bactéries, il est important de nettoyer correctement les harnais. Toutes les harnais doivent être lavées et séchées à la machine dès que possible. Les harnais doivent toujours être nettoyés après utilisation dans une situation humide.



Référez-vous toujours à l'étiquette du harnais avant le lavage.

Inspection périodique

Une inspection périodique doit être effectuée au moins tous les 6 mois. Voir le journal des inspections périodiques de Human Care qui se trouve sur notre site Web à www.humancaregroup.com

Durée de vie du produit

La durée de vie prévue du produit est de 3 ans ou 150-180 fois de lavage, si le produit est utilisé comme prévu et entretenu selon les instructions du fabricant, en fonction de l'intensité d'utilisation et de la charge maximale appliquée pendant l'utilisation. Si l'étiquette du produit n'est plus lisible, le produit doit être jeté.













Garantie et assistance

Si vous avez besoin d'une assistance ou d'informations supplémentaires, consultez le site web www.humancaregroup.com ou distributeur.

Recyclage




Respectez les réglementations de votre pays concernant la collecte séparée des appareils électriques et électroniques. La mise au rebut appropriée des piles permet de protéger.

Harnais

Aperçu de l'entretien des matériaux du harnais		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester/Polyester Net	Polyester/Cotton	Ventilé Polyester	Coton	Polyester-Tricot	Nylon enduit
	Lavage en machine Température maximale 60 ° C (140 ° F) (harnais avec rembourrage)	●	●							●
	Lavage en machine Température maximale 75 ° C (167 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Séchage en machine à basse température maximale 30 ° C- 54 ° C (86 ° F- 130 ° F)									●
	Séchage en machine à basse température maximale 60 ° C (140 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Ne pas sécher en machine					●		●		
	Ne pas repasser	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Ne pas nettoyer à sec	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Ne pas javelliser	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	N'utilisez pas d'assouplissant	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Ne pas laver					●		●		
	Jeter après utilisation					●		●		
	Désinfection autorisée (voir la liste des désinfectants approuvés)	●	●		●		●		●	

Procédure de désinfection

Les harnais Human Care sont destinés à être utilisés avec un seul patient à la fois. Pour éviter une éventuelle transmission de maladies infectieuses, il est important de nettoyer le harnais s'il est sale ou s'il doit être utilisé par un autre patient.

Désinfectants approuvés	Solutions à éviter
Désinfection chimique: 70% d'éthanol, 45% d'isopropanol ou similaire	 Stérilisation à la vapeur
Désinfection thermique: laver à 65 ° C (149 ° F) pendant au moins 10 minutes ¹	 Désinfectants à base d'iode
Désinfection thermique: laver à 71 ° C (160 ° F) pendant au moins 3 minutes ¹	 Stérilisation au gaz
Remarque: Ajoutez 8 minutes aux deux options de désinfection thermique pour vous assurer que la chaleur a pénétré le tissu. Terminez par un cycle de rinçage. ¹	

¹ Ref: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, England)

Gebrauchsanweisung



Wichtig!

Sie müssen das Benutzerhandbuch für Ihr Gerät lesen, bevor Sie es verwenden können. Bewahren Sie diese Broschüre und Informationen für die zukünftige Verwendung auf.

Symbole



Das Symbol **WARNUNG** weist auf eine möglicherweise gefährliche Situation hin, die, wenn sie nicht vermieden wird, zu schweren Verletzungen des Benutzers oder zu Sach- und / oder Geräteschäden führen kann.



Das Symbol **INFORMATION** kennzeichnet Empfehlungen und Informationen für eine ordnungsgemäße und störungsfreie Verwendung.



Das Symbol **GEWICHTSKAPAZITÄT** gibt das maximale Benutzergewicht für das Produkt an. Überschreiten Sie dieses Gewicht unter keinen Umständen.



Das **CE**-Kennzeichnungssymbol zeigt an, dass es sich bei dem Produkt um ein Medizinprodukt gemäß der Definition des Medizinprodukts in der EU-Richtlinie 93/42/EEC (MDD) und / oder der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) handelt.



Das Symbol **MEDICAL DEVICE** zeigt an, dass das Produkt den Anforderungen der EU-Richtlinie 93/42/EEC (MDD) und / oder der EU-Verordnung 2017/745 (MDR) entspricht.



RECYCLE gemäß den örtlichen Vorschriften.



LESEN SIE DIE ANWEISUNGEN und vergewissern Sie sich, dass Sie sie vollständig verstanden haben, bevor Sie dieses Produkt verwenden.



Produktänderungen sind nicht gestattet. Überprüfen Sie vor jedem Gebrauch, dass die Produkt nicht beschädigt oder verschlissen ist.

Die Produkte von Human Care werden ständig weiterentwickelt und aktualisiert, um unseren Kunden höchste Qualität zu bieten. Wir behalten uns das Recht vor, Konstruktionsänderungen ohne vorherige Ankündigung vorzunehmen. Stellen Sie immer sicher, dass Sie die neueste Version des Handbuchs haben, die zum Herunterladen von unserer Website verfügbar ist www.humancaregroup.com.

Wenden Sie sich an Ihren Händler vor Ort, wenn Sie Fragen zum Produkt und seiner Verwendung haben.

Hinweis für den Anwender/Patienten im Falle eines schwerwiegenden Vorfalls

Jeder schwerwiegende Vorfall in Zusammenhang mit dem Produkt muss unverzüglich dem örtlichen Ansprechpartner, der dem Hersteller, und der zuständigen Behörde des Landes, in dem der Anwender/Patient seinen Wohnsitz hat, gemeldet werden.

Sicherheitshinweise

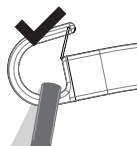


Das Heben und Bewegen einer Person ist immer mit Risiken verbunden. Daher müssen Sie die Bedienungsanleitungen für den Aufzug und die Hebeausrüstung sorgfältig lesen. Vergewissern Sie sich immer, dass die von Ihnen verwendete Hebevorrichtung für die Verwendung mit dem Lift vorgesehen ist. Als Leistungserbringer sind Sie für die Sicherheit des Kunden verantwortlich und müssen wissen, ob der Kunde den Hebevorgang bewältigen kann. Der Hebegurt muss an die spezifischen Bedürfnisse des Kunden angepasst sein. Im Zweifelsfall wenden Sie sich bitte an den Lieferanten.

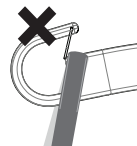
- Führen Sie bei jedem Gebrauch eine sorgfältige Sichtprüfung des Hebegurts durch.
- Überprüfen Sie, ob der richtige Hebegurt für den Kunden verwendet wird. Modell, Größe und Material müssen den Bedürfnissen des

Kunden entsprechen.

- Planen Sie den Verschiebe- und Hebevorgang so sicher wie möglich.
- Vergewissern Sie sich vor dem Anheben des Kunden, dass der Hebegurt korrekt an der Hebebügelstange befestigt ist, sobald die Hebebänder gespannt sind.
- Es ist wichtig, dass die Haken der Hebebügelstange in der richtigen Position sind, wobei die Öffnung des Hakens auf beiden Seiten nach oben weist, um die Schlaufen sicher am Platz zu halten. Überprüfen Sie die Position der Haken erneut, sobald die Hebebänder gespannt sind.
- Es ist wichtig, immer zu überprüfen, ob die Schlaufen an allen Haken unten sind (siehe Bilder) und bei allen Haken sicher unter dem Sicherungsstift platziert sind.



Correct



Incorrect

- Stellen Sie sicher, dass der Kunde sicher in dem Hebegurt sitzt, bevor Sie ihn anheben.
- Stellen Sie sicher, dass der Lift beim Bewegen, Heben und / oder Senken des Kunden ausgeglichen ist. Wenn Sie einen Human Care-Lifter mit Teleskop-Hebebügelstange verwenden, ist es wichtig, dass sich die Haken der Stangen auf beiden Seiten in derselben Position befinden.
- Unsere Hebegurte wurden für die Verwendung in Innenräumen mit jeweils einem Kunden konzipiert und getestet und dürfen nur zum Transfer einer Person verwendet werden. Dieses Produkt ist keine Schaukel.
- Stellen Sie sicher, dass keine scharfen Gegenstände mit dem Hebegurt in Berührung kommen.

Allgemeine Beschreibung/Verwendungszweck

Full Body Sling / Full Body Sling Net

Der Human Care Full Body Sling und der Full Body Sling Net sind Transfergurte, die vor allem für Menschen gedacht sind, die am gesamten Körper gut unterstützt werden müssen. Die

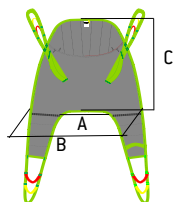
Nutzer haben darin eine nach hinten geneigte Sitzposition, welche die Belastung der Beine verringert.

Die Full Body Slings sind für eine 2-, 3- und 4-Punkt-Aufhängung geeignet.

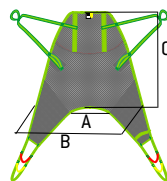
Technische Daten



Es ist entscheidend, die richtige Gurtgröße für den Kunden zu verwenden. Zur Unterscheidung unserer Größen sind sie zur schnellen Identifizierung farblich gekennzeichnet. Der Farbcode befindet sich in Form einer Schleife neben dem Etikett des Hebegurts. Diese Schleife kann auch verwendet werden, um die Schlinge ordnungsgemäß aufzubewahren oder aufzuhängen.



Full Body Sling 25010



Full Body Sling Net 25005

Gegenstand	Artikel-Nr	Größe	Farbcode	A (cm)	B (cm)	C (cm)	Gewicht der Person* (kg)	Gewicht Kapazität (kg)
Full Body Sling	25010-S	Small	Rot	31	85	90	30-60	300
Full Body Sling	25010-M	Medium	Gelb	40	92	91	55-90	300
Full Body Sling	25010-L	Large	Grün	40	98	100	85-120	300
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Blau	44	105	102	110-150	300
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	Weiß	44	111	106	140-200	300
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Rosa	44	118	108	190-300	300
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	Wise	22	71	80	15-40	300
Full Body Sling Net	25005-S	Small	Rot	26	76	86	30-60	300
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	Gelb	26	85	95	55-90	300
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Grün	34	96	95	85-120	300
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Blau	36	105	106	110-140	300

Die angegebenen Gewichte sind nur Richtwerte und ersetzen keine Einzelprüfungen. Abweichungen sind möglich, Toleranzen ± 1 cm.

Produkt-Etikett

Das Etikett auf der Schlinge enthält die folgenden Informationen:

1. Human Care Firmenlogo
2. Aufwärtspeil
3. CE und MD Kennzeichnung
4. Produktname und Größe
5. Bild zeigt der verwendeten Hebegurt
6. Artikelnummer
7. Sichere Arbeitslast
8. "This way facing out" - außerhalb der Schlinge, nicht in Kontakt mit dem Kunden
9. Hersteller
10. Herstellungsdatum und -land
11. Anleitungsetiketten
 - a. Do not use fabric softener
 - b. Visuelle Inspektion
 - c. Latex-frei
 - d. Lesen Sie das Handbuch vor dem Gebrauch
12. Ordnungsnummer
13. Waschanleitung
 - a. Maschinenwäsche-Temperatur
 - b. Nicht bleichen
 - c. Im Trockner trocknen, bei schwacher Hitze
 - d. Nicht chemisch reinigen
 - e. Nicht bügeln
14. Besitzername. (Schreiben Sie beispielsweise den Namen des Kunden oder eine andere eindeutige Kennung.)
15. Halbjährliche Inspektion angeben
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) herstellungsdatum (21) ordnungsnummer
17. Produktcode
18. QR-Code zur Bedienungsanleitung

1 HUMAN CARE

2 UP

3 CE MD

4 Full Body Sling, Medium

5

6 REF 25010-M

7 SWL < 300kg / < 661lbs

8 This side facing out

9 Human Care HC AB
Arstångsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

10 2023-03-06

11

12 SN *335298050017*

13

14 75°C/167°F
#

15 Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

16 (01) 0 735011 05011 F *335298050017

17 4816091800540

18

Konformitäten und Standards

Human Care ist ein nach ISO 13485:2016 zertifiziertes schwedisches Unternehmen für medizinische Geräte. Das Qualitätsmanagementsystem entspricht US 21 CFR Part 820.

Diese Schlinge wurde gemäß ISO 10535 getestet.

Aufhängungsalternativen

Unser Hebegurt sind nach den Voraussetzungen konzipiert, dass alle Menschen unterschiedlich sind. Mit unterschiedlichen Hebeanforderungen, -Bedürfnissen oder -wünschen.

Damit sich alle unsere Kunden in unseren Schlingen so wohl wie möglich fühlen, können die meisten von ihnen mit 2- oder 3-Punkt-Aufhängungen verwendet werden. Einige Schlingen können auch mit einer 4-Punkt-Aufhängung verwendet werden. Unten werden die Optionen angezeigt.

2-Punkt-Aufhängung

Geeignet für die meisten Hebesituationen mit guter Sitzposition. Die 2-Punkt-Aufhängung ist mit Bodenaufzügen, festen und tragbaren Deckenaufzügen erhältlich.

Zweipunktaufhängung mit gekreuzter Beinstütze: Führen Sie den Gurt an einem Beinabschnitt durch den Gurt am anderen Beinabschnitt, bevor Sie ihn an der Kleiderbügelstange befestigen.

Zweipunktaufhängung mit überlappender Beinstütze:

Diese Methode eignet sich zum Beispiel zum Heben von Klienten mit amputierten Beinen. An den Hebebändern können Verlängerungsurte angebracht werden, um zu verhindern, dass sich der Kunde in sitzender Position zu weit nach hinten lehnt.

Zweipunktaufhängung mit separater Beinstütze:

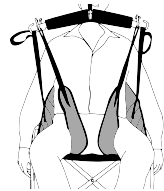
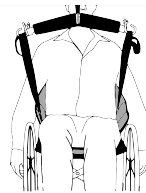
Legen Sie die Beine des Kunden in jeden Beinabschnitt und befestigen Sie die Hebebänder an der Aufhängerstange. Hinweis: Diese Methode erhöht das Risiko, dass der Client aus der Schlinge rutscht

Zweipunktaufhängung mit Y-Verbindung der Beinteile:

Um beispielsweise mehr Platz um die Leistengegend zu schaffen, den Druck unter den Oberschenkeln des Benutzers zu verändern oder das Bein des Benutzers im Verhältnis zur Hüfte anzupassen, eine Y-Verbindung der Beinteile kann verwendet werden. Führen Sie das linke Beinteil durch die Beinstützschleife, die an der Außenseite des rechten Beinteils angenäht ist, sodass die Beinteile parallel zueinander verlaufen. Befestigen Sie dann das linke Beinteil am linken Haken der Kleiderstange. Machen Sie dann dasselbe mit dem rechten Beinteil, das am rechten Haken der Kleiderstange befestigt wird. Dadurch entsteht eine Y-Verbindung (die Verbindung sieht von vorne wie ein Y aus, siehe Abbildung).



Eine individuelle Beurteilung der Kundenbedürfnisse muss durchgeführt werden, bevor die Suspendierungsalternative ausgewählt wird.

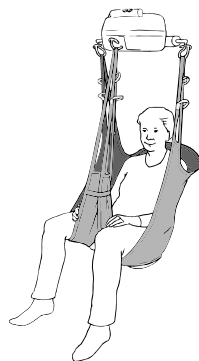


Hebegurt

3-Punkt-Aufhängung

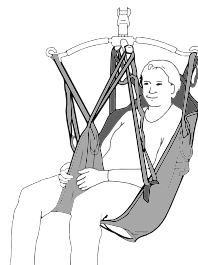
Bietet eine verlängerte Sitzposition und eine gleichmäßigere Gewichtsverteilung. Die 3-Punkt-Aufhängung eignet sich besonders für Kunden mit erhöhtem Druckstellenrisiko oder die zusätzlichen Platz für den Oberkörper benötigen.

Führen Sie den linken Beinabschnitt durch die Schlaufe am rechten Beinabschnitt. Befestigen Sie die Beinteil-Hebebänder an den Beinhaken und die Rückenteil-Hebebänder an der Hebebühne.



4-Punkt-Aufhängung

Eine geräumige Sitzposition, die sich für größere Kunden oder auf einer Trage eignet. Die 4-Punkt-Aufhängung ist sowohl mit festen als auch mit tragbaren Deckenliften oder Bodenliften erhältlich.



Aufhänger für Human Care Lifte

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm / 55764 55 cm)

HeliQ
(92938)

Zubehör	Beschreibung	Teile-Nr.
2-Punkt-Hebebügel	Für stationären Aufzug HeliQ, 3 Breiten:	35 cm: 72754 45 cm: 72755 60 cm: 72757
2-Punkt-Hebebügel	Für tragbare Aufzüge Roomer S / Altair, 2 Breite:	45 cm: 55751 55 cm: 55764
4-Punkt-Hebebügel	Für stationären Aufzug HeliQ	92938
4-Punkt-Federung	4-Punkt-Aufhängezubehör (49 cm). Ermöglicht das 4-Punkt-Heben mit den Hebebühnen Altair und Roomer S. Die Aufhängungsstange befindet sich am einbeinigen Haken des Lifts.	55619

Kompatibilität

Die Human Care Goup-Hebegurt sind für alle Human Care-Lifte und Aufhänger geeignet. Die Produkte sind auch mit Produkten anderer Anbieter kompatibel, die dieselbe Befestigungsmethode für die Befestigung der Schlingen an einer Hebebügelstange und an einem Lifter verwenden. Aufgrund der breiten Produktpalette weltweit kann Human Care jedoch nicht für Fehler verantwortlich gemacht werden, die durch unsachgemäße Verwendung oder Anwendung von Kombinationen aus Anschlagmitteln, Aufhängungsstangen und Aufzügen anderer Anbieter entstehen können. Die Verwendung des kombinierten Systems erfolgt auf eigenes Risiko und auf eigene Verantwortung des Verschreibers.

Um die Sicherheit des Kunden und der Pflegekraft zu gewährleisten, empfiehlt Human Care die folgenden Mindestanforderungen:

1. Bei der Verwendung von Hebegurten und Aufhängungsstangen, die von anderen Herstellern als Human Care hergestellt werden, muss das kombinierte System mit der gleichen Hebegurtbefestigungsmethode für die Aufhängungsstange von Bodenaufzügen und Deckenaufzügen konstruiert werden. Aufhänger, Clip-style Hebegurt sind mit einem Clip-style Aufhänger kombiniert.
2. Die betroffenen Patientenlifter und Hebegurte müssen gemäß der Medizinprodukt-richtlinie MDD 93/42 / EEG / bevorstehender MDR 2017/75 CE-gekennzeichnet

sein und den Standardanforderungen für Patientenlifter gemäß EN ISO 10535 entsprechen.

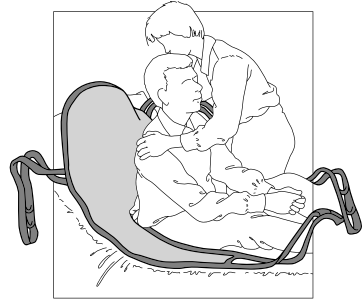
3. Die Pflegekraft muss die Bedienungsanleitungen und Empfehlungen des Herstellers in Bezug auf Verwendung, Pflege, Kunde, Pflegekraft, Reinigung und Inspektion der Hebegurt und Aufzüge befolgen.
4. Unterschiedliche Produkte am zusammengebauten Liftsystem: d. H. Lifter, Aufhänger, Hebegurt, Waage und anderes Zubehör können unterschiedliche max. Benutzergewichte haben. Es ist immer die niedrigste maximal zulässige Belastung für die jeweiligen Produkte und das System, die für das gesamte System gilt.
5. Überprüfen Sie immer die Markierungen auf allen einzelnen Produkten im System.
6. Eine individuelle Risikobewertung, einschließlich eines praktischen Tests des Systems und einer Validierung mit der verwendeten spezifischen Kombination, sind erforderlich, um zu bestätigen, dass die Größe des Hebegurt für den beabsichtigten Einsatzzweck geeignet und mit der Breite und dem Design der Aufhänger kompatibel ist. Das kombinierte System muss vom zuständigen Gutachter dokumentiert werden.

Bei Fragen wenden Sie sich bitte an Ihre örtliche Human Care-Niederlassung oder Ihren Händler.

Hebegurt-Anwendung

Anheben aus der Liegeposition

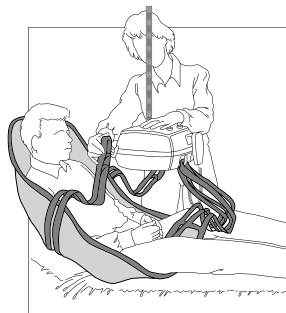
1. Falls möglich, die Rückenstütze für eine halb sitzende Position aufstellen. Schieben Sie den Gurt hinter dem Rücken nach unten auf eine Höhe mit dem Steißbein. Achten Sie auf die Gurtmarkierung (Außen-seite oben).
Andere Möglichkeit: Legen Sie den Pflegebedürftigen auf die Seite. Legen Sie den Gurt so hin, dass er mit der Mittellinie längs zur Wirbelsäule liegt. Rollen Sie den Pflegebedürftigen auf die andere Seite und ziehen Sie den Gurt vor.



Ganzkörpergurt Netz:

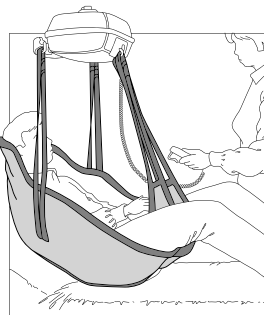
Legen Sie den Pflegebedürftigen auf die Seite. Legen Sie den Gurt so hin, dass er mit der Mittellinie längs zur Wirbelsäule liegt. Achten Sie auf die Gurtmarkierung (Außenseite oben). Der untere Teil des Gurtes muss sich knapp unter dem Steißbein befinden. Rollen Sie den Pflegebedürftigen auf die andere Seite und ziehen Sie den Gurt vor. Legen Sie den Pflegebedürftigen auf den Rücken. Bei einem höhenverstellbaren Bett stellen Sie das Kopfende am besten auf, so dass der Pflegebedürftige eine halb sitzende Position einnimmt.

2. Beinstützen zwischen den Beinen des Pflegebedürftigen nach vorn ziehen. Senken Sie den Lifter in Bauchhöhe ab. Die linke Beinstütze kann durch die Schlinge an der Außenseite der rechten Beinstütze gezogen werden. Hängen Sie die Heberiemens der Beinstützen in den Beinhaken des Lifters ein. Drehen Sie den Lifter und haken Sie die Hebeschlaufen des Rückenteils in den Hehebügel ein. Beim Hochfahren schützen Sie das Gesicht des Pflegebedürftigen, indem Sie es mit einer Hand gegen den Lifter abschirmen.
Andere Möglichkeit: Bei Anwendung mit

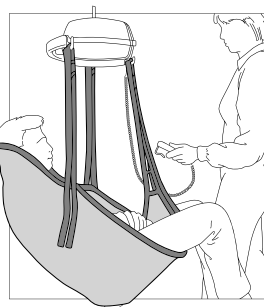


2-oder 4-Punkt-Aufhängung. Die Schlinge an der rechten Beinstütze wird dabei nicht genutzt. Stattdessen werden die Beinstützen über Kreuz gelegt.

3. Bleiben Sie in dieser Position und überprüfen Sie, dass alle Hebeschlaufen sicher an den Haken befestigt sind.



4. Den Hebevorgang fortsetzen. Es kann notwendig sein, das Bett etwas abzusenken. Heben Sie die Beine des Pflegebedürftigen leicht an, während Sie ihn vom Bett wegdrehen. Um dem Pflegebedürftigen mehr Sicherheit zu geben, können Sie beim Transfer den Arm um ihn legen.



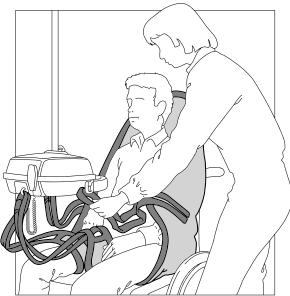
Anheben aus der Sitzposition

1. Schieben Sie den Gurt hinter den Rücken nach unten. Achten Sie auf die Gurtmarkierung (Außenseite oben). Der Gurt muss so weit nach unten geschoben werden, bis sich seine Unterkante in Nähe des Steißbeins befindet. Ziehen Sie die Beinstützen des Gurtes nach vorn.



Hebegurt

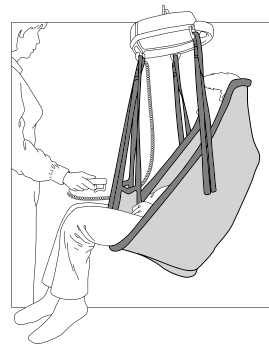
2. Ziehen Sie die Beinstützen des Gurtes zwischen den Beinen des Pflegebedürftigen nach oben. Senken Sie den Lifter in Bauchhöhe ab. Falls gewünscht, kann die linke Beinstütze durch die Schlinge an der Außenseite der rechten Beinstütze gezogen werden. Hängen Sie die Hebeschlaufen der Beinstützen in den Beinhaken des Lifters ein. Drehen Sie den Lifter und haken Sie die Hebeschlaufen des Rückenteils in den Hehebügel ein. Beim Hochfahren des Lifters schützen Sie das Gesicht des Pflegebedürftigen, indem Sie es mit einer Hand gegen den Lifter abschirmen. Andere Möglichkeit: Der Gurt kann auch mit 2- oder 4-Punkt-Aufhängung verwendet werden. Die Schlinge an der rechten Beinstütze wird dabei nicht genutzt. Stattdessen werden die Beinstützen über Kreuz gelegt.



3. Bleiben Sie in dieser Position und überprüfen Sie, dass alle Hebeschlaufen sicher an den Haken befestigt sind.



4. Setzen Sie den Hebevorgang fort. Um dem Pflegebedürftigen mehr Sicherheit zu geben, können Sie beim Transfer den Arm um ihn legen.



Fehlerbehebung

Beschreibung	Aktion
Dem Kunden droht das Herausrutschen	<ul style="list-style-type: none">• Die Schlinge ist möglicherweise zu groß.• Die Schlinge ist nicht richtig eingepasst- die Länge der Schlaufen sollte gleichzeitig gedehnt werden.
Der Klient ist beim Anheben aus dem Gleichgewicht geraten	<ul style="list-style-type: none">• Die Anweisungen in den einzelnen Testprotokollen wurden nicht befolgt, oder es muss eine neue Bewertung durchgeführt werden.
Die Schlinge ist zu klein	<ul style="list-style-type: none">• Dies kann für den Kunden unangenehm sein. Die Schlinge kann in das Fleisch des Klienten schneiden und / oder sein / ihr Rücken hat möglicherweise nicht genügend Unterstützung.

Hinweis: Es ist wichtig, dass für jeden Kunden die richtige Schlinge verwendet wird und dass diese einzeln getestet wird, um sicherzustellen, dass sie den Anforderungen des Kunden und der Übertragungssituation entspricht.

Pflegehinweise

Auf Verschleiß prüfen

Überprüfen Sie die Schlinge auf Verschleiß. Es ist wichtig, den Stoff, die Kanten, die Nähte und die Hebebänder zu überprüfen.

Beschädigte Hebezeuge dürfen nicht verwendet werden.

Reinigung

Human Care Schlingen sind für den individuellen Gebrauch bestimmt. Um Infektionen oder die Übertragung von Bakterien zu vermeiden, ist es wichtig, die Schlingen ordnungsgemäß zu reinigen. Alle Schlingen sollten so schnell wie möglich in der Maschine gewaschen und getrocknet werden. Schlingen sollten nach Gebrauch in feuchten Situationen immer gereinigt werden.



Beziehen Sie sich vor dem Waschen immer auf das Etikett der Schlinge.

Regelmäßige Inspektion

Eine regelmäßige Inspektion muss mindestens alle 6 Monate durchgeführt werden. Weitere Informationen finden Sie im Protokoll der regelmäßigen Inspektion von Human Care auf unserer Website unter www.humancaregroup.com

Lebensdauer des Produktes













Die erwartete Lebensdauer des Produkts beträgt 3 Jahre oder das 150-180-fache des Waschens, wenn das Produkt gemäß den Herstellerhinweisen bestimmungsgemäß verwendet und gewartet wird, abhängig von der Nutzungsintensität und der maximalen Belastung während des Gebrauchs. Wenn das Produktlabel nicht mehr lesbar ist, sollte das Produkt entsorgt werden.

Garantie und Support

Für Unterstützung und weitere Informationen besuchen Sie die Human Care Website, www.humancaregroup.com, oder Ihren Händler.




Recycling

Sobald das Produkt das Ende seiner Lebensdauer erreicht hat, sollte es gemäß den Vorschriften Ihres Landes entsorgt werden, insbesondere für die getrennte Sammlung von elektrischen und elektronischen Produkten. Durch die richtige Entsorgung werden negative Folgen für die Umwelt und die menschliche Gesundheit vermieden.

Übersicht über die Pflege des Riemenmaterials		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester / Polyester Net	Polyester / Baumwolle	Belifitetes Polyester	Baumwolle	Polyester-Trikot	Beschichtetes Nylon
	Maschinenwäsche bei maximaler Temperatur von 60 ° C (Schlingen mit Polsterung)	●	●							●
	Maximale Waschtemperatur 75 ° C (167 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Trocknergeeignet, maximale Temperatur 30 ° C- 54 ° C (86 ° F- 130 ° F)									●
	Tumble Dry Low, Maximum Temperature 60°C (140°F)	●	●	●	●		●		●	
	Nicht im Trockner trocknen					●		●		
	Kein Bügeln	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Reinige chemisch nicht	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Nicht bleichen	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Verwenden Sie keinen Weichspüler	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Nicht waschen					●		●		
	Nach Gebrauch entsorgen					●		●		
	Desinfektion erlaubt (siehe Liste der zugelassenen Desinfektionsmittel)	●	●		●		●		●	

Desinfektionsverfahren

Human Care-Gurte dürfen jeweils nur bei einem Patienten angewendet werden. Um eine mögliche Übertragung von Infektionskrankheiten zu vermeiden, ist es wichtig, die Schlinge zu reinigen, wenn sie verschmutzt ist oder von einem anderen Patienten verwendet werden soll.

Zugelassene Desinfektionsmittel	Zu vermeidende Lösungen
Chemische Desinfektion: 70% Ethanol, 45% Isopropanol oder ähnliches	 Dampfsterilisation
Thermische Desinfektion: Mindestens 10 Minuten bei 65 ° C waschen ¹	 Desinfektionsmittel auf Jodbasis
Thermische Desinfektion: Mindestens 3 Minuten bei 71 ° C waschen ¹	 Gassterilisation
Hinweis: Fügen Sie beiden thermischen Desinfektionsoptionen 8 Minuten hinzu, um sicherzustellen, dass Wärme in den Stoff eingedrungen ist. Beenden Sie mit einem Spülgang. ¹	

¹ Ref: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, England)

Gebruikshandleiding



Belangrijk!

Lees voor gebruik de gebruikershandleiding van uw product. Houd deze handleiding bij de hand voor toekomstig gebruik.

Symbolen



WAARSCHUWINGS symbool geeft een mogelijk gevaarlijke situatie aan die, indien niet vermeden, kan leiden tot ernstig letsel van de gebruiker of schade aan eigendommen en / of het product zelf.



INFORMATIE symbool geeft aanbevelingen en informatie voor correct, probleemloos gebruik aan.



GEWICHT CAPACITEIT symbool geeft het maximale gebruikersgewicht aan voor het product. Overschrijd dit gewicht in geen enkele omstandigheid.



CE-MARKERING symbool geeft aan dat het product een medisch hulpmiddel is volgens de definitie van medisch hulpmiddel in EU-richtlijn 93/42/EEC (MDD) en / of EU-verordening 2017/745 (MDR).



MEDICAL DEVICE symbool geeft aan dat het product voldoet aan de vereisten van EU-richtlijn 93/42/EEC (MDD) en / of EU-verordening 2017/745 (MDR).



RECYCLE volgens lokale voorschriften.



LEES INSTRUCTIES en zorg ervoor dat u ze volledig begrijpt voordat u dit product gebruikt.



Productmodificatie is niet toegestaan.
Controleer voor gebruik altijd dat het product niet beschadigd of verouderd is.

Producten van Human Care worden continue ontwikkeld en verbeterd om onze klanten de hoogste kwaliteit te bieden. We behouden ons het recht om ontwerpveranderingen door te voeren zonder een voorafgaande aankondiging.

Verzekert dat u altijd de laatste versie van de handleiding, beschikbaar op onze website www.humancaregroup.com, heeft.

Neem contact op met uw lokale vertegenwoordiging indien u vragen heeft over het product en het gebruik.

Notificatie voor eindgebruiker/patient in geval van een incident

Elk ernstig incident dat zich heeft voorgedaan met betrekking tot het product, moet worden gemeld aan de lokale contactpersoon, die rapporteert aan de fabrikant, en de bevoegde autoriteit van het land waarin de eindgebruiker/patiënt is gevestigd.

Veiligheidsinstructies

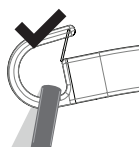


Het tillen en uitvoeren van een transfer met een cliënt gaat gepaard met risico's. Hierdoor is het van belang dat u de handleiding voor de lift en de tilband zorgvuldig leest. Verzeker uzelf ervan dat het tilsysteem dat u gebruikt binnen het bedoelde gebruik van de lift is. Als zorgverlener bent u verantwoordelijk voor de cliënt's veiligheid en u dient te weten of de cliënt in staat is om het liftproces aan te kunnen. De tilband dient te passen bij de cliënt's behoeften. Indien u twijfelt, wordt aanbevolen contact op te nemen met de leverancier.

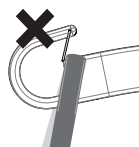
- Inspecteer visueel de tilband iedere keer dat u deze gebruikt.
- Controleer dat de juiste tilband wordt gebruikt voor de cliënt. Het model, de maat en

het materiaal dienen te passen bij de cliënt's behoeften.

- Plan het transfer en liftproces zodat deze zo veilig mogelijk kan worden uitgevoerd.
- Controleer voorafgaande aan het liften van de cliënt, dat de tilband correct is bevestigd aan de lift/tiljuk wanneer de lussen zijn belast.
- Het is belangrijk dat de haken van het juk in de correcte positie zijn, met de opening van de haak naar boven toe gedraaid aan beide kanten om de lussen veilig op hun plaats te houden.
- Het is belangrijk dat de lussen op de onderkant van de haken rusten (zie foto) en achter de veiligheidsveren van de haken zijn.



Juist



Onjuist

- Controleer dat de cliënt veilig in de tilband zit, voorafgaande aan het tillen van hem/haar.
- Controleer dat de lift in balans is tijdens het verplaatsen en omhoog/omlaag tillen van de cliënt. Als u een Human Care lift met een telescopisch juk gebruikt, is het van belang dat de haken aan beide zijden in dezelfde positie zijn.

- Onze tilbanden zijn ontworpen en getest voor gebruik binnenshuis door één cliënt per keer en mag alleen gebruikt worden voor het tillen van een persoon. Het product is geen schommel.
- De tilband mag niet in contact komen met scherpe voorwerpen.

Algemene beschrijving /Beoogd gebruik

Full Body Sling/Full Body Sling Net

De Human Care Full Body Sling en Full Body Sling Net zijn voornamelijk ontworpen voor het tillen van personen die volledige ondersteuning van het lichaam behoeven. De tilband

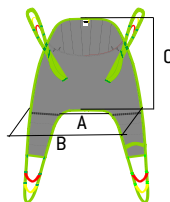
brengt de cliënt in een achterovergekeerde positie, waardoor de druk op de cliënt's benen vermindert.

De tilbanden zijn ontworpen voor twee, drie- en vierpuntsbevestiging.

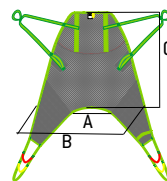
Technische Specificaties



Het is cruciaal de juiste maat tilband voor de cliënt toe te passen. Ter herkenning van onze maten, zijn er kleurcodes voor een snelle identificatie. De kleurcode bevindt zich naast het label van de tilband in de vorm van een lus. Deze lus kan tevens gebruikt worden om de tilband netjes op te bergen/hangen.



Full Body Sling 25010



Full Body Sling Net 25005

Item	Artikel-nummer	Maat	Kleurcode	A (cm)	B (cm)	C (cm)	Clïënt's weight* (kg)	Gewicht capaciteit (kg)
Full Body Sling	25010-S	Small	Rood	31	85	90	30-60	300
Full Body Sling	25010-M	Medium	Geel	40	92	91	55-90	300
Full Body Sling	25010-L	Large	Groen	40	98	100	85-120	300
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Blauw	44	105	102	110-150	300
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	Wit	44	111	106	140-200	300
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Roze	44	118	108	190-300	300
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	Wis	22	71	80	15-40	300
Full Body Sling Net	25005-S	Small	Rood	26	76	86	30-60	300
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	Geel	26	85	95	55-90	300
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Groen	34	96	95	85-120	300
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Blauw	36	105	106	110-140	300

**De gebruikersgewichten zijn alleen richtlijnen en zijn niet een substituuut voor individuele testen. Verschillen kunnen optreden, toleranties ± 1 cm.*

Productlabel

Het label op de tilband geeft de volgende informatie:

1. Human Care bedrijfslogo
2. Deze kant boven pijl en markeert het midden van de tilband
3. CE- en MD-markering
4. Productnaam en maat
5. Afbeelding presenteert tilband in gebruik
6. Artikelnummer
7. Veilige werklust
8. "This side facing out" – buitenzijde van de tilband, niet in contact met client
9. Fabrikant
10. Datum en land van productie
11. Labelinstructies
 - a. Gebruik geen wasverzachter
 - b. Visuele inspectie
 - c. Latex vrij
 - d. Niet strijken
12. Serienummer
13. Wasinstructies
 - a. Wasmachine temperatuur
 - b. Gebruik geen chloor
 - c. Drogen, lage temperatuur
 - d. Niet geschikt voor stomen
 - e. Niet strijken
14. Eigenaar's naam (bijvoorbeeld, schrijf hier naam van de cliënt of een andere unique identificatie).
15. Indicatie halfjaarlijkse inspectie
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) manufacturingdate (21) serial number
17. Unique Product Code
18. QR-code naar gebruikershandleiding

HUMAN CARE **UP** **CE** **MD**

1 **2** **3** **4**

Full Body Sling, Medium

5

REF 25010-M **6**

SWL < 300kg / < 661lbs **7**

This side facing out **8**

Human Care HC AB
Arstaängsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com> **9**

2023-03-06 **10**

18

11

SN **12**

335298050017

75°C/167°F

**14**

Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

15

16 **17**

13

NEDERLANDS

In overeenstemming met en standaarden

Human Care is een ISO 13485:2016 gecertificeerd Zweeds bedrijf voor medische apparatuur. Het Kwaliteit Management System is in overeenstemming met 21 CFR part 820.

De tilband is getest in overeenstemming met ISO 10535.

Bevestigingsmogelijkheden

Onze tilbanden zijn ontworpen vanuit het idee dat alle mensen verschillend zijn met een variatie van eisen, behoeften en wensen ten aanzien van het tillen.

Om alle onze cliënten zo comfortabel mogelijk te laten voelen in onze tilbanden kunnen de meeste gebruikt worden met een 2- of 3-puntsbevestiging. Sommige tilbanden kunnen tevens gebruikt worden met een 4-puntsbevestiging. Hieronder worden de mogelijkheden gepresenteerd.

2-puntsbevestiging

Geschikt voor de meeste liftsituaties door de goede zithouding. 2-puntsbevestiging is beschikbaar voor zowel verrijdbare liften, vaste als draagbare plafondliften.

Twee-puntsbevestiging met gekruisde beendelen: Haal de lus van een beendeel door de lus van het andere beendeel voordat deze aan het juk bevestigd wordt.

Twee-puntsbevestiging met overlappende beendelen: Deze methode is geschikt voor het tillen van cliënten met een geamputeerd been, als voorbeeld. Verlengingsbanden kunnen aan de tillussen bevestigd worden om te voorkomen dat de cliënt teveel achterover kantelt in de zithouding.

Twee-puntsbevestiging met gedeelde beendelen: plaats de benen van de cliënt in een eigen beendeel en bevestig de lussen aan het juk. Opmerking: Deze methode verhoogt het risico dat de cliënt uit de tilband glijdt.

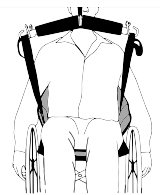
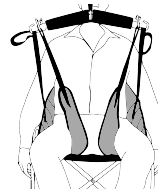
Twee-puntsophanging met Y-verbinding van de beendelen:

Om bijvoorbeeld meer ruimte rond de lies te creëren, de druk onder de dijen van de gebruiker te veranderen of het been van de gebruiker aan te passen ten opzichte van de heup, een Y-verbinding van de beendelen kan worden gebruikt.

Haal het linkerbeengedeelte door de beensteunlus die aan de buitenzijde van het rechterbeengedeelte is genaaid, zodat de beendelen evenwijdig aan elkaar lopen. Bevestig vervolgens het linkerbeendeel aan de linkerhaak van het juk. Doe vervolgens hetzelfde met het rechterbeendeel dat aan de rechter haak van het juk vastzit. Hierdoor ontstaat een Y-verbinding (de verbinding ziet er van voren uit als een Y, zie afbeelding).



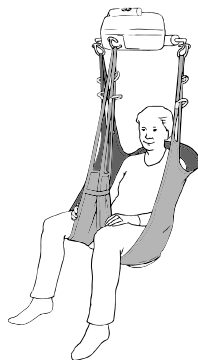
Een individuele beoordeling van de cliënt's behoeften dient altijd uitgevoerd te worden voordat de keuze van bevestigingsvastgelegd wordt.



3-puntsbevestiging

Beidt een in diepte verlengde zithouding en meer gelijkmatige gewichtsverdeling. De 3-puntsbevestiging is vooral geschikt voor cliënten met een verhoogd risico op decubitus/drukplekken of die meer ruimte nodig hebben voor het bovenlichaam.

Haal het linkerbeendeel door de lus op het rechterbeendeel. Bevestig de lus van het beendeel aan de haak op de lift en de lussen van het rugdeel aan het juk.



4- puntsbevestiging

Een ruime zithouding waardoor deze geschikt is voor grotere cliënten of bij het gebruik van een brancard. 4-puntsbevestiging is beschikbaar met zowel vaste als draagbare plafondliften of verrijdbare tilliften.



Tiljukken voor Human Care liften

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm / 55764 55 cm)

HeliQ
(92938)

Accessoire	Beschrijving	Artikelnummer
2-puntsjuk	Voor vaste plafondlift HeliQ, 3 breedtes:	35 cm: 72754 45 cm: 72755 60 cm: 72757
2-puntsjuk	Voor draagbare plafondlift, Roomer-S / Altair, 2 breedtes:	45 cm: 55751 55 cm: 55764
4-puntsjuk	Voor vaste plafondlift HeliQ	92938
4-puntsbevestiging	4-puntsbevestiging accessoire (49 cm). Maakt 4-punts-tillen mogelijk met Altair en Roomer S liften. Deze bevestiging wordt geplaatst aan de haak van de lift.	55619

Compatibel

Human Care Group tilbanden zijn ontworpen voor alle Human Care liften en tiljukkan. De producten zijn tevens te gebruiken met producten van andere leveranciers, die voorzien zijn van dezelfde bevestigingsmethode voor het bevestigen van tilbanden aan een juk en lift. Vanwege het brede scala van producten wereldwijd, kan Human Care echter niet verantwoordelijk worden gesteld voor fouten die kunnen voortvloeien uit onjuist gebruik of toepassing van combinaties van tilbanden, jukkan en liften van andere leveranciers. Het gebruik van het gecombineerde systeem is op eigen risico en aansprakelijkheid van de adviseur.

Om de veiligheid van de cliënt en zorgverlener te waarborgen, beveelt Human Care de volgende minimumvereisten aan:

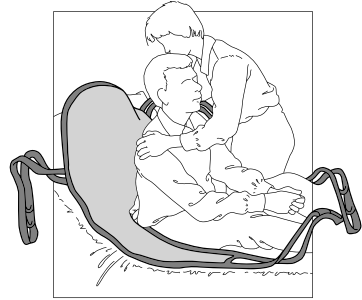
1. Bij gebruik van tilbanden met liften en jukkan, gemaakt door andere fabrikanten dan Human Care, moet het gecombineerde systeem zijn ontworpen met dezelfde tilbandbevestigingsmethode voor het juk van verrijdbare liften en plafondliften, wat betekent dat lusvormige tilbanden worden gecombineerd met een lus-stijl juk, tilbanden met clips worden gecombineerd met een clip-stijl juk.
2. De betrokken patiëntenliften en tilbanden moeten CE-gemarkeerd zijn in overeenstemming met de richtlijn medische hulpmiddelen, MDD 93/42 / EEG / komende MDR 2017/75 en voldoen aan de standaardvereisten voor patiëntenliften zoals vermeld in EN ISO 10535.
3. De zorgverlener moeten de handleidingen en aanbevelingen van de fabrikant volgen met betrekking tot het gebruik, de zorg, cliënt, zorgverlener, reiniging en inspectie van de tilbanden en liften.
4. Verschillende producten op het geassembleerde liftstelsel: d.w.z. lift, tiljuk, tilband, weegschaal en andere accessoires, kunnen voor verschillende maximale belastingen zijn. Het is altijd de laagste maximaal toegestane belasting, die wordt aangegeven voor de respectievelijke producten en het stelsel, dat geldt voor het hele stelsel. Controleer altijd de markeringen op alle afzonderlijke producten in het stelsel.
5. Individuele risicobeoordeling, met inbegrip van een praktische test van het stelsel en validatie van de specifiek gebruikte combinatie, is vereist om te bevestigen dat de maat van de tilband correct is voor het beoogde gebruik en compatibel is met de breedte en het ontwerp van het tiljuk. Het gecombineerde systeem moet worden gedocumenteerd door de bevoegde behandelaar.

Neem bij vragen contact op met uw plaatselijk Human Care kantoor of distributeur.

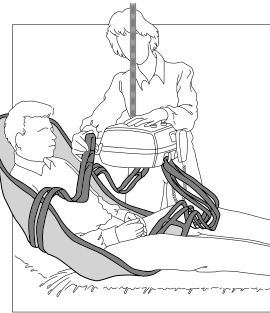
Sling Applicatie

De cliënt optillen vanuit een liggende positie

1. Draai de cliënt op zijn/haar zijde. Plaats de tilband zo dat het midden van de tilband op één lijn ligt met de rug van de cliënt. Let op de markering op de tilband "This way out, back". Het onderste deel van de tilband moet zich direct onder het stuitbeen van de cliënt bevinden. Draai de cliënt op zijn/haar rug en breng de tilband er onderdoor. Leg de cliënt op zijn/haar rug. Als het bed in hoogte verstelbaar is, is het een goed idee om het hoofdeinde van het bed omhoog te brengen, zodat de cliënt in een semi-zittende positie komt.

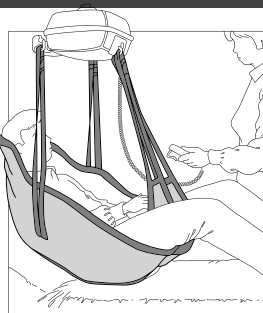


2. Breng de beendelen tussen de cliënt's benen door. Laat de lift zakken tot op de buik van de cliënt. Wanneer een driepuntsbevestiging wordt gebruikt, steekt u het linkerbeengedeelte door de lus aan de buitenkant van het rechterbeengedeelte. Bevestig de lussen van de beendelen aan de haak op de lift. Bevestig de lussen van het rugdeel aan het juk. Houd de lift met één hand weg van het gezicht van de cliënt. Alternatief: de tilband kan ook worden gebruikt voor twee- of vierpuntsbevestiging. In dit geval wordt de lus op het rechterbeengedeelte niet gebruikt en worden de beendelen gekruist.

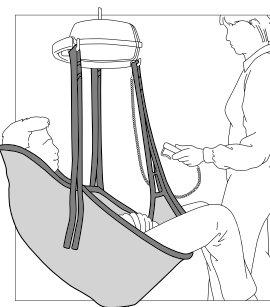


Tilband

3. Pauzeer in deze positie en controleer of alle lussen stevig aan de haken zijn bevestigd.

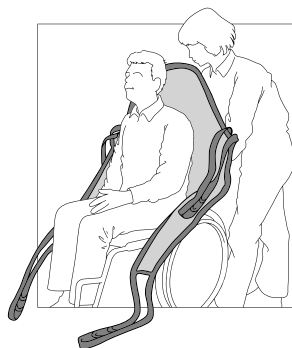


4. Ga door met het tillen van de cliënt. Het kan nodig zijn om het bed iets te laten zakken. Til de benen van de cliënt iets op en draai hem/haar weg van het bed. Het is een goed idee om uw arm om de cliënt te slaan terwijl u hem/haar beweegt om een groter gevoel van veiligheid te creëren.



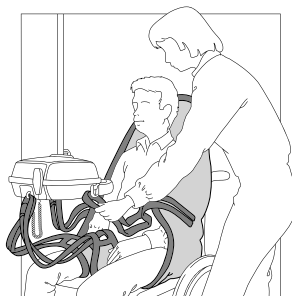
De cliënt optillen vanuit een zittende positie

1. Trek de tilband naar beneden achter de rug van de cliënt. Let op de markering op de tilband (buitenkant naar boven). De onderkant van de tilband moet zich achter het stuitbeen van de cliënt bevinden.

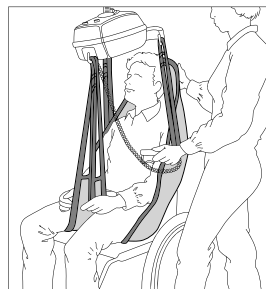


2. Breng de beendelen naar voren. Plaats de beendelen omhoog tussen de benen van de cliënt. Laat de lift zakken tot op de buik van de cliënt. Wanneer een driepuntsbevestiging wordt gebruikt, steekt u het linkerbeengedeelte door de lus aan de buitenkant van het rechterbeengedeelte. Bevestig de lussen van de beendelen aan de haak op de lift. Bevestig de lussen van het rugdeel aan het juk. Houd de lift met één hand weg van het gezicht van de cliënt.

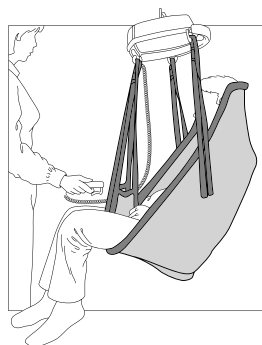
Alternatief: de tilband kan ook worden gebruikt voor twee- of vierpuntsbevestiging. In dit geval wordt de lus op het rechterbeengedeelte niet gebruikt en worden de beendelen gekruist.



3. Pauzeer in deze positie en controleer of alle lussen stevig aan de haken zijn bevestigd.



4. Ga door met het tillen van de cliënt. Het is een goed idee om uw arm om de cliënt te slaan terwijl u hem/haar beweegt om een groter gevoel van veiligheid te creëren.



Problemen oplossen

Beschrijving	Actie
De cliënt zou uit de tilband kunnen glijden.	<ul style="list-style-type: none">• De tilband is te groot.• De tilband is niet geheel passend – de lengte van de lussen dienen tegelijkertijd belast te worden.
De cliënt is uit balans wanneer deze wordt opgetild.	<ul style="list-style-type: none">• De instructies in het individuele logboek zijn niet opgevolgd of er moet een nieuwe beoordeling worden uitgevoerd.
De tilband is te klein.	<ul style="list-style-type: none">• Dit kan ongemakkelijk zijn voor de cliënt. De tilband kan in het lichaamsvlees van de cliënt snijden en/of zijn/haar rug heeft mogelijk onvoldoende ondersteuning.

Opmerking: Het is belangrijk dat voor elke cliënt de juiste tilband wordt gebruikt en dat deze afzonderlijk wordt getest om te controleren of deze voldoet aan de behoefte van de cliënt en de transfersituatie.

Onderhoudsinstructies

Controleer op slijtage

Controleer de tilband op slijtage. Het is belangrijk om de stof, de buitenranden, de naden en de lussen te controleren.

Beschadigde liftapparatuur mag niet worden gebruikt.

Reinigen

Human Care tilbanden zijn bedoeld voor individueel gebruik. Om infecties of overdracht van bacteriën te voorkomen, is het belangrijk om de tilbanden goed schoon te maken. Alle tilbanden moeten zo snel mogelijk in de machine worden gewassen en gedroogd. Tilbanden moeten altijd worden schoongemaakt na gebruik in een natte situatie.



Zie het label op de tilband voor wasinstructies.

Periodieke inspectie

Een periodieke inspectie moet ten minste om de zes maanden worden uitgevoerd. Zie het periodieke inspectieformulier van Human Care.

Levensduur product













De verwachte levensduur van het product is 3 jaar of 150-180 keer wassen, als het product wordt gebruikt zoals bedoeld en onderhouden volgens de instructies van de fabrikant, afhankelijk van de intensiteit van het gebruik en de maximale belasting die tijdens het gebruik wordt toegepast. Als het productlabel niet meer leesbaar is, moet het product worden weggegooid.

Garantie en ondersteuning

Heeft u informatie of ondersteuning nodig, neem dan contact op met Human Care, www.humancaregroup.com, of uw distributeur.




Recyclen

Volg de in uw land geldende regels voor de gescheiden inzameling producten, in het bijzonder van elektrische en elektronische producten. Als u oude producten correct verwijdert, voorkomt u negatieve gevolgen voor het milieu en de volksgezondheid.

Overzicht van verzorging tilbandmaterialen		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester/Polyester Net	Polyester/Katoen	Ventilerend polyester	Katoen	Polyester Tricot	Gecoated nylon
	Maximale temperatuur wasmachine 60 °C (140 ° F) (tilbanden met versteviging)	●	●							●
	Maximale temperatuur wasmachine 75 °C (167 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Drogen op lage temperatuur, maximale temperatuur 30-54 ° C (86 ° F- 130 ° F)									●
	Drogen op lage temperatuur, maximale temperatuur 60 ° C (140 ° F)	●	●	●	●		●		●	
	Niet geschikt voor drogen					●		●		
	Niet geschikt voor strijken	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Niet geschikt voor stomen	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Niet geschikt voor bleken	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Niet geschikt voor wasverzachter	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Niet geschikt voor wassen					●		●		
	Weggooien naar gebruik					●		●		
	Desinfectie toegestaan (zie lijst met toegestane desinfectiemiddelen)	●	●		●		●		●	

Desinfectie procedure

Human Care tilbanden zijn bedoeld voor één cliënt per keer. Om mogelijke overdracht van infectieziekten te voorkomen, is het belangrijk om de tilband schoon te maken als deze vuil is geworden of als deze door een andere cliënt gebruikt wordt.

Goedgekeurde desinfectiemiddelen	Middelen die vermeden dienen te worden
Chemische desinfectie: 70% ethanol, 45% isopropanol of vergelijkbaar	 Stoomsterilisatie
Thermische desinfectie: wassen op 65 ° C (149 ° F) gedurende minimaal 10 minuten ¹	 Ontsmettingsmiddelen op basis van jodium
Thermische desinfectie: Wassen op 71 ° C (160 ° F) gedurende minimaal 3 minuten ¹	 Gassterilisatie
Opmerking: Voeg 8 minuten toe aan beide opties voor thermische desinfectie om te garanderen dat warmte de stof is binnengedrongen. Eindig met een spoelcyclus. ¹	

¹ Ref: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, England)

Käyttöohje



Tärkeää!

Sinun on luettava laitteen käyttöohje ennen käyttöä. Säilytä tämä ohje ja tiedot myöhempää käyttöä varten.

Symbolit



VAROITUS-symboli osoittaa mahdollisen vaaratilanteen, joka, jos sitä ei vältetä, voi johtaa käyttäjän vakavaan loukkaantumiseen tai omaisuuden ja/ tai itse laitteen vahingoittumiseen.



TIEDOT-symboli osoittaa suosituksia ja tietoja asianmukaista, ongelmatonta käyttöä varten.



PAINOKAPASITEETTI-symboli ilmoittaa tuotteen käyttäjän enimmäispainon. Älä ylitä tätä painoa missään olosuhteissa.



CE MARKING -symboli osoittaa, että tuote täyttää EU -direktiivin 93/42/ETY (MDD) ja/ tai EU-asetuksen 2017/745 (MDR) vaatimukset.



MEDICAL DEVICE -symboli osoittaa, että tuote on lääkinällinen laite EU-direktiivin 93/42/ETY (MDD) ja/ tai EU-asetuksen 2017/745 (MDR) määritelmän mukaisesti.



KIERRÄTÄ paikallisten määräysten mukaisesti.



LUE OHJEET ja varmista, että ymmärrät ne täysin ennen tämän tuotteen käyttöä.



Tuotteen muuttaminen ei ole sallittua.
Varmista ennen käyttöä, että tuote ei ole vahingoittunut tai kulunut.

Human Care -tuotteita kehitetään ja päivitetään jatkuvasti parhaan laadun tarjoamiseksi asiakkaillemme. Pidätämme oikeuden tehdä rakennemuutoksia ilman ennakoilmoitusta. Varmista aina, että sinulla on käyttöohjeen uusien versio, jonka voit ladata verkkosivustoltamme osoitteesta www.humancaregroup.com.

Ota yhteyttä paikalliseen jälleenmyyjään, jos sinulla on kysyttävää tuotteesta ja sen käytöstä.

Huomautus käyttäjälle/potilaalle vakavan vaaratilanteen sattuessa

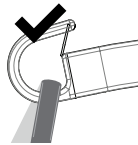
Kaikista käytön aikana ilmenneistä vakavista vaaratilanteista on ilmoitettava paikalliselle yhteyshenkilölle, joka ilmoittaa asiasta valmistajalle ja sen maan toimivaltaiselle viranomaiselle, jossa käyttäjä/potilas asuu.

Turvallisuusohjeet

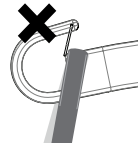


Ihmisten nostamiseen ja siirtämiseen liittyy aina riskejä. Siksi sinun on luettava nostimen ja nostolaitteiden käyttöohjeet huolellisesti. Varmista aina, että käyttämäsi nostolaite on tarkoitettu käytettäväksi nostimen kanssa. Hoidon tarjoajana olet vastuussa asiakkaan turvallisuudesta ja sinun on tiedettävä, kykeneekö asiakas selviytymään nostoprosessista. Käytettävän liinan on oltava asiakkaan erityistarpeiden mukainen. Jos olet epävarma, ota yhteyttä toimittajaan.

- Tarkasta liina huolellisesti silmämääräisesti aina, kun käytät sitä.
- Tarkista, että asiakkaalle käytetään oikeaa liinaa. Mallin, koon ja materiaalin on oltava asiakkaan tarpeiden mukainen.



Oikein



Väärin

- Tarkista ennen asiakkaan nostamista, että hän istuu tukevasti liinassa.
- Tarkista, että nostin on tasapainossa asiakasta siirrettäessä, nostettaessa ja/ tai laskettaessa. Jos käytät Human Caren teleskooppisella nostotangolla varustettu nostinta, on tärkeää, että tangon koukut ovat samassa asennossa molemmilla puolilla.

- Suunnittele siirto- ja nostoprosessi niin, että se on mahdollisimman turvallinen.
- Tarkista ennen asiakkaan nostamista, että liina on kiinnitetty oikein nosto-/ripustustankoon, kun nostosilmukat on kiristetty.
- On tärkeää, että nostotangon koukut ovat oikeassa asennossa niin, että koukun aukko on ylöspäin molemmilla puolilla, jotta liinat pysyvät tukevasti paikallaan. Tarkista koukkujen asento uudelleen, kun nostosilmukat ovat kireällä.
- On aina tärkeää tarkistaa, että lenkit ovat kaikkien koukkujen pohjassa (katso kuvat) ja sijoitettu tukevasti kaikkien koukkujen lukitustappien alapuolelle.

- Liinamme on suunniteltu ja testattu sisäkäyttöön yhdellä asiakkaalla kerrallaan, ja niitä saa käyttää vain henkilön siirtämiseen. Tämä tuote ei ole keinu.
- Varmista, että terävät esineet eivät kosketa liinaan.

Yleinen kuvaus / Käyttötarkoitus

Full Body Sling/Full Body Sling Net

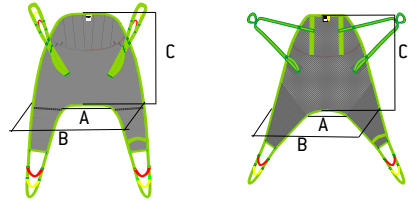
Human Care Full Body Sling ja Full Body Sling Net on suunniteltu ensisijaisesti liikkuville ihmisille, jotka tarvitsevat kokovartalotukea.

Liina asettaa potilaan nojaavaan asentoon, mikä vähentää potilaan jalkojen kuormitusta. Liinat on suunniteltu 2-, 3- ja 4-pisteripustukseen.

Tekniset tiedot



On ehdottoman tärkeää käyttää asiakkaalle oikean kokoista liinaan. Eri kokojen erottamiseksi toisistaan ne on värikoodattu nopeaa tunnistamista varten. Värikoodi löytyy liinan tarran vieressä olevasta lenkistä. Tätä lenkkiä voidaan käyttää myös liinan säilyttämiseen tai ripustamiseen.



Full Body Sling 25010

Full Body Sling Net 25005

Item	Part No.:	Size	Colour code	A (cm/ inch)	B (cm/ inch)	C (cm/ inch)	Weight Capacity* (kg/lbs)	Weight Capacity (kg/lbs)
Full Body Sling	25010-S	Small	Red	31/12,2	85/33,5	90/35,4	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling	25010-M	Medium	Yellow	40/15,7	92/36,2	91/35,8	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling	25010-L	Large	Green	40/15,7	98/38,6	100/39,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Blue	44/17,3	105/41,3	102/40,2	110-150/243-331	300/661
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	White	44/17,3	111/43,7	106/41,7	140-200/309-441	300/661
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Pink	44/17,3	118/46,5	108/42,5	190-300/419-661	300/661
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	White	22/8,7	71/28	80/31,5	15-40/33-88	300/661
Full Body Sling Net	25005-S	Small	Red	26/10,2	76/29,9	86/33,9	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	Yellow	26/10,2	85/33,5	95/37,4	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Green	34/13,4	96/37,8	95/37,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Blue	36/14,2	105/41,3	106/41,7	110-140/243-309	300/661

**Annetut painot ovat ainoastaan ohjeellisia eivätkä korvaa yksittäisiä testejä. Eroja voi esiintyä, toleranssit ± 1 cm, 0,3".*

Tuotetarra

Liinan etiketti sisältää seuraavat tiedot:

- Human Care -yrityksen logo
- Tämä puoli ylöspäin -nuoli ja liinan keskilinjan merkintä
- CE- ja MD-merkintä
- Tuotteen nimi ja koko
- Kuva, joka näyttää liinan käytössä
- Osanumero
- Turvallinen työkuorma
- ”Tämä puoli ulospäin” – liinan ulkopuolella, ei kosketuksessa asiakkaaseen
- Valmistaja
- Valmistuspäivä ja -maa
- Ohjetarrat
 - Älä käytä huuhteluainetta
 - Silmämääräinen tarkastus
 - Lateksiton
 - Lue käyttöohje ennen käyttöä
- Sarjanumero
- Pesuohjeet
 - Konepesulämpötila
 - Ei saa valkaista
 - Rumpukuivaus, matala lämpö
 - Älä kuivapuhdistaa
 - Ei saa silittää
- Omistajan nimi. (Kirjoita esimerkiksi asiakkaan nimi tai muu yksilöivä tunnistus)
- Ilmoita kaksi kertaa vuodessa tehtävä tarkastus
- UDI:(01) EAN/GS1/GTIN (11) valmistuspäivä (21) sarjanummit
- Yksilöivä tuotekoodi
- QR-koodi käyttöohjeeseen

Full Body Sling, Medium

REF 25010-M

SWL < 300kg / < 661lbs

This side facing out

Human Care HC AB
Arstaängsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

2023-03-06

SN 335298050017*

75°C/167°F

#

Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

UDI

(01) 07550011 050115 111120306 (21) 335298050017

UPC

9816087800540

Vaatimustenmukaisuudet ja standardit

Human Care on standardin ISO 13485: 2016 mukaisesti sertifioitu ruotsalainen lääkintälaitteyritys. Laadunhallintajärjestelmä on standardin US 21 CFR osan 820 mukainen. Tuote on CE-merkitty EU-direktiivin 93/42/ETY

(MDD) ja/tai EU-asetuksen 2017/745 (MDR) mukaisesti luokan I lääkinälliseksi laitteeksi. CE-merkintä on tuotteessa. Tämä liina on testattu standardin ISO 10535 mukaisesti.

Ripustusvaihtoehdot

Liinamme on suunniteltu periaatteella, että kaikki ihmiset ovat erilaisia ja heidän nostovaatimuksensa, tarpeensa tai toiveensa vaihtelevat.

Jotta kaikki asiakkaamme voivat tuntea olonsa mahdollisimman mukavaksi liinoissamme, useimpia niistä voidaan käyttää 2 tai 3-pisteripustuksella. Joitakin liinoja voidaan käyttää myös 4-pisteripustuksella. Alla on kuvattu eri vaihtoehdot.

2-pisteripustus

Sopii useimpiin nostotilanteisiin ja antaa hyvän istuma-asennon. 2-pisteripustus on saatavana lattianostimiin, kiinteisiin ja siirrettäviin katonostimiin.

2-pisteripustus ristikkäisellä jalkatuella: Pujota toisen jalkaosan silmukka toisen jalkaosan silmukan läpi, läpi ennen kuin kiinnität sen nostotankoon.

2-pisteripustus limittäisellä jalkatuella:

Tämä menetelmä sopii esimerkiksi jalka-amputoitujen asiakkaiden nostamiseen. Jatkohihnat voidaan kiinnittää nostohihnoihin estämään asiakasta nojaamasta liian pitkälle taaksepäin istuma-asennossa.

2-pisteripustus erillisellä jalkatuella:

Aseta asiakkaan jalat kumpaankin jalkaosaan ja kiinnitä nostohihnat nostotankoon. Huomautus: Tämä menetelmä lisää riskiä, että asiakas liukuu ulos liinasta

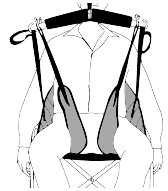
Kaksipistejousitus jalkaosien Y-liitännällä:

Esimerkiksi lisäämään tilaa nivusille, muuttamaan painetta käyttäjän reisien alla tai säätämään käyttäjän jalkaa suhteessa lantioon, jalkaosien Y-liitos voidaan käyttää.

Pujota vasen lahkeensu jalkatukilenkin läpi, joka on ommeltu oikean lahkeen ulkopuolelle niin, että lahkeen osat menevät yhdensuuntaisesti toistensa kanssa. Kiinnitä sitten vasen jalkaosa ripustustangon vasempaan koukkuun. Tee sitten sama oikean jalkaosan kanssa, joka on kiinnitetty ripustustangon oikeaan koukkuun. Tämä luo Y-yhteyden (yhteys näyttää Y:ltä edestä katsottuna, katso kuva).



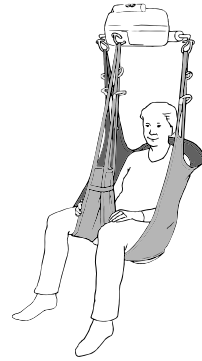
Asiakkaan tarpeiden yksilöllinen arviointi on aina suoritettava ennen vaihtoehtoisen kytkentämenetelmän valitsemista.



3-pisteripustus

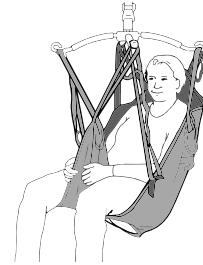
Tarjoaa pitkänomaisen istuma-asennon ja jakaa painon tasaisemmin. 3-pisteripustus sopii erityisesti potilaille, joilla on lisääntynyt painehaavojen riski tai jotka tarvitsevat lisätilaa ylävartalolle.

Pujota vasen jalkaosa oikean jalkaosan lenkin läpi. Kiinnitä jalkaosan nostohihnat jalkakoukkuihin ja selkäosan nostohihnat nostimeen.



4-pisteripustus

Tilava istuma-asento isoille potilaille tai käytettäessä levitintä. 4-pisteripustus sopii sekä kiinteisiin että siirrettäviin katto- tai lattianostimiin.



Nostotangot Human Caren nostimiin

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm, 17,7" / 55764 55 cm, 21,7")

HeliQ
(92938)

Lisävaruste	Kuvaus	Osanumero
2-pistenostotanko	Kiinteään HeliQ-nostimeen. 3 levyttä:	35 cm/13,8": 72754 45 cm/17,7": 72755 60 cm/23,6": 72757
2-pistenostotanko	Siirrettäviin Roomer S / Altair-nostimiin, 2 levyttä:	45 cm/17,7": 55751 55 cm/21,7": 55764
4-pistenostotanko	Kiinteään HeliQ-nostimeen	92938
4-pisteripustus	4-pisteripustuksen nostotanko (49 cm). Mahdollistaa 4-pistenoston Altair ja Roomer S-nostimilla. Nostotanko kiinnitetään nostimen yhden jalan koukkuun.	55619

Yhteensopivuus

Human Care Group -liinat on tarkoitettu käytettäväksi Human Caren kaikkien nostimien ja nostotankojen kanssa. Tuotteet ovat yhteensopivia myös muiden toimittajien tuotteiden kanssa, joissa liina kiinnitetään samalla tavalla nostotankoon ja nostimeen. Koska tuotteita on maailmalla laaja valikoima, Human Care ei voi vastata mistään virheistä, jotka voivat johtua muiden toimittajien liinojen, nostotankojen ja nostimien virheellisestä käytöstä tai soveltamisesta. Yhdistetyn järjestelmän käyttö on lääkärin omalla vastuulla.

Asiakkaan ja hoitajan turvallisuuden varmistamiseksi Human Care suosittelee seuraavia vähimmäisvaatimuksia:

1. Kun liinoja käytetään muiden kuin Human Caren valmistamien nostimien ja nostotankojen kanssa, järjestelmään on suunniteltava lattia- ja katonostimien nostotankoon samanlainen liinankiinnitysmenetelmä, jossa silmukkatyypiset liinat yhdistetään silmukkatyypiseen nostotankoon ja kiinnitintyypiset liinat kiinnitintyypiseen nostotankoon.
2. Käytettävien potilasnostimien ja liinojen on oltava CE-merkittyjä lääkinnällisiä laitteita koskevan direktiivin mukaisesti, MDD 93/42/ETY/ tuleva MDR 2017/75, ja niiden on täytettävä standardin EN ISO

10535 mukaiset potilasnostimia koskevat vaatimukset.

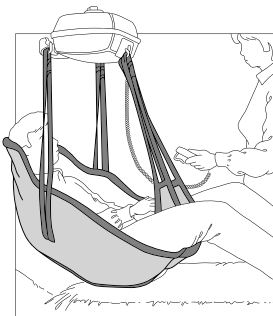
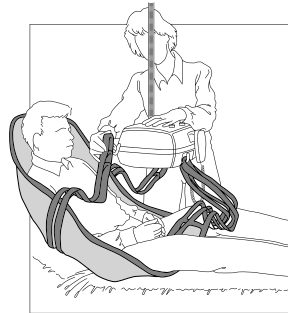
3. Hoitajan on noudatettava valmistajan käyttöohjeita ja suosituksia, jotka koskevat asiakasta ja hoitajaa sekä liinojen ja nostimien käyttöä, hoitoa, puhdistusta ja tarkastusta.
4. Nostojärjestelmään asennettujen eri tuotteiden, ts. nostimen, nostotangon, liinan, vaa'an ja muiden lisävarusteiden maksimikuormitukset saattavat vaihdella. Kullekin tuotteelle ja järjestelmälle nimenomaisesti ilmoitettu pienin sallittu maksimikuorma koskee aina koko järjestelmää. Tarkista aina järjestelmän yksittäisten tuotteiden merkinnät.
5. Yksilöllinen riskinarviointi, mukaan lukien järjestelmän käytännön testaus ja validointi käytetyn yhdistelmän kanssa, vaaditaan sen varmistamiseksi, että liinan koko on oikea aiottuun käyttötarkoitukseen ja yhteensopiva nostotangon leveyden ja rakenteen kanssa. Pätevän arvioijan on dokumentoitava yhdistetty järjestelmä.

Jos sinulla on kysyttävää, ota yhteyttä paikalliseen Human Care -toimistoon tai jälleenmyyjään.

Liinan käyttö

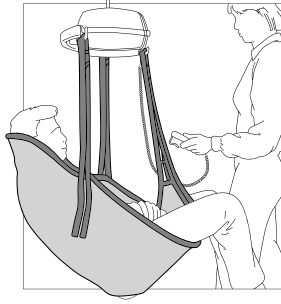
Potilaan nostaminen makuuasennosta

1. Aseta potilas kyljelleen. Aseta liina niin, että sen keskikohta on linjassa potilaan selkärangan kanssa. Huomioi liinan merkintä ”Tämä puoli ulospäin, taakse”. Liinan alaosan on oltava suoraan potilaan häntäluun alla. Käännä potilas toiselle kyljelleen ja vedä liina läpi. Aseta potilas selälleen. Jos sängyn korkeutta voidaan säätää, nosta sängyn pääpuoli niin, että asiakas on puoli-istuvassa asennossa.
2. Vedä jalkaosat potilaan jalkojen välistä. Laske nostin potilaan vatsan korkeudelle. Kun käytetään 3-pisteripustusta, pujota vasen jalkaosia oikean jalkaosan ulkosivulla olevan lenkin läpi. Kiinnitä jalkaosan nostohihnat nostimen jalkakoukkuihin. Kiinnitä selkäosan nostohihnat nostimeen. Pidä nostin kaukana potilaan kasvoista toisella kädellä samalla, kun nostat nostinta.
Vaihtoehto: Liinaa voidaan käyttää myös 2- tai 4-pisteripustukseen. Tässä tapauksessa oikean jalkaosan lenkkiä ei käytetä. Sen sijaan jalkaosat asetetaan ristiin.
3. Pysähdy tähän asentoon ja tarkista, että kaikki nostohihnat on kiinnitetty tukevasti koukkuihin.



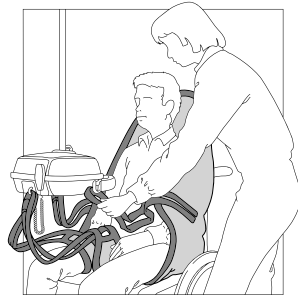
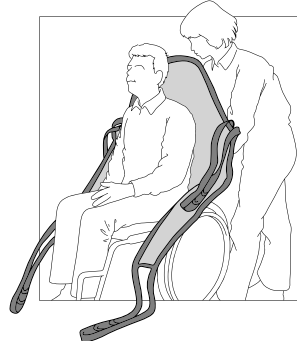
Liinat

4. Jatka potilaan nostamista. Sänkyä on ehkä laskettava hieman. Nosta hieman potilaan jalkoja ja käännä hänet samalla pois sängystä. Turvallisuuden tunteen lisäämiseksi on hyvä ajatus laittaa käsi potilaan ympärille häntä siirrettäessä.

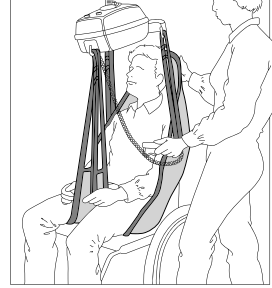


Potilaan nostaminen istuma-asennosta

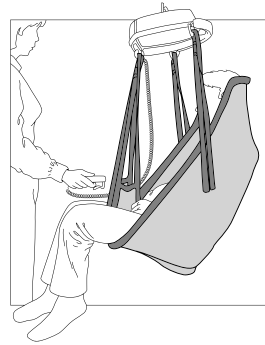
1. Vedä liina alas potilaan selän taakse. Huomioi liinan merkintä "Tämä puoli ulospäin, taakse". Liinan alareunan on oltava potilaan häntäluun takana.
2. Vedä jalkaosat etuosan läpi. Vedä jalkaosat ylös potilaan jalkojen välistä. Laske nostin potilaan vatsan korkeudelle. Kun käytetään 3-pisteripustusta, pujota vasen jalkaosia oikean jalkaosan ulkosivulla olevan lenkin läpi. Kiinnitä jalkaosan nostohihnat nostimen jalkakoukkuihin. Kiinnitä selkäosan nostohihnat nostimeen. Pidä nostin kaukana potilaan kasvoista toisella kädellä samalla, kun nostat nostinta. Vaihtoehto: Liinaa voidaan käyttää myös 2- tai 4-pisteripustukseen. Näissä tapauksissa oikean jalkaosan lenkkiä ei käytetä. Sen sijaan jalkaosat asetetaan ristiin.



3. Pysähdy tähän asentoon ja tarkista, että kaikki nostohihnat on kiinnitetty tukevasti koukkuihin.



4. Jatka potilaan nostamista. Turvallisuuden tunteen lisäämiseksi on hyvä ajatus laittaa käsi potilaan ympärille häntä siirrettäessä.



Vianmääritys

Kuvaus	Toimenpide
Asiakas on vaarassa luiskahtaa	<ul style="list-style-type: none">• Liina voi olla liian suuri.• Liinaa ei ole asennettu oikein - lenkkien pituutta on venytettävä samanaikaisesti.
Asiakas on epätasapainossa nostettaessa	<ul style="list-style-type: none">• Yksittäisen testilokin ohjeita ei ole noudatettu tai uusi arviointi on suoritettava.
Liina on liian pieni	<ul style="list-style-type: none">• Tämä voi olla asiakkaalle epämukavaa. Liina voi leikata asiakkaan lihaan ja/tai hänen selällään ei ole tarpeeksi tukea.

Huomautus: On tärkeää, että jokaiselle asiakkaalle käytetään sopivaa liinaa ja että liina on testattu yksilöllisesti niin, että se täyttää asiakkaan tarpeet ja soveltuu siirtolanteeseen.

Hoito-ohjeet

Kulumisen tarkastus

Tarkista liina kulumisen varalta. On tärkeää tarkistaa kangas, reunus, saumat ja nostohihnat. Vaurioituneita nostolaitteita ei saa käyttää.

Puhdistus

Human Care -liinat on tarkoitettu henkilökohtaiseen käyttöön. Infektioiden tai bakteerien siirtymisen välttämiseksi on tärkeää puhdistaa liinat kunnolla. Kaikki liinat tulee pestä koneessa ja kuivata mahdollisimman pian. Liinat on puhdistettava aina märissä olosuhteissa käytön jälkeen.



Katso aina liinan etiketti ennen pesua.

Määräaikaistarkastus

Määräaikaistarkastus on suoritettava vähintään 6 kuukauden välein. Katso Human

Caren määräaikaistarkastusloki, joka löytyy verkkosivustoltamme osoitteesta www.humancaregroup.com

Liinan odotettu käyttöikä

Liinan odotetaan toimivan noin 150–180 pesukertaa riippuen käyttöiheydestä, maksimuormasta käytön aikana ja oikeiden pesumenetelmien noudattamisesta. Tämä vastaa noin yhtä pesua viikossa 3 vuoden aikana tai yhtä pesua kahden viikon välein 5 vuoden aikana. Liina on suositeltavaa pestä erikseen sairaalalaatuista pyykkipussia käyttäen. Jos tuotteen etiketti ei ole enää luettavissa, liina on hävitettävä.

Kierrätys






Kun tuote on tullut käyttöikänsä loppuun, se on hävitettävä jätteenä.

Yleiskatsaus liinojen materiaalinhoidosta		Polyesteri	Polyesteriverkko	Trevira / Soft Air Mesh	Polyesteri/polyesteri-verkko	Polyesteri/puuvilla	Tuuletetty polyesteri	Puuvilla	Polyesteritrikoo	Pinnoitettu nylon
	Konepesu, maksimilämpötila 60°C (140°F) (pehmustetut liinat)	●	●							●
	Konepesu, maksimilämpötila 75°C (167°F)	●	●	●	●		●		●	
	Rumpukuivaus alhaisessa lämpötilassa, enintään 30°C - 54°C (86°F - 130°F)									●
	Rumpukuivaus alhaisessa lämpötilassa, enintään 60°C (140°F)	●	●	●	●		●		●	
	Ei rumpukuivausta					●		●		
	Ei saa silittää	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Älä kuivapuhdista	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Ei saa valkaista	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Älä käytä huuhteluinetta	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Älä pese					●		●		
	Hävitä käytön jälkeen					●		●		
	Desinfointi sallittu (katso luettelo hyväksytyistä desinfointiaineista)	●	●		●		●		●	

Desinfiointimenettely

Human Care-liinat on tarkoitettu käytettäväksi yhdellä potilaalla kerrallaan. Tartuntatautien mahdollisen siirtymisen välttämiseksi on tärkeää puhdistaa liina, jos se on likaantunut tai jos se on tarkoitettu toisen potilaan käyttöön.

Hyväksytyt desinfiointiaineet	Vältettävät ratkaisut
Kemiallinen desinfiointi: 70 % etanolia, 45 % isopropanolia tai vastaavaa	 Höyrysterilointi
Lämpödesinfiointi: Pese 65°C:ssä (149°F) vähintään 10 minuuttia ¹	 Jodipohjaiset desinfiointiaineet
Lämpödesinfiointi: Pese 71°C:ssä (160°F) vähintään 3 minuuttia ¹	 Kaasusterilointi
Huomautus: Lisää 8 minuuttia molempiin lämpödesinfiointivaihtoehtoihin varmistaaksesi, että lämpö on tunkeutunut kankaaseen. Lopeta huuhtelujaksolla. ¹	

¹Viite: HSG (95) 18: Hospital Laundry Arrangements for Used and Infected Linen, Department of Health, NHS (National Health Service, Englanti)

Návod k použití



Důležité

Před použitím vašeho produktu si vždy přečtěte návod k použití. Pro budoucí použití mějte návod vždy po ruce.

Symboly



Symbol **VAROVÁNÍ** označuje potenciálně nebezpečnou situaci, která, pokud se jí nevyhnete, může vést k vážnému zranění uživatele nebo poškození majetku a/nebo samotného prostředku.



Symbol **INFORMACE** označuje doporučení a informace pro správné, bezproblémové používání.



Symbol **NOSNOST** označuje maximální uživatelskou nosnost produktu. Tuto nosnost za žádných okolností nepřekračujte.



Symbol **CE** označuje výrobek splňující požadavky Nařízení EU 2017/745 (MDR).



Symbol **MEDICAL DEVICE** označuje že výrobek je zdravotnickým prostředkem podle definice zdravotnického prostředku v Nařízení EU 2017/745 (MDR).



RECYKLUJTE podle místních předpisů.



PŘEČTĚTE SI NÁVOD K POUŽITÍ a ujistěte se, že jste mu před použitím plně porozuměli.



Jakékoliv úpravy produktu jsou zakázány. Před použitím se ujistěte, že produkt nevykazuje žádné známky opotřebení nebo poničení.

Produkty Human Care jsou neustále vyvíjeny a inovovány. Z tohoto důvodu si Human Care vyhrazuje právo na změny bez předešlého upozornění.

Vždy se ujistěte, že máte aktuální verzi návodu k použití, který je dostupný ke stažení na webových stránkách www.humancare.com.

V případě jakýchkoliv dotazů ohledně produktu nebo jeho použití kontaktujte svého dodavatele.

Upozornění pro uživatele/transportovanou osobu v případě vážné nehody.

Jakoukoli vážnou nehodu, ke které došlo v souvislosti s použitím produktu, je potřeba nahlásit svému dodavateli, který informuje výrobce a příslušný orgán v dané zemi.

Bezpečnostní pokyny

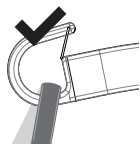


Zvedání a přesun osob vždy přináší určitá rizika. Před použitím se důkladně seznámte s návodem k použití, jak zvedací jednotky, tak dalšího příslušenství. Vždy se ujistěte, že veškeré příslušenství je určeno k použití se zvedací jednotkou. Jako asistent jste zodpovědný za bezpečnost transportované osoby a musíte si být jisti její schopností zvládnout zvedání a transport. Vak musí být přizpůsoben specifickým potřebám uživatele. Máte-li jakékoli pochybnosti, kontaktujte svého dodavatele.

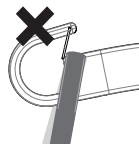
- Proveďte pečlivou vizuální kontrolu vaku před každým použitím.
- Zkontrolujte, zda je používaný vak vhodný pro daného uživatele. Model, velikost a

materiál musí vyhovovat potřebám uživatele.

- Zkontrolujte, zda uživatel bezpečně sedí ve vaku, než jej začnete zvedat
- Zkontrolujte, zda je zvedací jednotka vyvážená při zvedání a/nebo spouštění uživatele. Pokud používáte zvedací jednotku Human Care s nastavitelným závěsným ramenem, je důležité, aby háky ramene byly na obou stranách ve stejné poloze.
- Naplánujte si transportní proces a zvedání tak, aby byl co možná nejbezpečnější
- Před zvedáním uživatele zkontrolujte, zda je vak správně připojen ke zvedací jednotce / závěsnému rameni, jakmile jsou popruhy vaku napnuty.



Správně



Špatně

- Je důležité, aby háky závěsného ramene byly ve správné poloze, to znamená, aby otvory háků směřovaly na obou stranách nahoru tak, aby poutka popruhů vaku držela bezpečně na místě. Znovu zkontrolujte polohu háků závěsného ramene, jakmile jsou poutka popruhů vaku napnutá.
- Je důležité se vždy ujistit, že poutka popruhů asistenčního vaku jsou ve správné poloze uvnitř všech háků (viz. obr.), bezpečně umístěná pod pojistkou všech háků.

- Vaky byly navrženy a testovány pro použití ve vnitřních prostorech, kdy v jeden okamžik může být přepravována pouze jedna osoba. Vak je navržen výhradně ke transportu osob. Tento produkt není houpačka.
- Ujistěte se, že v kontaktu s asistenčním vakem nejsou žádné ostré předměty.

Obecný popis / Určený účel

Vak Full Body / Vak Full Body Net

Human Care vak Full Body a vak Full Body Net jsou určeny především pro přesun osob, které potřebují podporu celého těla. Uživatel je umístěn ve vaku do nakloněné polohy, která

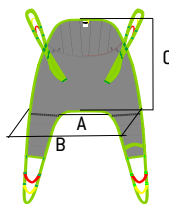
snižuje zatížení jeho nohou.

Vaky jsou určeny pro dvou-, tří- a čtyřbodové zavěšení.

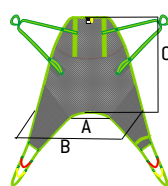
Technická specifikace



Je důležité, aby byla pro uživatele použita správná velikost vaku. Pro snadné odlišení velikostí, jsou vaky pro rychlou identifikaci barevně označeny. Barevný kód se nachází vedle štítku vaku ve tvaru poutka. Toto poutko lze také použít ke správnému uložení vaku.



Vak Full Body 25010



Vak Full Body Net 25005

Položka	Kat. číslo	Velikost	Barevný kód	A (cm)	B (cm)	C (cm)	Váha uživatele* (kg)	Nosnost (kg)
Full Body Sling	25010-S	Small	červená	31/12,2	85/33,5	90/35,4	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling	25010-M	Medium	žlutá	40/15,7	92/36,2	91/35,8	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling	25010-L	Large	Zelená	40/15,7	98/38,6	100/39,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling	25010-XL	Extra large	Modrá	44/17,3	105/41,3	102/40,2	110-150/243-331	300/661
Full Body Sling	25010-XXL	Extra extra large	Bílá	44/17,3	111/43,7	106/41,7	140-200/309-441	300/661
Full Body Sling	25010-XXXL	Extra extra extra large	Růžová	44/17,3	118/46,5	108/42,5	190-300/419-661	300/661
Full Body Sling Net	25005-JM	Junior Medium	Bílá	22/8,7	71/28	80/31,5	15-40/33-88	300/661
Full Body Sling Net	25005-S	Small	červená	26/10,2	76/29,9	86/33,9	30-60/66-132	300/661
Full Body Sling Net	25005-M	Medium	žlutá	26/10,2	85/33,5	95/37,4	55-90/121-198	300/661
Full Body Sling Net	25005-L	Large	Zelená	34/13,4	96/37,8	95/37,4	85-120/187-265	300/661
Full Body Sling Net	25005-XL	Extra large	Modrá	36/14,2	105/41,3	106/41,7	110-140/243-309	300/661

Uvedené váhy uživatele jsou pouze orientační a nenahrazují jednotlivé testy. Ve velikosti se mohou vyskytnout nesrovnalosti s tolerancí ± 1 cm.

Štítek produktu

Štítek na vaku obsahuje následující informace:

1. Logo společnosti Human Care
2. Šipka znázorňující "Tímto směrem nahoru" a vyznačení středové linie vaku.
3. CE a MD (zdravotnický prostředek) označení
4. Název a velikost produktu
5. Obrázek znázorňující vak při užívání
6. Katalogové číslo
7. Maximální bezpečné zatížení
8. „Tato strana směřuje ven“ – vnější strana vaku, není v kontaktu s uživatelem
9. Výrobce
10. Datum a země výroby
11. Instrukční štítky
 - a. Nepoužívat aviváž
 - b. Vizuální kontrola
 - c. Neobsahuje latex
 - d. Před použitím si přečtěte návod k použití
12. Sériové číslo
13. Prací pokyny
 - e. Teplota praní v pračce
 - f. Nebělit
 - g. Sušit v sušičce při nízké teplotě
 - h. Nečistit chemicky
 - i. Nikdy nežehlit
14. Jméno uživatele (Napište například jméno uživatele nebo jiný jedinečný identifikátor)
15. Uveďte kontrolu dvakrát za rok.
16. UDI: (01) EAN/GS1/GTIN (11) datum výroby (21) sériové číslo
17. UPC: unikátní kód produktu
18. QR kód pro návod k použití

Full Body Sling, Medium

REF 25010-M

SWL < 300kg / < 661lbs
This side facing out

Human Care HC AB
Årsålingsvägen 21B
117 43 Stockholm
Sweden
<http://www.humancaregroup.com>

2023-03-06

SN *335298050017*

75°C/167°F

#

Due date next periodic inspection (every 6 months), mark:

2023	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2024	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2025	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2026	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

UDI **UPC**

(01) 0735011 05011 6 4411202006 (21) 335298050017

681609800540

Shody a normy

Human Care je švédský výrobce zdravotnické techniky certifikovaný dle ISO 13485:2016. Systém řízení kvality je v souladu s US 21 CFR část 820. Produkt nese označení CE v souladu s nařízením EU 2017/745 (MDR), je klasifikovaný

jako zdravotnický prostředek třídy I.

Označení CE je umístěno na produktu.

Tento produkt byl testován v souladu s ISO 10535.

Varianty zavěšení vaku

Při návrhu vaku se předpokládá, že všichni lidé se liší a mají různé požadavky, potřeby a přání při zvedání.



Před volbou alternativního způsobu připojení je vždy nutné provést individuální posouzení potřeb klienta.

Aby se všichni uživatelé cítili v našich vacích co nejpohodlněji, většina z těchto vaků lze použít pro 2-bodové nebo 3-bodové zavěšení. Některé vaky mohou být použity pro 4-bodové zavěšení. Níže jsou všechny tyto možnosti zobrazené.



2-bodové zavěšení

Vhodné pro většinu zvedacích procesů poskytujících dobrou polohu v sedě. 2-bodové zavěšení je možné použít s mobilními zvedáky, pevnými a přenosnými zvedacími jednotkami.

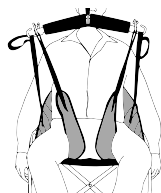
Dvoubodové zavěšení se zkříženými popruhy v oblasti nohou:

Protáhněte popruh na jedné části v oblasti nohou popruhem na druhé části v oblasti nohou, před tím, než je připojíte k závěsnému rameni.



Dvoubodové zavěšení s překrývajícími se popruhy v oblasti nohou:

Tato metoda je vhodná pro zvedání uživatelů např. s amputovanou nohou. K popruhům vaku lze připevnit prodlužovací popruhy tak, aby se uživatel nenaklonil příliš dozadu.



Dvoubodové zavěšení s oddělenými popruhy v oblasti nohou:

Vložte nohy uživatele do každé části vaku v oblasti nohou a připojte popruhy vaku k závěsnému rameni. Poznámka: Tato metoda zvyšuje riziko vyklouznutí uživatele z vaku.

Dvoubodové zavěšení s Y-spojením v oblasti nohou:

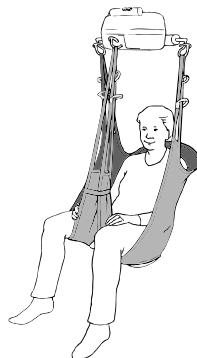
Chcete-li, například, vytvořit více prostoru kolem třísel uživatele, změnit tlak pod jeho stehny nebo upravit polohu nohou uživatele vůči kyčlím, lze použít Y-spojení v oblasti nohou. Provlékněte levý popruh smyčkou na pravém popruhu v oblasti nohou, která je našitá na vnější straně pravého popruhu, tak, aby popruhy směřovaly paralelně k sobě. Poté připojte levé poutko popruhu k levému háku závěsného ramene. Poté udělejte totéž s pravým popruhem, který bude připojen k pravému háku závěsného ramene. Tím vznikne Y-spojení (spojení vypadá zepředu jako Y, viz obrázek).



3-bodové zavěšení

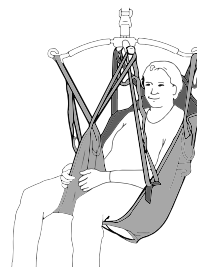
Nabízí prodlouženou polohu sedu a rovnoměrnější rozložení hmotnosti. 3-bodové zavěšení je vhodné zejména pro uživatele se zvýšeným rizikem vzniku deku-bitů nebo potřebují více místa pro horní část těla.

Provlékněte levý popruh v oblasti nohou smyčkou na pravé části. Připojte popruhy vaku v oblasti nohou k háku zvedací jednotky a popruhy v zadní části vaku na háky závěsného ramene.



4-bodové zavěšení

Zajišťuje prostornou polohu v sedě vhodnou pro větší uživatele nebo při použití nosítek. 4-bodové zavěšení je možné použít s pevnými i přenosnými zvedacími jednotkami nebo s mobilními zvedáky.



Závěsná ramena pro zvedací jednotky Human Care

HeliQ
(7275x)

Roomer S / Altair
(55751 45 cm, 17,7" / 55764 55 cm, 21,7")

HeliQ
(92938)

Příslušenství	Popis	Katalogové číslo
2-bodové závěsné rameno	Pro zvedací jednotku HeliQ, 3 šířky:	35 cm: 72754 45 cm: 72755 60 cm: 72757
2-bodové závěsné rameno	Pro zvedací jednotku Roomer S / Altair, 2 šířky:	45 cm: 55751 55 cm: 55764
4-bodové závěsné rameno	Pro zvedací jednotku HeliQ	92938
4-bodové zavěšení	Příslušenství pro 4-bodové zavěšení (49 cm). Umožňuje 4-bodové zavěšení se zvedacími jednotkami Altair a Roomer S. Přídavné rameno je umístěno na háku zvedací jednotky.	55619

Kompatibilita

Vaky Human Care jsou navrženy pro použití se všemi zvedacími jednotkami a závěsnými rameny Human Care. Produkty jsou kompatibilní i s produkty jiných dodavatelů, kteří používají stejný způsobu připojení pro zajištění vaku na závěsné rameno a zvedací jednotku. Nicméně, vzhledem k širokému sortimentu produktů po celém světě, Human Care nenese odpovědnost za případné chyby, které mohou vzniknout v důsledku nesprávného použití nebo použitím kombinací vaků, závěsného ramene a zvedacích jednotek jiných dodavatelů. Použití kombinovaného systému různých dodavatelů je na vlastní riziko a odpovědnost toho, kdo kombinaci předepíše nebo zrealizuje.

Aby byla zajištěna bezpečnost uživatele a asistenta, Human Care doporučuje následující minimální požadavky:

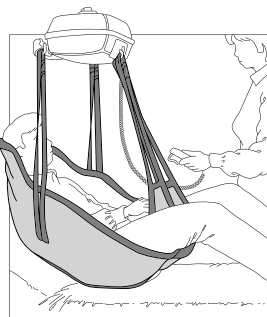
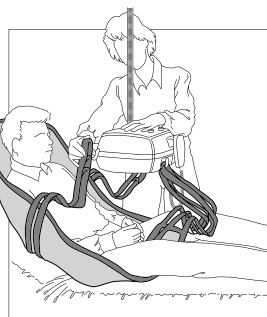
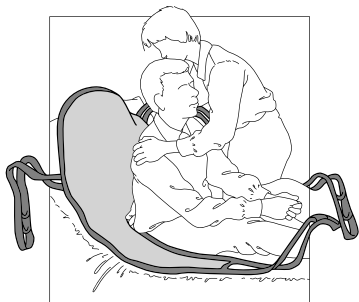
1. Při použití vaků se zvedacími jednotkami a závěsnými rameny, vyrobenými jinými výrobci než Human Care, je třeba navrhnout kombinovaný systém se stejným způsobem připojení pro zajištění vaku na závěsné rameno a zvedací jednotky, tzn. že vaky s poutky jsou kombinovány se závěsným ramenem určeným pro zavěšení vaků na poutka. Vaky s klipem jsou kombinovány se závěsným ramenem určeným pro zavěšení vaků na klipy.
2. Použitá zvedací jednotka a vak musí být označena symbolem CE v souladu s Nařízením EU 2017/745 o zdravotnických prostředcích a splňují standardní požadavky na zvedací jednotky uvedené v EN ISO 10535.
3. Asistent se musí řídit pokyny výrobce, návody k použití a doporučení s ohledem na používání, péči, uživatele, asistenta, čištění a kontrolu vaků a zvedacích jednotek.
4. Různé produkty v sestavě zvedacího systému:
5. tj. zvedací jednotka, závěsné rameno, asistenční vak, váha a další příslušenství mohou mít různé max. nosnosti. Pro celý systém platí vždy nejnižší maximální nosnost uvedená pro použité produkty a systémy.
6. Vždy zkontrolujte označení na všech jednotlivých produktech v systému.
7. Je vyžadováno individuální posouzení rizik, včetně praktické zkoušky systému a validace s konkrétní použitou kombinací, aby se potvrdilo, že velikost vaku je správná pro zamýšlené použití a kompatibilní s šířkou a konstrukcí závěsného ramene. Kombinovaný systém musí být zdokumentován kompetentním posuzovatelem.

V případě jakýchkoliv dotazů, se obraťte na svého dodavatele.

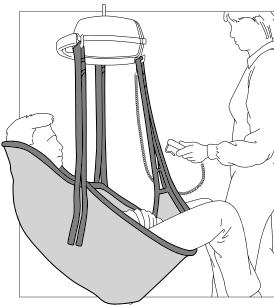
Použití vaku

Zvedání uživatele z pozice v leže

1. Položte uživatele na bok. Umístěte vak tak, aby střed vaku byl zároveň s páteří uživatele. Štítek vaku by měl směřovat nahoru, pryč od uživatele. Spodní část vaku musí být v rovině s kostrčí uživatele. Přetočte uživatele na druhý bok a protáhněte vak. Položte uživatele na záda. Pokud je lůžko výškově nastavitelné, je dobré zvednout čelo lůžka tak, aby byl uživatel v polosedě.
2. Protáhněte části vaku mezi nohama uživatele. Spusťte závěsné rameno do výšky jeho břicha. Při použití tříbodového zavěšení byste měli provléknout levý popruh v oblasti nohou smýčkou na pravé části. Připojte popruhy vaku v oblasti nohou k háku zvedací jednotky a popruhy v zadní části vaku na háky závěsného ramene. Jednou rukou držte zvedací jednotku od obličeje uživatele, když ji zvedáte nad jeho hlavu. Alternativa: Vak lze použít i pro dvou- nebo čtyřbodové zavěšení. V těchto případech se smýčka na pravé části popruhu nepoužívá. Místo toho jsou části nohou zkřížené.
3. Zastavte se v této poloze a zkontrolujte, zda jsou všechna poutka popruhů vaku bezpečně zavěšena do háků.



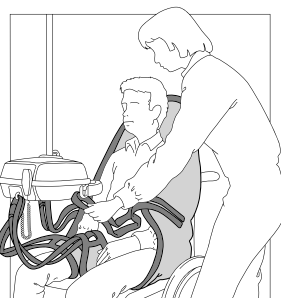
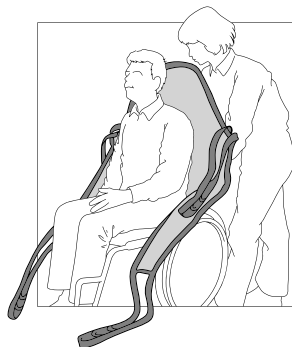
4. Pokračujte ve zvedání uživatele. Možná bude nutné lůžko mírně snížit. Lehce zvedněte nohy uživatele a otočte ho směrem od lůžka. Je dobré vzít uživatele při transportu kolem ramen, abyste vytvořili větší pocit bezpečí.



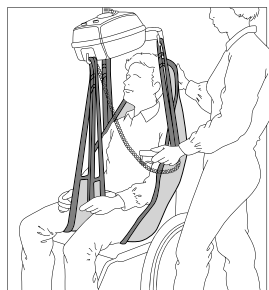
Zvedání uživatele z pozice v sedě

1. Umístěte vak za záda uživatele. Otočte vak tak, aby směřoval produktovým štítkem nahoru, směrem od uživatele. Spodní okraj vaku musí být na úrovni kostrče uživatele.

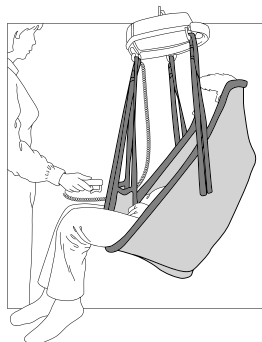
2. Vytáhněte části vaku v oblasti nohou směrem dopředu tak, aby byly plně rozvinuté. Vytáhněte části vaku v oblasti nohou nahoru mezi nohy uživatele. Spusťte závěsné rameno do výšky břicha uživatele. Při použití tříbodového zavěšení byste měli provléknout levý popruh v oblasti nohou smyčkou na pravé části. Připojte popruhy vaku v oblasti nohou k háku zvedací jednotky a popruhy v zadní části vaku na háky závěsného ramene. Jednou rukou držte zvedací jednotku od obličeje uživatele, když ji zvedáte nad jeho hlavu. Alternativa: Vak lze použít i pro dvou- nebo čtyřbodové zavěšení. V těchto případech se smyčka na pravé části popruhu nepoužívá. Místo toho jsou části nohou zkřížené.



3. Zastavte se v této poloze a zkontrolujte, zda jsou všechna poutka popruhů bezpečně zavěšena do háků.



4. Pokračujte ve zvedání uživatele. Možná bude nutné lůžko mírně snížit. Lehce zvedněte nohy uživatele a otočte ho směrem od lůžka. Je dobré vzít uživatele při transportu kolem ramen, abyste vytvořili větší pocit bezpečí.



Řešení problémů

Popis	Řešení
Uživateli hrozí vyklouznutí	<ul style="list-style-type: none"> vak může být příliš velký vak není správně nasazen- délka poutek popruhů by měla být natažena zároveň
Uživatel není při zvedání v rovnováze	<ul style="list-style-type: none"> Nebyly dodrženy pokyny na individuálním zkušebním protokolu nebo je třeba provést nové posouzení.
Vak je příliš malý	<ul style="list-style-type: none"> To může být pro uživatele nepříjemné. Vak se může zaříznout do těla uživatele a/nebo jeho záda nemusí mít dostatečnou oporu.

Poznámka: Je důležité, aby byl pro každého uživatele použit správný typ a velikost vaku, a aby byl individuálně testován, čímž se zajistí, že splňuje potřeby uživatele a požadavky na daný typ transportu.

Pokyny k údržbě

Kontrola opotřebení

Zkontrolujte, zda není vak opotřebovaný. Je důležité zkontrolovat látku, lemování, švy a popruhy vaku. Poškozený prostředek nesmí být použit.

Čištění

Vaky Human Care jsou určeny pro individuální použití. Aby se zabránilo infekcím nebo přenosu bakterií, je důležité vaky správně čistit. Všechny vaky by se měly prát v pračce a sušit, jak nejčastěji je to možné. Vak by měly být vždy vyčištěny po použití ve vlhkém prostředí.



Před praním se vždy řiďte instrukcemi na štítku vaku.

Pravidelná kontrola

Pravidelná kontrola musí být provedena minimálně každých 6 měsíců. Podívejte se na deník pravidelných kontrol Human Care, který najdete na našich webových stránkách www.humancaregroup.com.

Životnost produktu

Předpokládaná životnost produktu je 3 roky nebo 150-180 pracích cyklů, pokud je výrobek používán dle určeného účelu a udržován podle pokynů výrobce, v závislosti na intenzitě používání a maximálním zatížení během používání. Pokud štítek produktu již není čitelný, výrobek by měl být zlikvidován.

Životnost produktu

Pokud potřebujete informace nebo podporu, prosím obraťte se na zákaznické centrum Human Care, www.humancaregroup.com nebo na svého distributora.

Recyklace

Jakmile produkt dosáhne konce své životnosti, měl by být zlikvidován v souladu s pravidly legislativy státu, kde je produkt distribuován, to platí zejména pro oddělený sběr elektrických a elektronických produktů. Správná likvidace pomáhá předcházet negativním důsledky pro životní prostředí a lidské zdraví.

Přehled údržby materiálů asistenčních vaků		Polyester	Polyester Net	Trevira / Soft Air Mesh	Polyester / Polyester Net	Polyester / Bavlna	Provětrávaný Polyester	Bavlna	Polyester Tricot	Potažený Nylon
	Maximální teplota praní 60°C (vaky s výztuhou)	●	●							●
	Maximální teplota praní 75°C	●	●	●	●		●		●	
	Sušení v sušičce na nízkou teplotu, max. 30-54°C									●
	Sušení v sušičce na nízkou teplotu, max. 60°C	●	●	●	●		●		●	
	Nesušit v sušičce					●		●		
	Nežehlit	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Nečistit chemicky	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Nebělit	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Nepoužívejte zmkčovadla (aviváž)	●	●	●	●	●	●	●	●	●
	Po použití zlikvidujte					●		●		
	Dezinfekce povolena (viz. seznam schválených dezinfekčních metod)					●		●		

Dezinfekce

Vaky Human Care jsou určeny pro individuální použití. Aby se zabránilo přenosu infekčních chorob, je důležité vak vyčistit, pokud je znečištěný nebo pokud má být použit jiným uživatelem.

Schválené dezinfekční metody	Nepovolené dezinfekční metody
Chemická dezinfekce: 70% Ethanol, 45% isopropanol nebo podobné	Sterilizace párou
Tepelná dezinfekce: Praní při 65°C minimálně 10 minut 1	Dezinfekční prostředky na bázi jódu
Tepelná dezinfekce: Praní při 71°C minimálně 3 minuty 1	Sterilizace plynem
Poznámka: Přidejte 8 minut k oběma možnostem tepelné dezinfekce, abyste jste se ujistili že teplo proniklo látkou.	

1 Ref: HSG (95) 18: Nemocniční prádelna pro použité a infikované prádlo, Ministerstvo zdravotnictví, NHS (National Health Service, Anglie)

HUMAN CARE SWEDEN (HQ)

Årstaängsvägen 21B

117 43 Stockholm

Phone: +46 8 665 35 00

Fax: +46 8 665 35 10

Email: info.se@humancaregroup.com

HUMAN CARE CANADA

10-155 Colonnade Road

Ottawa, ON K2E 7K1

Phone: +1 613 723 6734

Fax: +1 613 723 1058

Email: info.ca@humancaregroup.com

HUMAN CARE UNITED STATES

8006 Cameron Street, Suite K

Austin, TX 78754 USA

Phone: +1 512 476 7199

Fax: +1 512 476 7190

Email: info.us@humancaregroup.com

HUMAN CARE NEDERLAND

Elspeterweg 124

8076 PA Vierhouten

Phone: +31 577 412 171

Fax: +31 577 412 170

Email: info.nl@humancaregroup.com

www.humancaregroup.com

