

Productbeschrijving

De SeatStrap is een accessoire dat onder het zitvlak van de patiënt wordt geplaatst om te helpen tijdens het eerste deel van het tillen. Het is geschikt voor patiënten die hulp nodig hebben om hun zitvlak omhoog te krijgen tijdens het tillen. Dit voorkomt dat het steunvest omhoog glijdt, wat ongewenste druk onder de armen kan veroorzaken.

De Sabina SeatStrap is alleen ontworpen voor gebruik met de Liko Sabina™-opstallift. De SeatStrap wordt altijd samen met een van de steunvesten van Liko gebruikt. Verder moet het tillen worden voltooid met de Sabina SeatStrap SlingBar.

De erbij geleverde kunststof versterking vereenvoudigt het aanbrengen van de SeatStrap. De kunststof versterking wordt ingebracht in het zakje in het materiaal op de onderkant van de SeatStrap; daardoor wordt het eenvoudiger om de SeatStrap onder het zitvlak van de patiënt aan te brengen.


















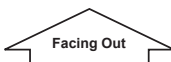
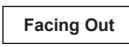

In dit document wordt de persoon die wordt opgetild de patiënt genoemd en de persoon die hierbij helpt de zorgverlener.

BELANGRIJK!

Het optillen en verplaatsen van een patiënt gaat altijd met enig risico gepaard. Lees vóór het gebruik de gebruiksaanwijzingen voor zowel de patiëntlift als de tilaccessoires. Het is belangrijk dat u de volledige inhoud van de gebruiksaanwijzingen begrijpt. De apparatuur mag alleen worden gebruikt door getraind personeel. Controleer of de tilaccessoires geschikt zijn voor de lift die u wilt gebruiken. Wees voorzichtig en ga zorgvuldig te werk tijdens het gebruik. Als zorgverlener bent u altijd verantwoordelijk voor de veiligheid van de patiënt. U moet weten of de patiënt het tillen aankan. Neem contact op met de fabrikant of leverancier als er iets onduidelijk is.

Symboolbeschrijving

Deze symbolen komen voor in dit document en/of op het product.

Symbool	Beschrijving
	Waarschuwing: deze situatie vereist extra zorg en aandacht.
	Lees vóór gebruik de gebruiksaanwijzing
	CE-markering
	Juridisch fabrikant
	Productiedatum
	Productidentificatie
	Serienummer
	Medisch hulpmiddel
	Niet stomen
	Niet strijken
	Drogen in de droogtrommel
	Niet drogen in de droogtrommel
	Wassen Het symbool komt altijd voor in combinatie met de aanbevolen temperatuur in °C en °F.
	Latexvrij
	Periodieke inspectie
	eNiet bleken
	Drogen aan de waslijn in de schaduw
	Omhoog gericht en symbool aan de buitenkant van het product.
	Symbool aan de buitenkant van het product.
 <small>(01) 0100887761997127 (11) JJMDD (21) 012345678910</small>	GS1 Data Matrix-barcode die de volgende informatie kan bevatten. (01) Global Trade Item Number (internationaal uniek artikelnummer) (11) Productiedatum (21) Serienummer

Veiligheidsinstructies

Bedenk vóór het tillen het volgende:

- Een verantwoordelijke persoon binnen uw organisatie moet per geval besluiten of er een of meerdere zorgverleners nodig zijn.
- Plan het tillen voordat het wordt uitgevoerd, zodat het zo veilig en soepel mogelijk verloopt.
- Hoewel de tiljucken van Liko zijn uitgerust met clips, moet er extra voorzichtig te werk worden gegaan. Controleer voordat de patiënt daadwerkelijk getild wordt maar terwijl de banden gestrekt zijn, of de lussen correct aan de haken van het tiljuck zijn bevestigd.
- Laat een opgetilde patiënt nooit zonder toezicht.
- Controleer of de wielen van de rolstoel, het bed, de brancard, enz., tijdens het tillen/verplaatsen op de rem staan.
- Werk altijd ergonomisch. Gebruik de mogelijkheden van de patiënt om actief aan de verplaatsing mee te werken.

 Medisch hulpmiddel, productklasse I

Productwijzigingen

De producten van Liko worden continu verder ontwikkeld. Daarom behouden wij ons het recht voor om zonder voorafgaande kennisgeving productwijzigingen aan te brengen. Neem contact op met uw vertegenwoordiger van Hill-Rom voor advies en informatie over productverbeteringen.

Design and Quality by Liko in Sweden

Liko is gecertificeerd conform de ISO 9001-kwaliteitscertificatie en de daaraan gelijkwaardige ISO 13485-kwaliteitscertificatie voor de medische-hulpmiddelenindustrie. Liko is ook gecertificeerd conform de milieustandaard ISO 14001.

Kennisgeving voor gebruikers en/of patiënten in de EU

Elk ernstig incident dat heeft plaatsgevonden met betrekking tot het hulpmiddel dient te worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde instantie van de lidstaat waarin de gebruiker en/of patiënt is gevestigd.

Verzorging en onderhoud

Controleer de tilband vóór elk gebruik. Controleer de volgende punten op slijtage en beschadigingen:

- materiaal
- banden
- zomen
- lussen

Gebruik geen beschadigde tilaccessoires.

Neem contact op met de fabrikant of leverancier als er iets onduidelijk is.

Wasinstructies: zie hiervoor het productlabel van de SeatStrap en de bijgevoegde bijlage 'Verzorging en onderhoud Liko-tilbanden'. Verwijder de kunststof versteviging vóór het wassen (zie pagina 4). De kunststof versteviging moet worden gereinigd met desinfecterende middelen.

Periodieke inspectie

Het product moet minstens om de 6 maanden worden geïnspecteerd. Frequentere inspectie is mogelijk nodig als de producten vaker dan normaal worden gebruikt of gewassen. Voor protocollen kunt u contact opnemen met uw Hill-Rom-vertegenwoordiger.

Verwachte levensduur

Het product heeft een verwachte levensduur van 1-5 jaar. De verwachte levensduur is gebaseerd op 10 keer per dag gebruiken en één keer per week wassen volgens de wasinstructies. Hill-Rom adviseert het product alleen tijdens de verwachte levensduur te gebruiken.

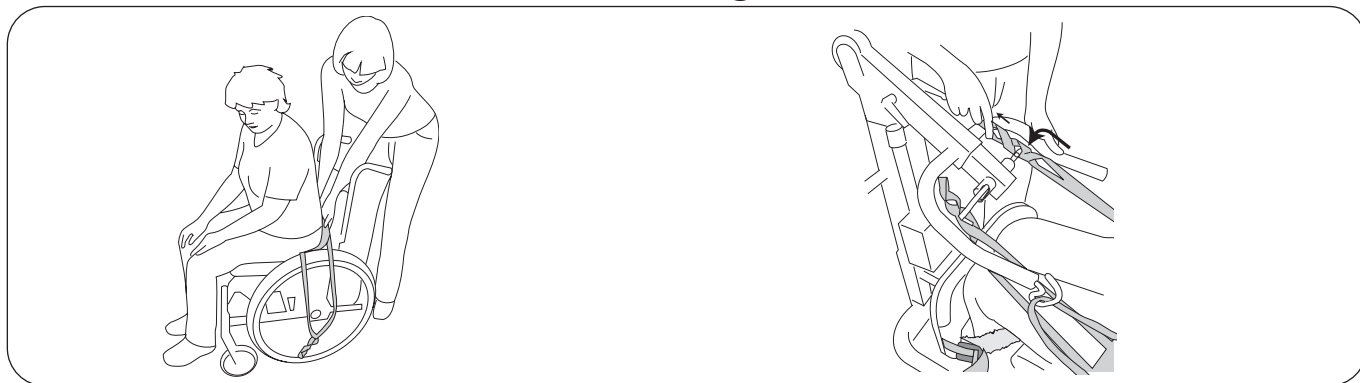
Recyclinginstructies

De SeatStrap moet worden gesorteerd als brandbaar afval.

Hill-Rom voert beoordelingen uit en biedt gebruikers richtlijnen voor het veilig hanteren en afvoeren van de apparatuur om letsel zoals (maar niet beperkt tot) snijwonden, doorboring van de huid en schaafwonden te voorkomen, en voor de vereiste reiniging en desinfectie van het medische hulpmiddel na gebruik en voorafgaand aan het afvoeren. Klanten moeten zich houden aan alle federale, landelijke, regionale en/of lokale wetten en voorschriften zoals deze gelden voor het veilig afvoeren van medische hulpmiddelen en accessoires.

In geval van twijfel dient de gebruiker van het hulpmiddel eerst contact op te nemen met de technische ondersteuning van Hill-Rom voor advies over protocollen voor het veilig afvoeren.

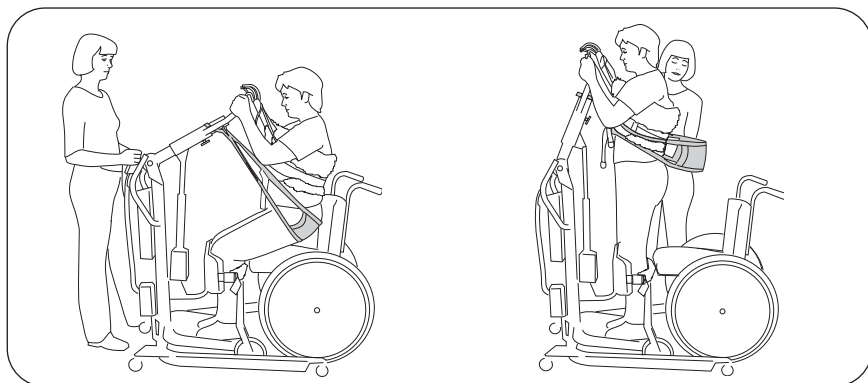
Aanbrengen



Laat de SeatStrap zo ver mogelijk onder het zitvlak zakken.
Tip: de kunststof versterking vereenvoudigt het aanbrengen.

Breng het steunvest aan. Ga naar de Sabina-opstalift.
Bevestig de bandlussen van het vest aan het tiljuk.
Raadpleeg voor verdere instructies de gebruiksaanwijzing van het gebruikte vest en de gebruikte lift.
Strek de banden van de SeatStrap en bevestig geschikte bandlussen aan het tiljuk voor de SeatStrap.

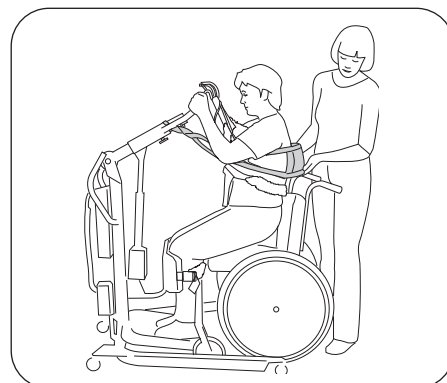
Tillen



Begin het tillen. De SeatStrap helpt bij het eerste deel van het tillen.

In de opgetilde stand oefent de SeatStrap geen druk uit en kan daarom eenvoudig opzij worden gedrukt bij bijvoorbeeld toiletbezoek.

Terug naar zittende positie



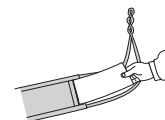
Tijdens het neerlaten kan de patiënt gemakkelijker in de juiste stand in de rolstoel worden geplaatst als de SeatStrap niet wordt gebruikt.

Overzicht Liko™ Sabina™ SeatStrap

Naam	Productnr.	Materiaal	Lengte (stoffen gedeelte)	Max. belasting
Sabina SeatStrap	3591115	Polyester, materiaal met kunststofcoating	50 cm	200 kg

Kunststof versterking

Bij de Zitvlakband wordt een kunststof (polyethyleen) versterking geleverd die het aanbrengen vereenvoudigt.



Combinaties

De Sabina SeatStrap is alleen bedoeld voor gebruik met de Liko Sabina™-opstalift en de Sabina SeatStrap SlingBar.
Combinaties van accessoires/producten die anders zijn dan de combinaties die worden aanbevolen door Liko, kunnen leiden tot risico's voor de veiligheid van de patiënt.



www.hillrom.com