

# Bruksanvisning - XSEAT S7K

Sittdyna för trycksårsterapi.

Läs bruksanvisningen noggrant innan du använder systemet och beakta **varningarna**.

<b>Produktnamn</b>	<b>XSEAT S7K</b>
<b>Innehåll</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sittdyna (Skumkärna) för trycksårsterapi</li> <li>• Mesh<sup>3</sup>-överdrag (avtagbart med dragkedja).</li> <li>•  Bruksanvisning (V04), andra språk för bruksanvisningen finns här: <a href="http://manuals.funke-medical.eu">manuals.funke-medical.eu</a></li> </ul>
<b>Indikationer / tillämpningsområden</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Profylax mot trycksår.</li> <li>• Trycksårsterapi upp till klass 4 (Seiler / EPUAP)</li> <li>• Smärtterapi</li> <li>• För patienter med mycket hög risk för trycksår</li> </ul>
<b>Kontraindikationer</b>	Inga kända.
<b>Tillåten patientvikt min. - max.</b>	20 - 120 kg
<b>Material</b>	<p>Kärna: PU-skum (HR/Visco).  Överdrag: Mesh<sup>3</sup>, PU-belagd PES-bärrarmaterial, glidsäker undersida.  Tillbehör: PU-överdrag med inkontinensskydd.</p>
<b>Mått</b>	Bredder: 35 - 52 cm.    Längder: 40 - 52 cm.    Höjd: 8 cm.
<b>Produktvikt</b>	Alla storlekar ca 1,5 kg.
<b>Hjälpmedelsnummer (enligt definitionen i §139 SGB V)</b>	11.39.01.1036
<b>Medicinsk utrustning</b>	Klass 1, MDR 2017/745 
<b>Teknisk säkerhet/flamskydd</b>	Flamskyddstest enligt DIN EN 597 I + II, BS 7175 sek 3 CRIB 5, BS 7177
<b>Testning för toxikologisk oskadlighet/biokompatibilitet</b>	DIN EN ISO 10993-5, DIN EN ISO 10993-1, DIN EN ISO 10993-10
<b>Varningar</b>	Inför första användningen måste du förbereda systemet (Se "Inför första användning").
<b>Garanti</b>	3 år på skumkärnans funktionella egenskaper (pro-rata-garanti)

<b>Produktnamn</b>	<b>XSEAT S7K</b>
<b>Underhåll</b>	Inget
<b>Rengöringsinstruktioner (överdrag)</b>	<p>1. Generellt kan överdraget rengöras av användaren/återförsäljaren på egen risk. En kemo-termisk rengöring av överdraget med hushållsrengöringsmedel är möjlig.</p> <p>2. Alternativ rengöring inom institutioner: Överdraget kan återanvändas genom autoklivering enligt RKIs riktlinjer.</p> <p>I varje enskilt fall (1 + 2) är överdraget sedan redo för återanvändning.  <b>OBSERVERA: Om synlig smuts inte kan avlägsnas och/eller det finns synliga skador, måste överdraget kasseras i enlighet med nationella bestämmelser.</b></p> 
<b>Rengöringsinstruktioner (kärna)</b>	<p>1. Generellt kan skumkärnan rengöras av användaren/återförsäljaren på egen risk. Skumkärnan utan överdrag kan rengöras med kommersiellt tillgängliga rengöringsmedel. Detta kan uppnås genom att blötlägga det kontaminerade området eller spraya hela skumkärnan med ett desinfektionsmedel (t.ex. Bacillol eller ECOLAB skumspray Incidin OxyFoam S bestående av väteperoxid). Därefter måste skumkärnan lufttorkas.</p> <p>2. Alternativ rengöring inom institutioner: Skumkärnan kan återanvändas genom autoklivering enligt RKIs riktlinjer.</p> <p>I varje enskilt fall (1 + 2) är skumkärnan redo för återanvändning.  <b>OBSERVERA: Om synlig smuts inte kan avlägsnas och/eller det finns synliga skador, måste överdraget kasseras i enlighet med nationella bestämmelser.</b></p>
<b>Inför första användning</b>	<p>1. Produkten är avsedd och lämplig för hemvård och på vårdenheter.</p> <p>2. Ta ut dynan från kartongen.</p> <p>3. Placera dynan på sätet på rullstolen eller stolen, med handtaget framåt och pilarna pekades uppåt.</p>

RKI = Robert Koch Institute; DHGM = German Society for Hygiene and Microbiology;  
Autoklivering = fraktionerad vakuumprocess vid 105 grader C och 55 minuter