
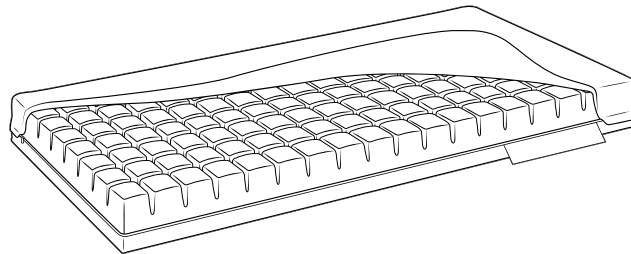
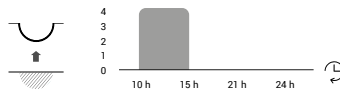


APLOT & PHARMA PLOTS

	
APLOT	40 < 120 kg 88 < 265 lb
PHARMA PLOTS	40 < 90 kg 88 < 198 lb





WINNOCARE FRANCE, Miniac
ZONE ACTIPOLE
2 RUE DE SAINT-COULBAN
35540 MINIAC-MORVAN - FRANCE

WINNOCARE FRANCE, Nîmes
200 rue Charles Tellier
Actiparc de Grézan
30034 NIMES Cedex 1 - FRANCE

IFU_WAFM



IFU_WAFM

WINNOCARE FRANCE
4, Le Pas du Château
85670 SAINT-PAUL-MONT-PENIT
FRANCE

Tél. : +33 (0)4 66 02 15 15
Fax. : +33 (0)4 66 02 15 00
Email : contact@winnocare.fr
www.winnocare.com

CE


Version 1 14/11/2023

REFERENCE	DESCRIPTION	DIMENSION (cm)
VA103MB14	APLOT 90 - DERMALON	85 x 195 x 14
VA103MB14/HIP	APLOT 90 - PROMUST HIP	79 x 195 x 14
VA103MB14/HIPH	APLOT 90 - PROMUST HIPH	85 x 195 x 14
04.5034P	PHARMA PLOTS 90 - DERMALON	88 x 195 x 17,5
04.5081P	PHARMA PLOTS 90 - DERMALON	88 x 195 x 14
04.5083P	PHARMA PLOTS 90 - PROMUST	88 x 195 x 14
04.5070P - 04.5070-P	PHARMA PLOTS 90 - PROMUST	88 x 195 x 17,5
04.5023P	PHARMA PLOTS 120 - PROMUST	120 x 195 x 17,5
04.5085P	PHARMA PLOTS 140 - PROMUST	140 x 195 x 17,5


- FR** Les références mentionnées peuvent être complétées d'un suffixe pour constituer une référence commerciale selon le conditionnement.
- EN** The references mentioned can be completed with a suffix to constitute a commercial reference depending on the packaging.
- DE** Den genannten Artikelnummern kann ein Suffix hinzugefügt werden, um je nach Verpackung eine Handelsnummer zu bilden.
- ES** Las referencias mencionadas pueden completarse con un sufijo para constituir una referencia comercial en función del envase.
- IT** I codici indicati citati possono essere completati con un suffisso per costituire un riferimento commerciale a seconda della confezione.
- NL** De genoemde referenties kunnen worden aangevuld met een achtervoegsel om een handelsreferentie te vormen, afhankelijk van de verpakking.
- PT** As referências mencionadas podem ser completadas com um sufixo para constituir uma referência comercial, dependendo da embalagem.
- PL** Do powyższej wymienionych numerów referencyjnych matraczy może być dodane dodatkowe oznakowanie w zależności od sposobu pakowania.
- CZ** Uvedená referenční čísla mohou být doplněna příponou, aby vytvořila prodejní referenční číslo v závislosti na obalu.
- SL** Uvedeně referenčne čísla môžu byť doplnené príponou, ktorá predstavuje predajné referenčné číslo v závislosti od balenia.

Utilisation / Use / Verwendung / Utilización / Uso / Gebruik / Utilização / Użycie / Použití / Použitie


+15°C




+40°C




+59°F




+104°F




30%




70%



50kPa




106kPa




Stockage / Storage / Lagerung / Almacenamiento / Conservazione / Opslag / Armazenamento / Przechowywanie / Skladování / Skladovanie


-25°C




+70°C




-13°F




+158°F




30%




95%



50kPa



106kPa



Notice d'utilisation et/ou le manuel technique
Instruction for use and/or technical manual
Gebrauchsanweisung und/oder technisches Handbuch
Instrucciones de uso y/o manual técnico
Istruzioni per l'uso e/o scheda tecnica
Instruções de utilização e/ou manual técnico
Gebruiksaanwijzing en/of technische handleiding
Instrukcja użytkowania i/lub instrukcja techniczna
Návod k použití a/nebo technická příručka
Návod na použitie a/alebo technická príručka

Conforme aux exigences générales du règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
Complies with the general requirements of Medical Devices Regulation (EU) 2017/745
Entspricht den allgemeinen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
Cumple los requisitos generales del Reglamento (UE) 2017/745 sobre productos sanitarios
Conforme ai requisiti generali del Regolamento (UE) 2017/745 sui dispositivi medici

CE

Doeltoe aan de algemene vereisten van Verordening (EU) 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen
Cumpe os requisitos gerais do Regulamento (UE) 2017/745 sobre dispositivos médicos
Spelnia ogólne wymagania rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych
Splňuje obecné požiadavky nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích
Splňa všeobecné požiadavky nariadenia (EÚ) 2017/745 týkajúce sa zdravotníckych pomôcok

Date de fabrication
Manufacturing date
Produktionsdatum
Fecha de fabricación
Data di produzione
Productiedatum
Data de fabrico
Data produkcji
Datum výroby
Dátum výroby

Plage poids patient
Patient weight range
Bereich Patientengewicht
Rango de peso del paciente
Peso del paziente
Gewicht van de patiënt
Gama de peso do paciente
Zakres masy ciała pacjenta
Rozsah hmotnosti pacienta
Rozsah hmotnosti pacienta

Numéro de lot
Batch number
Chargennummer
Número de lote
Numero di lotto
Partijnummer
Número do lote
Numer partii
Číslo šarže
Číslo šarže

Avertissement
Warning
Warnung
Advertencia
Avvertenze
Waarschuwing
Advertência
Ostrzeżenie
Varování
Upozornenie

LOT

Numéro de lot
Batch number
Chargennummer
Número de lote
Numero di lotto
Partijnummer
Número do lote
Numer partii
Číslo šarže
Číslo šarže

REP



WINNOCARE

PROMUST

90°

Lavage modéré jusqu'à 90°C
Moderate wash up to 90°C
Waschen bis 90°C
Lavado moderado hasta 90°C
Lavaggio moderato a 90°C
Gematigd wassen tot 90°C
Lavagem moderada até 90°C
Temperaturze do 90°C
Mírně práni do 90 °C
Mierne pranie do 90 °C

DERMALON

Pas de lavage
No washing
Kein Waschen
No lavar
Nessun lavaggio
Niet wassen
Sem lavagem
Bez prania
Žádné prání
Brez pranja

PROMUST

CL

Concentration maximale de chlore autorisée de 5000 ppm
Maximum allowable chlorine concentration of 5000 ppm
Zulässige maximale Chlorkonzentration 5000 ppm
Concentración máxima autorizada de cloro de 5000 ppm
Massima concentrazione di cloro autorizzata 5000 ppm
Maximale chlorconcentratie van 5000ppm
Concentração máxima permitida de cloro de 5000ppm
Maksymalne dopuszczalne stężenie chloru 5000ppm
Maximální povolená koncentrace chloru 5000 ppm
Maximálna povolená koncentrácia chlóru 5000 ppm

DERMALON

CL

Concentration maximale de chlore autorisée de 1000 ppm
Maximum allowable chlorine concentration of 1000 ppm
Zulässige maximale Chlorkonzentration 1000 ppm
Concentración máxima autorizada de cloro de 1000 ppm
Massima concentrazione di cloro autorizzata 1000 ppm
Maximale chlorconcentratie van 1000ppm
Concentração máxima permitida de cloro de 1000ppm
Maksymalne dopuszczalne stężenie chloru 1000ppm
Maximální povolená koncentrace chloru 1000 ppm
Maximálna povolená koncentrácia chlóru 1000 ppm

PROMUST

Séchage avec contrainte thermique possible
Trumble dry on low heat
Trocknen mit reduzierter thermischer Beanspruchung
Secado con posible estrés térmico
Asciugatura con stress termico possibile
Drogen met beperkte thermische belasting
Secagem com possível tensão térmica
Suszenie przy zmniejszonym napięciu termicznym
Sušení při tepelném namáhání je možné
Sušenie pri tepelnom namáhaní je možné

DERMALON

No drying
Kein Trocknen
Sin secado
Nessuna asciugatura
Niet drogen
Sem secagem
Bez suszenia
Žádné sušení
Žiadne sušenie

DERMALON

Repassage exclu
Do not iron
Nicht bügeln
No planchar
Non stirare
Niet strijken
Não engomar
Nie prasować
Nežehlete
Nežehlite

DERMALON

Ne pas nettoyer à sec
Do not dry clean
Nicht trocken reinigen
No lavar en seco
Non lavare a secco
Niet chemisch reinigen
Não limpar a seco
Nie czyścić na sucho
Nečistíte chemicky
Nečistíte chemicky

Distributor

www.winnocare.com



1. INDICATIONS

Destination du dispositif

Prévention des escarres. Compensation du handicap.

Indications

Les matelas gaufrier sont des supports de lit d'aide à la prévention de l'escarre chez le patient alité de 10 à 15 heures par jour, qui se mobilise seul avec difficulté, sans trouble neurologique important, sans artériopathie, état général bon à moyen.

- Une ou plusieurs escarres de stade 1 et/ou 2 hors zone d'appui, ou avec possibilité d'exclusions d'appui avec système de décharge localisée, patient levé ou non dans la journée,
- Une escarre de stade 3 ou 4 hors zone d'appui ou avec possibilité d'exclusion d'appui avec système de décharge localisée,
- Une escarre de stade 1 ou 2 en zone d'appui, patient levé ou non dans la journée, avec système de positionnement et intervention d'auxiliaires médicaux 3 fois par jour pour vérification de l'installation et réalisation de retournement.

Contre-indications

- Repositionnement périodique impossible,
- Patients à risque élevé ou très élevé d'escarres,
- Patients ayant des escarres de stade 3 ou 4 en zone d'appui,
- Patients ayant un poids maximal supérieur à celui toléré par le matelas.
- Utilisation sur une table d'imagerie médicale.

Groupe cible de patients et d'utilisateurs

Personnes adultes hospitalisés, institutionnalisés ou à domicile, présentant une ou plusieurs escarres et/ou à risque d'escarre du fait de l'altération transitoire ou définitive de leur état de santé. Les soins de ces personnes sont pris en charge par des professionnels de santé, assistés d'aidant(s) le cas échéant.

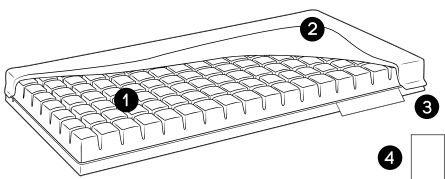


Indiquer les effets secondaires indésirables

Tout incident grave survenu en lien avec le dispositif devrait faire l'objet d'une notification au fabricant et à l'autorité compétente de l'état membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

Informez l'autorité compétente si vous considérez ou avez des raisons de croire que le dispositif présente un risque grave ou est un dispositif falsifié.

2. COMPOSITION DU DISPOSITIF MÉDICAL



- 1 Matelas en mousse de polyuréthane ($\geq 34 \text{ kg/m}^3$).
- 2 Housse amovible avec fermeture à glissière (PROMUST), ou alèse/ drap-housse DERMALON.
- 3 Étiquette d'identification présente à l'extérieur de la protection.
- 4 Notice d'utilisation (papier ou électronique).

3. BÉNÉFICE CLINIQUE, PERFORMANCE, MÉCANISME D'ACTION

Caractéristiques en matière de performances du dispositif

Les matelas en gaufrier permettent par immersion de soulager les pressions d'appui pour améliorer la circulation sanguine et ainsi réduire le risque d'escarre au niveau des régions du corps en appui. Réduit les phénomènes de cisaillement, et de macération.

Bénéfices cliniques escomptés

Maintien de l'oxygénation tissulaire au niveau des zones anatomiques en contact avec la surface du support par diminution de la pression appliquée aux tissus cutanés et sous-cutanés.

Informations aux professionnels de santé

Observer plusieurs fois par jour l'état de la peau du patient en contact avec le support. Vérifier que le matelas est correctement installé.

4. INSTRUCTION D'UTILISATION

Formation des utilisateurs

La formation des utilisateurs doit être réalisée par des personnes formées et validées par les opérateurs économiques concernés. Le choix du support doit prendre en considération le niveau de risque d'escarre selon l'échelle de BRADEN ou autre échelle validée, le poids de la personne et son utilisation par le personnel soignant.

Installation du dispositif

Lorsque le matelas est livré avec une housse PROMUST, elle est livrée zippée. Lorsque le matelas est livré avec drap housse/alèse DERMALON, le drap-housse/alèse est à positionner sur le matelas, car livré à côté. La surface de la mousse constituée de plots doit être positionnée en contact avec le corps du patient. La protection doit être sèche.

Installation du matelas sur le lit dans le bon sens, c'est-à-dire, avec le rabat de la housse PROMUST vers le bas ou avec les côtés du drap-housse/alèse DERMALON vers le bas. Allonger le patient.

MATELAS LIVRÉ COMPRESSÉ

Matelas réversible tête/pieds

⌚ 30 min → 2h *

* Ce temps peut être augmenté suivant le temps de stockage (0 à 6 mois).

Le retour à l'aspect visuel définitif du matelas dans les conditions de température d'utilisation peut prendre jusqu'à 24 heures, mais ne présente aucun risque à son utilisation.



MATELAS LIVRÉ À PLAT

Matelas réversible tête/pieds



Maintenance préventive

- Effectuer annuellement un contrôle visuel de l'état de la mousse : la présence d'un affaissement visible de la matière et un retour non homogène et très ralenti de la mousse sont des critères de vieillissement qui compromettent les propriétés du support dans l'aide à la prévention des escarres.
- Contrôler annuellement la surface extérieure de la housse en exposant la face intérieure à une source de lumière afin de vérifier l'absence de trous et/ou déchirures.

Nettoyage et désinfection

- Entre chaque patient.
- Lavage de la housse PROMUST en machine jusqu'à 90°C. Ne pas laver l'alèse/drap-housse DERMALON en machine.
- Ne pas repasser la housse.
- Compatible avec une solution d'eau de javel jusqu'à 5000 ppm (PROMUST), ou jusqu'à 1000 ppm (DERMALON).

Informations relatives aux procédés appropriés pour permettre sa réutilisation

- A chaque réutilisation, le produit doit présenter un état de propreté physique et bactériologique après application des procédés cités dans le manuel technique (téléchargeable sur www.winnicare.com).
- Remplacer la housse en cas de modification de son aspect de surface.

5. MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mesures requises

Un support à lui seul ne suffit pas pour prévenir l'escarre. D'autres mesures de prévention sont également indispensables.

- Changer de position au moins toutes les 4 heures.
- Maintenir l'hygiène de la peau et éviter la macération.
- En cas d'incontinence, changer régulièrement les protections.
- Observer ou faire observer quotidiennement l'état cutané.
- S'assurer que l'alimentation est suffisante et adaptée.
- Boire régulièrement et en quantité suffisante.
- Une distance minimum de 22 cm entre le haut de la barrière de lit et le haut du matelas en présence du patient est conseillée.
- Limiter au maximum les surépaisseurs entre le corps et le support, à l'exception du drap pour un support de lit, du vêtement de corps ou d'un éventuel change complet.
- Veiller à l'absence de tout corps étranger comme : tubulures, miettes, corps gras, etc.
- Surveillance renforcée chez des sujets à risque de chute (profil patient: non valide, agité, non lucide).

Circonstances dans lesquelles l'utilisateur devrait consulter un professionnel de santé

Si une des mesures requises ne peut être suivie, il est indispensable d'en avvertir au plus tôt votre médecin ou votre infirmière. Signalez au plus tôt à votre médecin ou à votre infirmière tout événement anormal comme de la fièvre, des douleurs, des rougeurs ou le blanchiment des points d'appuis (tête, épaule, dos, hanche, omoplate, bassin, talon, etc.).

Précautions d'emploi

- Traumatismes osseux non stabilisés et/ou musculaires en contact avec le support,
- Premiers jours d'une post-chirurgie d'escarre hors appui (greffe cutanée ou lambeau),
- Patient suivi à domicile sans possibilité d'intervention d'auxiliaires médicaux,
- Vérifier également l'état de la peau exposée à chaque soin et changement de positions.

Mises en garde

- Massage cardiaque externe non compatible sans planche intercalée entre le thorax et la surface haute du matelas,
- Ré-évaluer les risques de piégeage du patient dans les parties non mobiles du lit médical associés aux « matelas thérapeutiques et accessoires et positions articulées du sommier » selon la norme EN 60601-2-52/A1 chez l'adulte.

Informations sur la durée de vie

Le dispositif peut être réutilisé dans la limite du maintien de ses performances initiales durant son cycle de vie. Sa durée de vie estimée est de 6 ans.

Accessoires

Seul l'accessoire de protection du matelas fournit par le fabricant assure la sécurité et la performance du produit complet.

6. STOCKAGE/ MANIPULATION/ ÉLIMINATION

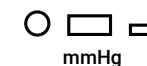
Conditions particulières de stockage et/ou manipulation

- Stocker à l'abri de la lumière, de la chaleur et de l'humidité.

Élimination du produit

Ne pas jeter le produit dans la nature en dehors des lieux dédiés. Respecter les filières de recyclage en place dans votre pays.

Pressions (max) en mmHg avant vieillissement, au poids maximal validé



	Poids Max. utilisateur	Pression max utilisateur		
		Tête	Fessier	Talon
APLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INSTRUCTIONS

Purpose of the device

Prevention of pressure ulcers. Handicap compensation.

Indications

The waffle foam mattresses are bed supports which help to prevent pressure ulcers in patients bedridden for 10 to 15 hours a day, who mobilise themselves with difficulty, with no major neurological disorders, no arterial disease, and in good to average general condition.

- › One or more stage 1 and/or 2 pressure ulcers, not located on the weight bearing areas, or with the possibility of support exclusion (using a localized pressure relief system), patient standing or not during the day.
- › One stage 3 or 4 pressure ulcer not located on the weight bearing areas, with the possibility of support exclusion using a localized pressure relief system,
- › One stage 1 or 2 pressure ulcer in the weight bearing areas, patient standing or not during the day, with a positioning system and intervention by medical assistants 3 times per day for verification of the installation and for turning.

Contra-indications

- › Periodic repositioning is not possible,
- › Patients at high to very high of pressure ulcers,
- › Patients with stage 3 or 4 pressure ulcers in the weight bearing areas,
- › Patients whose weight is higher than that which the mattress can support.
- › Use on a medical imaging table.

Patient and user target groups

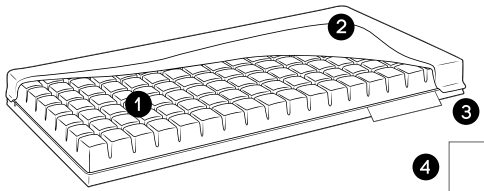
Adult patients who are hospitalized, institutionalized, or at home, presenting with one or more pressure ulcers and/or who are at risk of developing pressure sores due to any temporary or permanent alterations in their health. These individuals are cared for by health professionals, with the help of assistants if required.

Indicate the undesirable side-effects

All serious incidents which are related to the device must be notified to the manufacturer and the competent authority of the member state in which the user and/or patient resides.

Inform the competent authority if you believe, or if you have reason to believe, that the device presents a serious risk, or that it has been tampered with.

2. COMPOSITION OF THE MEDICAL DEVICE



- 1 Polyurethane foam mattress (≥ 34 kg/m³).
- 2 Removable cover with zip (PROMUST), or DERMALON fitted sheet.
- 3 Identification label on the outside of the cover.
- 4 Instructions for use (paper or electronic).

3. CLINICAL BENEFITS, PERFORMANCE, MECHANISM OF ACTION

Performance characteristics of the device

The waffle foam mattresses allow for pressure relief in supporting areas to improve blood circulation and thus reduce the risk of pressure ulcers in the weight bearing areas of the body, Reduces shearing and maceration.

Expected clinical benefits

Maintenance of tissue oxygenation in the anatomical areas which are in contact with the supporting surface, by reducing the pressure applied to the cutaneous and sub-cutaneous tissue.

Information for health professionals

Observe the condition of the patient's skin which is in contact with the support structure several times a day. Verify that the mattress is correctly installed.

4. USAGE INSTRUCTIONS

User training

User training must be provided by people who are trained and validated by the relevant economic operators. The choice of support must take into account the risk of pressure ulcers, as per the Braden scale, or any other validated scale, the individual's weight, and its use by the caregivers.


Installation of the device

When the mattress is supplied with a PROMUST cover, it is delivered zipped. When the mattress is delivered with a DERMALON fitted sheet, the sheet is placed on the mattress, as it is delivered next to it. The surface of the foam made up of studs must be positioned in contact with the patient's body. The protection must be dry. Place the mattress on the bed in the right direction, i.e. with the flap of the PROMUST cover facing downwards or with the sides of the DERMALON fitted sheet/ underpad facing downwards. Lay the patient down.

MATTRESS DELIVERED COMPRESSED

Foot/head reversible mattress



 30 min → 2h *

* This time may be increased with the storage period (0 to 6 months).

The return to a normal visual appearance of the mattress under normal usage temperature conditions may take up to 24 hours, but this does not present any risk for his use.

MATTRESS DELIVERED FLAT

Foot/head reversible mattress



Preventive maintenance

- › Annually carry out a visual inspection of the state of the foam: visible subsidence of the material, and a non-equal and very slow return to the foam's original state are signs of ageing which compromise its pressure ulcers prevention properties.
- › Once a year, check the external surface of the cover, by using a light source from inside in order to check for holes and/or tears.

Cleaning and disinfection

- › Between each patient.
- › Machine wash the PROMUST cover at up to 90°C. Do not machine wash the DERMALON fitted sheet.
- › Do not iron the cover.
- › Compatible with a bleach solution of up to 5000 ppm (PROMUST), or up to 1000 ppm (DERMALON).

Information regarding suitable procedures for re-use

- › Each time that it is re-used, the product must be physically and bacteriologically cleaned by performing the procedures given in the technical manual (which can be downloaded at www.winncare.com).
- › Replace the cover if the appearance of its surface changes.

5. WARNINGS AND PRECAUTIONS

Required measures

A support by itself is not enough to prevent pressure ulcers. Other preventative measures are also required.

- › Change positions at least once every 4 hours.
- › Maintain skin hygiene and avoid maceration.
- › In case of incontinence, regularly change any protective items.
- › Once a day, observe the condition of the skin, or ensure that it is observed.
- › Ensure that the patient's food intake is sufficient and appropriate.
- › Regularly drink enough fluids.
- › A minimal distance of 22 cm between the top of the bed rail and the top of the mattress with the patient on it is advised.
- › Limit large distances between the body and the support by as much as possible, with the exception of the bed support sheet, clothing, or adult diapers.
- › Ensure that there are no foreign bodies such as: tubing, crumbs, grease, etc.
- › Reinforced surveillance in subjects at risk of falling (patient profile: invalid, agitated, not lucid).

Circumstances under which a user should consult with a health professional

If one of the required measures cannot be followed, you must inform your doctor or nurse as soon as possible. Inform your doctor or nurse as soon as possible of any abnormal events such as fever, pain, reddening or whitening of the weight-bearing areas (head, shoulder, back, hip, shoulder blade, pelvis, hip etc.)

Precautions

- › Bone and/or muscle trauma which has not been stabilized and which is in contact with the support.
- › First days following surgery for a pressure ulcer (skin graft or flap).
- › Patient being followed-up at home, without the possibility of receiving help from medical assistants.
- › Also verify the condition of the exposed part of the skin each time that care is provided, and during positional changes.

Warnings

- › Not compatible with external cardiac massage, unless a board is placed between the thorax and the upper surface of the mattress.
- › Re-evaluate the patient's risk of entrapment in the non-moving parts of the medical bed associated with "therapeutic mattress and accessories and articulated positions of the bed frame" in accordance with the EN 60601-2-52/A1 standard for adults.

Lifespan information

The device can be reused as long as its initial performance is maintained throughout its life cycle. Its estimated lifespan is 6 years.

Accessories

Only the mattress protection accessory supplied by the manufacturer ensures the safety and performance of the complete product.

6. STORAGE/HANDLING/ DISPOSAL

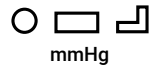
Specific conditions for storage and/or handling

- › Store away from light, heat, and humidity.

Disposal of the product

Do not throw the product out into non-dedicated locations in nature. Use the recycling facilities available in your country.

Pressure (max) in mmHg before ageing, using the maximum validated weight



	Max. user weight	Max. user pressure		
		Head	Buttocks	Heel
A PLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDIKATIONEN

Zweckbestimmung des Produkts

Dekubitusprophylaxe. Linderung der Behinderung.

Indikationen

Waffelschaummatratze sind Bettauflagen zur Unterstützung der Dekubitusprophylaxe bei Patienten mit mittlerem bis hohem Dekubitusrisiko bei Patienten, die 10 bis 15 Stunden am Tag bettlägerig sind, die sich nur schwer selbst mobilisieren können, die keine größeren neurologischen Störungen und keine arteriellen Erkrankungen haben und die sich in einem guten bis durchschnittlichen Allgemeinzustand befinden.

- Ein oder mehrere Druckgeschwüre in Stadium 1 und/oder 2 außerhalb des Auflagebereichs oder mit der Möglichkeit von Druckentlastungen mit lokalisiertem Entlastungssystem, unabhängig davon, ob der Patient im Laufe des Tages aufsteht oder nicht,
- Ein Dekubitus in Stadium 3 oder 4 außerhalb des Auflagebereichs oder mit der Möglichkeit von Druckentlastungen lokalisierendes Entlastungssystem,
- Ein Dekubitus in Stadium 1 oder 2 im Auflagebereich, unabhängig davon, ob der Patient im Laufe des Tages aufsteht oder nicht, mit Lagerungssystem und dreimal täglicher Intervention durch medizinische Hilfskräfte zur Überprüfung der Lagerung und Durchführung von Umlagerungen.

Kontraindikationen

- Periodische Umlagerung nicht möglich,
- Patienten mit hohem bis sehr hohem Risiko für Dekubitus,
- Patienten mit Dekubitus in Stadium 3 oder 4 im Auflagebereich,
- Patienten mit einem Gewicht, das höher ist als das von der Matratze unterstützte Maximalgewicht.
- Verwendung auf einem Tisch für medizinische Bildung.

Zielgruppe der Patienten und Nutzer

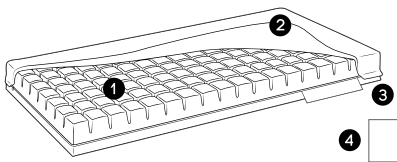
Erwachsene Personen in Krankenhäusern, Pflegeeinrichtungen oder zu Hause, die einen oder mehrere Druckgeschwüre aufweisen und/oder aufgrund einer vorübergehenden oder dauerhaften Beeinträchtigung ihres Gesundheitszustands gefährdet sind, einen Dekubitus zu entwickeln. Die Pflege dieser Personen wird von medizinischem Fachpersonal übernommen, die ggf. von Pflegekräften unterstützt werden.

Unerwünschte Nebenwirkungen unbedingt melden

Jeder schwerwiegende Zwischenfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt auftritt, ist dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Nutzer und/oder Patient wohnhaft ist, zu melden.

Informieren Sie die zuständige Behörde, wenn Sie annehmen oder allen Grund zu der Annahme haben, dass das Gerät eine ernste Gefahr darstellt oder es sich um ein gefälschtes Gerät handelt.

2. BESTANDTEILE DES MEDIZINPRODUKTS



- Matratze aus viskoelastischem Schaumstoff ($\geq 34 \text{ kg/m}^2$).
- Abnehmbarer Bezug mit Reißverschluss (PROMUST), oder DERMALON-Spannbettuch.
- Identifikationsetikett an der Außenseite des Bezugs.
- Bedienungsanleitung (Papier oder elektronisch).

3. KLINISCHER NUTZEN, LEISTUNG, WIRKUNGSMECHANISMUS

Leistungsmerkmale des Produkts

Die Waffelschaummatratzen ermöglichen eine Druckentlastung in den stützenden Bereichen, um die Blutzirkulation zu verbessern und so das Risiko von Druckgeschwüren in den belasteten Bereichen des Körpers zu verringern. Reduziert Scherung und Mazeration.

Erwarteter klinischer Nutzen

Die anhaltende Sauerstoffversorgung des Gewebes in den Körperregionen, die mit der Auflagefläche in Berührung kommen, wird durch die Druckentlastung auf das Haut- und Unterhautgewebe gewährleistet.

Informationen für medizinische Fachkräfte

Beobachten Sie mehrmals täglich den Zustand der Hautpartien des Patienten, die mit der Matratze in Berührung kommen. Überprüfen Sie, ob die Matratze richtig eingesetzt ist. is correctly installed.

4. NUTZUNGSANLEITUNGEN

Die Anwenderschulung

Die Anwenderschulung muss von Personen durchgeführt werden, die von den betroffenen Wirtschaftsakteuren geschult und autorisiert wurden. Bei der Auswahl der Matratze sind das Dekubitusrisiko nach der BRADEN-Skala oder einer anderen geprüften Skala, das Gewicht des Patienten und die Verwendung durch das Pflegepersonal zu berücksichtigen.

Installation des Produkts

Wenn die Matratze mit einem PROMUST-Bezug geliefert wird, dieser mit Reißverschluss geliefert. Wenn die Matratze mit einem DERMALON-Spannbettlaken geliefert wird, muss das Spannbettlaken über der Matratze positioniert werden, da es neben der Matratze geliefert wird. Die Oberfläche des aus Noppen bestehenden Schaums muss in Kontakt mit dem Körper des Patienten positioniert werden. Der Schutz muss trocken sein. Legen Sie die Matratze richtig herum auf das Bett, d. h. mit der Lasche des PROMUST-Bezugs nach unten oder mit den Seiten des DERMALON-Spannbettlakens/der DERMALON-Bettauflage nach unten. Legen Sie den Patienten hin.

MATRATZE KOMPRIMIERT GELIEFERT

Umkehrbare Matratze Kopf/Fuß

30 min → 2h*

* Dieser Zeitraum kann verlängert werden, je nach Lagerungsdauer (0 bis 6 Monate).

Bei Nutzung unter Betriebstemperatur kann das Wiedererlangen des definitiven, visuellen Aspekts der Matratze bis zu 24 Stunden betragen.



MATRATZE FLACH GELIEFERT

Umkehrbare Matratze Kopf/Fuß



Präventive Instandhaltung

- Jährlich Sichtkontrolle des Schaumstoffzustands: Ein erkennbares Absinken des Materials und ein ungleichmäßiges, stark verlangsames Zurückbilden des Schaumstoffs sind Alterungskriterien, die die Eigenschaften der Matratze bei der Unterstützung der Dekubitusprophylaxe beeinträchtigen.
- Jährliche Kontrolle der Außenseite des Bezugs, indem die Innenseite gegen eine Lichtquelle gehalten wird, um sicherzustellen, dass er keine Löcher und/oder Risse aufweist.

Reinigung und Desinfektion

- Zwischen jedem Patienten.
- Waschen Sie den PROMUST-Bezug bei bis zu 90°C in der Waschmaschine. DERMALON-Bettlaken/Spannbettlaken nicht in der Waschmaschine waschen.
- Den Schutzbezug nicht bügeln.
- Kompatibel mit einer Bleichmittellösung bis zu 5000 ppm (PROMUST) bzw. bis zu 1000 ppm (DERMALON).

Informationen über geeignete Verfahren zur Gewährleistung der Wiederverwendung

- Bei jeder Wiederverwendung muss das Produkt nach Durchführung der im technischen Handbuch (herunterladbar unter www.winncare.com) aufgeführten Verfahren einen physikalisch und bakteriologisch sauberen Zustand aufweisen.
- Bei Veränderung des äußeren Erscheinungsbilds den Schutzbezug wechseln.

5. WARNHINWEISE UND SICHERHEITSVORKEHRUNGEN I

Erforderliche Maßnahmen

Eine Matratze allein reicht nicht aus, um einem Dekubitus vorzubeugen. Weitere Prophylaxemaßnahmen sind ebenfalls unerlässlich.

- Den Patienten mindestens alle 4 Stunden umlagern.
- Auf Hauthygiene achten und Mazeration vermeiden.
- Bei Inkontinenz die Unterlagen regelmäßig wechseln.
- Den Hautzustand täglich beobachten und beobachten lassen.
- Für eine ausreichende und angemessene Ernährung sorgen.
- Regelmäßig und in ausreichender Menge trinken.
- Ein Mindestabstand von 22 cm zwischen der Oberkante des Bettgitters und der Oberkante der Matratze wird beim Lagern des Patienten empfohlen.
- Zu dicke Schichten zwischen Körper und Unterlage möglichst vermeiden, mit Ausnahme des Lakens für eine Bettunterlage, der Bekleidung oder einer eventuellen Windelhose.
- Fremdkörper wie Schläuche, Krümel, Fett usw. sind von der Matratze fernzuhalten.
- Verstärkte Überwachung von Personen mit Sturzrisiko (Patientenprofil: nicht valide, unruhig, nicht bei klarem Verstand).

Umstände, unter denen der Nutzer medizinisches Fachpersonal hinzuziehen sollte

Wenn eine der erforderlichen Maßnahmen nicht durchgeführt werden kann, ist unbedingt Ihr Arzt oder Ihre Krankenschwester schnellstmöglich zu verständigen. Melden Sie Ihrem Arzt oder Ihrer Krankenschwester möglichst frühzeitig alle anormalen Ereignisse wie Fieber, Schmerzen, Rötungen oder das Weißwerden von Druckpunkten (Kopf, Schulter, Rücken, Hüfte, Schulterblatt, Becken, Ferse usw.).

Vorsichtsmaßnahmen beim Gebrauch

- Nicht stabilisierte Knochen- und/oder Muskelverletzungen, die mit der Unterlage in Berührung kommen,
- Erste Tage einer postoperativen Dekubitusbehandlung (Hauttransplantation oder Lappenbildung),
- Zu Hause betreuter Patient, ohne dass medizinische Hilfskräfte eingesetzt werden können,
- Auch den Zustand der exponierten Haut bei jeder Pflege und jedem Lagerungswechsel überprüfen,

Warnhinweise

- Externe Herzmassage ohne Brett zwischen Brustkorb und Matratzenoberseite nicht durchführbar,
- Neubeurteilung des Risikos, dass sich der Patient in den nicht beweglichen Teilen des medizinischen Bettes einklemmt, in Verbindung mit „therapeutischen Matratzen und Zubehör und beweglichen Positionen des Lattenrosts“ gemäß EN 60601-2-52/A1 bei Erwachsenen.

Informationen zur Lebensdauer

Das Gerät kann innerhalb der Grenzen der Aufrechterhaltung seiner ursprünglichen Leistung während seines Lebenszyklus wiederverwendet werden. Seine geschätzte Lebensdauer beträgt 6 Jahre.

Matratzenzubehör

Nur das vom Hersteller gelieferte Zubehör zum Schutz der Matratze gewährleistet die Sicherheit und Leistung des gesamten Produkts.

6. LAGERUNG/ HANDHABUNG/ ENTSORGUNG

Besondere Bedingungen für die Lagerung und/ oder Handhabung

- Vor Licht, Hitze und Feuchtigkeit geschützt lagern.

Entsorgung des Produkts

Das Produkt nicht außerhalb der dafür vorgesehenen Stellen in der freien Natur entsorgen. Beachten Sie die in Ihrem Land geltenden Recyclingsysteme.

Druck (max) in mmHg vor der Alterung, bei validiertem Höchstgewicht



	Höchstgewicht Benutzer	Maximaler Druck Benutzer		
		Kopf	Gesäß	Ferse
APLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDICACIONES

Objetivo del producto

Prevención de las úlceras por presión. Compensación de la discapacidad.

Indicaciones

Los colchones de espuma waffle son soportes para camas que ayudan a prevenir las úlceras por presión en pacientes encamados de 10 a 15 horas al día, que se movilizan con dificultad, sin trastornos neurológicos importantes, sin enfermedades arteriales y con un estado general bueno o medio.

- Una o más úlceras por presión de estadio 1 o 2 excluyendo la zona de apoyo o con posibilidad de excluir el apoyo con un sistema de descarga localizada, tanto si se levanta al paciente durante el día como si no,
- Una úlcera por presión de estadio 3 o 4 excluyendo la zona de apoyo o con posibilidad de excluir el apoyo con un sistema de descarga localizada,
- Una úlcera por presión de estadio 1 o 2 situada en la zona de apoyo, tanto si se levanta al paciente durante el día como si no, con un sistema de posicionamiento e intervención de auxiliares sanitarios 3 veces al día para comprobar la instalación y darle la vuelta al paciente.

Contraindicaciones

- Si la recolocación periódica no es posible,
- Pacientes con riesgo alto o muy alto de úlceras por presión,
- Si el paciente tiene úlceras por presión de estadio 3 o 4 en la zona de apoyo,
- Si el paciente tiene un peso máximo superior al soportado por el colchón.
- Uso en una mesa de imágenes médicas.

Grupo de pacientes y usuarios destinatarios

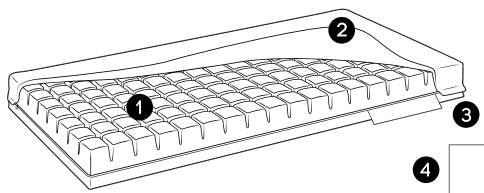
Personas adultas hospitalizadas, internadas o en su domicilio, con una o varias úlceras por presión o con riesgo de sufrir úlceras por presión debido a la alteración transitoria o definitiva de su estado de salud. El tratamiento de estas personas lo realizan profesionales sanitarios, con la ayuda de auxiliares si es necesario.

Indicación de los efectos secundarios no deseados

Todo incidente grave sobrevenido en relación con el producto deberá ser objeto de una notificación al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que el usuario o el paciente esté establecido.

Informar a la autoridad competente si considera o tiene razones para creer que el producto presenta un riesgo grave o es un producto falsificado.

2. COMPOSICIÓN DEL PRODUCTO MÉDICO



- Colchón de espuma de poliuretano ($\geq 34 \text{ kg/m}^3$).
- Funda extraíble con cremallera (PROMUST), o sábana bajera DERMALON.
- Etiqueta de identificación en el exterior de la funda.
- Aviso de uso (papel o electrónico).

3. BENEFICIO CLÍNICO, PRESTACIONES, MECANISMO DE ACCIÓN

Características en materia de prestaciones del producto

Los colchones de espuma reticular permiten aliviar la presión en las zonas de apoyo para mejorar la circulación sanguínea y reducir así el riesgo de úlceras por presión en las zonas del cuerpo que soportan peso. Reduce el cizallamiento y la maceración.

Beneficios clínicos previstos

Mantener la oxigenación de los tejidos en las zonas anatómicas en contacto con la superficie de soporte al disminuir la presión aplicada en los tejidos cutáneos y subcutáneos.

Información para los profesionales sanitarios

Observar varias veces al día el estado de la piel del paciente en contacto con el soporte. Comprobar que el colchón se haya instalado correctamente.

4. INSTRUCCIONES DE USO

Formación de usuarios

La formación de los usuarios debe ser realizada por personas formadas y autorizadas por los agentes económicos afectados. Al elegir el soporte se debe tener en cuenta el nivel de riesgo de sufrir úlceras por presión empleando la escala de BRADEN o cualquier otra escala validada, el peso de la persona y su uso por parte de los profesionales sanitarios.

Instalación del producto

Cuando el colchón se entrega con una funda PROMUST, ésta se entrega cerrada con cremallera. Cuando el colchón se entrega con una sábana bajera DERMALON, ésta debe colocarse sobre el colchón, ya que se entrega junto a él. La superficie de la espuma formada por tacos debe colocarse en contacto con el cuerpo del paciente. La protección debe estar seca. Coloque el colchón sobre la cama en la dirección correcta, es decir, con la solapa de la funda PROMUST hacia abajo o con los laterales de la sábana bajera/colchoneta DERMALON hacia abajo. Acueste al paciente.

COLCHÓN ENTREGADO COMPRIMIDO

Colchón reversible cabeza/pies



30 min → 2h*

* Este tiempo podrá ser aumentado en función del tiempo de almacenamiento (de 0 a 6 meses).

El colchón puede tardar hasta 24 horas en recobrar su aspecto visual definitivo en las condiciones de temperatura de utilización, pero esto no presenta ningún riesgo para su utilización.

COLCHÓN ENTREGADO PLANO

Colchón reversible cabeza/pies



Mantenimiento preventivo

- Realizar anualmente una inspección visual del estado del colchón: si el material está visiblemente hundido, la espuma no recupera la forma homogéneamente o la recupera muy lentamente son indicios de envejecimiento que debilitan las propiedades de soporte que ayudan a prevenir las úlceras por presión.
- Inspeccionar anualmente la superficie exterior de la funda exponiendo el interior a una fuente de luz para comprobar la ausencia de orificios o desgarros.

Limpieza y desinfección

- Entre cada paciente.
- Lave la funda PROMUST a máquina hasta 90°C. No lavar a máquina la sábana bajera DERMALON.
- No planchar la funda.
- Compatible con una solución de lejía de hasta 5000 ppm (PROMUST), o hasta 1000 ppm (DERMALON).

Información relativa a los procedimientos idóneos para su reutilización

- En cada reutilización, el producto debe encontrarse en condiciones de correcta limpieza física y bacteriológica tras haber aplicado los procedimientos citados en el manual técnico (que se puede descargar en www.winncare.com).
- Sustituir la funda en caso de que cambie el aspecto de su superficie.

5. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES DE USO

Medidas obligatorias

- Un soporte por sí solo no basta para prevenir las úlceras por presión. Se requieren también otras medidas de prevención.
- Es preciso cambiar de posición al menos cada 4 horas.
- Es preciso mantener la piel limpia y evitar la maceración.
- En caso de incontinencia, es preciso cambiar regularmente los protectores.
- Es preciso observar diariamente el estado de la piel.
- Es preciso asegurarse de que la alimentación sea suficiente y esté adaptada.
- Es preciso asegurarse de que el paciente bebe regularmente y en cantidad suficiente.
- Se recomienda una distancia mínima de 22 cm entre la parte superior de la barandilla de la cama y la parte superior del colchón en presencia del paciente.
- Limitar en la medida de lo posible los sobreespesores entre el cuerpo y el soporte, salvo la sábana del soporte de cama, las prendas de ropa o, si es necesario, los pañales para adultos.
- Es preciso garantizar la ausencia de cuerpos extraños: tubos, migajas, grasas, etc.
- Vigilancia reforzada en sujetos con riesgo de caídas (perfil del paciente: inválido, agitado, no lúcido).

Circunstancias en las que el usuario debe consultar con un profesional sanitario

Si no se puede llevar a cabo una de las medidas obligatorias, es preciso informar lo antes posible a su médico o personal de enfermería. Informe lo antes posible a su médico o personal de enfermería de cualquier circunstancia anómala, como fiebre, dolores, rojeces o blanqueamiento de los puntos de apoyo (cabeza, hombros, espalda, caderas, omóplatos, pelvis, talones, etc.).

Precauciones de uso

- Traumatismos óseos o musculares no estabilizados en contacto con el soporte,
- Primeros días del posoperatorio de una úlcera por presión (injerto o colgajo de piel),
- Paciente tratado en su domicilio sin posibilidad de intervención de auxiliares sanitarios,
- Comprobación del estado de la piel expuesta en cada tratamiento y cambio de posición,

Advertencias

- El masaje cardíaco externo no es posible sin una tabla entre el tórax y la superficie superior del colchón,
- Reevaluar los riesgos de atrapamiento del paciente en partes inmóviles de la cama médica relacionados con «colchones terapéuticos y accesorios y posiciones articuladas del somier» de conformidad con la norma EN 60601-2-52/A1 en adultos.

Información de vida útil

El dispositivo puede reutilizarse siempre que se mantengan sus prestaciones iniciales durante todo su ciclo de vida. Su vida útil estimada es de 6 años.

Accesorios

Sólo el accesorio de protección del colchón suministrado por el fabricante garantiza la seguridad y las prestaciones del producto completo.

6. ALMACENAMIENTO / MANIPULACIÓN / ELIMINACIÓN

Condiciones particulares de almacenamiento o manipulación

- Guardar en un lugar alejado de la luz, el calor y la humedad.

Desecho del producto

No tirar el producto en la naturaleza ni en lugares no habilitados específicamente. Respetar la clasificación de reciclaje vigente en su país de residencia.

Presiones (máx.) en mmHg antes del envejecimiento, con el peso máximo permitido

	Peso máx. del usuario	Presión máx. del usuario		
		Cabeza	Glúteos	Talón
APLIT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDICAZIONI

Destinazione del dispositivo

Prevenzione delle piaghe da decubito. Compensazione dell'invalidità.

Indicazioni

I materassi in schiuma di waffle sono supporti per il letto che aiutano a prevenire le piaghe da decubito in pazienti costretti a letto per 10-15 ore al giorno, che si muovono con difficoltà, senza disturbi neurologici importanti, senza malattie arteriose e in condizioni generali da buone a medie.

- Una o più piaghe da decubito di stadio 1 e/o 2 al di fuori dell'area di appoggio, o con possibilità di esclusione dell'appoggio con un sistema di scarico localizzato, indipendentemente dal fatto che il paziente sia sollevato o meno durante il giorno,
- Una piaga di stadio 3 e/o 4 al di fuori dell'area di appoggio, o con possibilità di esclusione dell'appoggio con un sistema di scarico localizzato,
- Una piaga da decubito di stadio 1 o 2 nell'area di appoggio, indipendentemente dal fatto che il paziente sia sollevato o meno durante il giorno, con un sistema di posizionamento e l'intervento di ausiliari medici 3 volte al giorno per controllare l'installazione ed effettuare la rotazione.

Controindicazioni

- Riposizionamento periodico impossibile,
- Pazienti a rischio elevato o molto elevato di ulcere da pressione,
- Pazienti con piaghe da decubito di stadio 3 o 4 nell'area di appoggio,
- Pazienti con un peso massimo superiore a quello tollerato dal materasso.
- Utilizzare su un tavolo per imaging medico.

Gruppo target di pazienti e utenti

Adulti ricoverati in ospedale, in istituto o a domicilio, con una o più piaghe da decubito e/o a rischio di piaghe da decubito a causa di un'alterazione transitoria o permanente del loro stato di salute. L'assistenza a queste persone è fornita da operatori sanitari, assistiti, se del caso, da badanti.

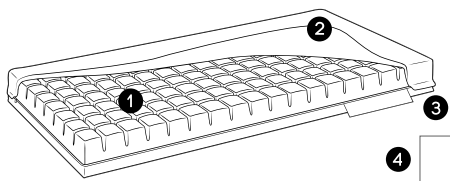


Indicare gli effetti collaterali indesiderati

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in connessione con il dispositivo dovrà essere comunicato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiede l'utente e/o il paziente.

Informare l'autorità competente se si ritiene o si ha ragione di credere che il dispositivo presenti un grave rischio o sia un dispositivo falsificato.

2. COMPOSIZIONE DEL DISPOSITIVO MEDICO



- 1 Materasso in schiuma di poliuretano ($\geq 34 \text{ kg/m}^3$).
- 2 Coperta sfoderabile con cerniera (PROMUST), o lenzuolo aderente DERMALON.
- 3 Etichetta di identificazione presente all'esterno del coprimaterasso.
- 4 Istruzioni per l'uso (cartaceo o elettronico).

3. BENEFICIO CLINICO, PERFORMANCE, MECCANISMO D'AZIONE

Caratteristiche prestazionali del dispositivo

I materassi in schiuma waffle consentono di alleviare la pressione nelle aree di supporto per migliorare la circolazione sanguigna e ridurre così il rischio di ulcere da pressione nelle aree del corpo che supportano il peso. Riducono la lacerazione e la macerazione.

Benefici clinici attesi

Mantiene l'ossigenazione dei tessuti nelle aree anatomiche a contatto con la superficie del supporto, riducendo la pressione applicata ai tessuti cutanei e sottocutanei.

Informazioni per gli operatori sanitari

Osservare più volte al giorno le condizioni della pelle del paziente a contatto con il supporto. Verificare che il materasso sia installato correttamente.

4. ISTRUZIONI PER L'USO

Formazione degli utenti

La formazione degli utenti deve essere effettuata da personale formato e convalidato dagli operatori economici interessati. La scelta del supporto deve tenere conto del livello di rischio di piaghe da decubito secondo la scala di BRADEN o altra scala convalidata, del peso della persona e dell'uso del supporto da parte del personale infermieristico.

Installazione del dispositivo

Quando il materasso viene consegnato con una fodera PROMUST, questa viene consegnata con una cerniera. Quando il materasso viene consegnato con un lenzuolo aderente DERMALON, il lenzuolo aderente deve essere posizionato sopra il materasso, poiché viene consegnato accanto ad esso. La superficie della schiuma composta da borchie deve essere posizionata a contatto con il corpo del paziente. La protezione deve essere asciutta. Posizionare il materasso sul letto nel senso giusto, cioè con il lembo della copertura PROMUST rivolto verso il basso o con i lati del lenzuolo/tappetino DERMALON rivolti verso il basso. Adagiare il paziente.

MATERASSO CONSEGNATO COMPRESSO

Materasso reversibile testa/piedi

⌚ 30 min → 2h *

* E' possibile aumentare tale periodo di immagazzinamento (da 0 a 6 mesi).

Il ritorno all'aspetto visivo definitivo del materasso nelle condizioni di temperatura d'utilizzo può prendere fino a 24 ore, ma non presenta nessun rischio per il suo utilizzo.



MATERASSO CONSEGNATO PIATTO

Materasso reversibile testa/piedi



Manutenzione preventiva

- Effettuare annualmente un controllo visivo delle condizioni della schiuma: la presenza di cedimenti visibili del materiale e un ritorno non omogeneo e molto lento della schiuma sono criteri di invecchiamento che compromettono le proprietà del supporto nel contribuire a prevenire le piaghe da decubito.
- Controllare annualmente la superficie esterna del coprimaterasso esponendo il lato interno a una fonte di luce per verificare la presenza di fori e/o strappi.

Pulizia e disinfezione

- Tra un paziente e l'altro.
- Lavare la fodera PROMUST in lavatrice fino a 90°C. Non lavare in lavatrice il lenzuolo aderente DERMALON.
- Non stirare il coprimaterasso.
- Compatibile con una soluzione di candeggina fino a 5000 ppm (PROMUST) o fino a 1000 ppm (DERMALON).

Informazioni sui processi appropriati per consentirne il riutilizzo

- Ogni volta che viene riutilizzato, il prodotto deve essere pulito fisicamente e batteriologicamente dopo l'applicazione delle procedure indicate nel manuale tecnico (scaricabile da www.winnare.com).
- Sostituire il coprimaterasso se l'aspetto della superficie è cambiato.

5. AVVERTENZE E PRECAUZIONI D'USO

Misure necessarie

- Un supporto da solo non è sufficiente a prevenire le piaghe da decubito. Sono essenziali anche altre misure preventive.
- Cambiare posizione almeno ogni 4 ore.
- Mantenere l'igiene della pelle ed evitare la macerazione.
- In caso di incontinenza, cambiare regolarmente le protezioni.
- Osservare o far osservare quotidianamente lo stato cutaneo.
- Assicurarsi che l'alimentazione sia sufficiente e adeguata.
- Bere regolarmente e in quantità sufficiente.
- Si raccomanda una distanza minima di 22 cm tra la parte superiore della sponda del letto e la parte superiore del materasso in presenza del paziente.
- Limitare il più possibile i sovrappessori tra il corpo e il supporto, ad eccezione del lenzuolo per il supporto del letto, dell'indumento del corpo o di un eventuale pannolino completo.
- Assicurarsi che non siano presenti oggetti estranei come tubicini, briciole, corpi grassi, ecc.
- Sorveglianza rafforzata nei soggetti a rischio di caduta (profilo del paziente: invalido, agitato, non lucido).

Circostanze in cui l'utente deve consultare un professionista della salute

Se non è possibile seguire una qualsiasi delle misure richieste, è indispensabile informare il medico o l'infermiere il prima possibile. Segnalare al più presto al medico o all'infermiere eventuali anomalie come febbre, dolore, arrossamento o sbiancamento dei punti di appoggio (testa, spalla, schiena, anca, scapola, bacino, tallone, ecc.).

Precauzioni d'uso

- Lesioni ossee non stabilizzate e/o muscolari a contatto con il supporto,
- Primi giorni di intervento post-chirurgico per lesioni da pressione (innesto o lembo di pelle),
- Paziente seguito a domicilio senza possibilità di intervento da parte di personale medico ausiliario,
- Controllare anche le condizioni della pelle esposta a ogni trattamento e cambio di posizione,

Avvertenze

- Il massaggio cardiaco esterno non è compatibile senza un asse tra il torace e la superficie superiore del materasso,
- Rivalutare i rischi di intrappolamento del paziente in parti non mobili del letto medico associati a «materassi terapeutici e accessori e posizioni articolate della base» secondo la norma EN 60601-2-52/A1 negli adulti.

Informazioni sulla durata di vita

Il dispositivo può essere riutilizzato a condizione che le sue prestazioni iniziali siano mantenute per tutto il suo ciclo di vita. La durata di vita stimata è di 6 anni.

Accessori

Solo l'accessorio di protezione del materasso fornito dal produttore garantisce la sicurezza e le prestazioni del prodotto completo.

6. STOCCAGGIO/ MANIPOLAZIONE/ SMALTIMENTO

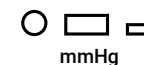
Condizioni speciali di stoccaggio e/o manipolazione

- Conservare al riparo da luce, calore e umidità.

Smaltimento del prodotto

Non smaltire il prodotto nell'ambiente al di fuori delle aree dedicate. Rispettate le filiere di riciclaggio in vigore nel proprio paese.

Pressioni (max) in mmHg prima dell'invecchiamento, al massimo peso convalidato



	Peso massimo dell'utente	Pressione massima utente		
		Testa	Natiche	Tallone
APLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDICATIES

Bestemming van het hulpmiddel

Preventie van decubitus. Compensatie van de handicap.

Indicaties

De matrassen van wafelschuim zijn bedhulpmiddelen om decubitus te helpen voorkomen bij patiënten die 10 tot 15 uur per dag bedlegerig zijn, zichzelf moeilijk kunnen mobiliseren, geen ernstige neurologische aandoeningen hebben, geen arteriële aandoening hebben en in een goede tot gemiddelde algemene conditie verkeren.

- > Een of meer doorligwonden in categorie 1 en/of 2 buiten de drukzone, of met de mogelijkheid om druk te voorkomen met een lokaal druk verlagend hulpmiddel, ongeacht of de patiënt overdag uit bed komt of niet.
- > Een doorligwond in categorie 3 of 4 buiten de drukzone of met de mogelijkheid om druk te voorkomen met een lokaal druk verlagend hulpmiddel.
- > Een doorligwond in categorie 1 of 2 in de drukzone, patiënt al dan niet overdag uit bed komend, met een positioneringssysteem en medische hulpverlening driemaal per dag om de installatie te controleren en de patiënt om te draaien.

Contra-indicaties

- > Periodieke positiewijziging niet mogelijk.
- > Patiënten met een hoog tot zeer hoog risico op decubitus.
- > Patiënten met doorligwonden in categorie 3 of 4 in de drukzone.
- > Patiënten met een hoger maximaal gewicht dan het door de matras getolereerde gewicht.
- > Gebruik op een medische beeldvormingstafel.

Doelgroep van patiënten en gebruikers

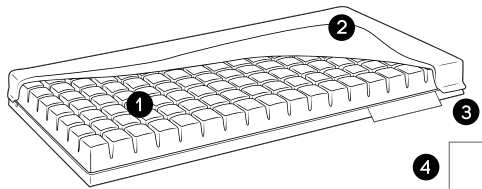
Volwassenen in een ziekenhuis, een instelling of thuis, met één of meer doorligwonden en/of met een risico op doorligwonden door een tijdelijke of permanente aantasting van hun gezondheid. De verzorging van deze personen wordt verleend door gezondheidswerkers, eventueel bijgestaan door verzorgers.

Melding van ongewenste bijwerkingen

Elk ernstig incident in verband met het hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker en/of de patiënt is gevestigd.

Informeer de bevoegde autoriteit als u van mening bent of een reden hebt om te veronderstellen dat het hulpmiddel een ernstig risico inhoudt of een imitatie betreft.

2. SAMENSTELLING VAN HET MEDISCH HULPMIDDEL



- 1 Matras van polyurethaanschuim (≥ 34 kg/m³).
- 2 Afneembare hoes met rits (PROMUST), of DERMALON hoelakken.
- 3 Identificatielabel aan de buitenzijde van de hoes.
- 4 Gebruiksaanwijzing (papier of elektronisch).

3. KLINISCH VOORDEEL, PRESTATIES, WERKINGSMECHANISME

Prestatiekenmerken van het hulpmiddel

De matrassen van wafelschuim zorgen voor drukontlasting in de ondersteunende gebieden om de bloedcirculatie te verbeteren en zo het risico op decubitus in de gewichtdragende gebieden van het lichaam te verminderen. Vermindert afschuiving en maceratie.

Verwachte klinische voordelen

Behoud van de oxygenatie van de weefsels in de lichaamszones die in contact komen met het ondersteunende oppervlak door de druk op de huid en de onderhuidse weefsels te verminderen.

Informatie voor gezondheidswerkers

Inspecteer meerdere malen per dag bij de patiënt de conditie van de huid die in contact is met de ondersteuning. Controleer of de matras correct is geïnstalleerd.

4. GEBRUIKSAANWIJZING

Opleiding van gebruikers

De gebruikers moeten worden opgeleid door personen die door de betrokken marktpartijen zijn opgeleid en gevalideerd. Bij de keuze van de ondersteuning moet rekening worden gehouden met het niveau van het decubitusrisico volgens de Braden-schaal of een andere gevalideerde schaal, het gewicht van de persoon en het gebruik van het hulpmiddel door de zorgverleners.

Installatie van het hulpmiddel

Wanneer de matras geleverd wordt met een PROMUST hoes, wordt deze geritst geleverd. Wanneer de matras geleverd wordt met een DERMALON hoelakken, moet het hoelakken over de matras geplaatst worden, omdat het ernaast geleverd wordt. Het schuimoppervlak met noppen moet in contact zijn met het lichaam van de patiënt. De bescherming moet droog zijn. Leg de matras in de juiste richting op het bed, d.w.z. met de flap van de PROMUST-hoes naar beneden of met de zijanten van het DERMALON hoelakken/onderlegger naar beneden. Leg de patiënt neer.

MATRAS GECOMPRIEERD GELEVERD

Matras met verwisselbaar hoofd-/voeteneind



30 min → 2h *

* Deze tijd kan verlengd worden volgens de opslagtijd (0 tot 6 maanden).

Kan het tot 24 uur duren voor de matras het definitief visueel aspect terug aangenomen heeft als de matras volgens de voorgeschreven temperatuuromstandigheden gebruikt wordt, maar vormt geen enkel risico voor hun gebruik.

MATRAS PLAT GELEVERD

Matras met verwisselbaar hoofd-/voeteneind



Preventief onderhoud

- > Controleer jaarlijkse visueel de staat van het schuim. De aanwezigheid van zichtbare verzakkingen in de matras en een niet-homogene en zeer langzame terugkeer van het schuim, zijn verouderingsverschijnselen die de ondersteunende eigenschappen voor het voorkomen van decubitus aantasten.
- > Controleer jaarlijks de buitenzijde van de hoes op gaten of scheuren door de binnenzijde met een lamp te verlichten.

Reiniging en ontsmetting

- > Tussen elke patiënt.
- > Was de PROMUST hoes in de wasmachine op maximaal 90°C. Het DERMALON hoelakken niet in de machine wassen.
- > Strijk de hoes niet.
- > Compatibel met een bleekoplossing tot 5000 ppm (PROMUST) of tot 1000 ppm (DERMALON).

Informatie over passende processen om hergebruik mogelijk te maken

- > Voor elk hergebruik moet het product fysiek en bacteriologisch rein zijn na de toepassing van de procedures die zijn vermeld in de technische handleiding (downloadbaar op www.winncare.com).
- > Vervang de hoes als hij uiterlijk veranderingen vertoont.

5. WAARSCHUWINGEN EN VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET GEBRUIK

Vereiste maatregelen

Een matras alleen is niet voldoende om decubitus te voorkomen. Ook andere preventieve maatregelen zijn essentieel.

- > Verander minstens elke 4 uur de positie van de patiënt.
- > Handhaaf de huidhygiëne en vermijd maceratie.
- > Vervang in geval van incontinentie regelmatig het incomateriaal.
- > Zorg voor een dagelijkse inspectie van de huidconditie.
- > Zorg voor voldoende en geschikte voeding.
- > Zorg voor regelmatig en voldoende drinken.
- > Een minimumafstand van 22 cm tussen de bovenkant van het bedkade en de bovenkant van de matras in aanwezigheid van de patiënt wordt aanbevolen.
- > Beperk tot het minimum de lagen tussen het lichaam en de matras, met uitzondering van een laken, kleding of eventueel een wegwerpluier.
- > Let erop dat er geen ongewenste voorwerpen of stoffen aanwezig zijn, zoals leidingen, kruimels, vet enz.
- > Versterkt toezicht bij personen met valrisico (patiëntenprofiel: invalide, geagiteerd, niet helder).

Omstandigheden waarin de gebruiker een gezondheidswerker moet raadplegen

Als een van de vereiste maatregelen niet kan worden toegepast, moet u zo snel mogelijk uw arts of verpleegkundige hierover informeren. Meld ook zo snel mogelijk aan uw arts of verpleegkundige alle abnormale verschijnselen, zoals koorts, pijn en rood of wit wordende steunpunten (hoofd, schouder, rug, heup, schouderblad, bekken, hiel enz.).

Voorzorgen voor het gebruik

- > Ongestabiliseerde bot- en/of spierletsel in contact met de matras. Eerste dagen na een chirurgische decubitusoperatie (huidtransplantatie of flap).
- > Thuis verzorgde patiënt zonder de mogelijkheid van interventie door medische hulpverleners.
- > Controleer ook de conditie van de blootgestelde huid bij elke behandeling en positiewijziging.

Waarschuwingen

- > Externe hartmassage is niet compatibel zonder een plank tussen de borstkas en de bovenzijde van de matras.
- > Evalueer of herevalueer de risico's van beknelling van de patiënt in niet-bewegende delen van het medische bed in verband met «therapeutische matrassen en accessoires en gelede posities van bedbodems» volgens EN 60601-2-52/A1 bij volwassenen.

Informatie over levensduur

Het apparaat kan worden hergebruikt zolang de oorspronkelijke prestaties gedurende de hele levenscyclus behouden blijven. De geschatte levensduur is 6 jaar.

Accessoires

Alleen het accessoire voor matrasbescherming dat door de fabrikant wordt geleverd, garandeert de veiligheid en prestaties van het volledige product.

6. OPSLAG, BEHANDELING EN VERWIJDERING

Speciale voorwaarden voor de opslag en/of behandeling

- > Bewaren in een ruimte afgeschermd van licht, hitte en vocht.

Verwijdering van het product

Gooi het product niet weg in de natuur of op andere niet hiervoor bestemde plaatsen. Neem de recyclingkanalen in uw land in acht.

Druk (max) in mmHg vóór veroudering, bij maximaal gevalideerd gewicht



	Max. gewicht gebruiker	Max. gebruikersdruk		
		Hoofd	Billen	Hiel
APLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDICAÇÕES

Utilização do dispositivo

Prevenção das escaras. Compensação da incapacidade.

Indicações

Os colchões em espuma waffle são suportes de cama de auxílio à prevenção de escaras em pacientes acamados durante 10 a 15 horas por dia, que se mobilizam com dificuldade, sem perturbações neurológicas importantes, sem doença arterial e em estado geral bom a médio.

- › Uma ou várias escaras de grau 1 e/ou 2 fora zona de apoio, ou com possibilidade de exclusões e apoio (com sistema de descarga localizada), com o paciente levantado ou não durante o dia,
- › Uma escara de grau 3 ou 4 fora zona de apoio, ou com possibilidade de exclusões e apoio com sistema de descarga localizada,
- › Uma ou várias escaras de grau 1 ou 2 em zona de apoio, com o paciente levantado ou não durante o dia, com sistema de posicionamento e intervenção de auxiliares médicos 3 vezes por dia para verificação da instalação e realização da mudança de posição.

Contraindicações

- › Reposicionamento periódico impossível,
- › Doentes com risco elevado a muito elevado de úlceras de pressão,
- › Pacientes com escaras de grau 3 ou 4 em zona de apoio,
- › Pacientes com um peso máximo superior ao tolerado pelo colchão.
- › Utilizar numa mesa de imagiologia médica.

Grupo-alvo dos pacientes e dos utilizadores

Pessoas adultas hospitalizadas, institucionalizadas ou ao domicílio, que apresentam uma ou várias escaras e/ou com risco de surgimento de escaras devido à alteração transitória ou definitiva do seu estado de saúde. Os cuidados destas pessoas são realizados por profissionais de saúde, assistidos por auxiliares, se necessário.



Indicar os efeitos secundários indesejáveis

Qualquer incidente grave que ocorra em relação ao dispositivo deverá ser notificado ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro em que o usuário e/ou o paciente estão localizados.

Informe à autoridade competente se considerar ou tiver motivos para acreditar que o dispositivo representa um risco grave ou é um dispositivo falsificado.

3. BENEFÍCIO CLÍNICO, DESEMPENHO, MECANISMO DE AÇÃO

Características em matéria de desempenho do dispositivo

Os colchões de espuma waffle permitem o alívio da pressão nas zonas de apoio para melhorar a circulação sanguínea e, assim, reduzir o risco de úlceras de pressão nas zonas de suporte de peso do corpo. Reduz o cisalhamento e a maceração.

Benefícios clínicos esperados

Manutenção da oxigenação dos tecidos ao nível das zonas anatómicas em contacto com a superfície de suporte por diminuição da pressão aplicada aos tecidos cutâneos e subcutâneos.

Informações para os profissionais de saúde

Observar várias vezes por dia o estado da pele do paciente que se encontra em contacto com o suporte. Verificar que o colchão está devidamente instalado.

4. INSTRUÇÃO DE UTILIZAÇÃO

Formação dos utilizadores

A formação dos utilizadores deve ser realizada por pessoas formadas e validadas pelos operadores económicos envolvidos. A escolha do suporte deve ter em consideração o nível do risco de escara segundo a escala de BRADEN ou outra escala validada, o peso da pessoa e a sua utilização por parte do pessoal auxiliar de saúde.

Instalação do dispositivo

Quando o colchão é entregue com uma capa PROMUST, esta é entregue com fecho de correr. Quando o colchão é entregue com um lençol DERMALON, este deve ser colocado sobre o colchão, uma vez que é entregue ao lado deste. A superfície da espuma constituída por tachas deve ser colocada em contacto com o corpo do doente. A proteção deve estar seca.

Colocar o colchão na cama na direção correcta, ou seja, com a aba da capa PROMUST virada para baixo ou com os lados do lençol/tapete DERMALON virados para baixo. Deitar o doente.

COLCHÃO FORNECIDO COMPRIMIDO

Colchão reversível
cabeça/pés

30 min → 2h *

* Este tempo pode ser aumentado de acordo com o tempo de armazenamento (0 a 6 meses).

O regresso ao aspecto visual definitivo do colchão nas condições de temperatura de utilização pode levar até 24 horas, mas não apresenta nenhum risco para a respectiva utilização.



COLCHÃO ENTREGUE PLANO

Colchão reversível
cabeça/pés



Manutenção preventiva

- › Efetuar anualmente um controlo visual do estado da espuma: a presença de flacidez visível da matéria e um retorno não homogêneo e muito lento da espuma constituem critérios de envelhecimento que comprometem as propriedades do suporte no auxílio à prevenção de escaras.
- › Controlar anualmente a superfície exterior da capa expondo a face interior a uma fonte de luz com vista a verificar a ausência de furos e/ou rasgões.

Limpeza e desinfeção

- › Entre Cada paciente.
- › Lavar na máquina a capa PROMUST até 90°C. Não lavar na máquina o lençol DERMALON.
- › Não engomar a capa.
- › Compatível com uma solução de lixívia até 5000 ppm (PROMUST), ou até 1000 ppm (DERMALON).

Informações relativas aos procedimentos apropriados para permitir a sua reutilização

- › A cada reutilização, o produto deve apresentar um estado de limpeza físico e bacteriológico após a aplicação dos procedimentos citados no manual técnico (disponível para download em www.winncare.com).
- › Substituir a capa em caso de alteração do seu aspeto superficial.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Medidas necessárias

Um suporte só não basta para prevenir as escaras. São indispensáveis igualmente outras medidas de prevenção.

- › Mudar a posição do paciente pelo menos a cada 4 horas.
- › Manter a higiene da pele e evitar a maceração.
- › Em caso de incontinência, mudar frequentemente as proteções.
- › Observar ou mandar observar diariamente o estado cutâneo.
- › Assegurar-se de que a alimentação é suficiente e adaptada.
- › Beber com regularidade e em quantidade suficiente.
- › Na presença do paciente, aconselha-se uma distância mínima de 22 cm entre o topo da barreira da cama e o topo do colchão.
- › Limitar ao máximo a sobreposição de espessuras entre o corpo e o suporte, com exceção do lençol para um suporte de cama, da roupa do paciente e de uma eventual fralda completa.
- › Assegurar-se da ausência de quaisquer corpos estranhos como: tubagens, migalhas, corpos gordos, etc.
- › Vigilância reforçada em sujeitos em risco de queda (perfil do paciente: inválido, agitado, não lúcido).

Circunstâncias em que o utilizador deveria consultar um profissional de saúde

Se uma das medidas necessárias não puder ser implementada, torna-se indispensável avisar sem tardar o(a) seu(sua) médico(a) ou enfermeiro(a). Avise sem tardar o(a) seu(sua) médico(a) ou enfermeiro(a) sobre qualquer episódio anormal como febre, dores, vermelhidões ou aclaramento dos pontos de apoio (cabeça, ombro, costas, anca, omoplata, bacia, calcanhar, etc.).

Precauções de utilização

- › Traumatismos ósseos não estabilizados e/ou musculares em contacto com o suporte,
- › Primeiros dias pós-operatórios de escara (enxerto cutâneo ou retalho),
- › Paciente acompanhado ao domicílio sem possibilidade de intervenção de auxiliares médicos,
- › Verificar igualmente o estado da pele exposta a cada cuidado e mudança de posição,

Advertência

- › Massagem cardíaca externa não compatível sem prancha intercalada entre o tórax e a superfície superior do colchão,
- › Reavaliar os riscos para o paciente de ficar entalado nas partes não móveis da cama médica, associados aos «colchões terapêuticos e acessórios e posições do sommier» segundo a norma EN 60601-2-52/A1 no adulto.

Informações sobre a vida útil

O dispositivo pode ser reutilizado desde que o seu desempenho inicial seja mantido durante todo o seu ciclo de vida. O seu tempo de vida útil estimado é de 6 anos.

Acessórios

Apenas o acessório de proteção do colchão fornecido pelo fabricante garante a segurança e o desempenho do produto completo.

6. ARMAZENAMENTO/ MANIPULAÇÃO/ ELIMINAÇÃO

Condições especiais de armazenamento e/ou manipulação

- › Armazenar ao abrigo da luz, do calor e da humidade.

Eliminação do produto

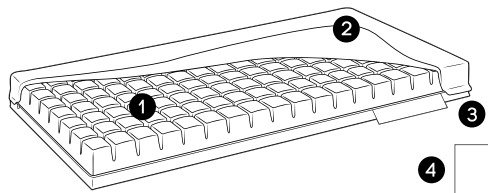
Não eliminar o produto na natureza, fora dos locais dedicados. Respeitar o processo de reciclagem implementado no seu país.

Pressões (máx) em mmHg antes do envelhecimento, ao peso máximo validado



	Peso Máx. Utilizador	Pressão Máx. Utilizador		
		Cabeça	Glúteos	Calcanhar
APLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

2. COMPOSIÇÃO DO DISPOSITIVO MÉDICO



- 1 Colchão em espuma de poliuretano (≥ 34 kg/m³).
- 2 Cobertura amovível com fecho de correr (PROMUST), ou lençol DERMALON.
- 3 Etiqueta de apresentação presente no exterior da capa.
- 4 Manual de utilização (papel ou eletrónico).

1. WSKAZANIA

Przeznaczenie wyrobu

Zapobieganie odleżynom. Poprawa stanu zdrowia.

Wskazania

Materace z pianki waflowej stanowią dodatek do łóżka pomagający przeciwdziałać odleżynom u pacjentów przykuty do łóżka przez 10-15 godzin dziennie, którzy z trudem się poruszają, bez poważnych zaburzeń neurologicznych, bez chorób tętnic i w dobrym lub średnim stanie ogólnym.

Co najmniej jedna odleżyna w stadium 1 i/lub 2 poza miejscami podtrzymującymi ciężar ciała lub w miejscach, w których można uniknąć podtrzymywania ciężaru (dzięki systemowi miejscowego odciążania) u pacjenta przebywającego w ciągu dnia w pozycji siedzącej/stojącej lub leżącej,

Odleżyna w stadium 3 lub 4 poza miejscami podtrzymującymi ciężar ciała lub w miejscach, w których można uniknąć podtrzymywania ciężaru dzięki systemowi miejscowego odciążania,

Odleżyna w stadium 1 lub 2 w miejscach podtrzymujących ciężar ciała u pacjenta przebywającego w ciągu dnia w pozycji siedzącej/stojącej lub leżącej, system zmiany pozycji i interwencji personelu medycznego 3 razy dziennie w celu sprawdzenia położenia i odwrócenia ciała.

Przeciwwskazania

- Brak możliwości okresowej zmiany pozycji,
- Pacjenci z wysokim lub bardzo wysokim ryzykiem wystąpienia odleżyn,
- Pacjenci, u których występują odleżyny w stadium 3 lub 4 w miejscach podtrzymujących ciężar ciała,
- Pacjenci, których masa ciała jest większa niż maksymalna masa ciała dopuszczalna w przypadku materaca.
- Zastosowanie na stole do obrazowania medycznego.

Docelowa grupa pacjentów i użytkowników

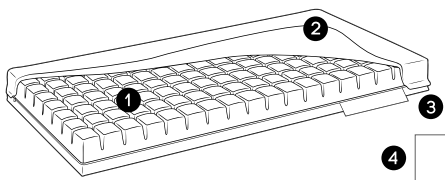
Osoby dorosłe hospitalizowane, przebywające w zakładach opiekuńczych lub w domu, u których występuje co najmniej jedna odleżyna i/lub ryzyko wystąpienia odleżyn ze względu na czasowe lub stałe pogorszenie stanu zdrowia. Opieką nad tymi osobami zajmują się pracownicy ochrony zdrowia, w razie potrzeby wspomagani przez asystentów.

⚠ Sygnalizowanie niepożądanych skutków ubocznych

Każdy poważny incydent związany z produktem powinien zostać zgłoszony producentowi i właściwemu organowi nadzoru państwa członkowskiego użytkownika i/lub pacjenta

Należy zawiadomić właściwy organ, jeśli uważa się lub ma się powód, by sądzić, że wyrób stanowi poważne ryzyko lub został sfalszowany.

2. SKŁAD WYROBU MEDYCZNEGO



- Materac z pianki poliuretanowej (≥ 34 kg/m³).
- Zdejmowany pokrowiec z zamkiem błyskawicznym (PROMUST) lub prześcieradło DERMALON.
- Etykieta identyfikacji produktu na zewnętrznej stronie pokrowca.
- Instrukcja obsługi (papier lub elektroniczna).

3. KORZYŚCI KLINICZNE, WYDAJNOŚĆ, MECHANIZM DZIAŁANIA

Charakterystyka wydajnościowa wyrobu

Materace z pianki waflowej pozwalają na zmniejszenie nacisku w obszarach podparcia, aby poprawić krążenie krwi, a tym samym zmniejszyć ryzyko odleżyn w obszarach ciała noszących ciężar. Zmniejsza ścinanie i macerację.

Oczekiwane korzyści kliniczne

Utrzymanie odpowiedniego poziomu utlenienia tkanek w częściach ciała pozostających w kontakcie z powierzchnią materaca poprzez zmniejszenie ucisku na tkanki skórne i podskórne.

Informacje dla pracowników ochrony zdrowia

Obserwować kilka razy dziennie stan skóry pacjenta pozostającej w kontakcie z materacem. Sprawdzić, czy materac jest odpowiednio ułożony.

4. INSTRUKCJA STOSOWANIA

Szkolenie użytkowników

Szkolenie użytkowników musi zostać przeprowadzone przez osoby przeszkolone i zatwierdzone przez uprawnione instytucje. W czasie wyboru materaca należy wziąć pod uwagę poziom ryzyka wystąpienia odleżyn w skali BRADEN lub innej zatwierdzonej skali, masę ciała osoby oraz sposób korzystania z materaca przez personel medyczny.

Pierwsze użytkowanie wyrobu

Jeśli materac jest dostarczany z pokrowcem PROMUST, jest on zapinany na zamek błyskawiczny. Jeśli materac jest dostarczany z prześcieradłem DERMALON, prześcieradło musi być ułożone na materacu, ponieważ jest dostarczane obok niego. Powierzchnia pianki z ćwiekami musi stykać się z ciałem pacjenta. Zabezpieczenie musi być suche.

Umieścić materac na łóżku we właściwym kierunku, tj. kłapa pokrowca PROMUST skierowaną w dół lub bokami prześcieradła/podkładu DERMALON skierowanymi w dół. Ułożyć pacjenta.

MATERACOW DOSTARCZANY SKOMPRESOWANEJ

Materac dwustronny
głowa/nogi



⌚ 30 min → 2h *

* Czas ten może się wydłużyć, w zależności od czasu przechowywania (od 0 do 6 miesięcy).

Powrót do ostatecznego wyglądu materaca, w warunkach temperatury pokojowej, może trwać do 24 godzin. Nie stanowi to żadnego zagrożenia, ani ryzyka związanego z ich użytkowaniem.

MATERACOW DOSTARCZANY NA PŁASKO

Materac dwustronny
głowa/nogi



Konserwacja zapobiegawcza

➤ Raz do roku Przeprowadzać kontrolę wzrokową stanu pianki: wystąpienie widocznego wklęśnięcia oraz niespójny i bar dzo wolny powrót pianki do wcześniejszej objętości stanowią kryteria zużycia, które wpływają negatywnie na właściwości materaca zapobiegające odleżynom.

➤ Raz do roku przeprowadzać kontrolę powierzchni zewnętrznej pokrowca, wystawiając część wewnętrzną na źródło światła w celu upewnienia się, że nie występują dziury i/lub rozdarcia.

Czyszczenie i dezynfekcja

➤ Między każdym kolejnym pacjentem.

➤ Pokrowiec PROMUST należy prać w pralce w temperaturze do 90°C. Nie prać w pralce prześcieradła DERMALON.

➤ Pokrowca nie należy prasować.

➤ Kompatybilny z roztworem wybielacza do 5000 ppm (PROMUST) lub do 1000 ppm (DERMALON).

Informacje o właściwych działaniach umożliwiających ponowne wykorzystanie

➤ Za każdym razem, gdy jest ponownie wykorzystywany, produkt musi być czysty pod względem fizycznym i bakteriologicznym. W tym celu stosuje się działania wymienione w instrukcji technicznej (do pobrania ze strony www.winnicare.com).

➤ W razie zmiany wyglądu wierzchniego, pokrowiec należy wymienić.

5. OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Wymagane środki

Sam materac nie wystarczy, by zapobiegać odleżynom. Niezbędne jest stosowanie także innych środków zapobiegawczych.

- Zmiana pozycji nie rzadziej niż co 4 godziny.
- Utrzymywanie higieny skóry i niedopuszczanie do jej uszkodzeń.
- W razie nietrzymania moczu regularna wymiana podkładek.
- Codzienna obserwacja stanu skóry.
- Dbanie o odpowiednią dietę i wystarczającą ilość pożywienia.
- Regularne nawadnianie odpowiednią ilością płynów.

➤ Zaleca się, by odległość między górną częścią poręczy łóżka a górną częścią materaca pozostającą w kontakcie z ciałem pacjenta wynosiła co najmniej 22 cm.

➤ Maksymalne ograniczenie warstw oddzielających ciało od materaca do samego prześcieradła oblekającego łóżko, odzieży pacjenta i ewentualnej pieluchy.

➤ Unikanie wszelkich ciał obcych, takich jak: przewody, okrychu, drobinki tłuszczu itd.

➤ Wzmocniony nadzór u osób zagrożonych upadkiem (profil pacjenta: inwalida, pobudzony, nieświadomy).

Okoliczności, w których użytkownik powinien skonsultować się z lekarzem lub pielęgniarką

Jeśli nie jest możliwe zastosowanie się do jednego z wymaganych środków, należy jak najszybciej poinformować o tym fakcie lekarza lub pielęgniarkę. Lekarzowi lub pielęgniarkowi/-ce należy jak najszybciej zgłosić wszelkie niecodzienne okoliczności, takie jak gorączka, bóle, zaczerwienienie, bledność miejsc podtrzymujących ciężar ciała (głowa, ramiona, plecy, biodra, łopatki, miednica, pięty itd.).

Środki ostrożności

- Niestabilizowane urazy kości i/lub mięśni pozostające w kontakcie z materacem,
- Pierwsze dni po chirurgii stosowanej w leczeniu odleżyn (przeszczep skóry lub nałożenie płata skóry),
- Pacjent leczony w domu bez możliwości podejmowania interwencji przez personel medyczny,
- Regularne sprawdzanie stanu wyeksponowanej skóry przy każdym zabiegu i zmianie pozycji,

Ostrzeżenia

- Wykonanie zewnętrznego masażu serca nie jest możliwe bez umieszczenia deski między klatką piersiową a górną powierzchnią materaca,
- Należy dokonać ponownej oceny ryzyka uwięzienia pacjenta w nieruchomych częściach łóżka medycznego stosowanego u osób dorosłych wraz z „materacami leczniczymi i akcesoriami o funkcjach przegubowych” zgodnie z normą EN 60601-2-52/A1.

Informacje o żywotności

Urządzenie może być ponownie użyte, o ile jego początkowa wydajność zostanie utrzymana przez cały cykl życia. Szacowany okres użytkowania wynosi 6 lat.

Akcesoria

Tylko akcesoria do ochrony materaca dostarczone przez producenta zapewniają bezpieczeństwo i wydajność całego produktu.

6. PRZECHOWYWANIE / OBSŁUGA / USUWANIE

Szczególne warunki przechowywania i/lub obsługi

- Przechowywać z dala od źródła światła, ciepła i wilgoci.

Usuwanie produktu

Produktu nie należy wyrzucać w miejscach innych niż przeznaczone do tego celu. Należy stosować kanały recyklingu obowiązujące w kraju.

Ucisk (maks.) w mmHg przed zużyciem produktu, przy maksymalnej dopuszczalnej wadze

	Maksymalna waga użytkownika	Maksymalny ucisk użytkownika		
		Głowa	Pośladek	Pięta
A PLOT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDIKACE

Účel zdravotnického prostředku

Prevence dekubitů. Kompenzační pomůcka v případě invalidity.

Indikace

Pěnové matrace slouží jako podložka do postele. Pomáhá předcházet proležením u pacientů upoutaných na lůžko 10 až 15 hodin denně, kteří se sami pohybují pouze s obtížemi, ale netrpí výraznou neurologickou poruchou nebo arteriopatií a mají dobrý až průměrný celkový stav.

> Jedna nebo více proleženin 1. a/nebo 2. stupně mimo podpurnou zónu nebo s možností zrušení podpory lokalizovaným uvolňovacím systémem, pacient během dne zvednutý nebo nezvednutý,

> Proleženiny 3. nebo 4. stupně mimo podpurnou zónu nebo s možností zrušení podpory lokalizovaným uvolňovacím systémem,

> Proleženiny 1. nebo 2. stupně v oblasti podpěry, pacient během dne zvednutý nebo nezvednutý, s polohovacím systémem a asistencí zdravotnických pracovníků 3x denně pro kontrolu instalace a provedení otočení.

Kontraindikace

> Pokud pravidelná změna polohy není možná,

> Pacienti s vysokým nebo velmi vysokým rizikem vzniku proleženin,

> Pacienti s proleženinami stupně 3 nebo 4 v oblasti podpěry,

> Pacienti s maximální hmotností vyšší, než je přípustné zatížení matrace.

> Použití pro snímání zdravotnický stůl.

Cílová skupina pacientů a uživatelů

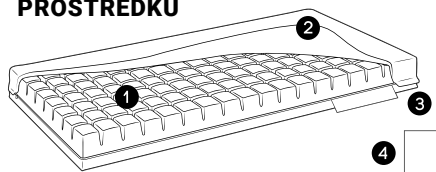
Hospitalizované dospělé osoby, doma nebo v nemocničním prostředí s jednou nebo více proleženinami a/nebo s rizikem vzniku proleženin v důsledku přechodné nebo trvalé změny jejich zdravotního stavu. Péči o tyto osoby zajišťují zdravotníci, kterým v případě potřeby pomáhají pečovatelé.

Identifikování nežádoucích/vedlejších účinků

Jakákoli závažná událost, k níž dojde v souvislosti se zdravotnickým prostředkem, by měla být oznámena výrobcem a příslušnému orgánu členskému státu, v němž se uživatel a/nebo pacient nachází.

Informujte příslušný orgán, pokud se domníváte nebo máte důvod se domnívat, že zdravotnický prostředek představuje vážné riziko nebo že se jedná o padělaný zdravotnický prostředek.

2. SLOŽENÍ ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU



- 1 Matrace z polyuretanové pěny (≥ 34 kg/m³).
- 2 Snímatelný potah se zipem (PROMUST) nebo prostěradlo/natahovací prostěradlo DERMALON.
- 3 Identifikační štítek na vnější straně ochrany.
- 4 Návod k použití (papírový nebo elektronický).

3. KLINICKÝ PŘÍNOS, VÝKON, MECHANISMUS ÚČINKU

Výkonové vlastnosti zdravotnického prostředku

Pěnové matrace umožňují vnoření těla, aby se uvolnil podpurný tlak, aby se zlepšil krevní oběh, a tím se snížilo riziko proleženin v oblastech těla ležících na podpěře. Snižuje jevy deformace a mokrání.

Očekávané klinické přínosy

Udržení oxykysličené tkáně v anatomických oblastech, které jsou v kontaktu s povrchem podložky, a to snížením tlaku aplikovaného na kožní a podkožní tkáň.

Informace pro zdravotnické pracovníky

Několikrát denně sledujte stav pokožky pacienta, která je v kontaktu s podložkou. Zkontrolujte, zda je matrace umístěna správně.

4. NÁVOD K POUŽITÍ ŠKOLENÍ UŽIVATELŮ

Školení uživatelů smí provádět pouze osoby vyškolené a schválené příslušnými hospodářskými subjekty. Při výběru podložky je třeba vzít v úvahu míru rizika vzniku dekubitů podle BRADENOVY stupnice nebo jiné ověřené stupnice, váhu osoby a její využití ošetřujícími personálem.

Instalace zdravotnického prostředku

Pokud se matrace dodává spolu s potahem PROMUST, dodává se na zip. Pokud se matrace dodává spolu s natahovacím prostěradlem DERMALON, musí být natahovací prostěradlo/prostěradlo umístěno na matraci, protože se dodávají spolu. Povrch pěny tvořený podložkovými vrstvami musí být v kontaktu s tělem pacienta. Ochrana musí být suchá.

Umístěte matraci na postel správným směrem, to znamená s chlopni potahu PROMUST dolů nebo se stranami natahovacího prostěradla/prostěradla DERMALON dolů. Položte pacienta.

MATRACE SE DODÁVÁ JAKO STLAČENÁ

Oboustranná matrace hlava/nohy

30 min → 2 hod. *



* Tuto dobu lze prodloužit v závislosti na době skladování (0 až 6 měsíců).

Návrat matrace do finálního vizuálního vzhledu za teplotních podmínek používání může trvat až 24 hodin, ale nepředstavuje žádné riziko pro použití matrace.

MATRACE SE DODÁVÁ JAKO PLOCHÁ

Oboustranná matrace hlava/nohy



Preventivní údržba

> Každý rok proveďte vizuální kontrolu stavu pěny: přítomnost viditelného prohnutí materiálu a nehomogenní/velmi pomalé vracení se pěny jsou kritéria opotřebení, která ohrožují vlastnosti podložky při prevenci proleženin.

> Každý rok zkontrolujte vnější potah tím, že vnitřní část vystavíte zdroji světla, abyste zkontrolovali otvory a/nebo trhliny.

Čištění a dezinfekce

> Mezi jednotlivými pacienty.

> Potah PROMUST je třeba prát v pračce do 90 °C. Prostěradlo/natahovací prostěradlo DERMALON neperte v pračce.

> Potah nežehlete.

> Kompatibilní s bělicím roztokem až do 5000 ppm (PROMUST) nebo až 1000 ppm (DERMALON).

Informace o vhodných postupech umožňujících opětovné použití

> Při každém opětovném použití musí být produkt po aplikaci postupů uvedených v technické příručce (ke stažení z www.winncare.com) fyzicky a bakteriologicky čistý.

> Pokud se změní vzhled povrchu, potah vyměňte.

5. UPOZORNĚNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ

Požadovaná opatření

Samotná podložka k prevenci proleženin nestačí. Nezbytná jsou i další preventivní opatření.

> Změňte polohu alespoň každé 4 hodiny.

> Dodržujte hygienu pokožky a vyhněte se mokrání.

> V případě inkontinence pravidelně měňte ochranu před inkontinencí.

> Denně sledujte nebo nechte sledovat stav pokožky.

> Ujistěte se, že stravování je dostatečné a vhodné.

> Zajistěte pravidelný a dostatečný pitný režim.

> Doporučuje se minimální vzdálenost 22 cm mezi horní hranou zábrany postele a horní stranou matrace v přítomnosti pacienta.

> Co nejvíce omezte přebytečnou tloušťku mezi tělem a podložkou, s výjimkou prostěradla nataženého na lůžkovou podložku, oblečení nebo celkové výměny.

> Ujistěte se, že v posteli se nenacházejí žádné cizí předměty, jako jsou: hadičky, drobký, mastné látky atd.

> Zvýšené sledování u osob s rizikem pádu (profil pacienta: invalidní, rozrušený, nelucidní).

Okolnosti, za kterých by se měl uživatel poradit se zdravotníkem

Pokud nelze dodržet jedno z požadovaných opatření, je nezbytné, abyste o tom co nejdříve informovali svého lékaře nebo sestru. Oznamte co nejdříve svému lékaři nebo zdravotní sestře jakoukoli abnormální událost, jako je horečka, bolest, zarudnutí nebo zblednutí opěrných bodů (hlava, rameno, záda, kyčle, lopatka, pánev, pata atd.).

Bezpečnostní opatření pro použití

> Nestabilizované kostní a/nebo svalové trauma v kontaktu s podložkou,

> První dny dekubitu bez podložky po operaci (kožní štěp nebo lalok),

> Pacient monitorován doma bez možnosti asistence zdravotnických pracovníků,

> Zkontrolujte také stav pokožky vystavené každému ošetření a změně polohy.

Varování

> Externí srdeční masáž není možná bez desky vložené mezi hrudník a horní povrch matrace,

> Přehodnoťte rizika zachycení pacienta v nepohyblivých částech zdravotnického lůžka spojená s „terapeutickými matracemi a příslušenstvím a kloubovými polohami lůžka“ podle normy EN 60601-2-52/A1 u dospělých.

Informace o životnosti

Zdravotnický prostředek lze během trvání životnosti znovu použít, pokud si zachová svůj původní výkon. Životnost se odhaduje na dobu 6 let.

Příslušenství

Bezpečnost a výkon celého produktu zajistí pouze příslušenství na ochranu matrace dodávané výrobcem.

6. SKLADOVÁNÍ/MANIPULACE/ LIKVIDACE

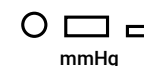
Zvláštní podmínky skladování a/nebo manipulace

> Skladujte mimo dosah světla, tepla a vlhkosti.

Likvidace produktu

Nevyhazujte výrobek do volného prostranství mimo vyhrazené prostory. Respektujte recyklační systém ve vaší zemi.

Tlaky (max) v mmHg před opotřebením, při maximální ověřené hmotnosti



	Max. hmotnost uživatele	Max. tlak způsobený uživatelem		
		Hlava	Hýždě	Pata
APLIT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76

1. INDIKÁCIE

Účel zdravotníckej pomôcky

Prevenčia dekubitov. Kompenzačná pomôcka v prípade invalidity.

Indikácie

Penový matrac slúži ako podložka do postele. Pomáha predchádzať preležaninám u pacientov pripútaných na lôžko 10 až 15 hodín denne, ktorí sa sami pohybujú iba s ťažkosťami, ale netrpia výraznou neurologickou poruchou alebo arteriopatiou a majú dobrý až priemerný celkový stav.

- Jedna alebo viac preležanín 1. a/alebo 2. stupňa mimo podpornú zónu alebo s možnosťou zrušenia podpory lokalizovaným uvoľňovacím systémom, pacient počas dňa zdvihnutý alebo nezdvihnutý,
- Preležaniny 3. alebo 4. stupňa mimo podpornú zónu alebo s možnosťou zrušenia podpory lokalizovaným uvoľňovacím systémom,
- Preležaniny 1. alebo 2. stupňa v oblasti podpory, pacient počas dňa zdvihnutý alebo nezdvihnutý, s polohovacím systémom a asistenciou zdravotníckych pracovníkov 3x denne pre kontrolu inštalácie a vykonanie otočenia.

Kontraindikácie

- Ak pravidelná zmena polohy nie je možná,
- Pacienti s vysokým alebo veľmi vysokým rizikom vzniku preležanín,
- Pacienti s preležaninami stupňa 3 alebo 4 v oblasti podpory,
- Pacienti s maximálnou hmotnosťou vyššou, ako je prípustné zaťaženie matraca.
- Použitie na snímací zdravotnícky stôl.

Cieľová skupina pacientov a používateľov

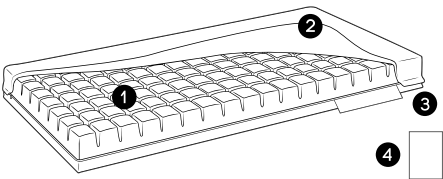
Hospitalizované dospelé osoby, doma alebo v nemocničnom prostredí s jednou alebo viacerými preležaninami a/alebo s rizikom vzniku preležanín v dôsledku prechodnej alebo trvalej zmeny ich zdravotného stavu. Starostlivosť o tieto osoby zabezpečujú zdravotníci, ktorým v prípade potreby pomáhajú opatrovatelia.

Identifikovanie nežiaducich/vedľajších účinkov

Akýkoľvek vážny incident, ktorý sa vyskytne v súvislosti s pomôckou, je nutné oznámiť výrobcovi a príslušnému orgánu členského štátu, v ktorom majú používatel' a/alebo pacient sídlo.

Ak sa domnievate alebo máte dôvod sa domnievať, že pomôcka predstavuje vážne riziko alebo ide o falšovanú pomôcku, informujte o tom príslušný orgán.

2. ZLOŽENIE ZDRAVOTNÍCKEJ POMÔCKY



- 1 Matrac z polyuretaneovej peny (≥ 34 kg/m³).
- 2 Snímateľný poťah so zipsom (PROMUST), alebo plachta/napínacia plachta DERMALON.
- 3 Identifikačný štítok na vonkajšej strane ochrany.
- 4 Návod na použitie (papierový alebo elektronický).

3. KLINICKÝ PRÍNOS, VÝKON, MECHANIZMUS ÚČINKU

Výkonové vlastnosti zdravotníckej pomôcky

Penové matrace umožňujú vnorenie tela, aby sa uvoľnil podporný tlak, aby sa zlepšil krvný obeh, a tým sa znížilo riziko preležanín v oblastiach tela ležiacich na podpere. Znižuje javy deformácie a mokvanie.

Očakávané klinické prínosy

Udržanie okysličenia tkanív v anatomických oblastiach, ktoré sú v kontakte s povrchom podložky, a to znížením tlaku aplikovaného na kožné a podkožné tkanivá.

Informácie pre zdravotníckych pracovníkov

Niekoľkokrát denne sledujte stav pokožky pacienta, ktorá je v kontakte s podložkou. Skontrolujte, či je matrac umiestnený správne.

4. POKYNY NA POUŽÍVANIE ŠKOLENIE POUŽÍVATEĽOV

Školenie používateľov smú vykonávať iba osoby vyškolené a schválené príslušnými hospodárskymi subjektmi. Pri výbere podložky je potrebné vziať do úvahy mieru rizika vzniku dekubitov podľa BRADENOVEJ stupnice alebo inej overenej stupnice, váhu osoby a jej využitie ošetrojúcim personálom.

Inštalácia zdravotníckej pomôcky

Pokiaľ sa matrac dodáva spolu s poťahom PROMUST, dodáva sa na zips. Ak sa matrac dodáva spolu s natáhovacou plachtou DERMALON, musí byť natáhovacia plachta/plachta umiestnená na matraci, pretože sa dodávajú spolu. Povrch peny tvorenej podložkovými vrstvami musí byť v kontakte s telom pacienta. Ochrana musí byť suchá.

Umiestnite matrac na posteľ správnym smerom, to znamená s chlopňou poťahu PROMUST dole alebo so stranami natáhovacej plachty/plachty DERMALON dole. Položte pacienta.

MATRAC SA DODÁVA AKO STLAČENÝ

Obojstranný matrac
hlava/nohy



⌚ 30 min → 2 hod *

* Túto dobu je možné predĺžiť v závislosti od doby skladovania (0 až 6 mesiacov).

Návrat matraca do finálneho vizuálneho vzhľadu za teplotných podmienok používania môže trvať až 24 hodín, ale nepredstavuje žiadne riziko pre použitie matraca.

MATRAC SA DODÁVA AKO PLOCHÝ

Obojstranný matrac
hlava/nohy



Preventívna údržba

➤ Každý rok vykonajte vizuálnu kontrolu stavu peny: prítomnosť viditeľného prehnutia materiálu a nehomogénne/veľmi pomalé vrátenie sa peny sú kritériá opotrebovania, ktoré ohrozujú vlastnosti podložky pri prevencii preležanín.

➤ Každý rok skontrolujte vonkajší poťah tým, že vnútornú časť vystavíte zdroju svetla, aby ste skontrolovali otvory a/alebo trhliny.

Čistenie a dezinfekcia

➤ Medzi jednotlivými pacientami.

➤ Poťah PROMUST je potrebné prať v práčke do 90 °C. Plachtu/natáhovaciu plachtu DERMALON neperte v práčke.

➤ Poťah nežeľhite.

➤ Kompatibilné s bieliacim roztokom až do 5000 ppm (PROMUST) alebo až 1000 ppm (DERMALON).

Informácie o vhodných postupoch umožňujúcich opätovné použitie

➤ Pri každom opätovnom použití musí byť produkt po aplikácii postupov uvedených v technickej príručke (na stiahnutie z www.winnicare.com) fyzicky a bakteriologicky čistý.

➤ Ak sa zmení vzhľad povrchu, poťah vymeňte.

5. UPOZORNENIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA PRI POUŽÍVANÍ

Požadované opatrenia

Samotná podložka na prevenciu preležanín nestačí. Nevyhnutné sú aj ďalšie preventívne opatrenia.

➤ Zmeňte polohu aspoň každé 4 hodiny.

➤ Dodržujte hygienu pokožky a vyhnite sa mokvaniu.

➤ V prípade inkontinencie pravidelne meňte ochranu pred inkontinenciou.

➤ Denne sledujte alebo nechajte sledovať stav pokožky.

➤ Uistite sa, že stravovanie je dostatočné a vhodné.

➤ Zaisťte pravidelný a dostatočný pitný režim.

➤ Odporúča sa minimálna vzdialenosť 22 cm medzi hornou hranou zábrany postele a hornou stranou matraca v prítomnosti pacienta.

➤ Čo najviac obmedzte prebytočnú hrúbku medzi telom a podložkou, s výnimkou plechy natiahnutej na lôžkovú podložku, oblečenia alebo celkovej výmeny.

➤ Uistite sa, že v posteli sa nenachádzajú žiadne cudzie predmety, ako sú: hadičky, omrvinky, masťné látky atď.

➤ Zvýšené sledovanie u osôb s rizikom pádu (profil pacienta: invalidný, rozrušený, nelucidný).

Okolnosti, za ktorých by sa mal užívateľ poradiť so zdravotníkom

Ak nie je možné dodržať jedno z požadovaných opatrení, je nevyhnutné, aby ste o tom čo najskôr informovali svojho lekára alebo sestru.

Oznámte čo najskôr svojmu lekárovi alebo zdravotnej sestře akúkoľvek abnormálnu udalosť, ako je horúčka, bolesť, začervenanie alebo zbledenie oporných bodov (hlava, rameno, chrbát, bedrá, lopatka, panvica, päta atď.).

Bezpečnostné opatrenia na použitie

➤ Nestabilizovaná kostrná a/alebo svalová trauma v kontakte s podložkou,

➤ Prvé dni dekubitu bez podložky po operácii (kožný štep alebo lalok),

➤ Pacient monitorovaný doma bez možnosti asistencie zdravotníckych pracovníkov,

➤ Skontrolujte tiež stav pokožky vystavenej každému ošetreniu a zmene polohy.

Upozornenia

➤ Externá masáž srdca nie je možná bez dosky vlozenej medzi hrudník a horný povrch matraca,

➤ Prehodnotte riziká zachytenia pacienta v nepohyblivých častiach zdravotníckeho lôžka spojené s „terapeutickými matracmi a príslušenstvom a kľbovými polohami lôžka“ podľa normy EN 60601-2-52/A1 u dospelých.

Informácie o životnosti

Zdravotnícku pomôcku je možné počas trvania životnosti znovu použiť, pokiaľ si zachová svoj pôvodný výkon. Životnosť sa odhaduje na dobu 6 rokov.

Príslušenstvo

Bezpečnosť a výkon celého produktu zaisť iba príslušenstvo na ochranu matraca dodávané výrobcom.

6. SKLADOVANIE/MANIPULÁCIA/ LIKVIDÁCIA

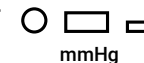
Zvláštne podmienky skladovania a/alebo manipulácie

➤ Skladujte mimo dosahu svetla, tepla a vlhkosti.

Likvidácia produktu

Nevyhadzujte výrobok do voľného priestranstva mimo vyhradené priestory. Rešpektujte recyklačný systém vo vašej krajine.

Tlaky (max) v mmHg pred opotrebovaním, pri maximálnej overenej hmotnosti



	Max. hmotnosť používateľa	Max. tlak používateľa		
		Hlava	Zadok	Päta
APLIT	120 kg	54	46	92
PHARMA PLOTS	90 kg	65	54	76