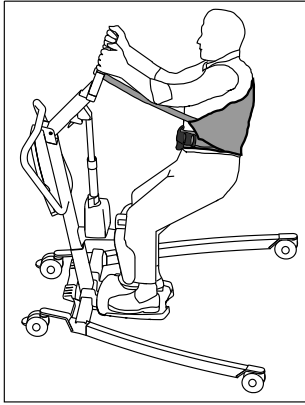
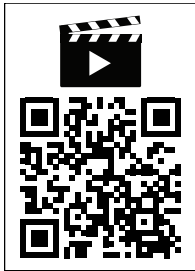
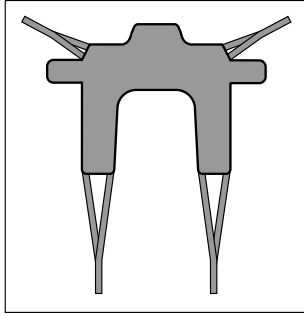
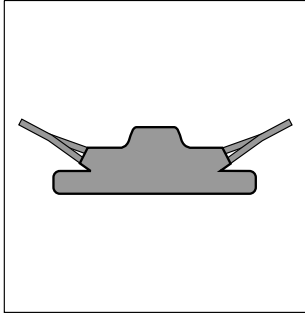
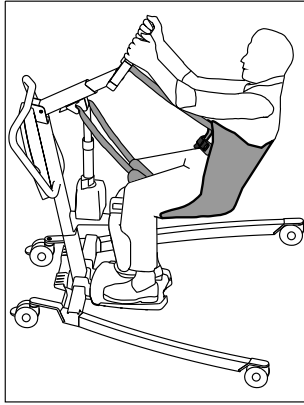


Stand Assist



Transfer Stand Assist



Invacare® Stand Assist Slings

Stand Assist, Transfer Stand Assist

en	Sling	
	User Manual	3
da	Sejl	
	Brugsanvisning	7
de	Patientengurt	
	Gebrauchsanweisung	11
es	Eslinga	
	Manual del usuario	16
fi	Nostoliina	
	Käyttöohje	21
fr	Sangle brancard	
	Manuel d'utilisation	25
it	Imbracatura	
	Manuale d'uso	30
nl	Draagband	
	Gebruiksaanwijzing	34
no	Seil	
	Bruksanvisning	39
pt	Cesta	
	Manual de utilização	43
sv	Lyftsele	
	Bruksanvisning	48

This manual MUST be given to the user of the product.
BEFORE using this product, this manual MUST be read and saved for future reference.



Yes, you can.®

1 Figures

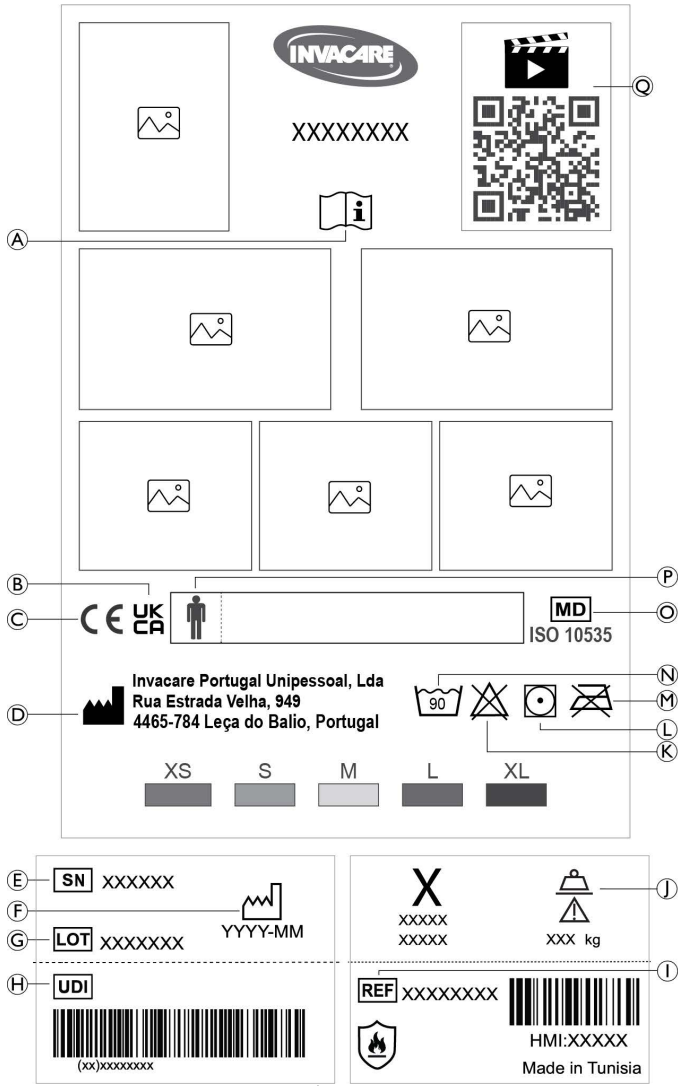


Fig. 1

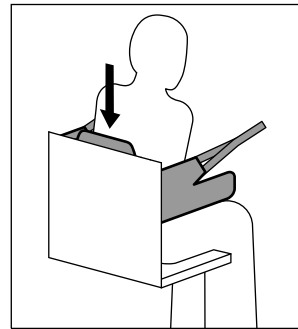


Fig. 2a

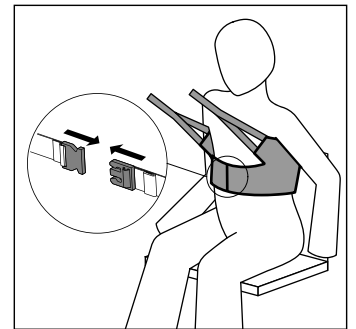


Fig. 2b

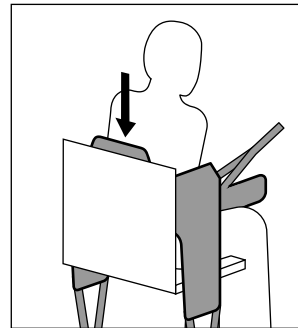


Fig. 3a

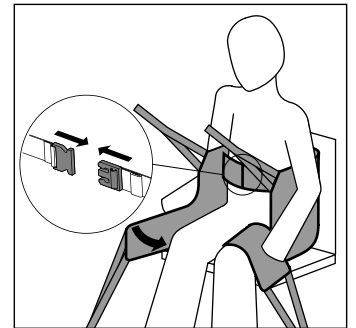


Fig. 3b

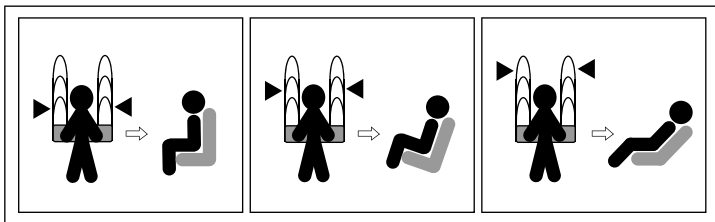


Fig. 4a

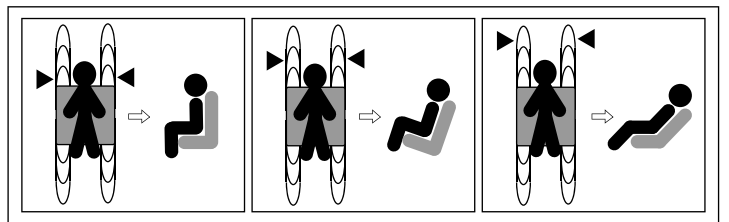


Fig. 5a

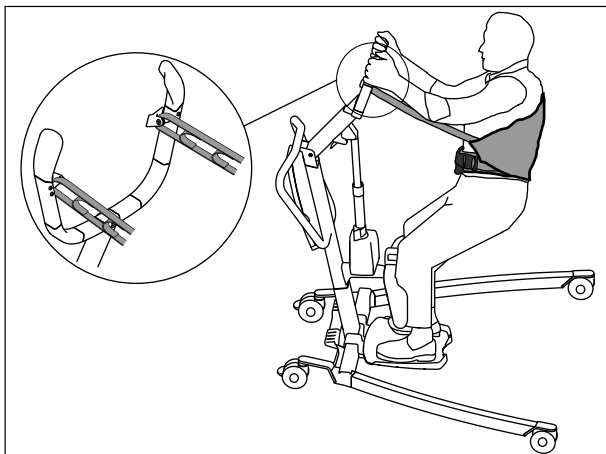


Fig. 4b

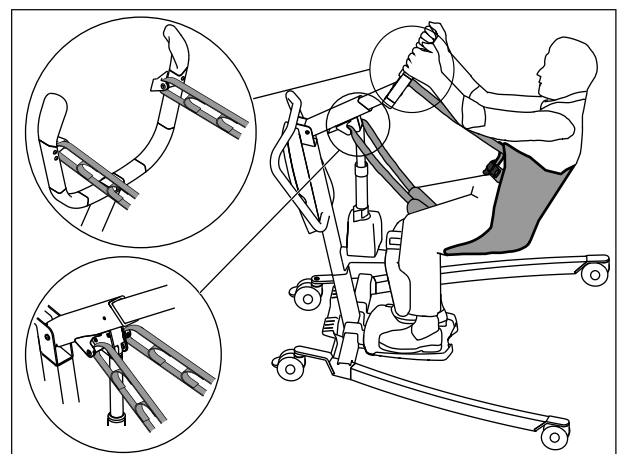


Fig. 5b

1 General

1.1 Introduction

This user manual contains important information about the handling of the product. To ensure safety when using the product, read the user manual carefully and follow the safety instructions.

Invacare reserves the right to alter product specifications without further notice.

Before reading this document, make sure you have the latest version. You find the latest version as a PDF on the Invacare website.

If you find that the font size in the printed document is difficult to read, you can download the PDF version from the website. The PDF can then be scaled on screen to a font size that is more comfortable for you.

In case of a serious incident with the product, you should inform the manufacturer and the competent authority in your country.

Symbols in this Document

Symbols and signal words are used in this document and apply to hazards or unsafe practices which could result in personal injury or property damage. See the information below for definitions of the signal words.



WARNING

Indicates a hazardous situation that could result in serious injury or death if it is not avoided.



CAUTION

Indicates a hazardous situation that could result in minor or slight injury if it is not avoided.



NOTICE

Indicates a hazardous situation that could result in damage to property if it is not avoided.



Tips and Recommendations

Gives useful tips, recommendations and information for efficient, trouble-free use.

Other Symbols

(Not applicable for all manuals)



UK Responsible Person

Indicates if a product is not manufactured in the UK.



Triman

Indicates recycling and sorting rules (only relevant for France).

1.2 Service Life

Expected service life of the product is 1-5 years. Service life time varies depending on the fabric, frequency of use, laundering practices, and weight carried.

1.3 Warranty Information

We provide a manufacturer's warranty for the product in accordance with our General Terms and Conditions of Business in the respective countries.

Warranty claims can only be made through the provider from whom the product was obtained.

1.4 Limitation of Liability

Invacare accepts no liability for damage arising from:

- Non-compliance with the user manual
- Incorrect use
- Natural wear and tear
- Incorrect assembly or set-up by the purchaser or a third party
- Technical modifications
- Unauthorised modifications and/or use of unsuitable spare parts

1.5 Compliance

Quality is fundamental to the company's operation, working within the disciplines of ISO 13485.

This product features the CE mark, in compliance with the Medical Device Regulation 2017/745 Class I.

This product features the UKCA mark, in compliance with Part II UK MDR 2002 (as amended) Class I.

We are continuously working towards ensuring that the company's impact on the environment, locally and globally, is reduced to a minimum.

We only use REACH compliant materials and components.

Product-specific standards

The product has been tested and conforms to ISO 10535 (Hoists for the transfer of persons with disabilities) and all related standards.

For further information about local standards and regulations, contact your local Invacare representative. See addresses at the end of this document.

2 Safety

2.1 General Safety Information



WARNING!

Risk of Serious Injury or Damage

Improper use of this product may cause injury or damage.

- If you are unable to understand the warnings, cautions or instructions, contact a health care professional or provider before attempting to use this equipment.
- Do not use this product or any available optional equipment without first completely reading and understanding these instructions and any additional instructional material such as user manual, service manual or instruction sheet supplied with this product or optional equipment.



WARNING!

Risk of Injury or Damage

Improper use of this product may cause injury or damage.

- Do not make any unauthorized alterations or modifications to the product.
- Do not use the sling for any other purpose than to transfer an individual from one resting surface to another.



WARNING!

The maximum safe working load must not be exceeded

- Do not exceed the maximum safe working load of this product or other components of the lifting system. See documentation or the labeling for the stated maximum safe working load.
- The component with the lowest load limit determines the maximum safe working load of the entire system.



WARNING!

Risk of Injury or Damage

- Ignition sources can cause burns or fire.
- Patient transfer must be performed with a safety space between the lift and possible ignition sources (heater, stove, fireplace, etc.).
 - The patient and assistants must not smoke during transfer.
 - The sling must not be placed over heat sources (heater, stove, fireplace, etc.).



CAUTION!

Compatibility of Slings with Attachment System

Invacare uses a common attachment system based on hooks and loops. Loops on the sling are attached to hooks on the lift.

- A risk assessment is always to be carried out by a professional prior to use of Invacare slings with lifts of other manufacturers.
- If you are in doubt about the use of Invacare slings with equipment of other manufacturers, contact your Invacare provider for advice.

2.2 Labels and Symbols on the Product

The labels are placed on the upper backside of the sling.

Symbols — Fig. 1

Ⓐ	Read user manual
Ⓑ	UK Conformity Assessed
Ⓒ	European Conformity
Ⓓ	Manufacturer
Ⓔ	Serial number
Ⓕ	Date of manufacture
Ⓖ	Lot number
Ⓗ	Unique Device Identifier
Ⓘ	Reference number
Ⓝ	Max. safe working load
Ⓚ	Do not bleach
Ⓛ	Tumble dry, low temperature
Ⓜ	Do not iron
Ⓝ	Washing max. 90 °C
Ⓞ	Medical device
Ⓟ	Field for patient name
Ⓠ	QR code with link to instruction video

3 Product Overview

3.1 Intended Use

The Invacare Stand Assist and Transfer Stand Assist slings are non-rigid body-support units to transfer an individual from one seating surface to another. The slings are intended to be combined with a mobile hoists for transferring a person in standing position using a loop to hook attachment with 2 connections points for Stand Assist slings or 4 connection points for Transfer Stand Assist slings.

The slings are not intended to be left underneath the patient after the transfer.

Intended Users

The Invacare Stand Assist and Transfer Stand Assist slings are intended to a partially immobile weight-bearing patients.

Indications

The slings are indicated for the transfer of patients with some degree of weight bearing ability and the following minimum degrees of body control:

	Leg control / Weight bearing ability	Hip control	Trunk control	Head control
Stand Assist	Good	Good	Good	Good
Transfer Stand Assist	Limited	Limited	Good	Good

Contraindications

The slings are contraindicated for patients who are not cooperative or are not able to understand and follow instructions.

Intended Operator

A healthcare professional or private person who has received proper training is the intended operator of this product.

3.2 Options

- Extension loops – 20 cm or 30 cm length
Intended to be attached to the outer loops and extend the suspension straps of the sling for more reach or positioning options.
- Loop marker
Intended to mark the preferred loops after an individual assessment.

4 Usage

4.1 General Safety Information



WARNING!

Risk of injury or damage

Improper use of this product may cause injury or damage.

- Do not attempt any transfer without approval of the patient’s healthcare professional.
- Ensure that the patient is not prone to spasm or a risk assessment has been completed to address the possibility of forward pitching.

**WARNING!****Risk of injury**

Improperly attached or adjusted slings can cause the patient to fall or cause injury to assistants.

- See the user manual of the lift in addition and follow the instructions for safety and use.
- Check for proper sling attachment before starting the transfer.
- Check again for proper sling attachment when the straps are tensioned before lifting the patient off the surface.
- Do not use any kind of plastic back incontinence pad or seating cushion between patient and sling material that may cause the patient to slide out of the sling during transfer.
- Make sure that there is sufficient head support when lifting a patient.
- Position the patient in the sling as directed by the instructions provided with the sling.
- Adjustments for patient safety and comfort should be made before moving the patient.

**WARNING!****Risk of injury**

Usage of damaged slings can cause the patient to fall or cause injury to assistants.

- Bleached, torn, cut, frayed, or damaged slings are unsafe and could result in injury. Discard immediately.

To select the appropriate sling, a risk assessment must be performed by a healthcare professional. The risk assessment must consider:

- The patient's weight, size, physical ability and medical condition.
- The type of transfer and the environment.
- The compatibility to the other lifting equipment used.



For more information see the *Invacare Sling Selection Guide*.

4.2 Applying the Sling

Application of Stand Assist Sling

1. Lean the patient forward ensuring that he is well supported to reduce the risk of falling.
2. Slide the sling down behind the back of the patient in a central position until the lower edge of the sling is aligned with the upper edge of the pelvis. **Fig. 2a**
3. Lean the patient back against the sling.
4. Close the belt around the patients chest and make sure that it is well adjusted to the patient. **Fig. 2b**

Application of Transfer Stand Assist Sling

1. Lean the patient forward ensuring that he is well supported to reduce the risk of falling.
2. Slide the sling down behind the back of the patient in a central position until the lower edge of the sling is aligned with the upper edge of the pelvis. **Fig. 3a**
3. Lean the patient back against the sling.
4. Pull the leg support forward along the outside of the thigh on each side.
5. Pass each leg support under the corresponding thigh. **Fig. 3b**
6. Close the belt around the patients chest and make sure that it is well adjusted to the patient.

Positioning of Patient Arms

The arms of the patient must be placed outside the sling.

4.3 Sling Attachment to the Lift

Stand Assist Sling

The suspension straps of the sling are equipped with color coded loops providing different lengths to place the patient into different positions. Shorter straps will produce a more vertical lift and by lengthening the straps a more reclined position can be achieved. Match the loop colors of the straps on each side of the sling for an even lift of the patient.

Fig. 4a

1. Attach the desired loop of each strap to the corresponding hook on the lifting arm (upper hooks).

Fig. 4b

Transfer Stand Assist Sling

The suspension straps of the sling are equipped with color coded loops providing different lengths to place the patient into different positions. Shorter straps at the shoulders will produce a more vertical lift and by lengthening the straps at the shoulders, a more reclined position can be achieved. The correct length of the leg straps depends on patient morphology and preference. Match the loop colors of the corresponding straps on each side of the sling for an even lift of the patient. **Fig. 5a**

1. Attach the desired loop of each shoulder strap to the corresponding hook on the lifting arm (upper hooks).

Fig. 5b

2. Attach the desired loop of each leg strap to the corresponding lower hook. **Fig. 5b**



The exact location of the hook and the availability of lower hooks depends on the lift in use.

4.4 Removing the Sling

1. After completion of the transfer, detach the sling from the lift.
2. Reverse the procedure described in *4.2 Applying the Sling, page 5*.

5 Maintenance

5.1 Inspection

Daily Inspection Before Use

Inspection to be performed daily, before use and after each laundering:

- Visually inspect the sling and check all parts for signs of damage, wear or potential failure.

Periodic Inspection

**NOTICE!**

Inspections must be performed by a qualified person who is well acquainted with the design, use and care of slings.

A periodic safety inspection of the sling must be performed at least every 6 months unless otherwise stated in local requirements.



A detailed safety inspection checklist is available from Invacare as a separate document.

LOLER Statement

The UK Health and Safety Executive's Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998, require any equipment that is used in the workplace to lift a load be subject to

safety inspection on a six monthly basis. Please refer to the HSE web site for guidance www.hse.gov.uk.

The person responsible for the equipment must ensure adherence to LOLER regulations.

5.2 Cleaning and Disinfection



WARNING! Risk of injury

Usage of damaged slings can cause the patient to fall or cause injury to assistants.

- After each laundering, inspect the sling for wear, tear, and loose stitching.



NOTICE!

Regular cleaning and disinfection prevents contamination.

- Clean and disinfect the product
- regularly while it is in use,
 - when it has been in contact with any body fluids,
 - before using it for a new user.



NOTICE!

Always make sure that the product is completely dried before taking it into use again.

Cleaning Instructions

Launder and dry the sling according to the washing instructions on the label.

Frequent use of high temperatures and tumble drying can reduce the service life of the product.

We recommend the use of an ordinary household laundry detergent. Do not use softener.

For disinfection, it can be done by using a disinfectant on cleaning procedure. Select a disinfectant that is compatible

7 Technical Data

7.1 Dimensions

Variant	Dimension [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	N/A	260	330	360	360	
	B	N/A	840	895	950	1020	
	C	N/A	950	1170	1270	1810	
	D	N/A	965	1060	1160	1260	

with the sling materials and follow the instructions of the disinfectant manufacturer.

6 After Use

6.1 Storage Conditions

The sling must be stored in dry conditions with a maximum relative humidity of 50% and without direct sunlight.

6.2 Reconditioning

This product is suitable for reuse. To recondition the product for a new user, carry out the following actions:

- Inspection
- Cleaning and disinfection

For detailed information, see *5 Maintenance, page 5*.

Make sure that the user manual is handed over with the product.

If any damage or malfunction is detected, do not reuse the product.


6.3 Disposal

Be environmentally responsible and recycle this product through your recycling facility at its end of life.

Disassemble the product and its components, so the different materials can be separated and recycled individually.

The disposal and recycling of used products and packaging must comply with the laws and regulations for waste handling in each country. Contact your local waste management company for information.

7.2 Maximum Safe Working Load

	XS, S, M & L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materials

Material	Part
Polyester	Main fabric, straps, edge band (solid), main label (woven)
Polyamide	Edge band (net & spacer), secondary label
Polyurethane	Padding

The materials used are not flame retardant.

da

1 Generelt

1.1 Indledning

Denne brugsanvisning indeholder vigtige anvisninger om håndtering af produktet. Af sikkerhedsmæssige årsager, bør brugsanvisningen læses grundigt, og sikkerhedsanvisningerne følges.

Invacare forbeholder sig retten til at ændre produktspecifikationer uden forudgående varsel.

Før denne manual læses, skal det sikres, at det er den nyeste version. Den nyeste version findes i PDF-format på Invacares hjemmeside.

Hvis du synes, at skriftstørrelsen i det trykte dokument er svær at læse, kan du hente PDF-versionen fra hjemmesiden. PDF-versionen kan derefter skaleres på skærmen til en skriftstørrelse, der passer dig bedre.

I tilfælde af en alvorlig hændelse i forbindelse med produktet, skal du informere producenten og den relevante myndighed i dit land.

Symboler i dette dokument

I dette dokument anvendes symboler og signalord til angivelse af faresituationer eller uheldsmæssig anvendelse, som kan medføre person- eller produktskader. Se oplysningerne nedenfor for at få en definition af symbolerne.



ADVARSEL

Angiver en potentielt farlig situation, som kan resultere i alvorlig kvæstelse eller dødsfald, hvis den ikke undgås.



FORSIGTIG

Angiver en potentielt farlig situation, som kan resultere i en mindre eller lille kvæstelse, hvis den ikke undgås.



BEMÆRK

Angiver en potentielt farlig situation, som, hvis den ikke undgås, kan resultere i beskadigelse af ejendom.



Tips og anbefalinger

Giver nyttige tips, anbefalinger og oplysninger, der sikrer en effektiv, problemfri anvendelse.

Andre symboler

(Ikke relevant for alle brugsanvisninger)



Ansvarshavende i Storbritannien
Angiver, om et produkt er fremstillet i Storbritannien eller ej.



Triman
Angiver reglerne for genanvendelse og sortering i Frankrig.

1.2 Levetid

Produktets forventede servicelevetid er 1-5 år. Servicelevetiden varierer afhængigt af stoffet, brugshyppigheden, vaskemetoder og den vægt, der bæres.

1.3 Garantioplysninger

Vi yder en producentgaranti på produktet i overensstemmelse med vores almindelige forretningsbetingelser og vilkår i de respektive lande.

Der kan kun rejses garantikrav gennem den forhandler, som produktet er købt hos.

1.4 Ansvarsbegrænsninger

Invacare påtager sig ikke ansvaret for skader, der skyldes:

- Manglende overholdelse af brugsanvisningen
- Forkert anvendelse
- Almindeligt slid
- Forkert samling eller indstilling foretaget af køber eller en tredjepart
- Tekniske ændringer
- Uautoriserede ændringer og/eller brug af uegnede reservedele

1.5 Overensstemmelse

Kvalitet er afgørende for virksomhedens virke, og vi arbejder ud fra ISO 13485.

Dette produkt er CE-mærket i overensstemmelse med forordningen 2017/745 om medicinsk udstyr i klasse I.

Dette produkt er UKCA-mærket i overensstemmelse med UK MDR 2002, del II (med ændringer), klasse I.

Vi arbejder løbende på at sikre, at virksomhedens påvirkning af miljøet, lokalt og globalt, reduceres til et minimum.

Vi anvender udelukkende materialer og komponenter, der overholder REACH-direktivet.

Produktspecifikke standarder

Produktet er blevet testet og overholder ISO 10535 (Personløftere til forflytning af personer med funktionsevnededsættelse) og alle relaterede standarder.

Kontakt din lokale Invacare-repræsentant for yderligere information om lokale standarder og bestemmelser. Adresserne findes i slutningen af dette dokument.

2 Sikkerhed

2.1 Generelle sikkerhedsanvisninger



ADVARSEL!

Risiko for alvorlig kvæstelse eller materiel skade

Forkert brug af dette produkt kan medføre personskade eller materiel skade.

- Hvis du ikke kan forstå advarselserne, forsigtighedshenvisningerne eller anvisningerne, bedes du kontakte en sundhedsprofessionel medarbejder eller leverandør, inden du forsøger at tage produktet i brug.
- Undlad at bruge dette produkt eller nogen former for ekstraudstyr uden først at have læst og forstået denne vejledning og andet instruktionsmateriale som f.eks. brugsanvisningen, servicemanualer eller instruktionsblade, der leveres sammen med dette produkt eller ekstraudstyret.



ADVARSEL!

Risiko for kvæstelser eller skader

Forkert brug af dette produkt kan medføre personskade eller materiel skade.

- Foretag ikke uautoriserede ændringer af produktet.
- Brug ikke sejlet til andre formål end at til flytte en person fra én hvileflade til en anden.



ADVARSEL!

Den maksimale sikre arbejdsbelastning må ikke overskrides

- Den maksimale sikre arbejdsbelastning af dette produkt eller andre dele af løftesystemet må ikke overskrides. Se dokumentationen eller mærkningen for den angivne maksimale sikre arbejdsbelastning.
- Komponenter med den laveste belastningsgrænse bestemmer den maksimale sikre arbejdsbelastning for hele systemet.



ADVARSEL!

Risiko for kvæstelser eller skader

Antændingskilder kan medføre forbrændinger eller brand.

- Patientflytning skal udføres med en sikkerhedsafstand mellem personløfteren og mulige antændingskilder (radiator, komfur, pejs osv.).
- Patienten eller hjælperne må ikke ryge under flytningen.
- Sejlet må ikke placeres over varmekilder (radiator, komfur, pejs osv.).



FORSIGTIG!

Kompatibilitet for sejl med fastgørelsessystem

Invacare bruger et fælles fastgørelsessystem baseret på kroge og løkker. Løkkerne på sejlet fastgøres til kroge på personløfteren.

- Der skal altid foretages en risikovurdering af en professionel inden brug af Invacare sejlene med personløftere fra andre producenter.
- Kontakt din Invacare-leverandør for at få råd, hvis du er i tvivl om brugen af Invacare sejl med udstyr fra andre producenter.

2.2 Mærkater og symboler på produktet

Etiketterne er placeret øverst bag på sejlet.

Symboler — Fig. 1

Ⓐ	Læs brugsanvisning
Ⓑ	UK-overensstemmelse vurderet
Ⓒ	Overholdelse af EU-krav
Ⓓ	Producent
Ⓔ	Serienummer
Ⓕ	Fremstillingsdato
Ⓖ	Partinummer
Ⓗ	Unikt enheds-id
Ⓘ	Referencenummer
Ⓙ	Maks. sikker arbejdsbelastning
Ⓚ	Må ikke bleges
Ⓛ	Tørretumbling, lav temperatur
Ⓜ	Må ikke stryges
Ⓝ	Vask max. 90 °C
Ⓞ	Medicinsk udstyr
Ⓟ	Felt til patientnavn
Ⓠ	QR-kode med link til instruktionsvideo

3 Produktoversigt

3.1 Tiltænkt brug

InvacareStand AssistogTransfer Stand Assistsejl er ikke-stive kropsstøtteenheder til at flytte en person fra en siddeflade til en anden. Sejlene er beregnet til at blive kombineret med en mobil hejs til forflytning af en person i stående stilling ved hjælp af en løkke til krog-fastgørelse med 2 forbindelsespunkter for Stand Assist-sejl eller 4 forbindelsespunkter for Transfer Stand Assist-sejl.

Det er ikke meningen, at sejlene skal efterlades under patienten efter flytningen.

Tilsigtede brugere

InvacareStand AssistogTransfer Stand Assistsejl er beregnet til delvist immobile, vægtbærende patienter.

Indikationer

Sejlene er indiceret til flytning af patienter med en vis grad af vægtbærende evne og følgende minimumsgrader af kropskontrol:

	Benkontrol/ vægtbærende evne	Hofte- styring	Krops- styring	Hoved- styring
Stand Assist	God	God	God	God
Transfer Stand Assist	Begrænset	Begrænset	God	God

Kontraindikationer

Sejlene er kontraindiceret til patienter, der ikke er samarbejdsvillige eller ikke er i stand til at forstå og følge anvisninger.

Tiltænkt bruger

En lægefaglig person eller en privatperson, der har modtaget korrekt oplæring, er den tiltænkte operatør af dette produkt.

3.2 Ekstraudstyr

- Forlængerløgner - 20 cm eller 30 cm længde
Beregnet til at blive fastgjort til de ydre ringe og udvide suspensionsstropperne på sejlet for større rækkevidde eller positioneringsmuligheder.
- Loop-markør
Beregnet til at markere de foretrukne sløjfer efter en individuel vurdering.

4 Brug

4.1 Generelle sikkerhedsanvisninger



ADVARSEL!

Risiko for personskade eller beskadigelse

Forkert brug af dette produkt kan medføre personskade eller materiel skade.

- Forsøg ikke forflytning uden godkendelse fra patientens læge.
- Sørg for, at patienten ikke har tendens til kramper, eller at der er udført en risikovurdering i forhold til risikoen for at falde forover.



ADVARSEL!

Risiko for personskade

Forkert fastgjorte eller justerede sejl kan medføre, at patienten falder, eller at hjælperne kommer til skade.

- Se derudover personløfterens brugsanvisning, og følg anvisningerne for sikkerhed og brug.
- Kontrollér, om sejlet er fastgjort korrekt, før flytningen startes.
- Kontrollér igen, om sejlet er fastgjort korrekt, når stropperne strammes før patienten løftes væk fra fladen.
- Brug ikke nogen form for inkontinensbind eller sædepolstring med plastbagside mellem patienten og sejlmaterialet, da det kan medføre, at patienten glider ud af sejlet under flytningen.
- Sørg for, at patientens hoved får tilstrækkelig støtte, når han/hun løftes.
- Anbring patienten i sejlet i henhold til anvisningerne, der fulgte med sejlet.
- Justeringer af hensyn til patientens sikkerhed og komfort skal foretages, før patienten flyttes.



ADVARSEL!

Risiko for personskade

Brug af beskadigede sejl kan medføre, at patienten falder, eller at hjælperne kommer til skade.

- Afblegede, flængede, flossede eller beskadigede sejl er ikke sikre og kan medføre personskade. De skal kasseres med det samme.

For at vælge det relevante sejl skal en risikovurdering udføres af en sundhedsperson. Risikovurderingen skal tage højde for:

- Patientens vægt, størrelse, fysiske evne og sygdomstilstand.
- Typen af forflytning og omgivelser.
- Kompatibiliteten med det andet løfteudstyr, der anvendes.



Du kan finde flere oplysninger i *Vejledningen til udvælgelse af Invacare-sejl*.

4.2 Anvendelse af sejlet

Anvendelse af Stand Assist-sejl

1. Læn patienten fremad, og sørg for, at han er godt understøttet for at reducere risikoen for at falde.
2. Skub sejlet ned bag patientens ryg i en central position indtil sejlets nederste kant er på linje med den øverste del af bækkenet. **Fig. 2a**
3. Læn patienten tilbage mod sejlet.
4. Luk bæltet omkring patientens bryst, og sørg for, at det er godt tilpasset patienten. **Fig. 2b**

Anvendelse af Transfer Stand Assist-sejl

1. Læn patienten fremad, og sørg for, at han er godt understøttet for at reducere risikoen for at falde.
2. Skub sejlet ned bag patientens ryg i en central position indtil sejlets nederste kant er på linje med den øverste del af bækkenet. **Fig. 3a**
3. Læn patienten tilbage mod sejlet.
4. Træk benstøtten fremad langs ydersiden af låret på hver side.
5. Før hver benstøtte under det tilsvarende lår. **Fig. 3b**
6. Luk bæltet omkring patientens bryst, og sørg for, at det er godt tilpasset patienten.

Placering af patientens arme

Patientens arme skal placeres uden for sejlet.

4.3 Fastgørelse af sejlet på personløfteren.

Stand Assist-sejl

Sejlets suspensionsstropper er udstyret med farvekodede løkker i forskellige længder, så patienten kan placeres i forskellige positioner. Kortere stropper vil give et mere lodret løft, og ved at forlænge stropperne kan der opnås en mere tilbagelænet position. Afstem løkkernes farver efter stropperne på hver side af sejlet, så patienten løftes jævnt og lige. **Fig. 4a**

1. Fastgør den ønskede løkke af hver strop til den tilsvarende krog på løftearmen (øverste kroge). **Fig. 4b**

Transfer Stand Assist-sejl

Sejlets suspensionsstropper er udstyret med farvekodede løkker i forskellige længder, så patienten kan placeres i forskellige positioner. Kortere stropper på skuldrene vil producere et mere lodret løft, og ved at forlænge stropperne på skuldrene kan der opnås en mere tilbagelænet position. Den korrekte længde af benstropperne afhænger af patientens morfologi og præference. Afstem løkkernes farver efter de tilsvarende stropper på hver side af sejlet, så patienten løftes jævnt og lige. **Fig. 5a**

1. Fastgør den ønskede løkke af hver skulderstrop til den tilsvarende krog på løftearmen (øverste kroge). **Fig. 5b**
2. Fastgør den ønskede løkke for hver benstrop til den tilsvarende nederste krog. **Fig. 5b**



Krogens nøjagtige placering og tilgængeligheden af lavere kroge afhænger af den personløfter, der bruges.

4.4 Afmontering af sejlet

1. Når flytningen er afsluttet, skal sejlet afmonteres personløfteren.
2. Brug fremgangsmåden i *4.2 Anvendelse af sejlet, side 9* i omvendt rækkefølge.

5 Vedligeholdelse

5.1 Eftersyn

Daglig inspektion før brug


Inspektion, der skal udføres dagligt, før brug og efter hver vask:

- Undersøg sejlet visuelt, og kontroller alle dele for tegn på beskadigelse, slid eller potentielle fejl.


Regelmæssigt eftersyn

- !** **BEMÆRK!**
Eftersynene skal foretages af en kvalificeret person, der har et godt kendskab til sejlenes konstruktion, brug og vedligeholdelse.

Der skal foretages et periodisk sikkerhedseftersyn af sejlet mindst hver 6. måned, medmindre andet er anført i de lokale krav.

-  En detaljeret tjekliste til sikkerhedseftersyn er tilgængelig fra Invacare som et separat dokument.

5.2 Rengøring og desinfektion

-  **ADVARSEL!**
Risiko for personskaade
Brug af beskadigede sejl kan medføre, at patienten falder, eller at hjælperne kommer til skade.
– Efter hver vask skal sejlet inspiceres slitage og løse syninger.

- !** **BEMÆRK!**
Regelmæssig rengøring og desinfektion forhindrer kontaminering.
Rengør og desinficer produktet
– regelmæssigt, mens det er i brug,
– Når det har været i kontakt med kropsvæsker
– Før det bruges til en ny bruger.

- !** **BEMÆRK!**
Sørg altid for, at produktet er helt tørt, før det tages i brug igen.

Rengøringsinstruktioner

Vask og tør sejlet i henhold til vaskeanvisningerne på etiketten.

Hyppig brug af høje temperaturer og tørring i tørretumbler kan reducere produktets servicelevetid.

Vi anbefaler brug af et almindeligt husholdningsvaskemiddel. Undlad at bruge skyllemiddel.

Desinficering kan ske ved at bruge et desinfektionsmiddel under rengøringsproceduren. Vælg et desinfektionsmiddel, der er kompatibelt med sejlmateriale, og følg instruktionerne fra producenten af desinfektionsmidlet.

6 Efter brug

6.1 Opbevaringsbetingelser

Sejlet skal opbevares under tørre forhold med en maksimal relativ fugtighed på 50 % og væk fra direkte sollys.

6.2 Eftersyn

Dette produkt er egnet til brug flere gange. Følgende handlinger skal udføres i forbindelse med istandsættelse af produktet til en ny bruger:

- Eftersyn
- Rengøring og desinfektion

Se 5 Vedligeholdelse, side 10 for mere detaljerede oplysninger.

Sørg for, at brugsanvisningen bliver overdraget sammen med produktet.

Undlad at genbruge produktet, hvis der konstateres skader eller fejl.

6.3 Bortskaffelse

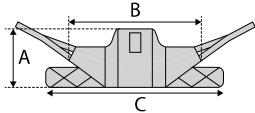
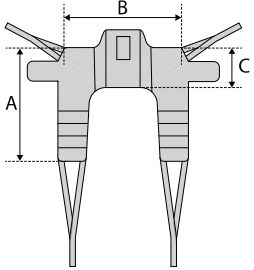
Vær miljøbevidst, og indlever dette produkt til genbrug på den lokale genbrugsstation, når dets levetid er opbrugt.

Skil produktet og dens komponenter ad, så de forskellige materialer kan adskilles og genbruges hver for sig.


Bortskaffelse og genanvendelse af brugte produkter og emballagematerialer skal overholde love og forskrifter for affaldshåndtering i det enkelte land. Kontakt den lokale renovationsmyndighed for at få yderligere oplysninger.

7 Tekniske Data

7.1 Mål

Variant	Mål [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	Ikke relevant	260	330	360	360	
	B	Ikke relevant	840	895	950	1020	
	C	Ikke relevant	950	1170	1270	1810	
	D	Ikke relevant	965	1060	1160	1260	

7.2 Maksimal sikker arbejdsbelastning

	XS, S, M og L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materialer

Materiale	Del
Polyester	Hovedstof, stropper, kantbånd (fast), hovedetiket (vævet)
Polyamid	Kantbånd (net og afstandsstykke), sekundær etiket
Polyuretan	Polstring

De anvendte materialer er ikke flammehæmmende.

de

1 Algemein

1.1 Einleitung

Diese Gebrauchsanweisung enthält wichtige Informationen zur Handhabung des Produkts. Lesen Sie die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch und befolgen Sie die Sicherheitsanweisungen, damit eine sichere Verwendung des Produkts gewährleistet ist.

Invacare behält sich das Recht vor, Produktspezifikationen ohne vorherige Ankündigung abzuändern.

Vergewissern Sie sich vor dem Lesen dieses Dokuments, dass Sie die aktuelle Fassung haben. Die jeweils aktuelle Fassung können Sie als PDF-Datei von der Invacare-Website herunterladen.

Wenn die gedruckte Ausführung des Dokuments für Sie aufgrund der Schriftgröße schwer zu lesen ist, können Sie 60124417-D

die entsprechende PDF-Version von der Invacare-Website herunterladen. Sie können das PDF-Dokument dann auf dem Bildschirm so anzeigen, dass die Schriftgröße für Sie angenehmer ist.

Bei einem ernsthaften Vorfall mit dem Produkt informieren Sie bitte den Hersteller und die zuständige Behörde in Ihrem Land.

Symbole in diesem Dokument

In diesem Dokument werden Symbole und Signalwörter verwendet, um auf Gefahren oder unsichere Praktiken hinzuweisen, die zu Verletzungen oder Sachschäden führen können. Die Definitionen der verwendeten Signalwörter finden Sie in der nachstehenden Tabelle.



WARNUNG

Weist auf eine gefährliche Situation hin, die bei Nichtbeachtung zu schweren Verletzungen oder zum Tod führen kann.



VORSICHT

Weist auf eine gefährliche Situation hin, die bei Nichtbeachtung zu leichten Verletzungen führen kann.



HINWEIS

Weist auf eine gefährliche Situation hin, die bei Nichtbeachtung zu Sachschäden führen kann.



Tipps und Empfehlungen

Enthalten nützliche Tipps, Empfehlungen und Anleitungen für eine effiziente und problemlose Verwendung.

Sonstige Symbole

(Nicht für alle Handbücher anwendbar)



Verantwortliche Person im Vereinigten Königreich
Pflichtangabe, wenn das Produkt nicht im Vereinigten Königreich hergestellt wurde.



Triman
Hinweis auf Recycling- und Sortiervorschriften (nur für Frankreich relevant).

1.2 Nutzungsdauer

Die voraussichtliche Nutzungsdauer für das Produkt beträgt ein bis fünf Jahre. Die tatsächliche Nutzungsdauer schwankt je nach Stoff, Häufigkeit der Verwendung, Art der Wäsche und Patientengewicht.

1.3 Garantieinformationen

Wir gewähren für das Produkt eine Herstellergarantie gemäß unseren Allgemeinen Geschäftsbedingungen für das entsprechende Land.

Garantieansprüche können nur über den Händler geltend gemacht werden, von dem das Produkt bezogen wurde.

1.4 Beschränkung der Haftung

Invacare übernimmt keine Haftung für Schäden aufgrund von:

- Nichteinhaltung der Gebrauchsanweisung
- falscher Verwendung
- normalem Verschleiß
- falscher Montage oder Einrichtung durch den Käufer oder einen Dritten
- technischen Änderungen
- unbefugten Änderungen bzw. Einsatz nicht geeigneter Ersatzteile

1.5 Konformität

Qualität ist für das Unternehmen entscheidend. Alle Abläufe sind an den Anforderungen von ISO 13485 ausgerichtet.

Dieses Produkt trägt die CE-Kennzeichnung in Übereinstimmung mit der Verordnung über Medizinprodukte (2017/745, Klasse I).

Dieses Produkt trägt die UKCA-Kennzeichnung in Übereinstimmung mit Teil II UK MDR 2002 (in der jeweils gültigen Fassung) Klasse I.

Wir setzen uns kontinuierlich dafür ein, die Umwelt durch unsere Unternehmenstätigkeit sowohl direkt vor Ort als auch weltweit möglichst wenig zu beeinträchtigen.

Wir verwenden ausschließlich REACH-konforme Materialien und Bauteile.

Produktspezifische Normen

Dieses Produkt wurde geprüft und entspricht der Norm ISO 10535 (Lifter zum Transport von behinderten Menschen) und allen einschlägigen Normen.

Weitere Informationen zu lokalen Normen und Vorschriften erhalten Sie bei Ihrem Invacare-Vertreter vor Ort. Die entsprechenden Adressen finden Sie am Ende dieses Dokuments.

2 Sicherheit

2.1 Allgemeine Sicherheitsinformationen



WARNUNG!

Gefahr von schweren Verletzungen oder Sachschäden

Die unsachgemäße Verwendung dieses Produkts kann zu Verletzungen oder Sachschäden führen.

- Falls Ihnen die Warnungen, Sicherheitshinweise und Anweisungen unverständlich sind, wenden Sie sich an einen Arzt oder den Anbieter, bevor Sie das Produkt verwenden.
- Verwenden Sie dieses Produkt oder optionales Zubehör erst, nachdem Sie diese Anweisungen und mögliches zusätzliches Anweisungsmaterial – wie die zum Produkt oder optionalen Zubehör gehörende(n) Gebrauchsanweisung, Servicehandbücher oder Merkblätter – vollständig gelesen und verstanden haben.



WARNUNG!

Verletzungsgefahr oder Gefahr von Sachschäden

Die unsachgemäße Verwendung dieses Produkts kann zu Verletzungen oder Sachschäden führen.

- Keine unbefugten Änderungen am Produkt vornehmen.
- Verwenden Sie den Patientengurt ausschließlich für den Transfer einer Person von einer Sitz- oder Liegefläche auf eine andere.



WARNUNG!

Die maximale Tragfähigkeit darf nicht überschritten werden

- Überschreiten Sie nicht die maximale Tragfähigkeit dieses Produkts oder anderer Komponenten des Hebesystems. Die maximale Tragfähigkeit können Sie der Dokumentation oder dem Etikett entnehmen.
- Die Komponente mit der niedrigsten Tragfähigkeit bestimmt die maximale Tragfähigkeit des gesamten Systems.



WARNUNG!

Verletzungsgefahr oder Gefahr von Sachschäden
Zündquellen können zu Verbrennungen und Bränden führen.

- Beim Transfer eines Patienten muss ein ausreichend großer Sicherheitsabstand zwischen dem Patientenlifter und möglichen Zündquellen (Heizung, Ofen, Kamin usw.) bestehen.
- Weder Patient noch Begleitpersonen dürfen während des Transfers rauchen.
- Der Patientengurt darf nicht über Zündquellen (Heizung, Herd, Ofen) gelegt werden.



VORSICHT!

Kompatibilität der Patientengurte mit Befestigungssystemen

Invacare verwendet ein gängiges Befestigungssystem, das auf Haken und Schlaufen basiert. Die Schlaufen am Patientengurt werden in Haken am Patientenlifter eingehängt.

- Vor der Verwendung von Invacare Patientengurten mit Patientenliftern anderer Hersteller muss eine fachkundige Risikobewertung vorgenommen werden.
- Wenn Sie hinsichtlich der Verwendung von Invacare Patientengurten mit Vorrichtungen anderer Hersteller im Zweifel sind, kontaktieren Sie Ihre Invacare Anbieter.

2.2 Etiketten und Symbole am Produkt

Die Etiketten sind oben an der Rückseite des Patientengurtes angebracht.

Symbole –Fig. 1

Ⓐ	Gebrauchsanweisung lesen
Ⓑ	UK-Konformität bewertet
Ⓒ	CE-Kennzeichnung
Ⓓ	Hersteller
Ⓔ	Seriennummer
Ⓕ	Herstellungsdatum
Ⓖ	Chargennummer
Ⓗ	Eindeutige Geräte-Kennzeichnung
Ⓘ	Referenznummer
Ⓝ	Max. Tragfähigkeit
Ⓚ	Nicht bleichen
Ⓛ	Trocknen im Trockner bei niedriger Temperatur
Ⓜ	Nicht bügeln
Ⓝ	Waschen bei max. 90 °C
Ⓞ	Medizinprodukt
Ⓟ	Feld für Patientennamen
Ⓠ	QR-Code mit Link zur Videoanleitung

3 Produktübersicht

3.1 Anwendungszweck

Die Invacare Stand Assist und Transfer Stand Assist Patientengurte sind nicht starre Körperstützsysteme für den Transfer einer Person von einer Sitzfläche auf eine andere. Die Patientengurte sind für die Verwendung in Kombination mit einem mobilen Hebezeug für den Transfer einer Person in stehender Position mittels einer Hakenschlaufe vorgesehen, wobei die Schlaufen (2 bei Stand Assist bzw. 4 bei Transfer Stand Assist) am Patientengurt an den Haken des Patientenlifters eingehängt werden.

Die Patientengurte sind nicht dafür vorgesehen, nach dem Transfer unter dem Patienten belassen zu werden.

Vorgesehener Benutzerkreis

Die Invacare Stand Assist und Transfer Stand Assist Patientengurte sind für teilweise bewegungsunfähige, gewichtstragende Patienten bestimmt.

Indikationen

Die Patientengurte sind für den Transfer von Patienten vorgesehen, die teilweise belastet werden können und ein Mindestmaß an Körperkontrolle aufweisen (siehe nachstehende Tabelle).

	Bein- kontrolle/ Belast- barkeit	Hüft- kontrolle	Rumpf- kontrolle	Kopf- kontrolle
Stand Assist	Gut	Gut	Gut	Gut
Transfer Stand Assist	Einge- schränkt	Einge- schränkt	Gut	Gut

Gegenanzeigen

Die Patientengurte sind für Patienten kontraindiziert, die nicht kooperativ oder nicht in der Lage sind, Anweisungen zu verstehen und zu befolgen.

Für die Bedienung vorgesehene Personengruppe

Qualifiziertes Pflegepersonal oder entsprechend geschulte Privatpersonen sind für die Bedienung dieses Produkts vorgesehen.

3.2 Optionen

- Verlängerungsschlaufen – Länge 20 cm oder 30 cm
Sie sind vorgesehen zum Anbringen an den äußeren Schlaufen und zum Verlängern der Aufhänggurte des Patientengurtes für eine größere Reichweite bzw. mehr Positionierungsmöglichkeiten.
- Schlaufenmarkierung
Dient zur Markierung der bevorzugten Schlaufen nach einer individuellen Bewertung.

4 Verwenden

4.1 Allgemeine Sicherheitsinformationen



WARNUNG!

Gefahr von Verletzungen oder Sachschäden

Die unsachgemäße Verwendung dieses Produkts kann zu Verletzungen oder Sachschäden führen.

- Versuchen Sie nicht, ohne Zustimmung des für den Patienten zuständigen Pflegepersonals einen Transfer durchzuführen.
- Stellen Sie sicher, dass der Patient nicht anfällig für Spasmen ist bzw. eine Risikobewertung durchgeführt wurde, um die Gefahr einzudämmen, dass der Patient nach vorne fallen könnte.

**WARNUNG!****Verletzungsgefahr**

Unsachgemäß angebrachte oder eingestellte Patientengurte können dazu führen, dass der Patient herunterfällt oder Begleitpersonen verletzt werden.

- Lesen Sie auch die Gebrauchsanweisung des Patientenlifters und befolgen Sie die Sicherheits- und Nutzungshinweise.
- Prüfen Sie vor dem Transfer, ob der Patientengurt ordnungsgemäß angebracht ist.
- Prüfen Sie vor dem Anheben des Patienten von der Oberfläche, wenn die Bänder unter Spannung stehen, noch einmal, ob der Patientengurt ordnungsgemäß angebracht ist.
- Verwenden Sie keine Inkontinenzeinlagen mit Kunststoffträger oder Sitzkissen zwischen dem Patienten und dem Patientengurt. Diese könnten dazu führen, dass der Patient während des Transfers aus dem Patientengurt rutscht.
- Stellen Sie sicher, dass der Kopf des Patienten beim Anheben ausreichend gestützt wird.
- Positionieren Sie den Patienten gemäß den mitgelieferten Anweisungen für den Patientengurt.
- Sämtliche Anpassungen aus Gründen der Sicherheit und des Komforts des Patienten müssen durchgeführt werden, ehe Sie den Patienten bewegen.

**WARNUNG!****Verletzungsgefahr**

Die Verwendung beschädigter Patientengurte kann dazu führen, dass der Patient herunterfällt oder Begleitpersonen verletzt werden.

- Ausgeblichene, verschlissene, eingeschnittene, ausgefrante oder anderweitig beschädigte Patientengurte sind unsicher und können zu Verletzungen führen. Entsorgen Sie solche Patientengurte unverzüglich.

Zur Auswahl eines geeigneten Patientengurts muss eine Risikobeurteilung von einer medizinischen Fachkraft vorgenommen werden. Die Risikobeurteilung muss folgende Punkte berücksichtigen:

- Gewicht, Größe, körperliche Fähigkeiten und gesundheitlichen Zustand des Patienten.
- Art des Transfers und Umgebung.
- Die Kompatibilität mit anderen verwendeten Hebehilfen.



Weitere Informationen finden Sie in der *Auswahlhilfe für Patientengurte von Invacare*.

4.2 Anwenden des Patientengurtes**Anwendung des Patientengurtes Stand Assist**

1. Lehnen Sie den Patienten nach vorne und stellen Sie dabei sicher, dass er gut gestützt ist, um die Sturzgefahr zu verringern.
2. Schieben Sie den Patientengurt hinter dem Rücken des Patienten in mittiger Position nach unten bis das untere Ende des Patientengurtes auf das obere Ende des Beckens ausgerichtet ist. **Fig. 2a**
3. Lehnen Sie den Patienten wieder zurück in den Patientengurt.
4. Schließen Sie den Brustgurt und stellen Sie sicher, dass dieser richtig an den Patienten angepasst ist. **Fig. 2b**

Anwendung des Patientengurtes Transfer Stand Assist

1. Lehnen Sie den Patienten nach vorne und stellen Sie dabei sicher, dass er gut gestützt ist, um die Sturzgefahr zu verringern.
2. Schieben Sie den Patientengurt hinter dem Rücken des Patienten in mittiger Position nach unten bis das untere Ende des Patientengurtes auf das obere Ende des Beckens ausgerichtet ist. **Fig. 3a**
3. Lehnen Sie den Patienten wieder zurück in den Patientengurt.
4. Ziehen Sie die Beinstütze auf jeder Seite nach vorne entlang der Außenseite der Oberschenkel.
5. Platzieren Sie jede Beinstütze unter dem entsprechenden Oberschenkel. **Fig. 3b**
6. Schließen Sie den Brustgurt und stellen Sie sicher, dass dieser richtig an den Patienten angepasst ist.

Positionieren der Patientenarme

Die Arme des Patienten müssen sich außerhalb des Patientengurtes befinden.

4.3 Anbringen des Patientengurtes am Lifter**Patientengurt Stand Assist**

Die Aufhängbänder des Patientengurtes sind mit farblich markierten Schlaufen unterschiedlicher Länge ausgestattet, um den Patienten in verschiedene Positionen bringen zu können. Kürzere Bänder bewirken, dass der Patient beim Heben eine eher aufrechte Haltung einnimmt. Durch eine längere Einstellung der Bänder lässt sich eine eher liegende Position erreichen. Verwenden Sie auf beiden Seiten des Patientengurtes Schlaufen derselben Farbe, damit der Patient gleichmäßig angehoben wird. **Fig. 4a**

1. Bringen Sie die gewünschte Schlaufe beider Bänder am entsprechenden Haken am Hebearm (obere Haken) an: **Fig. 4b**

Patientengurt Transfer Stand Assist

Die Aufhängbänder des Patientengurtes sind mit farblich markierten Schlaufen unterschiedlicher Länge ausgestattet, um den Patienten in verschiedene Positionen bringen zu können. Kürzere Bänder an den Schultern bewirken, dass der Patient beim Heben eine eher aufrechte Haltung einnimmt. Durch eine längere Einstellung der Bänder an den Schultern lässt sich eine eher liegende Position erreichen. Die richtige Länge der Beinbänder hängt von der Morphologie und Vorlieben des Patienten ab. Verwenden Sie auf beiden Seiten des Patientengurtes Schlaufen derselben Farbe, damit der Patient gleichmäßig angehoben wird. **Fig. 5a**

1. Bringen Sie die gewünschte Schlaufe beider Schulterbänder am entsprechenden Haken am Hebearm (obere Haken) an. **Fig. 5b**
2. Bringen Sie die gewünschte Schlaufe beider Beinbänder am entsprechenden unteren Haken an. **Fig. 5b**



Die genaue Position des Hakens und die Verfügbarkeit der unteren Haken hängt vom verwendeten Patientenlifter ab.

4.4 Entfernen des Patientengurtes

1. Nehmen Sie den Patientengurt nach Abschluss des Transfers vom Patientenlifter ab.
2. Führen Sie die in 4.2 *Anwenden des Patientengurtes*, Seite 14 aufgeführten Schritte in umgekehrter Reihenfolge durch.

5 Instandhaltung

5.1 Prüfung

Tägliche Überprüfung vor der Verwendung

Die Überprüfung ist täglich, vor der Verwendung und nach jeder Wäsche durchzuführen:

- Unterziehen Sie den Patientengurt einer Sichtkontrolle und überprüfen Sie alle Teile auf Anzeichen einer Beschädigung, Verschleiß bzw. mögliche Fehlfunktion.

Regelmäßige Inspektion



HINWEIS!

Die Inspektionen müssen von einer qualifizierten Person vorgenommen werden, die mit dem Schnitt, der Verwendung und der Pflege der Patientengurte vertraut ist.

Sofern es die lokalen Anforderungen nicht anders vorsehen, muss mindestens alle 6 Monate eine regelmäßige Sicherheitsinspektion am Patientengurt durchgeführt werden.



Eine ausführliche Checkliste zur Sicherheitsinspektion erhalten Sie von Invacare als separates Dokument.

5.2 Reinigung und Desinfektion



WARNUNG!

Verletzungsgefahr

Die Verwendung beschädigter Patientengurte kann dazu führen, dass der Patient herunterfällt oder Begleitpersonen verletzt werden.

- Überprüfen Sie den Patientengurt nach jeder Wäsche auf Abnutzung, Risse und lose Nähte.



HINWEIS!

Eine regelmäßige Reinigung und Desinfektion verhindern Kontamination.

Reinigen und desinfizieren Sie das Produkt

- regelmäßig, sofern es verwendet wird
- nach Kontakt mit Körperflüssigkeiten
- vor Benutzung durch einen neuen Patienten



HINWEIS!

Immer sicherstellen, dass das Produkt absolut trocken ist, bevor es wieder in Gebrauch genommen wird.

Reinigungsanweisungen

Waschen und trocknen Sie den Patientengurt entsprechend der Hinweise zur Reinigung auf dem Etikett.

Durch häufiges Waschen bei hohen Temperaturen und Trocknen im Trockner kann die Nutzungsdauer des Produkts herabgesetzt werden.

Wir empfehlen die Verwendung eines gewöhnlichen Haushaltswaschmittels. Verwenden Sie keinen Weichspüler.

Die Desinfektion kann mithilfe eines Desinfektionsmittels während der Reinigung erfolgen. Wählen Sie ein Desinfektionsmittel, das mit den Materialien des Patientengurtes kompatibel ist, und befolgen Sie die Anweisungen des Desinfektionsmittelherstellers.

6 Nach dem Gebrauch

6.1 Lagerbedingungen

Der Patientengurt muss trocken bei einer maximalen relativen Luftfeuchtigkeit von 50 % und ohne direkte Sonneneinstrahlung gelagert werden.

6.2 Wiederaufbereitung

Dieses Produkt ist für die wiederholte Verwendung geeignet. Um das Produkt für einen neuen Benutzer wiederaufzubereiten, sind die folgenden Maßnahmen zu ergreifen:

- Prüfung
- Reinigung und Desinfektion

Detaillierte Informationen siehe *5 Instandhaltung, Seite 15*.

Stellen Sie sicher, dass die Gebrauchsanweisung zusammen mit dem Produkt übergeben wird.

Das Produkt darf nicht wiederholt verwendet werden, wenn es beschädigt ist oder Funktionsstörungen vorliegen.

6.3 Entsorgung

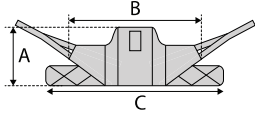
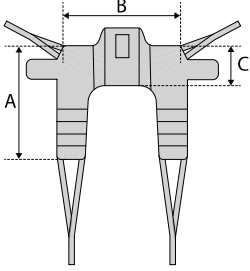
Handeln Sie umweltbewusst, und lassen Sie dieses Produkt nach dem Ende seiner Lebensdauer über eine lokale Müllverwertungsanlage recyceln.

Demontieren Sie das Produkt und seine Bauteile, damit die verschiedenen Materialien einzeln getrennt und recycelt werden können.


Die Entsorgung und das Recycling von gebrauchten Produkten und Verpackungen müssen in Übereinstimmung mit den einschlägigen Gesetzen und Vorschriften des jeweiligen Landes zur Abfallentsorgung erfolgen. Wenden Sie sich an Ihr Abfallentsorgungsunternehmen, wenn Sie weitere Informationen wünschen.

7 Technische Daten

7.1 Abmessungen

Ausführung	Abmessung [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	n. z.	260	330	360	360	
	B	n. z.	840	895	950	1020	
	C	n. z.	950	1170	1270	1810	
	D	n. z.	965	1060	1160	1260	

7.2 Maximale Tragfähigkeit

	XS, S, M und L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materialien

Material	Teil
Polyester	Hauptstoff, Bänder, Paspelband (Standard), Hauptetikett (gewebt)
Polyamid	Paspelband (Netz und Premium-Soft), Sekundär-Etikett
Polyurethan	Polsterung

Die verwendeten Materialien sind nicht flammhemmend.

es

1 Generalidades

1.1 Introducción

Este manual del usuario contiene información importante sobre el manejo del producto. Para garantizar su seguridad al utilizar el producto, lea detenidamente el manual del usuario y siga las instrucciones de seguridad.

Invacare se reserva el derecho de modificar las especificaciones del producto sin previo aviso.

Antes de leer este documento, asegúrese de contar con la versión más reciente. Podrá encontrarla en formato PDF en el sitio web de Invacare.

Si la versión impresa del documento tiene un tamaño de letra que le resulta difícil de leer, podrá descargarlo en formato PDF en el sitio web. Podrá ampliar el PDF en pantalla a un tamaño de letra que le resulte más cómodo.

En caso de un accidente grave con el producto, informe al fabricante y a las autoridades competentes de su país.

Símbolos empleados en este documento

En este documento se utilizan símbolos y señales que hacen referencia a peligros o usos poco seguros que podrían provocar lesiones físicas o daños materiales. A continuación, se muestran las descripciones de estos símbolos.



ADVERTENCIA

Indica una situación peligrosa que, si no se evita, podría tener como consecuencia la muerte o lesiones graves.



ATENCIÓN

Indica una situación peligrosa que, si no se evita, podría tener como consecuencia lesiones leves o de poca gravedad.


! AVISO
Indica una situación peligrosa que, si no se evita, puede tener como consecuencia daños en la propiedad.

i Consejos y recomendaciones
Proporciona consejos útiles, recomendaciones e información para un uso eficiente y sin problemas.

Otros símbolos

(No es aplicable a todos los manuales)

UKRP Persona responsable del Reino Unido
Indica si un producto no se fabrica en el Reino Unido.

 Triman
Indica las reglas de reciclaje y recogida selectiva (solo relevantes para Francia).

1.2 Vida útil

La vida útil prevista para este producto es de 1 a 5 años. Este periodo varía según el tejido, la frecuencia de uso, los procedimientos de lavado y el peso transportado.

1.3 Información sobre la garantía

Ofrecemos la garantía del fabricante del producto conforme a nuestras Condiciones generales y Condiciones comerciales en los distintos países.

Las reclamaciones relativas a la garantía solo pueden efectuarse a través del distribuidor en el que se adquirió el producto.

1.4 Limitación de responsabilidad

Invacare no se hace responsable de los daños surgidos por:

- Incumplimiento del manual del usuario
- Uso incorrecto
- Desgaste natural
- Montaje o instalación incorrectos por parte del comprador o de terceros
- Modificaciones técnicas
- Modificaciones no autorizadas y/o uso de recambios inadecuados

1.5 Cumplimiento

La calidad es fundamental para el funcionamiento de nuestra empresa, que trabaja conforme a las normas ISO 13485.

Este producto lleva la marca CE según lo exigido en el Reglamento 2017/745 sobre productos sanitarios de clase I.

Este producto presenta la marca UKCA, según lo exigido en la parte II del MDR 2002 (enmendada) del Reino Unido de clase I.

Trabajamos continuamente para garantizar que se reduzca al mínimo el impacto medioambiental de la empresa, tanto a nivel local como global.

Solo utilizamos materiales y componentes que cumplen con las directivas REACH.

Normas específicas del producto

Este producto se ha sometido a pruebas y cumple con la norma ISO 10535 (Grúas para el traslado de personas con discapacidad) y todos los estándares relacionados.

Para obtener más información sobre las normativas locales, póngase en contacto con el representante local de Invacare.

60124417-D

Consulte las direcciones que figuran al final de este documento.

2 Seguridad

2.1 Información general de seguridad



¡ADVERTENCIA!

Riesgo de daños o lesiones graves

Un uso incorrecto de este producto puede provocar lesiones o daños.

- Si tiene alguna duda relacionada con las advertencias, precauciones o instrucciones, póngase en contacto con un profesional sanitario o con su proveedor antes de intentar utilizar este equipo.
- No utilice este producto ni cualquier otro equipo opcional disponible sin antes haber leído y comprendido estas instrucciones y cualquier otro material informativo adicional, como el manual del usuario, manuales de servicio u hojas de instrucciones proporcionados con este producto o equipo opcional.



¡ADVERTENCIA!

Riesgo de lesiones o daños

Un uso incorrecto de este producto puede provocar lesiones o daños.

- No realice modificaciones ni alteraciones no autorizadas en el producto.
- No utilice la eslinga para ningún otro fin que no sea el traslado de una persona de una superficie de descanso a otra.



¡ADVERTENCIA!

No deberá sobrepasarse la carga máxima de utilización segura

- No supere la carga máxima de utilización segura de este producto o de otros componentes del sistema de elevación. Consulte la documentación o el etiquetado para ver la carga máxima de utilización segura que se indica.
- El componente con el límite de carga más bajo determina la carga máxima de utilización segura de todo el sistema.



¡ADVERTENCIA!

Riesgo de lesiones o daños

Las fuentes de ignición pueden provocar quemaduras o provocar un incendio.

- El traslado de pacientes deberá realizarse dejando un espacio de seguridad entre la grúa y las posibles fuentes de ignición (calefacción, cocina, chimenea, etc.).
- El paciente y los cuidadores no deben fumar durante el traslado.
- La eslinga no deberá colocarse sobre fuentes de calor (calefacción, cocina, chimenea, etc.).

**¡ATENCIÓN!****Compatibilidad de las eslingas con el sistema de fijación**

Invacare utiliza un sistema de fijación de uso frecuente que emplea ganchos y cinchas de posición. Las cinchas de posición de la eslinga se sujetan a los ganchos de la grúa.

- Un profesional debe realizar una evaluación de riesgos antes de utilizar las eslingas Invacare con grúas de otros fabricantes.
- En caso de duda acerca del uso de las eslingas Invacare con equipos de otros fabricantes, póngase en contacto con su proveedor de Invacare para obtener asesoramiento.

2.2 Etiquetas y símbolos en el producto

Las etiquetas están situadas en la parte trasera superior de la eslinga.

Símbolos —Fig. 1

Ⓐ	Lea el manual del usuario
Ⓑ	Evaluada conformidad en el Reino Unido
Ⓒ	Conformidad europea
Ⓓ	Fabricante
Ⓔ	Número de serie
Ⓕ	Fecha de fabricación
Ⓖ	Número de lote
Ⓗ	Identificador único del dispositivo
Ⓘ	Referencia de producto
Ⓝ	Carga máx. de utilización segura
Ⓚ	No utilizar lejía
Ⓛ	Secar en secadora a baja temperatura
Ⓜ	No planchar
Ⓝ	Lavar a una temperatura máxima de 90 °C
Ⓞ	Producto sanitario
Ⓟ	Campo para el nombre del paciente
Ⓠ	Código QR con enlace al vídeo de instrucciones

3 Descripción del producto**3.1 Uso previsto**

Las eslingas de InvacareStand AssistyTransfer Stand Assistson unidades de apoyo corporal no rígidas que se utilizan para trasladar a una persona de una superficie de asiento a otra. Las eslingas están diseñadas para trasladar a una persona en posición de pie con una grúa móvil mediante un sistema de fijación de ganchos y anillas, con 2 puntos de conexión para eslingas Stand Assist o con 4 puntos conexión para las eslingas Transfer Stand Assist.

Las eslingas no están diseñadas para dejarlas debajo del paciente después de la transferencia.

Usuarios previstos

Las eslingas de InvacareStand AssistyTransfer Stand Assistestán diseñadas para pacientes parcialmente inmóviles con capacidad para sostener el peso.

Indicaciones

Las eslingas están diseñadas para el traslado de pacientes con algún grado de capacidad para sostener el peso y los siguientes grados mínimos de control corporal:

	Control de las piernas/ capacidad para sostener el peso	Control de la cadera	Control del tronco	Control de la cabeza
Stand Assist	Bueno	Bueno	Bueno	Bueno
Transfer Stand Assist	Limitado	Limitado	Bueno	Bueno

Contraindicaciones

Las eslingas están contraindicadas para pacientes que no sean capaces de colaborar o de comprender y seguir las instrucciones.

Operador previsto

La persona indicada para utilizar este producto debe ser un profesional sanitario o un individuo que haya recibido la formación apropiada.

3.2 Opciones

- Anillas de extensión (20 o 30 cm de longitud)
Diseñadas para acoplarse a las anillas exteriores y aumentar la longitud de las correas de suspensión de la eslinga para aumentar su alcance o disponer de más opciones de posicionamiento.
- Marcador de anillas
Diseñado para marcar las anillas preferidas tras una valoración personalizada.

4 Utilización**4.1 Información general de seguridad****¡ADVERTENCIA!****Riesgo de lesiones o daños**

Un uso incorrecto de este producto puede provocar lesiones o daños.

- No intente realizar ningún traslado sin contar con la aprobación del profesional sanitario a cargo del paciente.
- Asegúrese de que el paciente no sea propenso a sufrir espasmos o de que se haya realizado una evaluación de riesgos para contemplar la posibilidad de que la cabeza se le vaya hacia delante.



¡ADVERTENCIA!

Riesgo de lesiones

Si las eslingas se han fijado o ajustado de forma incorrecta, el paciente se podría caer o los cuidadores podrían sufrir daños.

- Consulte además el manual del usuario de la grúa y siga las instrucciones de seguridad y uso.
- Compruebe que la eslinga se haya fijado correctamente antes de iniciar el traslado.
- Vuelva a comprobar que la eslinga se haya fijado correctamente cuando las correas se tensen antes de levantar al paciente de la superficie.
- No utilice ningún tipo de compresa para incontinencia o cojín de asiento con el dorso de plástico entre el paciente y el material de la eslinga que pueda hacer que el paciente se deslice fuera de la eslinga durante el traslado.
- Compruebe que la cabeza del paciente cuente con un soporte adecuado a la hora de levantarlo.
- Coloque al paciente en la eslinga según las instrucciones que se proporcionan con ella.
- Los ajustes para la seguridad y comodidad del paciente deben realizarse antes de trasladar al paciente.



¡ADVERTENCIA!

Riesgo de lesiones

Si las eslingas que se utilizan están deterioradas, el paciente se podría caer o los cuidadores podrían sufrir daños.

- Las eslingas tratadas con lejía, cortadas, desgarradas, deshilachadas o dañadas no son seguras y podrían causar lesiones. Deséchelas de inmediato.

Para seleccionar la eslinga adecuada, un profesional sanitario debe realizar una evaluación de riesgos. La evaluación de riesgos debe tener en cuenta lo siguiente:

- El peso, el tamaño, la capacidad física y el estado de salud del paciente.
- El tipo de traslado y el entorno.
- La compatibilidad con otros equipos de elevación utilizados.



Para obtener más información, consulte la *Guía de selección de eslingas de Invacare*.

4.2 Colocación de la eslinga

Colocación de la eslinga Stand Assist

1. Incline al paciente hacia delante asegurándose de que esté bien sujeto para reducir el riesgo de caída.
2. Deslice la eslinga hacia abajo por detrás de la espalda del paciente en una posición centrada hasta que el borde inferior quede alineado con el borde superior de la pelvis. **Fig. 2a**
3. Recline al paciente sobre la eslinga.
4. Abroche el cinturón alrededor del tórax del paciente y asegúrese de que esté bien ajustado. **Fig. 2b**

Colocación de la eslinga Transfer Stand Assist

1. Incline al paciente hacia delante asegurándose de que esté bien sujeto para reducir el riesgo de caída.
2. Deslice la eslinga hacia abajo por detrás de la espalda del paciente en una posición centrada hasta que el borde inferior quede alineado con el borde superior de la pelvis. **Fig. 3a**
3. Recline al paciente sobre la eslinga.
4. Tire de los soportes de las piernas hacia delante por la parte exterior de cada muslo.

5. Pase cada soporte por debajo del muslo correspondiente. **Fig. 3b**
6. Abroche el cinturón alrededor del tórax del paciente y asegúrese de que esté bien ajustado.

Posicionamiento de los brazos del paciente

Los brazos del paciente deberán colocarse fuera de la eslinga.

4.3 Colocación de la eslinga en la grúa

Eslinga Stand Assist

Las correas de suspensión de la eslinga tienen cinchas de posición de colores que indican diferentes longitudes, lo que permite colocar al paciente en varias posiciones distintas. Al acortar las correas, se realiza una elevación más vertical y, al alargarlas, se consigue una posición más reclinada. Asegúrese de que las cinchas de posición de las correas que utilice sean del mismo color en ambos lados de la eslinga para que la elevación del paciente esté nivelada. **Fig. 4a**

1. Fije la cincha de posición elegida de cada correa al gancho correspondiente del brazo de elevación (ganchos superiores). **Fig. 4b**

Eslinga Transfer Stand Assist

Las correas de suspensión de la eslinga tienen cinchas de posición de colores que indican diferentes longitudes, lo que permite colocar al paciente en varias posiciones distintas. Al acortar las correas en los hombros, se realiza una elevación más vertical y, al alargar estas correas, se consigue una posición más reclinada. La longitud correcta de las correas de las piernas dependerá de la morfología y la preferencia del paciente. Asegúrese de que las cinchas de posición de las correas que utilice sean del mismo color en ambos lados de la eslinga para que la elevación del paciente esté nivelada. **Fig. 5a**

1. Fije la cincha de posición elegida de cada correa de los hombros al gancho correspondiente del brazo de elevación (ganchos superiores). **Fig. 5b**
2. Fije la cincha de posición elegida de cada correa de las piernas al gancho inferior correspondiente. **Fig. 5b**



La ubicación exacta del gancho y la disponibilidad de los ganchos inferiores dependerá de la grúa que se utilice.

4.4 Retirada de la eslinga

1. Una vez finalizado el traslado, retire la eslinga de la grúa.
2. Siga a la inversa el procedimiento descrito en 4.2 *Colocación de la eslinga*, página 19.

5 Mantenimiento

5.1 Inspección

Inspección diaria antes del uso

Inspección para realizar diariamente, antes del uso y después de cada lavado:

- Inspeccione visualmente la eslinga y compruebe si alguna pieza muestra signos de deterioro, desgaste o un posible fallo.


Inspección periódica



AVISO

Las inspecciones las debe realizar una persona cualificada que conozca bien el diseño, el uso y el cuidado de las eslingas.

Debe realizarse una inspección de seguridad periódica de la eslinga al menos cada 6 meses, salvo que las normativas locales indiquen lo contrario.

 Para realizar una inspección de seguridad, Invacare ofrece una lista de verificación detallada en un documento por separado.

5.2 Limpieza y desinfección



¡ADVERTENCIA! Riesgo de lesiones

Si las eslingas que se utilizan están deterioradas, el paciente se podría caer o los cuidadores podrían sufrir daños.

- Después de cada lavado, inspeccione la eslinga para ver si está desgastada, desgarrada o si tiene alguna costura suelta.



AVISO

La limpieza y desinfección habituales evitan la contaminación.

- Limpie y desinfecte el producto
- periódicamente mientras esté en uso,
- cuando haya estado en contacto con fluidos corporales,
- antes de usarlo con un nuevo usuario.



AVISO

Asegúrese siempre de que el producto se ha secado por completo antes de utilizarlo de nuevo.

Instrucciones de limpieza

Lave y seque la eslinga según las instrucciones de lavado que figuran en la etiqueta.

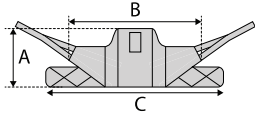
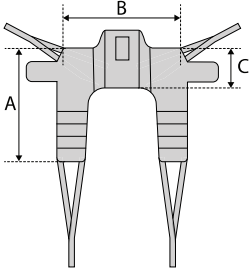
El uso frecuente de altas temperaturas y el secado en secadora pueden reducir la vida útil del producto.

Recomendamos el uso de un detergente para ropa normal de uso doméstico. No utilice suavizante.

Para la desinfección, se puede utilizar un desinfectante en el procedimiento de limpieza. Elija un desinfectante compatible

7 Datos Técnicos

7.1 Dimensiones

Variante	Dimensiones [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	N/D	260	330	360	360	
	B	N/D	840	895	950	1020	
	C	N/D	950	1170	1270	1810	
	D	N/D	965	1060	1160	1260	

con los materiales de la eslinga y siga las instrucciones del fabricante del desinfectante.

6 Después del uso

6.1 Condiciones de almacenamiento

La eslinga debe almacenarse en condiciones secas con una humedad relativa máxima del 50% y sin luz solar directa.

6.2 Reacondicionamiento

El producto se puede reutilizar. Para reacondicionar el producto para un nuevo usuario, lleve a cabo las siguientes acciones:

- Inspección
- Limpieza y desinfección

Para obtener información detallada, consulte 5 *Mantenimiento, página 19*.

Asegúrese de que el manual del usuario se entregue con el producto.

Si se detecta algún daño o un funcionamiento deficiente, no reutilice el producto.


6.3 Eliminación

Proteja el medio ambiente y recicle este producto a través de la planta de reciclaje más próxima cuando llegue al final de su vida útil.

Desmonte el producto y sus componentes para separar y reciclar individualmente los diferentes materiales.

La eliminación y el reciclaje de los productos usados y de sus embalajes debe llevarse a cabo conforme a las normativas legales relativas al tratamiento de residuos vigentes en cada país. Póngase en contacto con su empresa de gestión de residuos local para obtener más información al respecto.

7.2 Carga máxima de utilización segura

	XS, S, M y L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materiales

Materiales	Pieza
Poliéster	Tejido principal, correas, ribete (sólido), etiqueta principal (tejida)
Poliamida	Ribete (red y spacer), etiqueta secundaria
Poliuretano	Acolchado

Los materiales utilizados no son ignífugos.

1 Yleistä

1.1 Johdanto

Tämä käyttöopas sisältää tuotteen käsittelyä koskevia tärkeitä tietoja. Lue käyttöopas huolellisesti läpi ja noudata turvallisuusohjeita, jotta tuotteen käyttö olisi turvallista.

Invacare varaa oikeuden muuttaa tuotteiden teknisiä tietoja ilman erillistä ilmoitusta.

Varmista ennen asiakirjan lukemista, että käytössäsi on sen viimeisin versio. Viimeisin versio on saatavilla PDF-tiedostona Invacaren verkkosivuilta.

Jos painettu asiakirja on kirjasinkoon vuoksi vaikealukuinen, voit ladata verkkosivustosta PDF-version. PDF-tiedoston voi suurentaa näytössä helpommin luettavaan kokoon.

Jos tapahtuu vakava, tuotteeseen liittyvä onnettomuus, ilmoita valmistajalle ja maasi valtuutetulle viranomaiselle.

Tässä asiakirjassa käytetyt symbolit

Tässä asiakirjassa käytetään symboleja ja signaalisanoja, jotka viittaavat vaaroihin tai turvattomiin käytäntöihin, jotka saattavat aiheuttaa henkilö- tai omaisuusvahinkoja. Katso alta lisätietoja signaalisanojen määritelmästä.



VAROITUS

Osoittaa vaarallisen tilanteen, joka voi johtaa vakavaan vammaan tai kuolemaan, jos sitä ei vältetä.



HUOMIO

Osoittaa vaarallisen tilanteen, joka voi johtaa pieneen tai lievään vammaan, jos sitä ei vältetä.



HUOMAUTUS

Osoittaa mahdollisesti vaarallisen tilanteen. Jos sitä ei vältetä, se saattaa aiheuttaa omaisuusvahingon.



Vihjeet ja suositukset

Antaa hyödyllisiä vihjeitä, suosituksia ja tietoa tehokkaasta ja ongelmattomasta käytöstä.

Muut symbolit

(Ei koske kaikkia oppaita)



Yhdistyneen kuningaskunnan vastuuhenkilö ilmoittaa, jos tuotetta ei ole valmistettu Isossa-Britanniassa.



Triman

Ilmoittaa kierrätys- ja lajittelusäännöt (koskee vain Ranskaa).

1.2 Käyttöikä

Tuotteen odotettu käyttöikä on 1–5 vuotta. Käyttöikä vaihtelee kankaan, käyttötiheyden, pesukäytäntöjen ja kannetun painon mukaan.

1.3 Takuutiedot

Annamme valmistajan takuun tuotteelle yleisten liiketoimintaehtojemme mukaisesti vastaavissa maissa.

Takuuvaatimuksia voi tehdä vain sen myyjän kautta, jolta tuote ostettiin.

1.4 Rajoitettu vastuu

Invacare ei vastaa seuraavista johtuvista vahingoista:

- käyttöoppaan noudattamatta jättäminen
- väärä käyttö
- luonnollinen kuluminen
- ostajan tai kolmannen osapuolen toteuttama väärä kokoonpano tai asennus
- tekniset muutokset
- luvattomat muutokset ja/tai soveltumattomien varaosien käyttö.

1.5 Yhteensopivuus

Yhtiömme toiminnalle keskeistä on laatu, ja yhtiö noudattaakin ISO 13485 -standardin vaatimuksia.

Tässä tuotteessa on CE-merkki lääkinällisiä laitteita koskevan asetuksen 2017/745 luokan I vaatimusten mukaisesti.

Tällä tuotteella on UKCA-merkintä Yhdistyneen kuningaskunnan vuoden 2002 lääkintälaitteasetuksen osan II luokan I mukaisesti.

Pyrimme jatkuvasti varmistamaan, että yrityksen ympäristövaikutus on sekä paikallisesti että maailmanlaajuisesti mahdollisimman vähäinen.

Käytämme vain REACH-järjestelmän mukaisia materiaaleja ja osia.

Tuotekohtaiset standardit

Tuote on testattu, ja se täyttää standardin ISO 10535 (Hoists for the transfer of persons with disabilities) ja kaikkien siihen liittyvien standardien vaatimukset.

Lisätietoa paikallisista standardeista ja säädöksistä saat ottamalla yhteyttä paikalliseen Invacaren edustajaan. Osoitteet ovat tämän asiakirjan lopussa.

2 Turvallisuus

2.1 Yleisiä turvallisuustietoja



VAROITUS!

Vakavan vamman tai vaurion vaara

Tämän tuotteen vääränlainen käyttö saattaa aiheuttaa vamman tai vahingon.

- Jos et ymmärrä varoituksia, huomautuksia tai ohjeita, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen tai toimittajaan ennen laitteen käyttämistä.
- Älä käytä tätä tuotetta tai siihen saatavilla olevia lisävarusteita ennen kuin olet lukenut kokonaan nämä ohjeet ja mahdolliset lisäohjeet, kuten käyttöopas, huolto-oppaat ja ohjelehtiset, jotka on toimitettu tämän tuotteen tai lisävarusteen mukana, ja ymmärtänyt ne.



VAROITUS!

Vamman tai vaurion vaara

Tämän tuotteen vääränlainen käyttö saattaa aiheuttaa vamman tai vahingon.

- Tuotteeseen ei saa tehdä mitään luvattomia muutoksia.
- Älä käytä nostoliinaa mihinkään muuhun tarkoitukseen kuin henkilön siirtämiseen sijaintipaikasta toiseen.



VAROITUS!

Suurinta turvallista työskentelykuormaa ei saa ylittää

- Älä ylitä tämän tuotteen tai nostojärjestelmän muiden osien suurinta turvallista työskentelykuormaa. Katso suurin turvallinen työskentelykuorma dokumentaatiosta tai kilvestä.
- Koko järjestelmän suurin turvallinen työskentelykuorma määräytyy sen osan mukaan, jolla on pienin kuormarajoitus.



VAROITUS!

Vamman tai vaurion vaara

Syttymislähteet voivat aiheuttaa palovammoja tai tulipalon.

- Potilaan siirto on tehtävä siten, että potilasnostimen ja mahdollisten syttymislähteiden (lämmityslaitteen, liedon, takan jne.) välissä on turvaväli.
- Potilas ja avustajat eivät saa tupakoida siirron aikana.
- Nostoliinaa ei saa asettaa lämmönlähteiden (lämmityslaitteen, liedon, takan jne.) yläpuolelle.



HUOMIO!

Nostoliinojen ja kiinnitysjärjestelmien yhteensopivuus

Invacare käyttää yleistä, koukkuihin ja silmukoihin perustuvaa kiinnitysjärjestelmää. Nostoliinan silmukat on kiinnitetty potilasnostimen koukkuihin.

- Ammattihenkilön on tehtävä riskinarviointi aina ennen kuin Invacare-nostoliinoja käytetään muiden valmistajien potilasnostinten kanssa.
- Invacaren nostoliinojen käyttämisestä muiden valmistajien laitteiden kanssa saat lisätietoa Invacare-toimittajalta.

2.2 Tuotteen merkinnät ja symbolit

Merkinnät sijaitsevat nostoliinan taustapuolella, sen yläosassa.

Merkit —Fig. 1

Ⓐ	Lue käyttöopas
Ⓑ	Yhdistynyt kuningaskunta, vaatimustenmukaisuus arvioitu
Ⓒ	EU-vaatimustenmukaisuus
Ⓓ	Valmistaja
Ⓔ	Sarjanumero
Ⓕ	Valmistuspäivä
Ⓖ	Eränumero
Ⓗ	Laitteen yksilöllinen tunniste
Ⓘ	Viitenumero
Ⓙ	Turvallinen enimmäistyöskentelykuormitus
Ⓚ	Ei saa valkaista
Ⓛ	Kuivausrummussa kuivaaminen matalassa lämpötilassa
Ⓜ	Ei saa silittää
Ⓝ	Pese enintään 90 °C:n lämpötilassa
Ⓞ	Lääkinnällinen laite
Ⓟ	Kenttä potilaan nimelle
Ⓠ	QR-koodi, joka sisältää linkin ohjevideoon

3 Tuotteen yleiskuvas

3.1 Käyttötarkoitus

InvacareStand Assist ja Transfer Stand Assist-nostoliinat ovat joustavia kehon tukivälineitä, jotka on tarkoitettu henkilön siirtämiseen yhdeltä istuimen pinnalta toiselle. Nostoliinat on tarkoitettu yhdistettäväksi liikutettavien nostimien kanssa seisovan henkilön siirtämiseksi nauha- ja koukkukiinnityksellä 2 kiinnityspisteestä, jos kyseessä on Stand Assist -nostoliina, tai 4 kiinnityspisteestä, jos kyseessä on Transfer Stand Assist -nostoliina.

Nostoliinoja ei ole tarkoitettu jätettäväksi potilaan alle siirron jälkeen.

Kohdekäyttäjät

InvacareStand Assist ja Transfer Stand Assist-nostoliinat on tarkoitettu osittain liikuntakyvyttömille painon kannattelukyvyyn omaaville potilaille.

Käyttöaiheet

Nostoliinat on tarkoitettu sellaisten potilaiden siirtoon, jotka kykenevät kannattelemaan painoaan hieman ja jotka täyttävät vähintään seuraavat kehonhallintaa koskevat vaatimukset:

	Jalan hallinta/ painon kannattelukyky	Lonkan hallinta	Vartalon hallinta	Pään hallinta
Stand Assist	Hyvä	Hyvä	Hyvä	Hyvä
Transfer Stand Assist	Rajoittunut	Rajoittunut	Hyvä	Hyvä

Vasta-aiheet

Nostoliinat ovat vasta-aiheisia potilaille, jotka eivät kykene yhteistyöhön tai eivät voi ymmärtää ja noudattaa ohjeita.

Aiottu käyttäjä

Tämän tuotteen aiottu käyttäjä on terveydenhuollon ammattilainen tai yksityishenkilö, joka on saanut tarvittavan koulutuksen.

3.2 Lisävarusteet

- Jatkesilmukat – pituus 20 cm tai 30 cm
Tarkoitettu kiinnitettäväksi ulompiin silmukoihin ja pidentämään nostoliinan ripustushihnoja toiminta-alueen tai asemointivaihtoehtojen lisäämiseksi.
- Silmukkamerkki
Tarkoitettu ensisijaisten silmukoiden merkitsemiseksi yksilöarvioinnin jälkeen.

4 Käyttö

4.1 Yleisiä turvallisuustietoja



VAROITUS!

Vamman tai vaurion vaara

Tämän tuotteen vääränlainen käyttö saattaa aiheuttaa vamman tai vahingon.

- Älä yritä siirtää potilasta ilman potilaan lääkärin lupaa.
- Varmista, että potilas ei ole altis krampeille ja että eteenpäin kallistumisen mahdollisuudesta on tehty riskiarvio.



VAROITUS!

Loukkaantumisvaara

Jos nostoliinoja ei ole kiinnitetty ja säädetty kunnolla, potilas voi pudota tai häntä avustavat henkilöt voivat loukkaantua.

- Lue myös potilasnostimen käyttöopas ja noudata kaikkia turvallisuus- ja käyttöohjeita.
- Tarkista nostoliinan asianmukainen kiinnitys ennen siirron aloittamista.
- Tarkista nostoliinan asianmukainen kiinnitys uudelleen, kun hihnat on kiristetty ja ennen potilaan nostamista pinnalta.
- Älä käytä potilaan ja nostoliinamateriaalin välissä muovitaustaisia virtsankarkailusuojia tai istuinpehmusteita, sillä potilas saattaa niiden vuoksi liukua nostoliinasta siirron aikana.
- Varmista, että tuet potilaan päätä riittävästi nostettaessa.
- Aseta potilas nostoliinaan sen mukana toimitettujen ohjeiden mukaisesti.
- Potilaan mukaiset turvallisuus- ja käyttömukavuussäädöt on tehtävä ennen potilaan siirtämistä.



VAROITUS!

Loukkaantumisvaara

Jos nostoliinat ovat vahingoittuneet, potilas voi pudota tai häntä avustavat henkilöt voivat loukkaantua.

- Valkaistut, revenneet, leikatut tai vaurioituneet nostoliinat eivät ole turvallisia ja saattavat aiheuttaa loukkaantumisen. Poista ne käytöstä välittömästi.

Sopivan nostoliinan valitsemista varten terveydenhuollon ammattilaisen tulee tehdä riskinarviointi. Riskinarvioinnissa tulee ottaa huomioon seuraavat asiat:

- potilaan paino, koko, fyysinen kunto ja terveydentila

- siirron ja ympäristön tyyppi
- yhteensopivuus muiden käytettävien nostovälineiden kanssa.



Katso lisätietoa *Invacare-nostoliinan valintaoppaasta*.

4.2 Nostoliinan asettaminen

Stand Assist -nostoliinan asettaminen

1. Nojaa potilasta eteenpäin ja varmista, että tuet häntä hyvin, jottei hän pääse putoamaan.
2. Liu'uta nostoliinaa alas potilaan selän taakse keskelle, kunnes nostoliinan alareuna on lantion yläreunan kohdalla. **Fig. 2a**
3. Nojaa potilasta taakse nostoliinaa vasten.
4. Sulje vyö potilaan rintakehän ympärillä ja varmista, että se on säädetty potilaalle sopivalla tavalla. **Fig. 2b**

Transfer Stand Assist -nostoliinan asettaminen

1. Nojaa potilasta eteenpäin ja varmista, että tuet häntä hyvin, jottei hän pääse putoamaan.
2. Liu'uta nostoliinaa alas potilaan selän taakse keskelle, kunnes nostoliinan alareuna on lantion yläreunan kohdalla. **Fig. 3a**
3. Nojaa potilasta taakse nostoliinaa vasten.
4. Vedä jalkatukea eteenpäin reiden ulkoreunaa pitkin kummaltakin puolelta.
5. Vie kumpikin jalkatuki vastaavan reiden alle. **Fig. 3b**
6. Sulje vyö potilaan rintakehän ympärillä ja varmista, että se on säädetty potilaalle sopivalla tavalla.

Potilaan käsivarsien asemointi

Potilaan käsivarret on asetettava nostoliinan ulkopuolelle.

4.3 Nostoliinan kiinnittäminen potilasnostimeen

Stand Assist -nostoliina

Nostoliinoiden ripustushihnoissa on värikoodatut, eri pituiset silmukat, joiden avulla potilaan voi asettaa eri asentoihin. Lyhyemmät hihnat nostavat pystysuorempaan, ja hihnoja pidentämällä voidaan saavuttaa kallistuneempi asento. Sovita hihnojen silmukkavärit nostoliinan kummallekin puolelle, jotta potilas nostetaan tasaisesti. **Fig. 4a**

1. Kiinnitä kunkin hihnan haluttu silmukka nostovarren vastaavaan koukkuun (yläkoukkuihin). **Fig. 4b**

Transfer Stand Assist -nostoliina

Nostoliinoiden ripustushihnoissa on värikoodatut, eri pituiset silmukat, joiden avulla potilaan voi asettaa eri asentoihin. Olkapäiden lyhyemmät hihnat nostavat pystysuorempaan, ja olkapäiden hihnoja pidentämällä voidaan saavuttaa kallistuneempi asento. Jalkahihnojen oikea pituus vaihtelee potilaan ruumiinrakenteen ja toiveiden mukaan. Sovita vastaavien hihnojen silmukkavärit nostoliinan kummallekin puolelle, jotta potilas nostetaan tasaisesti. **Fig. 5a**

1. Kiinnitä kunkin olkapäähihnan haluttu silmukka nostovarren vastaavaan koukkuun (yläkoukkuihin). **Fig. 5b**
2. Kiinnitä kunkin jalkahihnan haluttu silmukka vastaavaan alakoukkuun. **Fig. 5b**



Koukun tarkka sijainti ja alempien koukkujen käytettävyys vaihtelevat käytettävän potilasnostimen mukaan.

4.4 Nostoliinan poistaminen

1. Kun siirto on valmis, irrota nostoliina potilasnostimesta.
2. Suorita kohdassa 4.2 *Nostoliinan asettaminen*, sivu 23 kuvattu menettely vastakkaisessa järjestyksessä.

5 Huolto

5.1 Tarkistaminen

Käyttöä edeltävä päivittäinen tarkastus


Tarkastus tulee tehdä päivittäin, ennen käyttöä ja jokaisen pesukerran jälkeen:

- Tarkista nostoliina silmämääräisesti ja tarkista kaikki osat vaurioiden, kulumisen tai mahdollisen vian varalta.

Määräaikaistarkastus

- ! HUOMAUTUS!**
Tarkastukset saa suorittaa vain sellainen pätevä henkilö, joka on perehtynyt hyvin nostoliinojen kokoonpanoon, käyttöön ja huoltoon.

Nostoliinan määräaikainen turvatarkastus on tehtävä vähintään 6 kuukauden välein, ellei paikallisissa määräyksissä muuta määrätä.

-  Yksityiskohtainen turvatarkastuksen tarkistusluettelo on saatavilla Invacarelta erillisenä asiakirjana.

5.2 Puhdistaminen ja desinfiointi

- ! VAROITUS!**
Loukkaantumisvaara
Jos nostoliinat ovat vahingoittuneet, potilas voi pudota tai häntä avustavat henkilöt voivat loukkaantua.
– Tarkista jokaisen pesukerran jälkeen, ettei nostoliina ole kulunut tai revennyt tai sen ompeleet ole löystyneet.

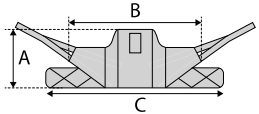
- ! HUOMAUTUS!**
Säännöllinen puhdistus ja desinfiointi ehkäisevät kontaminaatiota.
Puhdista ja desinfioi tuote
– säännöllisesti sen ollessa käytössä
– kun tuote on ollut kosketuksissa ruumiinnesteisiin
– ennen sen käyttämistä uudella henkilöllä.

- ! HUOMAUTUS!**
Varmista aina, että laite on täysin kuiva, ennen kuin se otetaan uudelleen käyttöön.

7 Tekniset Tiedot

7.1 Mitat

Versio	Mitta [mm]	XS	S	M	L	XL
Stand Assist	A	260	260	330	360	360
	B	840	840	895	950	1020
	C	900	950	1170	1270	1810



Puhdistusohjeet

Pese ja kuivaa nostoliina merkin pesuohjeiden mukaisesti.

Korkeiden lämpötilojen ja kuivausrummun jatkuva käyttö voivat lyhentää tuotteen käyttöikää.

Suosittelemme tavallisen kotitalouskäyttöön tarkoitetun pyykinpesuaineen käyttöä. Älä käytä huuhteluainetta.

Desinfiointi voidaan tehdä käyttämällä desinfiointiainetta puhdistuksen yhteydessä. Valitse desinfiointiaine, joka on yhteensopiva nostoliinan materiaalien kanssa ja noudata desinfiointiaineen valmistajan ohjeita.

6 Käytön jälkeen

6.1 Säilytysolosuhteet

Nostoliinaa on säilytettävä kuivassa paikassa, jonka suhteellinen ilmankosteus on enintään 50 % ja jossa ei ole suoraa auringonvaloa.

6.2 Kunnostaminen

Tämä tuote sopii käytettäväksi uudelleen. Toimi seuraavasti, kun tuotetta kunnostetaan uutta käyttäjää varten:

- Tarkistaminen
- Puhdistaminen ja desinfiointi

Lisätietoja on kohdassa *5 Huolto, sivu 24*.

Varmista, että käyttöopas luovutetaan tuotteen mukana.

Jos vaurioita tai häiriöitä löytyy, älä käytä tuotetta uudelleen.

6.3 Hävittäminen

Suojele ympäristöä ja vie tuote käytön jälkeen paikalliseen kierrätyspisteeseen.

Pura tuote ja sen osat, jotta eri materiaalit voidaan erotella ja kierrättää erikseen.

Käytettyjen tuotteiden ja pakkausten hävittämisessä ja kierrättämisessä on noudatettava kunkin maan jätteiden käsittelyä koskevia lakeja ja asetuksia. Kysy tarkempia tietoja paikalliselta jätehuoltolaitoksesta.

Transfer Stand Assist	A	Ei sovelleta	260	330	360	360	
	B	Ei sovelleta	840	895	950	1020	
	C	Ei sovelleta	950	1170	1270	1810	
	D	Ei sovelleta	965	1060	1160	1260	

7.2 Suurin turvallinen työskentelykuorma

	XS, S, M ja L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materiaalit

Materiaali	Osa
Polyesteri	Pääkangas, hihnat, reunanauha (kiinteä), päämerkki (kudottu)
Polyamidi	Reunanauha (verkko ja välikappale), toissijainen merkki
Polyuretaani	Pehmuste

Käytetyt materiaalit eivät ole paloa hidastavia.

1 Généralités

1.1 Introduction

Le présent manuel d'utilisation contient des informations importantes sur la manipulation du produit. Pour garantir une utilisation en toute sécurité du produit, lisez attentivement le manuel d'utilisation et respectez les instructions de sécurité.

Invacare se réserve le droit de modifier les caractéristiques des produits sans préavis.

Avant de lire ce document, assurez-vous de disposer de la version la plus récente. Cette version est disponible au format PDF sur le site Internet d'Invacare.

Si la taille des caractères de la version imprimée du document vous semble trop difficile à lire, vous pouvez télécharger la version PDF sur le site Internet. Vous pourrez alors ajuster la taille des caractères à l'écran pour améliorer votre confort visuel.

En cas d'incident grave avec le produit, vous devez en informer le fabricant et l'autorité compétente de votre pays.

Symboles figurant dans ce document

Les symboles et mots d'avertissement utilisés dans le présent document s'appliquent aux risques ou aux pratiques dangereuses qui pourraient provoquer des blessures ou des dommages matériels. Reportez-vous aux informations ci-dessous pour la définition des symboles d'avertissement.



AVERTISSEMENT

Indique une situation dangereuse qui, si elle n'est pas évitée, est susceptible de provoquer des blessures graves, voire mortelles.



ATTENTION

Indique une situation dangereuse qui, si elle n'est pas évitée, est susceptible de provoquer des blessures mineures ou légères.



AVIS

Indique une situation dangereuse qui, si elle n'est pas évitée, est susceptible de provoquer des dommages matériels.



Conseils et recommandations

Donne des conseils, recommandations et informations utiles pour une utilisation efficace et sans souci.

Autres symboles

(Ne s'applique pas à tous les manuels)



Personne responsable au RU

Indique si un produit n'est pas fabriqué au Royaume-Uni.



Triman

Indique les règles de recyclage et de tri (applicable uniquement à la France).

1.2 Durée de vie

La durée de vie attendue de ce produit va de 1 à 5 ans. Elle dépend du tissu, de la fréquence d'utilisation, des pratiques de nettoyage et du poids supporté.

1.3 Informations de garantie

Nous fournissons une garantie fabricant pour le produit, conformément à nos conditions générales de vente en vigueur dans les différents pays.

Les réclamations au titre de la garantie ne peuvent être adressées qu'au fournisseur auprès duquel le produit a été obtenu.

1.4 Limitation de responsabilité

Invacare décline toute responsabilité en cas de dommage lié à :

- un non respect du manuel d'utilisation,
- une utilisation incorrecte,
- l'usure normale,
- un assemblage ou montage incorrect par l'acheteur ou des tiers,
- des modifications techniques,
- des modifications non autorisées et/ou l'utilisation de pièces de rechange inadaptées.

1.5 Conformité

La qualité est un élément fondamental du fonctionnement de notre entreprise, qui travaille conformément à la norme ISO 13485.

Ce produit porte le label CE et est conforme à la Réglementation sur les dispositifs médicaux de classe I 2017/745.

Ce produit comporte la marque UKCA, en conformité avec la partie II RU MDR 2002 (telle que modifiée) Classe I.

Nous nous efforçons en permanence de réduire au minimum notre impact sur l'environnement, à l'échelle locale et mondiale.

Nous n'utilisons que des matériaux et composants conformes au règlement REACH.

Normes spécifiques au produit

Ce produit a été testé et il est conforme à la norme ISO 10535 (Produits d'assistance pour personnes en situation de handicap) et à toutes les normes associées.

Pour des informations complémentaires sur les normes et réglementations locales, contactez un représentant Invacare. Reportez-vous aux adresses indiquées à la fin du présent document.

2 Sécurité

2.1 Informations de sécurité générales



AVERTISSEMENT !

Risque de dommage matériel ou de blessure grave

Une utilisation inadéquate de ce produit est susceptible d'entraîner des blessures ou des dommages matériels.

- Si vous ne comprenez pas les avertissements, mises en garde ou instructions, contactez un professionnel de santé ou un fournisseur avant d'essayer d'utiliser cet équipement.
- N'utilisez pas ce produit ni tout autre équipement disponible en option sans avoir lu et compris entièrement les présentes instructions et toute autre documentation d'instructions supplémentaire, telle que le manuel d'utilisation, les manuels de maintenance ou fiches d'instructions fournis avec ce produit ou l'équipement en option.



AVERTISSEMENT !

Risque de blessures ou de dommages matériels

Une utilisation inadéquate de ce produit est susceptible d'entraîner des blessures ou des dommages matériels.

- N'effectuez aucune modification ou transformation non autorisées du produit.
- N'utilisez pas la sangle à d'autres fins que de transférer une personne d'une surface de repos à une autre.



AVERTISSEMENT !

La charge maximale d'utilisation ne doit pas être dépassée.

- Ne dépassez pas la charge maximale d'utilisation de ce produit ou d'autres composants du système de levage. Consultez la documentation ou l'étiquetage pour connaître la charge maximale d'utilisation.
- Le composant ayant la limite de charge la plus basse détermine la charge maximale d'utilisation de l'ensemble du système.



AVERTISSEMENT !

Risque de blessures ou de dommages matériels

Les sources d'inflammation peuvent provoquer des brûlures ou un incendie.

- Le transfert du patient doit être effectué en veillant à conserver un espace de sécurité entre le lève-personne et les sources d'inflammation possibles (chauffage, cuisinière, cheminée, etc.).
- Le patient et les tierces-personnes ne doivent pas fumer pendant le transfert.
- La sangle ne doit pas être placée au-dessus de sources de chaleur (chauffage, cuisinière, cheminée, etc.).



ATTENTION !

Compatibilité des sangles avec le système de fixation

Invacare utilise un système de fixation courant basé sur des boucles et des crochets. Les boucles des sangles sont attachées aux crochets du lève-personne.

- Une évaluation des risques doit toujours être effectuée par un professionnel avant l'utilisation des sangles Invacare avec les lève-personnes d'autres fabricants.
- En cas de doute sur l'utilisation de sangles Invacare avec l'équipement d'autres fabricants, contactez votre fournisseur Invacare pour obtenir des conseils.

2.2 Étiquettes et symboles figurant sur le produit

Les étiquettes sont placées sur le dossier supérieur de la sangle.

Symboles —Fig. 1

Ⓐ	Consultez le manuel d'utilisation
Ⓑ	Conformité R.-U. évaluée
Ⓒ	Conformité européenne
Ⓓ	Fabricant
Ⓔ	Numéro de série
Ⓕ	Date de fabrication
Ⓖ	Numéro de lot

Ⓜ	Identifiant unique du dispositif
①	Numéro de référence
①	Charge maximale d'utilisation
Ⓚ	Eau de javel interdite
Ⓛ	Sécher en sèche-linge à basse température
Ⓜ	Ne pas repasser
Ⓝ	Lavage max. 90 °C
Ⓞ	Dispositif médical
Ⓟ	Champ pour le nom du patient
Ⓠ	Code QR avec lien vers la vidéo d'instruction

3 Présentation du produit

3.1 Utilisation prévue

L'InvacareStand AssistetTransfer Stand Assistles sangles sont des unités de soutien corporel non rigides permettant de transférer une personne d'une assise à une autre. Les sangles sont conçues pour être associées avec des palands mobiles pour transférer une personne en position debout à l'aide d'une fixation à crochets avec 2 points de connexion pour les sangles Stand Assist ou 4 points de connexion pour les sangles Transfer Stand Assist.

Les sangles ne sont pas destinées à rester sous le patient après le transfert.

Utilisateurs prévus

L'InvacareStand AssistetTransfer Stand Assistles sangles sont destinés à des patients en charge partiellement immobiles.

Indications

Les sangles sont indiquées pour le transfert des patients avec un certain degré de capacité de support de poids et avec les aptitudes minimales de contrôle du corps suivantes :

	Contrôle des jambes/ capacité de support de poids	Contrôle de la hanche	Contrôle du tronc	Contrôle de la tête
Stand Assist	Bon	Bon	Bon	Bon
Transfer Stand Assist	Limité	Limité	Bon	Bon

Contre-indications

Les sangles sont contre-indiquées pour les patients qui refusent de coopérer ou qui ne sont pas en mesure de comprendre et de suivre les instructions.

Utilisateur du produit

Ce produit est conçu pour être utilisé par un professionnel de santé ou un particulier ayant été formé à cet effet.

3.2 Options

- Boucles d'extension – longueur 20 cm ou 30 cm
Destinées à être attachées aux boucles extérieures et à étendre les courroies de suspension de la sangle pour faciliter l'accès et le positionnement.
- Marqueur de boucle
Destiné à marquer les boucles préférées après une évaluation individuelle.

4 Utilisation

4.1 Informations de sécurité générales



AVERTISSEMENT !

Risque de blessure ou de dommage matériel

Une utilisation inadéquate de ce produit est susceptible d'entraîner des blessures ou des dommages matériels.

- Ne tentez jamais de transférer un patient sans l'accord de son équipe médicale.
- Assurez-vous que le patient n'est pas sujet à des spasmes ou qu'une évaluation des risques a été effectuée pour faire face à la possibilité d'un tangage vers l'avant.



AVERTISSEMENT !

Risque de blessure

Des sangles mal installées ou mal réglées peuvent provoquer la chute du patient ou occasionner des blessures aux tierces-personnes.

- Reportez-vous également au manuel d'utilisation du lève-personne et suivez les instructions de sécurité et d'utilisation.
- Vérifiez la bonne fixation de la sangle avant de commencer le transfert.
- Vérifiez à nouveau que la sangle est correctement fixée une fois les bandes tendues avant de soulever le patient de la surface sur laquelle il se trouve.
- N'utilisez aucun type de serviette d'incontinence plastifiée ni coussin d'assise entre le patient et les sangles afin d'éviter que le patient ne glisse de la sangle pendant le transfert.
- Assurez-vous que la tête du patient est bien soutenue pendant le soulèvement.
- Positionnez le patient dans la sangle conformément aux instructions fournies avec cette dernière.
- Les réglages de sécurité et de confort du patient doivent être effectués avant le déplacement de ce dernier.



AVERTISSEMENT !

Risque de blessure

L'utilisation de sangles endommagées peut provoquer la chute du patient ou occasionner des blessures aux tierces-personnes.

- Toute sangle javellisée, déchirée, coupée, effilochée ou endommagée est dangereuse et risque d'occasionner des blessures. Jetez-la immédiatement.

Pour sélectionner la sangle appropriée, une évaluation des risques doit être effectuée par un professionnel de santé. L'évaluation des risques doit tenir compte des facteurs suivants :

- Le poids, la taille, les aptitudes physiques et l'état de santé du patient.
- Le type de transfert et l'environnement.
- La compatibilité avec les autres systèmes de levage utilisés.



Pour plus d'informations, reportez-vous au *Guide de sélection des sangles Invacare*.

4.2 Positionnement de la sangle

Mise en place de la sangle Stand Assist

1. Penchez le patient vers l'avant en s'assurant qu'il est bien soutenu pour réduire le risque de chute.
2. Faites glisser la sangle derrière le dos du patient installé au centre jusqu'à ce que le bord inférieur de la sangle soit aligné avec le bord supérieur du bassin. **Fig. 2a**
3. Adossez le patient dans la sangle.
4. Fermez la ceinture autour de la poitrine du patient et assurez-vous qu'elle est bien ajustée au patient. **Fig. 2b**

Mise en place de la sangle Transfer Stand Assist

1. Penchez le patient vers l'avant en s'assurant qu'il est bien soutenu pour réduire le risque de chute.
2. Faites glisser la sangle derrière le dos du patient installé au centre jusqu'à ce que le bord inférieur de la sangle soit aligné avec le bord supérieur du bassin. **Fig. 3a**
3. Adossez le patient dans la sangle.
4. Tirez le support de jambe vers l'avant le long de l'extérieur de chaque côté des cuisses.
5. Passez chaque support de jambe sous la cuisse correspondante. **Fig. 3b**
6. Fermez la ceinture autour de la poitrine du patient et assurez-vous qu'elle est bien ajustée au patient.

Positionnement des bras du patient

Les bras du patient doivent être placés à l'extérieur de la sangle.

4.3 Fixation de la sangle au lève-personne

Sangle Stand Assist


Les bandes de levage de la sangle sont équipées de boucles à code couleur fournissant des longueurs différentes et permettant de placer le patient dans différentes positions. Des bandes plus courtes produiront un soulèvement plus vertical et l'extension des bandes permettra d'obtenir une position plus inclinée. Faites correspondre les couleurs des boucles des bandes de chaque côté de la sangle pour un soulèvement uniforme du patient. **Fig. 4a**

1. Fixez la boucle désirée de chaque bande au crochet correspondant du bras de levage (crochets supérieurs) : **Fig. 4b**

Sangle Transfer Stand Assist

Les bandes de levage de la sangle sont équipées de boucles à code couleur fournissant des longueurs différentes et permettant de placer le patient dans différentes positions. Des bandes plus courtes au niveau des épaules produiront un soulèvement plus vertical et l'extension des bandes au niveau des épaules permettra d'obtenir une position plus inclinée. La longueur correcte des bandes de jambe dépend de la morphologie et de la préférence du patient. Faites correspondre les couleurs des boucles de chaque bande correspondante de chaque côté de la sangle pour un soulèvement uniforme du patient. **Fig. 5a**

1. Fixez la boucle désirée de chaque bande des épaules au crochet correspondant du bras de levage (crochets supérieurs). **Fig. 5b**
2. Fixez la boucle désirée de chaque bande de jambe au crochet inférieur correspondant. **Fig. 5b**

 L'emplacement exact du crochet et la disponibilité des crochets inférieurs dépend du lève-personnes utilisé.

4.4 Retrait de la sangle

1. Une fois le transfert terminé, décrochez la sangle du lève-personne.
2. Appliquez la procédure décrite dans le chapitre 4.2 *Positionnement de la sangle*, page 28 en commençant par la fin.

5 Maintenance

5.1 Examen

Inspection quotidienne avant utilisation

Inspection à effectuer quotidiennement, avant utilisation et après chaque lavage :

- Inspectez visuellement la sangle et vérifiez qu'aucun des composants ne présente de traces de dommages, d'usure ou de défaut potentiel.

Inspection périodique



AVIS !

Les inspections doivent être effectuées par un technicien qualifié et familiarisé avec la conception, l'utilisation et l'entretien des sangles.

Une inspection de sécurité périodique de la sangle doit être effectuée au moins tous les 6 mois, sauf obligations locales contraires.



Une liste de contrôle détaillée pour l'inspection de la sécurité est disponible auprès de Invacare sous forme de document distinct.

5.2 Nettoyage et désinfection



AVERTISSEMENT !

Risque de blessure

L'utilisation de sangles endommagées peut provoquer la chute du patient ou occasionner des blessures aux assistants.

- Après chaque lavage, assurez-vous que la sangle n'est pas usée, déchirée ou décousue.



AVIS !

Une désinfection et un nettoyage réguliers permettent d'éviter toute contamination. Nettoyez et désinfectez le produit

- régulièrement lors de son utilisation,
- lorsqu'il a été en contact avec des fluides corporels, quels qu'ils soient,
- avant de l'utiliser pour un nouvel utilisateur.



AVIS !

Procédez à un séchage complet du produit avant toute nouvelle utilisation.

Instructions de nettoyage

Laver et sécher la sangle conformément aux instructions de lavage figurant sur l'étiquette.

L'utilisation fréquente de températures élevées et le séchage en machine peuvent réduire la durée de vie du produit.

Nous recommandons l'utilisation d'une lessive ordinaire. N'utilisez pas d'adoucissant.

La désinfection peut être effectuée en utilisant un désinfectant lors de la procédure de nettoyage. Sélectionnez un désinfectant compatible avec les matériaux de la sangle et suivez les instructions du fabricant du désinfectant.

6 Après l'utilisation

6.1 Conditions de stockage

La sangle doit être stockée dans des conditions sèches, avec une humidité relative maximale de 50 % et sans exposition à la lumière directe du soleil.

6.2 Reconditionnement

Ce produit peut être réutilisé. Pour reconditionner le produit en vue de son utilisation par un nouvel utilisateur, il convient d'effectuer les opérations suivantes :

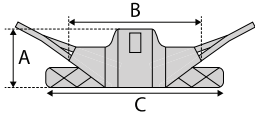
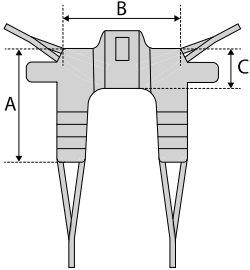
- Inspection
- Nettoyage et désinfection

Reportez-vous à la section 5 Maintenance, page 28 pour plus d'informations.


Assurez-vous de remettre le manuel d'utilisation avec le produit.

7 Caractéristiques Techniques

7.1 Dimensions

Variante	Dimensions [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	s.o.	260	330	360	360	
	B	s.o.	840	895	950	1020	
	C	s.o.	950	1170	1270	1810	
	D	s.o.	965	1060	1160	1260	

7.2 Charge maximale d'utilisation

 Stand Assist	XS, S, M et L	XL
	Transfer Stand Assist	200 kg

7.3 Matériaux

Matériau	Pièce
Polyester	Tissu principal, bandes, liseré (solide), étiquette principale (tissé)
Polyamide	Liseré (maille et Spacer), étiquette secondaire
Polyuréthane	Rembourrage

Les matériaux utilisés ne sont pas ignifuges.

Si un dommage ou un dysfonctionnement est détecté, le produit ne doit pas être réutilisé.

6.3 Mise au rebut

Préservez l'environnement en faisant recycler ce produit en fin de vie dans un centre de recyclage.

Désassemblez le produit et ses composants afin que les différents matériaux puissent être séparés et recyclés individuellement.

La mise au rebut et le recyclage des produits usagés et de l'emballage doivent respecter la législation et les règlements relatifs à la gestion des déchets de chaque pays. Contactez votre organisme local de traitement des déchets pour plus d'informations.

1 Generale

1.1 Introduzione

Il presente manuale d'uso contiene informazioni importanti sul trattamento del prodotto. Per garantire la sicurezza di utilizzo del prodotto, leggere attentamente il manuale d'uso e seguire le istruzioni di sicurezza.

Invacare si riserva il diritto di modificare le specifiche del prodotto senza ulteriore preavviso.

Prima di leggere il presente documento, verificare di essere in possesso dell'ultima versione, disponibile in formato PDF sul sito web Invacare.

Se si ritiene che la dimensione dei caratteri nella versione cartacea del documento sia di difficile lettura, è possibile scaricare dal sito web la versione in formato PDF. Il PDF può essere ingrandito sullo schermo in modo da ottenere una dimensione dei caratteri più facile da leggere.

In caso di incidente grave relativo al prodotto, è necessario informare il produttore e l'autorità competente nel proprio paese.

Simboli in questo documento

In questo documento tutte quelle situazioni non sicure o pericolose che possono portare a lesioni alle persone o danni ai materiali sono evidenziate mediante simboli e avvertimenti. Qui di seguito sono riportate le spiegazioni di tutti i possibili avvertimenti.



AVVERTENZA

Indica una situazione pericolosa che, se non evitata, potrebbe essere causa di morte o lesioni gravi.



ATTENZIONE

Indica una situazione pericolosa che, se non evitata, potrebbe essere causa di lesioni minori o leggere.



AVVISO

Indica una situazione pericolosa che, se non evitata, potrebbe essere causa di danni al prodotto.



Consigli e raccomandazioni

Indica consigli, raccomandazioni e informazioni utili per un uso efficace e senza inconvenienti.

Altri simboli

(Non applicabile per tutti i manuali)



Persona responsabile per il Regno Unito

Indica se un prodotto non è fabbricato nel Regno Unito.



Logo Triman

Indica norme relative al riciclaggio e alla raccolta differenziata (solo per la Francia).

1.2 Durata

La durata prevista del prodotto è compresa tra 1 e 5 anni. Tale durata di vita varia a seconda del tessuto, della frequenza d'uso, delle procedure di lavaggio adottate e dal peso trasportato.

1.3 Informazioni sulla garanzia

Offriamo una garanzia del produttore per il prodotto in conformità di quanto indicato sui Termini e le condizioni generali di vendita applicabili nei rispettivi paesi.

La garanzia può essere fatta valere solo attraverso il fornitore presso il quale è stato acquistato il prodotto.

1.4 Limiti di responsabilità

Invacare non si assume alcuna responsabilità per danni derivanti da:

- Non conformità con il manuale d'uso
- Utilizzo non corretto
- Consumo e usura naturali
- Montaggio o preparazione non corretti da parte dell'acquirente o di terzi
- Modifiche tecniche
- Modifiche non autorizzate e/o utilizzo di pezzi di ricambio non adatti

1.5 Conformità

La qualità è fondamentale per l'azienda, che opera nel rispetto e nell'ambito della norma ISO 13485.

Il prodotto è dotato di marchio CE, in conformità al Regolamento Dispositivi Medici 2017/745 Classe I.

Questo prodotto è dotato di marchio UKCA, in conformità alla Parte II del regolamento britannico sui dispositivi medici (MDR) Classe I del 2002 (e successive modifiche).

Lavoriamo costantemente per garantire che l'impatto ambientale dell'azienda a livello locale e globale sia ridotto al minimo.

Garantiamo di utilizzare esclusivamente materiali e componenti conformi alla direttiva REACH.

Norme specifiche di prodotto

Il prodotto è stato testato ed è conforme alla norma ISO 10535 (Sollevatori per il trasferimento di persone con disabilità) e agli standard correlati.

Per ulteriori informazioni sulle norme e sulle disposizioni locali, contattare il rappresentante locale Invacare. Vedere gli indirizzi alla fine del presente documento.

2 Sicurezza

2.1 Informazioni generali sulla sicurezza



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni gravi o danni

Un uso improprio del prodotto può causare lesioni o danni.

- In presenza di messaggi di attenzione, precauzioni o istruzioni di difficile comprensione, contattare il personale medico professionale o il fornitore prima di iniziare a utilizzare questo prodotto.
- Non usare questo prodotto o nessun altro dispositivo opzionale disponibile senza prima aver letto attentamente e compreso fino in fondo le presenti istruzioni e ogni altro materiale informativo, come il manuale d'uso, il manuale per la manutenzione o i fogli di istruzione forniti con questo prodotto o con i dispositivi opzionali.



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni o danni

Un uso improprio del prodotto può causare lesioni o danni.

- Non apportare alterazioni o modifiche non autorizzate al prodotto.
- Non utilizzare l'imbracatura per scopi diversi dal trasferimento di una persona da una superficie di riposo a un'altra.

**AVVERTENZA!****Non superare il carico massimo per un utilizzo in sicurezza.**

- Non superare il carico massimo per un utilizzo in sicurezza di questo prodotto o di altri componenti del sistema di sollevamento. Vedere la documentazione o l'etichettatura per il carico massimo per un utilizzo in sicurezza indicato.
- Il componente la cui etichetta riporta il limite di carico più basso determina il carico massimo per un utilizzo in sicurezza dell'intero sistema.

**AVVERTENZA!****Pericolo di lesioni o danni**

Fonti di ignizione possono provocare ustioni o incendi.

- Il trasferimento del paziente dovrà essere eseguito con uno spazio di sicurezza tra il sollevatore e le possibili fonti di ignizione (stufe, piani di cottura, camini, ecc.).
- Il paziente e gli assistenti non devono fumare durante il trasferimento.
- L'imbracatura non deve essere posizionato su fonti di calore (stufe, piani di cottura, camini, ecc.).

**ATTENZIONE!****Compatibilità delle imbracature con il sistema di attacco**

Invacare utilizza un sistema di attacco comune basato su ganci e occhielli. Gli occhielli dell'imbracatura sono fissati a i ganci del sollevatore.

- Una valutazione del rischio deve essere sempre eseguita da un professionista prima di utilizzare le imbracature Invacare con i sollevatori di altri produttori.
- In caso di dubbi circa l'utilizzo delle imbracature Invacare con apparecchiature di altri produttori, rivolgersi al proprio fornitore Invacare per consigli.

2.2 Etichette e simboli sul prodotto

Le etichette sono posizionate sulla parte superiore del retro dell'imbracatura.

Simboli —Fig. 1

Ⓐ	Leggere il manuale d'uso
Ⓑ	Conformità nel Regno Unito valutata
Ⓒ	Conformità europea
Ⓓ	Produttore
Ⓔ	Numero di serie
Ⓕ	Data di produzione
Ⓖ	Numero di lotto
Ⓗ	Identificativo univoco del dispositivo
Ⓘ	Codice di riferimento
Ⓝ	Carico massimo per un utilizzo sicuro
Ⓚ	Non candeggiare
Ⓛ	Asciugare in asciugabiancheria a bassa temperatura
Ⓜ	Non stirare

Ⓝ	Lavaggio a max. 90 °C
Ⓞ	Dispositivo medico
Ⓟ	Campo per il nome del paziente
Ⓠ	Codice QR con link al video di istruzioni

3 Panoramica del prodotto**3.1 Uso previsto**

LeStand AssistimbracatureTransfer Stand AssistInvacare sono unità non rigide di supporto del corpo per trasferire un individuo da una superficie a un'altra. Le imbracature sono destinate a essere combinate con un sollevatore mobile per trasferire una persona in posizione eretta mediante un occhiello per fissare l'attacco con 2 punti di connessione per le imbracature Stand Assist o 4 punti di connessione per le imbracature Transfer Stand Assist.

Le imbracature non sono destinate ad essere lasciate sotto il paziente dopo il trasferimento.

Utilizzatori previsti

LeStand AssistimbracatureTransfer Stand AssistInvacare sono destinate a pazienti parzialmente immobilizzati con capacità di sostenere il peso.

Indicazioni

Le imbracature sono indicate per il trasferimento di pazienti con una certa capacità di sostenere il peso e con i seguenti livelli minimi di controllo del corpo:

	Capacità di controllare le gambe / sostenere il peso	Controllo dell'anca	Controllo del tronco	Controllo della testa
Stand Assist	Buono	Buono	Buono	Buono
Transfer Stand Assist	Limitato	Limitato	Buono	Buono

Controindicazioni

Le imbracature sono controindicate per i pazienti che non sono collaborativi o che non sono in grado di comprendere e seguire le istruzioni.

Utilizzatore previsto

Il presente prodotto è destinato ad essere usato da un operatore sanitario o da un privato che abbia ricevuto adeguata formazione.

3.2 Opzioni

- Occhielli di estensione - 20 cm o 30 cm di lunghezza
Destinati ad essere fissati agli occhielli esterni e ad estendere le cinghie di sospensione dell'imbracatura per ulteriori opzioni di estensione e posizionamento.
- Indicatore di occhielli
Serve a contrassegnare gli occhielli preferiti al termine di una verifica individuale.

4 Uso

4.1 Informazioni generali sulla sicurezza



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni o danni

Un uso improprio del prodotto può causare lesioni o danni.

- Non tentare alcun tipo di trasferimento senza l'approvazione del professionista sanitario del paziente.
- Assicurarsi che il paziente non sia prone a spasmi o che sia stata completata una valutazione del rischio relativa alla possibilità di pitching in avanti.



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni

Imbracature fissate o regolate non correttamente possono provocare la caduta del paziente o causare lesioni agli assistenti.

- Vedere il manuale d'uso del sollevatore e seguire le istruzioni per la sicurezza e l'uso.
- Verificare il corretto fissaggio dell'imbracatura prima di iniziare il trasferimento.
- Controllare di nuovo il corretto fissaggio dell'imbracatura quando le cinghie sono tese prima di sollevare il paziente dalla superficie.
- Non utilizzare nessun tipo di protezione posteriore in plastica per incontinenza o cuscino imbottito per sedile tra il paziente e il materiale dell'imbracatura che possono far scivolare il paziente fuori dall'imbracatura durante il trasferimento.
- Quando si solleva un paziente, assicurarsi di avere sufficiente supporto per la testa.
- Posizionare il paziente nell'imbracatura come indicato dalle istruzioni fornite con l'imbracatura.
- Le regolazioni per la sicurezza e il comfort del paziente devono essere eseguite prima di spostare il paziente.



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni

L'uso di imbracature danneggiate può provocare la caduta del paziente o causare lesioni agli assistenti.

- Le imbracature scolorite, logorate, tagliate, danneggiate non sono sicure e potrebbero causare delle lesioni. Gettarle via immediatamente.

Per selezionare l'imbracatura appropriata, un operatore sanitario deve eseguire una valutazione del rischio. La valutazione del rischio deve prendere in considerazione:

- Il peso, le dimensioni, le capacità fisiche e le condizioni mediche del paziente.
- Il tipo di trasferimento e l'ambiente.
- La compatibilità con le altre apparecchiature di sollevamento utilizzate.



Per ulteriori informazioni, consultare la *Guida alla selezione di imbracature Invacare*.

4.2 Applicazione dell'imbracatura

Applicazione dell'imbracatura Stand Assist

1. Appoggiare il paziente in avanti assicurandosi che sia ben supportato per ridurre il pericolo di caduta.
2. Far scorrere l'imbracatura verso il basso dietro la schiena del paziente in posizione centrale finché il bordo inferiore dell'imbracatura non è allineato con il bordo superiore del bacino. **Fig. 2a**
3. Appoggiare la schiena del paziente all'imbracatura.
4. Chiudere la cintura intorno al torace del paziente e assicurarsi che sia ben adattata al paziente. **Fig. 2b**

Applicazione dell'imbracatura Transfer Stand Assist

1. Appoggiare il paziente in avanti assicurandosi che sia ben supportato per ridurre il pericolo di caduta.
2. Far scorrere l'imbracatura verso il basso dietro la schiena del paziente in posizione centrale finché il bordo inferiore dell'imbracatura non è allineato con il bordo superiore del bacino. **Fig. 3a**
3. Appoggiare la schiena del paziente all'imbracatura.
4. Tirare il supporto per le gambe in avanti lungo l'esterno della coscia su ciascun lato.
5. Far passare ciascun supporto per le gambe sotto la coscia corrispondente. **Fig. 3b**
6. Chiudere la cintura intorno al torace del paziente e assicurarsi che sia ben adattata al paziente.

Posizionamento delle braccia del paziente

Le braccia del paziente devono essere posizionate all'esterno dell'imbracatura.

4.3 Fissaggio dell'imbracatura al sollevatore

Imbracatura Stand Assist

Le cinghie di sospensione dell'imbracatura sono dotate di occhielli con codice colore che indicano le varie lunghezze, da utilizzare per far assumere diverse posizioni al paziente. Cinghie più corte produrranno un sollevamento più verticale e, allungando le cinghie, è possibile ottenere una posizione più reclinata. Abbinare i colori degli occhielli delle cinghie su ciascun lato dell'imbracatura per ottenere un sollevamento uniforme del paziente. **Fig. 4a**

1. Fissare l'occhiello desiderato di ogni cinghia al gancio corrispondente sul braccio di sollevamento (ganci superiori). **Fig. 4b**

Imbracatura Transfer Stand Assist

Le cinghie di sospensione dell'imbracatura sono dotate di occhielli con codice colore che indicano le varie lunghezze, da utilizzare per far assumere diverse posizioni al paziente. Cinghie più corte all'altezza delle spalle produrranno un sollevamento più verticale e, allungando le cinghie all'altezza delle spalle, è possibile ottenere una posizione più reclinata. La lunghezza corretta delle cinghie delle gambe dipende dalla morfologia del paziente e dalle preferenze. Abbinare i colori degli occhielli delle cinghie corrispondenti su ciascun lato dell'imbracatura per ottenere un sollevamento uniforme del paziente. **Fig. 5a**

1. Fissare l'occhiello desiderato di ogni cinghia delle spalle al gancio corrispondente sul braccio di sollevamento (ganci superiori). **Fig. 5b**
2. Fissare l'occhiello desiderato di ogni cinghia per le gambe al gancio inferiore corrispondente. **Fig. 5b**



La posizione esatta del gancio e la disponibilità dei ganci inferiori dipendono dal sollevatore in uso.

4.4 Rimozione dell'imbracatura

1. Dopo il completamento del trasferimento, staccare l'imbracatura dal sollevatore.
2. Eseguire in ordine inverso la procedura descritta nella sezione 4.2 *Applicazione dell'imbracatura*, pagina 32.

5 Manutenzione

5.1 Ispezione

Ispezione giornaliera prima dell'uso

Ispezione da eseguire ogni giorno, prima dell'uso e dopo ogni lavaggio:

- Ispezionare visivamente l'imbracatura e verificare l'eventuale presenza di segni di danni, usura o potenziali guasti in tutte le parti.

Ispezione periodica



AVVISO!

I controlli devono essere eseguiti da una persona qualificata con buone conoscenze relative alla progettazione, all'utilizzo e alla cura delle imbracature.

Un controllo periodico per la sicurezza dell'imbracatura deve essere eseguito almeno ogni 6 mesi, salvo indicazione contraria nei requisiti locali.



Una lista di controllo dettagliata per i controlli per la sicurezza è disponibile presso Invacare come documento separato.

5.2 Pulizia e disinfezione



AVVERTENZA!

Pericolo di lesioni

L'uso di imbracature danneggiate può provocare la caduta del paziente o causare lesioni agli assistenti.

- Dopo ogni lavaggio, controllare che le imbracature non presentino segni di usura o logoramento e cuciture allentate.



AVVISO!

La pulizia e la disinfezione regolari prevengono la contaminazione.

- Pulire e disinfettare regolarmente il prodotto.
- durante l'uso,
- in caso di contatto con liquidi biologici,
- prima dell'uso per un nuovo utilizzatore.



AVVISO!

Prima di utilizzare il prodotto, assicurarsi sempre che sia completamente asciutto.

Istruzioni per la pulizia

Lavare e asciugare l'imbracatura secondo le istruzioni di lavaggio sull'etichetta.

L'uso frequente di alte temperature e l'asciugatura in asciugabiancheria possono ridurre la durata del prodotto.

Consigliamo l'uso di un normale detersivo per bucato per la casa. Non utilizzare ammorbidenti.

Per la disinfezione, si può utilizzare un disinfettante per la pulizia. Selezionare un disinfettante compatibile con i materiali dell'imbracatura e seguire le istruzioni del produttore del disinfettante.

6 Dopo l'utilizzo

6.1 Condizioni di conservazione

L'imbracatura deve essere conservata in condizioni asciutte con un'umidità relativa massima del 50% e senza luce diretta del sole.

6.2 Ricondizionamento

Questo prodotto è adatto per il riutilizzo. Per il ricondizionamento del prodotto per un nuovo utilizzatore, intraprendere le azioni seguenti:

- Ispezione
- Pulizia e disinfezione

Per ulteriori informazioni, consultare *5 Manutenzione*, pagina 33.

Assicurarsi che il manuale d'uso venga sempre consegnato insieme al prodotto.

Se si riscontrano danni o malfunzionamenti, non riutilizzare il prodotto.

6.3 Smaltimento

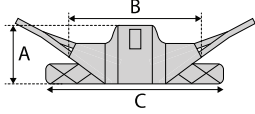
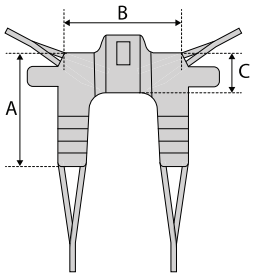
Rispettare l'ambiente e riciclare il prodotto attraverso un centro di riciclaggio locale al termine del suo utilizzo.

Smontare il prodotto e i relativi componenti, in modo che i differenti materiali possano essere staccati e riciclati singolarmente.


Lo smaltimento e il riciclaggio dei prodotti usati e degli imballaggi devono essere eseguiti nel rispetto delle leggi e delle normative in materia di gestione dei rifiuti vigenti in ciascun paese. Per ulteriori informazioni, contattare la propria azienda di raccolta rifiuti locale.

7 Dati Tecnici

7.1 Dimensioni

Variante	Dimensioni [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	N/A	260	330	360	360	
	B	N/A	840	895	950	1020	
	C	N/A	950	1170	1270	1810	
	D	N/A	965	1060	1160	1260	

7.2 Carico massimo per un utilizzo in sicurezza

	XS, S, M e L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materiali

Materiale	Parte
Poliestere	Tessuto principale, cinghie, bordatura (tessuto compatto), etichetta principale (tessuto)
Poliammide	Bordatura (tessuto in rete e spacer), etichetta secondaria
Poliuretano	Imbottitura

I materiali utilizzati non sono ignifughi.

1 Algemeen

1.1 Inleiding

Deze gebruikershandleiding bevat belangrijke informatie over het gebruik van dit product. Lees de gebruikershandleiding aandachtig door en volg de veiligheidsinstructies, zodat u zeker weet dat u het product veilig gebruikt.

Invacare behoudt zich het recht voor om productspecificaties zonder voorafgaande kennisgeving te wijzigen.

Controleer voordat u dit document leest of u de juiste versie hebt. U vindt een pdf-bestand met de laatste versie op de Invacare-website.

Als u de lettergrootte in de gedrukte versie van het document moeilijk kunt lezen, kunt u een pdf-versie downloaden van de website. In de pdf-versie kunt u de letters op het scherm aanpassen tot een grootte die u prettiger vindt.

In geval zich een ernstig incident met het product voordoet, dient u de fabrikant en de bevoegde instantie in uw land daarvan op de hoogte te brengen.

Symbolen in dit document

In dit document worden symbolen en signaalwoorden gebruikt die van toepassing zijn op gevaren of onveilige handelingen die kunnen leiden tot persoonlijk letsel of schade aan eigendommen. Zie de onderstaande informatie voor de definities van de symbolen.



WAARSCHUWING

Duidt op een gevaarlijke situatie die kan leiden tot ernstig letsel of overlijden als de situatie niet wordt vermeden.



VOORZICHTIG

Duidt op een gevaarlijke situatie die kan leiden tot licht of klein letsel als de situatie niet wordt vermeden.



LET OP

Duidt op een gevaarlijke situatie die kan leiden tot schade aan eigendommen als de situatie niet wordt vermeden.



Tips en adviezen

Hier worden nuttige tips, adviezen en informatie voor efficiënt, probleemloos gebruik gegeven.

Overige symbolen

(Niet op alle handleidingen van toepassing)



Verantwoordelijke persoon in het VK
Geeft aan of een product wel of niet in het Verenigd Koninkrijk is geproduceerd.



Triman

Wijst op de regels voor recyclen en sorteren (alleen voor Frankrijk).

1.2 Levensduur

De verwachte levensduur van het product is 1 tot 5 jaar. De levensduur is afhankelijk van de stof, de gebruiksfrequentie, de manier van wassen en het draaggewicht.

1.3 Garantie-informatie

Wij bieden voor dit product een fabrieksgarantie in overeenstemming met onze Algemene Voorwaarden in de respectievelijke landen.

Garantieclaims kunnen alleen worden ingediend via de dealer bij wie u het product hebt gekocht.

1.4 Aansprakelijkheidsbeperking

Invacare aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade veroorzaakt door:

- Niet in acht nemen van de gebruikershandleiding
- Verkeerd gebruik
- Normale slijtage
- Verkeerde montage of afstelling door de koper of een derde
- Technische aanpassingen
- Niet-geautoriseerde wijzigingen en/of gebruik van ongeschikte reserveonderdelen

1.5 Naleving

Kwaliteit is cruciaal bij onze bedrijfsactiviteiten, waarbij wordt gewerkt binnen de normen van ISO 13485.

Dit product is voorzien van het CE-merkteken conform Verordening 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen, klasse I.

Dit product heeft de UKCA-markering, conform deel II van de UK MDR 2002 (herziene versie), klasse I.

Wij werken er continu aan om ervoor te zorgen dat het effect van het bedrijf op het milieu, zowel lokaal als internationaal, zo veel mogelijk wordt beperkt.

Wij maken uitsluitend gebruik van materialen en onderdelen die voldoen aan de REACH-richtlijnen.

Productspecifieke normen

Het product is getest en voldoet aan de norm ISO 10535 (Tilliften voor het verplaatsen van gehandicapten) en alle bijbehorende normen.

Neem voor meer informatie over de lokale normen en voorschriften contact op met uw lokale Invacare-vertegenwoordiger. Zie de adressen achter in dit document.

2 Veiligheid

2.1 Algemene veiligheidsinformatie



WAARSCHUWING!

Kans op ernstig letsel of schade

Verkeerd gebruik van dit product kan leiden tot schade of lichamelijk letsel.

- Als u de waarschuwingen, aanwijzingen of instructies niet begrijpt, neem dan contact op met een professionele zorgverlener of leverancier voordat u dit hulpmiddel gebruikt.
- Gebruik dit product of de beschikbare optionele apparatuur alleen als u deze instructies en het eventuele aanvullende instructiemateriaal volledig hebt doorgelezen en begrepen, met inbegrip van de gebruikershandleiding, servicehandleidingen of instructiebladen die bij dit product of de optionele apparatuur worden verstrekt.



WAARSCHUWING!

Risico op schade of lichamelijk letsel

Verkeerd gebruik van dit product kan leiden tot schade of lichamelijk letsel.

- Voer geen niet-geautoriseerde wijzigingen of aanpassingen uit op het product.
- Gebruik de draagband uitsluitend voor het verplaatsen van een persoon van het ene rustoppervlak naar het andere.



WAARSCHUWING!

De maximale veilige belasting mag niet worden overschreden.

- Overschrijd niet de maximale belastbaarheid van dit product of de andere onderdelen van het tilsysteem. Zie de maximale veilige belasting in de documentatie of op het label.
- Het onderdeel met de laagste maximale belastbaarheid is bepalend voor de maximale veilige belasting van het gehele systeem.



WAARSCHUWING!

Risico op schade of lichamelijk letsel

Ontstekingsbronnen kunnen brand of vuur veroorzaken.

- Tijdens het verplaatsen van een patiënt moet een veilige afstand worden bewaard tussen de patiëntenlift en mogelijke ontstekingsbronnen (zoals een kachel, fornuis of open haard).
- Het is voor de patiënt en begeleiders verboden om tijdens het verplaatsen te roken.
- De draagband mag niet boven of op een warmtebron worden gelegd (zoals een kachel, fornuis of open haard).



VOORZICHTIG!

Compatibiliteit van draagbanden met het bevestigingssysteem

Invacare gebruikt een normaal bevestigingssysteem met haken en lussen. De lussen aan de draagband worden bevestigd aan de haken op de patiëntenlift.

- Laat altijd een risicobeoordeling uitvoeren door een professional voordat u een draagband van Invacare gebruikt met een patiëntenlift van een andere fabrikant.
- Vraag uw Invacare-leverancier om advies als u niet zeker weet of u een Invacare-draagband kunt gebruiken met apparatuur van een andere fabrikant.

2.2 Identificatie en symbolen op het product

De labels zijn boven aan de achterzijde van de draagband bevestigd.

Symbolen —Fig. 1

Ⓐ	Lees de gebruiksaanwijzing
Ⓑ	Conformiteit met Britse normen geëvalueerd
Ⓒ	Conformiteit met Europese normen
Ⓓ	Fabrikant
Ⓔ	Serienummer
Ⓕ	Fabricagedatum
Ⓖ	Serienummer
Ⓗ	Unieke hulpmiddelidentificatie
Ⓘ	Referentienummer
Ⓢ	Veilig te belasten tot max.
Ⓚ	Niet bleken
Ⓛ	Op lage temperatuur drogen in de droger
Ⓜ	Niet strijken
Ⓝ	Wassen op max. 90 °C
Ⓞ	Medisch hulpmiddel
Ⓟ	Veld voor naam patiënt
Ⓠ	QR-code met link naar instructievideo

3 Productoverzicht

3.1 Beoogd gebruik

De InvacareStand AssistenTransfer Stand Assist-draagbanden zijn soepele lichaamsondersteuningsbanden waarmee een persoon van het ene zitoppervlak naar het andere kan worden verplaatst. De draagbanden zijn bedoeld om te worden gecombineerd met een mobiele tillift voor het verplaatsen van een persoon in staande positie met behulp van een lushaakbevestiging met 2 verbindingpunten voor draagbanden met Stand Assist of 4 verbindingpunten voor draagbanden met Transfer Stand Assist.

De draagband is niet geschikt om na verplaatsing onder de patiënt te blijven liggen.

Beoogde gebruikers

De InvacareStand AssistenTransfer Stand Assist-draagbanden zijn bedoeld voor gedeeltelijk immobiele, gewichtdragende patiënten.

Indicaties

De draagbanden zijn geïndiceerd voor het verplaatsen van patiënten die nog in zekere mate gewicht kunnen dragen en minimaal in staat zijn tot de volgende lichaamsbewegingen:

	Been- bewegingen/ belasting	Heup- beweg- ingen	Romp- beweg- ingen	Hoofd- beweg- ingen
Stand Assist	Goed	Goed	Goed	Goed
Transfer Stand Assist	Beperkt	Beperkt	Goed	Goed

Contra-indicaties

De draagbanden zijn niet geschikt voor patiënten die niet mee kunnen werken of instructies niet kunnen opvolgen.

Beoogde bediener van het product

De beoogde bediener van dit product is een zorgprofessional of een privépersoon die voldoende training heeft gehad.

3.2 Opties

- Verlenglussen – 20 of 30 cm lengte
Kunnen aan de buitenste lussen worden vastgemaakt om de ophangbanden van de draagband langer te maken. Voor een groter bereik en meer positioneringsmogelijkheden.
- Lusmarkering
Bedoeld om de gewenste lussen te markeren na een individuele beoordeling.

4 Gebruik

4.1 Algemene veiligheidsinformatie



WAARSCHUWING!

Risico op schade of lichamelijk letsel

Verkeerd gebruik van dit product kan leiden tot schade of lichamelijk letsel.

- Verplaats een patiënt nooit zonder toestemming van de professionele zorgverlener van de patiënt.
- Controleer of de patiënt geen aanleg heeft voor spasticiteit of ga na of de patiënt een risicobeoordeling heeft ondergaan waarin de kans op plotselinge bewegingen naar voren is onderzocht.



WAARSCHUWING!

Kans op lichamelijk letsel

Het gebruik van onjuist bevestigde of aangepaste draagbanden kan ertoe leiden dat de patiënt valt of de zorgverleners gewond raken.

- Raadpleeg als aanvulling de gebruikershandleiding van de lift en volg de gebruiks- en veiligheidsinstructies op.
- Controleer voordat u de patiënt verplaatst of de draagband goed is bevestigd.
- Controleer zodra de banden strak staan en voordat de patiënt los komt van het oppervlak opnieuw of de draagband goed is bevestigd.
- Gebruik geen enkel type kunststof incontinentieluier of zitkussen tussen de patiënt en het materiaal van de draagband waardoor de patiënt tijdens het verplaatsen uit de draagband zou kunnen glijden.
- Zorg er bij het optillen van een patiënt voor dat het hoofd voldoende wordt ondersteund.
- Plaats de patiënt in de draagband volgens de instructies die bij de draagband zijn geleverd.
- Zorg ervoor dat u alle aanpassingen voor de veiligheid en het comfort voor de patiënt hebt ingesteld voordat u de patiënt gaat verplaatsen.



WAARSCHUWING!

Kans op lichamelijk letsel

Het gebruik van beschadigde draagbanden kan ertoe leiden dat de patiënt valt of de zorgverleners gewond raken.

- Verbleekte, gescheurde, gerafelde en beschadigde draagbanden zijn onveilig en kunnen leiden tot letsel. Verwijder deze direct.

Voor de keuze van een draagband moet een risicoanalyse worden gemaakt door een professionele zorgverlener. Bij de risicoanalyse moet het volgende in overweging worden genomen:

- Het gewicht, de omvang, het fysieke vermogen en de medische toestand van de patiënt.
- De wijze waarop de verplaatsing zal plaatsvinden en de omgeving.
- De compatibiliteit met de andere tilapparatuur die wordt gebruikt.



Raadpleeg voor meer informatie de *keuzehandleiding voor draagbanden van Invacare*.

4.2 De draagband aanbrengen

Stand Assist-draagband aanbrengen

1. Laat de patiënt voorover leunen en bied daarbij voldoende ondersteuning zodat hij of zij niet valt.
2. Breng de draagband centraal langs de rug van de patiënt omlaag. De onderste rand van de draagband moet daarbij op een lijn komen met de bovenste rand van het bekken. **Fig. 2a**
3. Laat de patiënt achterover leunen tegen de draagband.
4. Maak de riem vast rondom de borst van de patiënt en controleer of deze goed is bevestigd. **Fig. 2b**

Transfer Stand Assist-draagband aanbrengen

1. Laat de patiënt voorover leunen en bied daarbij voldoende ondersteuning zodat hij of zij niet valt.
2. Breng de draagband centraal langs de rug van de patiënt omlaag. De onderste rand van de draagband moet daarbij op een lijn komen met de bovenste rand van het bekken. **Fig. 3a**
3. Laat de patiënt achterover leunen tegen de draagband.

4. Trek de beensteun aan elke kant langs de buitenkant van het dijbeen naar voren.
5. Steek elk van de beensteunen onder de beide dijbenen door. **Fig. 3b**
6. Maak de riem vast rondom de borst van de patiënt en controleer of deze goed is bevestigd.

Plaatsing van de armen van de patiënt

De armen van de patiënt moeten buiten de draagband worden geplaatst.

4.3 De draagband aan de lift bevestigen

Stand Assist-draagband

De ophangbanden aan de draagband zijn voorzien van lussen in verschillende kleuren die verschillende lengtes aangeven. Hiervan kan gebruik worden gemaakt om de patiënt in verschillende posities te plaatsen. Kortere banden zorgen voor een meer verticale positie tijdens het optillen. Door de banden langer te maken wordt een meer achterover leunende positie verkregen. Bevestig de twee lussen met dezelfde kleur aan weerszijden van de draagband zodat de patiënt bij het omhoog tillen niet scheef hangt. **Fig. 4a**

1. Bevestig de lus van elk van de banden aan de bijbehorende haak op de liftarm (bovenste haken). **Fig. 4b**

Transfer Stand Assist-draagband

De ophangbanden aan de draagband zijn voorzien van lussen in verschillende kleuren die verschillende lengtes aangeven. Hiervan kan gebruik worden gemaakt om de patiënt in verschillende posities te plaatsen. De kortere banden bij de schouders zorgen voor een meer verticale positie tijdens het optillen. Door de banden bij de schouders langer te maken wordt een meer achterover leunende positie verkregen. De juiste lengte van de beenbanden hangt af van de lichamelijke kenmerken van de patiënt en eventuele voorkeuren. Bevestig de twee lussen met dezelfde kleur aan weerszijden van de draagband zodat de patiënt bij het omhoog tillen niet scheef hangt. **Fig. 5a**

1. Bevestig de lus van elk van de schouderbanden aan de bijbehorende haak op de liftarm (bovenste haken). **Fig. 5b**
2. Bevestig de lus van elk van de beenbanden aan de bijbehorende onderste haak. **Fig. 5b**



Waar de haak zich precies bevindt en of er aan de onderkant haken aanwezig zijn, hangt af van het gebruikte type lift.

4.4 De draagband verwijderen

1. Maak, nadat de patiënt is verplaatst, de draagband los van de lift.
2. Voer de procedure die wordt beschreven in *4.2 De draagband aanbrengen, pagina 37*, in omgekeerde volgorde uit.

5 Onderhoud

5.1 Inspectie

Dagelijkse inspectie voor gebruik

Elke dag dient een inspectie plaats te vinden, voorafgaand aan het gebruik en na elke wasbeurt:

- Kijk of geen van de onderdelen van de draagband beschadigingen, tekenen van slijtage of mogelijke defecten vertoont.

Periodieke inspectie



LET OP!

De inspecties moeten worden uitgevoerd door een gekwalificeerd persoon die goed bekend is met het ontwerp, gebruik en onderhoud van draagbanden.

Er moet minimaal eens per 6 maanden een veiligheidsinspectie van de draagband worden uitgevoerd, tenzij anders vermeld in de lokale vereisten.



Een document met de gedetailleerde controlelijst voor de veiligheidsinspectie is apart te verkrijgen via Invacare.

5.2 Reiniging en desinfectie



WAARSCHUWING!

Kans op lichamelijk letsel

Het gebruik van beschadigde draagbanden kan ertoe leiden dat de patiënt valt of de assistenten gewond raken.

- Inspecteer de draagband op slijtage, scheuren en losse naden na elke reinigingsbeurt.



LET OP!

Voorkom verontreinigingen door de draagband regelmatig te reinigen en desinfecteren.

- Reinig en desinfecteer dit product
- regelmatig als het wordt gebruikt;
 - als het in contact is gekomen met lichaamsvocht;
 - voordat een nieuwe gebruiker er gebruik van maakt.



LET OP!

Zorg altijd dat het product volledig droog is voordat u het weer in gebruik neemt.

Reinigingsinstructies

Reinig en droog de draagband volgens de wasinstructies op het label.

Door regelmatig wassen op hoge temperatuur of drogen in de droger kan de levensduur van het product worden verkort.

Wij adviseren een normaal wasmiddel voor huishoudelijke doeleinden te gebruiken. Gebruik geen wasverzachter.

Voor desinfectie kan een ontsmettingsmiddel worden gebruikt tijdens de reinigingsprocedure. Kies een ontsmettingsmiddel dat geschikt is voor het materiaal van de draagband en volg de instructies van de producent van het ontsmettingsmiddel.

6 Na gebruik

6.1 Voorschriften voor opslag

Bewaar de draagband op een droge plek bij een maximale relatieve luchtvochtigheid van 50% waar geen direct zonlicht komt.

6.2 Geschikt maken voor hergebruik

Dit product is geschikt voor hergebruik. Om het product voor een nieuwe gebruiker gebruiksklaar te maken, voert u de volgende handelingen uit:

- Inspectie
- Schoonmaken en desinfecteren

Zie 5 *Onderhoud*, pagina 37 voor gedetailleerde informatie.

Zorg ervoor dat de gebruikershandleiding samen met het product wordt overhandigd.

Hergebruik het product niet als er schade of afwijkingen zijn geconstateerd.

6.3 Afvoeren

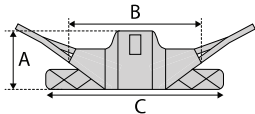
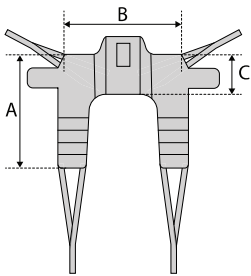
Wij hopen dat u voldoende milieubewust bent om dit product na de levensduur naar een afvalverwerkingsstation te brengen.

Haal het product en de onderdelen ervan uit elkaar, zodat de verschillende materialen afzonderlijk kunnen worden gerecycled.


Gebruikte producten en verpakkingen moeten worden afgevoerd en gerecycled overeenkomstig de wet- en regelgeving voor afvalverwerking in het betreffende land. Neem contact op met uw plaatselijke afvalverwerkingsbedrijf voor meer informatie.

7 Technische Specificaties

7.1 Afmetingen

Variant	Afmeting [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	N.v.t.	260	330	360	360	
	B	N.v.t.	840	895	950	1020	
	C	N.v.t.	950	1170	1270	1810	
	D	N.v.t.	965	1060	1160	1260	

7.2 Maximale veilige belasting

	XS, S, M en L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materialen

Materiaal	Onderdeel
Polyester	Stofgedeelte, banden, omzoming (massief), hoofdlabel (geweven)
Polyamide	Omzoming (net en tussenstuk), tweede label
Polyurethaan	Bekleding

De gebruikte materialen zijn niet brandwerend.

1 Generell informasjon

no

1.1 Innledning

Denne bruksanvisningen inneholder viktig informasjon om hvordan produktet håndteres. Les bruksanvisningen nøye, og følg sikkerhetsinstruksjonene i den, slik at du kan bruke produktet på en trygg måte.

Invacare forbeholder seg retten til å endre produktspesifikasjoner uten forvarsel.

Før du leser dette dokumentet, må du forsikre deg om at du har den nyeste versjonen. Du finner den nyeste versjonen som en PDF-fil på Invacare-nettstedet.

Hvis skriftstørrelsen i den trykte versjonen av dokumentet er vanskelig å lese, kan du laste ned PDF-versjonen

60124417-D

fra nettstedet. Deretter kan du skalere PDF-en, slik at skriftstørrelsen passer bedre for deg.

Dersom det skjer en alvorlig hendelse i tilknytning til produktet, bør du informere produsenten og de kompetente myndigheter i landet ditt.

Symboler i dette dokumentet

I dette dokumentet brukes bestemte symboler og varselsord for å angi farer eller utrygge fremgangsmåter som kan medføre personskade eller skade på eiendom. Nedenfor finner du definisjoner av disse symbolene.

**ADVARSEL**

Angir en farlig situasjon som kan føre til alvorlig personskade eller død dersom den ikke unngås.

**FORSIKTIG**

Angir en farlig situasjon som kan føre til lettere skade dersom den ikke unngås.

**LES DETTE**

Angir en risikofylt situasjon som kan føre til skade på materiell dersom den ikke unngås.

**Tips og anbefalinger**

Gir nyttige tips, anbefalinger og opplysninger når det gjelder effektiv og problemfri bruk.

Andre symboler

(Gjelder ikke alle håndbøker)



Ansvarlig UK angir om et produkt ikke er produsert i Storbritannia.

**Triman**

Angir resirkulerings- og sortereregler (gjelder bare for Tyskland).

1.2 Produktets levetid

Forventet levetid for produktet er 1–5 år. Levetiden vil variere avhengig av hvilket stoff løfteseilet er laget av, hvor ofte det brukes, vaskerutiner og hvilken vektbelastning det utsettes for.

1.3 Garantiopplysninger

Vi tilbyr en produsentgaranti for produktet i samsvar med våre generelle forretningsvilkår i det aktuelle landet.

Garantikrav kan bare rettes gjennom den aktuelle leverandøren av produktet.

1.4 Ansvarsbegrensning

Invacare erkjenner ikke ansvar for skade som skyldes:

- Manglende overholdelse av instruksjonene i bruksanvisningen
- Feil bruk
- Naturlig slitasje
- Feilmontering utført av kjøperen eller en tredjepart
- Tekniske endringer
- Endringer som ikke er godkjent, og/eller bruk av uegnede reservedeler

1.5 Samsvar

Kvalitet er avgjørende for virksomheten til selskapet, som arbeider innenfor fagområdene i ISO 13485.

Dette produktet er CE-merket i samsvar med regulering 2017/745 om medisinsk utstyr klasse I.

Dette produktet er UKCA-merket i samsvar med Part II UK MDR 2002 (med endringer), klasse I.

Vi arbeider kontinuerlig for å sikre at selskapets påvirkning på miljøet – både lokalt og globalt – reduseres til et minimum.

Vi bruker kun materialer og komponenter som er i samsvar med REACH-forskriftene.

Produktspesifikke standarder

Produktet er testet og i samsvar med ISO 10535 (personløftere til forflytning av personer med nedsatt funksjonsevne) og alle relaterte standarder.

Kontakt din lokale Invacare-representant for ytterligere informasjon om lokale standarder og regelverk. Se adresser nederst i dette dokumentet.

2 Sikkerhet**2.1 Generell sikkerhetsinformasjon****ADVARSEL!****Fare for alvorlig personskade eller skade på utstyr**

Feil bruk av produktet kan forårsake personskade og skade på utstyr.

- Hvis du har problemer med å forstå advarslene, forsiktighetsmeldingene eller instruksjonene, bør du ta kontakt med kvalifisert helsepersonell eller en leverandør eller teknisk personell før du forsøker å bruke dette utstyret.
- Du må ikke bruke dette produktet eller annet tilgjengelig ekstrautstyr hvis du ikke først har lest og forstått disse instruksjonene og eventuelt tilleggsmateriale, for eksempel bruksanvisninger, servicehåndbøker eller instruksjonsdokumenter som følger med dette produktet eller ekstrautstyr.

**ADVARSEL!****Risiko for personskade eller skade på utstyr**

Feil bruk av produktet kan forårsake personskade og skade på utstyr.

- Utfør ikke noen endringer på produktet uten tillatelse.
- Ikke bruk løfteseilet til noe annet formål enn å overføre en person fra en hvileflate til en annen.

**ADVARSEL!****Maksimal arbeidslastkapasitet må ikke overskrides**

- Ikke overskrid den maksimale sikre arbeidsbelastningen til dette produktet eller andre komponenter i løftesystemet. Se dokumentasjon eller merkingen for den angitte maksimale sikre arbeidsbelastningen.
- Komponentet med lavest arbeidslastkapasitet bestemmer hva som er den maksimale sikre arbeidslasten for hele systemet.

**ADVARSEL!****Risiko for personskade eller skade på utstyr**

Tennkilder kan forårsake forbrenning eller brann.

- Flytting av pasienter må utføres med en sikkerhetsavstand mellom personløfteren og potensielle tennkilder (ovn, komfyr, peis etc.).
- Pasienten eller pleierne må ikke røyke under flyttingen.
- Løfteseilet må ikke plasseres over varmekilder (ovn, komfyr, peis osv.).

**FORSIKTIG!****Slyngens kompatibilitet med festesystemet**

Invacare bruker et felles festesystem basert på kroker og løkker. Løkkene på slyngen festes til krokene på personløfteren.

- En risikovurdering skal alltid utføres av en profesjonell før Invacare slynger brukes i kombinasjon med personløfter fra en annen produsent.
- Hvis du er i tvil om bruk av Invacare slynger med utstyr fra andre produsenter, må du kontakte Invacare-leverandøren for rådgivning.

2.2 Merking og symboler på produktet

Etikettene er plassert på øverts på baksiden av slyngen.

Symboler —Fig. 1

Ⓐ	Les bruksanvisningen
Ⓑ	Storbritannias samsvarsvurdering
Ⓒ	EU
Ⓓ	Produsent
Ⓔ	Serienummer
Ⓕ	Produksjonsdato
Ⓖ	Lotnummer
Ⓗ	Unik enhetsidentifikator
Ⓘ	Referansenummer
Ⓝ	Maks. tillatt arbeidsbelastning
Ⓚ	Bruk ikke blekemidler
Ⓛ	Tørk i tørketrommel, lav temperatur
Ⓜ	Skal ikke strykes
Ⓝ	Vask maks. 90 °C
Ⓞ	Medisinsk utstyr
Ⓟ	Felt for pasientnavn
Ⓠ	QR-kode med link til instruksjonsvideo

3 Produktoversikt

3.1 Tiltent bruk

InvacareStand AssistogTransfer Stand Assist-seil er ikke-stive kroppsstøttenheter som brukes til å flytte et individ fra en sitteoverflate til en annen. Seilene er ment å kombineres med en mobil vinsj for flytting av en person i stående posisjon ved hjelp av en løkke til krokfeste med 2 tilkoblingspunkter for Stand Assist-seil eller 4 tilkoblingspunkter for Transfer Stand Assist-seil.

Løfteseilene skal ikke være igjen under pasienten etter forflytningen.

Tiltente brukere

InvacareStand AssistogTransfer Stand Assist-seil er men for delvis immobile, vektbærende pasienter.

Indikasjoner

Løfteseilene er indikert for overføring av pasienter med en viss grad av vektbærende evne og følgende minimumgrader av kroppskontroll:

	Kontroll over ben/kan belaste sin egen vekt	Kontroll over hofter	Kontroll over overkropp	Kontroll over hode
Stand Assist	Bra	Bra	Bra	Bra
Transfer Stand Assist	Begrenset	Begrenset	Bra	Bra

Kontraindikasjoner

Løfteseilene er kontraindisert for pasienter som ikke er samarbeidsvillige, eller som ikke er i stand til å forstå og følge anvisningene.

Tiltent operatør

Aktuelle personer for betjening av dette produktet er helsepersonell eller privatpersoner som har fått riktig opplæring.

60124417-D

3.2 Ekstraustyr

- Forlengelsesløkker – 20 cm eller 30 cm lengde
Ment å være festet til de ytre løkkene og til å forlenge fjæringsstroppene på slyngen for lenger rekkevidde eller posisjoneringalternativer.
- Løkkemarkør
Ment for å merke de foretrukne løkkene etter en individuell vurdering.

4 Bruk

4.1 Generell sikkerhetsinformasjon



ADVARSEL!

Personskaderisiko eller risiko for skade på utstyr

Feil bruk av produktet kan forårsake personskade og skade på utstyr.

- Ikke flytt pasienten uten godkjennelse fra pasientens helsepersonell.
- Sørg for at pasienten ikke er i risikozonen for spasmer og at en risikovurdering har blitt gjennomført for muligheten for at pasienten skal falle fremover.



ADVARSEL!

Skaderisiko

Løfteseil som er festet eller justert feil, kan føre til at pasienten faller, eller til at pleiepersonell skades.

- Se bruksanvisningen til personløfteren i tillegg og følg instruksjonene for sikkerhet og bruk.
- Kontroller at tilbehøret til løfteseilet er riktig før flyttingen begynner.
- Dobbelsjekk at løfteseilet er festet ordentlig når stroppene strammes før du løfter pasienten av overflaten.
- Ikke bruk inkontinensinnlegg med plastikkbaksid eller seteputer mellom pasienten og materialet til løfteseilet som kan føre til at pasienten glir ut av løfteseilet under flytting.
- Pass på at pasienten har tilstrekkelig med hodestøtte når han/hun løftes.
- Plasser pasienten i løfteseilet i samsvar med anvisningene for løfteseilet.
- Alle sikkerhets- og komfortjusteringer må utføres før pasienten flyttes.



ADVARSEL!

Skaderisiko

Bruk av skadede løfteseil kan føre til at pasienten faller, eller til at assistenter skades.

- Løfteseil som er bleket, revnet, oppskåret, frynset eller ødelagt, er utrygge å bruke og kan føre til skade. Må kastes umiddelbart.

For å velge riktig løfteseil må en risikovurdering utføres av helsepersonell. Risikovurderingen må vurdere:

- Pasientens vekt, størrelse, fysisk evne og medisinsk tilstand.
- Overføringstype og miljø.
- Kompatibiliteten til det andre løfteutstyret som brukes.



Hvis du vil ha mer informasjon se *Veiledning for valg av løfteseil fra Invacare*.

4.2 Bruke løfteseilet

Bruk av Stand Assist løfteseilet

1. Len pasienten fremover for å sikre at han er godt støttet for å redusere risikoen for å falle.
2. Skyv løfteseilet ned på baksiden av pasienten i en sentral posisjon til løfteseilets nedre kant er på linje med øvre del av bekkenet. **Fig. 2a**
3. Len pasienten tilbake mot løfteseilet.
4. Lukk beltet rundt pasientens bryst og sørg for at det er justert etter pasientens størrelse. **Fig. 2b**

Bruk av Transfer Stand Assist løfteseil

1. Len pasienten fremover for å sikre at han er godt støttet for å redusere risikoen for å falle.
2. Skyv løfteseilet ned på baksiden av pasienten i en sentral posisjon til løfteseilets nedre kant er på linje med øvre del av bekkenet. **Fig. 3a**
3. Len pasienten tilbake mot løfteseilet.
4. Trekk benstøtten fremover langs utsiden av lårene på hver side.
5. Pass hver benstøtte under hvert av de korresponderende lårene. **Fig. 3b**
6. Lukk beltet rundt pasientens bryst og sørg for at det er justert etter pasientens størrelse.

Posisjonering av pasientens armer

Armene til pasienten må plasseres på utsiden av løfteseilet.

4.3 Fest løfteseilet til løfteren.

Stand Assist løfteseil


Løfteseilets fjæringsstropper er utstyrt med fargekodede løkker i ulike lengder, for plassering av pasienten i forskjellige stillinger. Kortere stropper på skuldrene vil gi et mer vertikalt løft og ved å forlenge stroppene på skuldrene, kan en mer tilbaketil posisjon oppnås. Sørg for at fargene på løkken alltid plasseres i de tilhørende stroppene på hver side av løfteseilet slik at pasienten løftes jevnt. **Fig. 4a**

1. Fest den ønskede løkken på hver stropp til den tilsvarende kroken på løftearmen (øvre kroker). **Fig. 4b**

Transfer Stand Assist løfteseil

Løfteseilets fjæringsstropper er utstyrt med fargekodede løkker i ulike lengder, for plassering av pasienten i forskjellige stillinger. Kortere stropper på skuldrene vil gi en mer vertikal løft og ved å forlenge stroppene på skuldrene, kan en mer tilbaketil posisjon oppnås. Riktig lengde på benstroppene avhenger av pasientens morfologi og preferanse. Sørg for at løkkefargene samsvarer med de korresponderende stroppene på hver side av løfteseilet for en jevn løft av pasienten. **Fig. 5a**

1. Fest ønsket løkke på hver skulderstropp til den tilsvarende kroken på løftearmen (øvre kroker). **Fig. 5b**
2. Fest ønsket løkke på hver benstropp til den tilsvarende nedre kroken. **Fig. 5b**

 Den nøyaktige plasseringen av kroken og tilgjengeligheten av nedre kroker avhenger av personløfteren som er i bruk.

4.4 Fjerning av løfteseilet

1. Etter flyttingen er ferdig, ta løfteseilet av personløfteren.
2. Snu rekkefølgen på prosedyren som er beskrevet i 4.2 *Bruke løfteseilet*, side 42.

5 Vedlikehold

5.1 Kontroll

Daglig inspeksjon før bruk

Inspeksjon skal utføres daglig, før bruk og etter hver vask:

- Inspiser løfteseilet og kontroller alle deler for tegn på skade, slitasje eller potensiell svikt.

Rutinemessig inspeksjon



LES DETTE!

Inspeksjonene må utføres av en kvalifisert person som er godt kjent med design, bruk og stell av slynger.

En sikkerhetskontroll av slyngen må utføres minst hver 6 måned, dersom ikke annet kreves i henhold til lokale krav.



En detaljert sjekklister for sikkerhetskontroll er tilgjengelig fra Invacare som et eget dokument.

5.2 Rengjøring og desinfisering



ADVARSEL!

Skaderisiko

Bruk av skadede løfteseil kan føre til at pasienten faller, eller til at assistenter skades.

- Inspiser løfteseilet for slitasje og løs søm etter hver vask.



LES DETTE!

Regelmessig rengjøring og desinfisering forhindrer forurensning.

Rengjør og desinfiser produktet

- jevnlig mens det er i bruk,
- når det har vært i kontakt med enhver type kroppsvæske,
- før det brukes på en ny bruker.



LES DETTE!

Pass alltid på at produktet er helt tørket før det tas i bruk igjen.

Rengjøringsanvisninger

Vask og tørk løfteseilet i henhold til vaskeinstruksjonene på etiketten.

Hypig bruk av høye temperaturer og tørketrommel kan redusere levetiden til produktet.

Vi anbefaler bruk av et vanlig vaskemiddel for husholdningsbruk. Ikke bruk tøyemykner.

Desinfeksjon kan utføres ved å bruke et desinfeksjonsmiddel ved rengjøringsprosedyren. Velg et desinfeksjonsmiddel som er kompatibelt med seilmaterialene, og følg instruksjonene fra produsenten av desinfeksjonsmiddelet.

6 Etter bruk

6.1 Lagringsforhold

Løfteseilet må lagres tørt med en maksimal relativ fuktighet på 50 % og utenfor direkte sollys.

6.2 Overhaling

Dette produktet er egnet for gjenbruk. Utfør følgende punkter når produktet skal overhales og overføres til en ny bruker:

- Kontroll

- Rengjøring og desinfisering

For detaljert informasjon, se 5 Vedlikehold, side 42.

Sørg for at bruksanvisningen overleveres sammen med produktet.

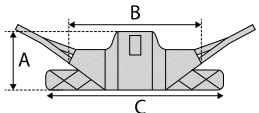
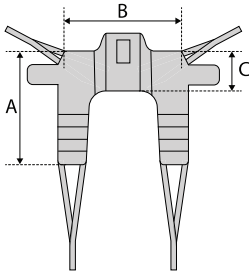
Hvis det oppdages skade eller feil, må du ikke bruke produktet på nytt.

6.3 Avfallshåndtering


Vi ber deg vise miljøansvar og levere dette produktet til en lokal gjenvinningsstasjon ved endt brukstid.

7 Tekniske Data

7.1 Dimensjoner

Variant	Dimensjon [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	Ikke relevant.	260	330	360	360	
	B	Ikke relevant.	840	895	950	1020	
	C	Ikke relevant.	950	1170	1270	1810	
	D	Ikke relevant.	965	1060	1160	1260	

7.2 Maksimal sikker arbeidsbelastning

	XS, S, M og L	XL
	Stand Assist Transfer Stand Assist	200 kg

7.3 Materialer

Materiale	Del
Polyester	Hovedstoff, stropper, kantbånd (fast), hovedmerke (vevd)
Polyamid	Kantbånd (nett og avstandsdel), sekundæretikett
Polyuretan	Polstring

Materialene som brukes er ikke flammehemmende.

1 Geral

1.1 Introdução

Este manual de utilização contém informações importantes sobre o manuseamento do produto. Para garantir a

60124417-D

Demonter produktet og dets komponenter, slik at de ulike materialene kan sorteres og gjenvinnes hver for seg.

Kassering og gjenvinning av brukte produkter og emballasje må overholde lovene og forskriftene for avfallshåndtering i hvert land. Ytterligere informasjon får du hos det lokale renovasjonsselskapet.

segurança durante a utilização do produto, leia atentamente o manual de utilização e siga as instruções de segurança.

A Invacare reserva-se o direito de alterar as especificações do produto sem aviso prévio.

Antes de ler este documento, certifique-se de que tem a versão mais recente. A versão mais recente está disponível no site da Invacare, em formato PDF.

Se o tamanho do tipo de letra no documento impresso for difícil de ler, pode transferir uma versão em PDF do manual a partir do site. A imagem do PDF pode ser ajustada no ecrã para um tamanho de tipo de letra que lhe seja mais cómodo.

Em caso de incidente grave com o produto, deve informar o fabricante e as autoridades competentes do seu país.

Símbolos neste documento

Este documento inclui símbolos e palavras de sinalização que se aplicam a riscos ou práticas perigosas que podem resultar em lesões pessoais ou danos materiais. Consulte as informações abaixo para obter as definições das palavras de sinalização.



ATENÇÃO
Indica uma situação perigosa que, se não for evitada, poderá resultar em morte ou em lesão grave.



CUIDADO
Indica uma situação perigosa que, se não for evitada, poderá resultar em lesões menores ou ligeiras.



AVISO
Indica uma situação perigosa que, se não for evitada, poderá resultar em danos à propriedade.



Sugestões e recomendações
Fornecer sugestões, recomendações e informações úteis para uma utilização eficiente e isenta de problemas.

Outros símbolos

(Não se aplica a todos os manuais)



Responsável no Reino Unido
Indica que um produto não foi fabricado no Reino Unido.



Pessoa e três setas
Indica regras de reciclagem e separação (apenas relevante em França).

1.2 Vida útil

A vida útil prevista do produto é de 1 a 5 anos. A vida útil varia de acordo com o tecido, a frequência de utilização, os métodos de lavagem e o peso transportado.

1.3 Informações da garantia

Facultamos uma garantia de fabrico para o produto, em conformidade com os nossos Termos e Condições Gerais de Compra nos respetivos países.

As reclamações de garantia só podem ser realizadas através do fornecedor ao qual o produto foi adquirido.

1.4 Limitação de responsabilidade

A Invacare não aceita a responsabilidade por danos decorrentes de:

- Incumprimento das instruções presentes no manual de utilização
- Utilização incorreta
- Desgaste natural devido ao uso
- Montagem ou preparação incorreta pelo comprador ou por terceiros
- Modificações técnicas
- Modificações não autorizadas e/ou utilização de peças sobressalentes desadequadas

1.5 Conformidade

A qualidade é fundamental para o funcionamento da empresa, estando em conformidade com a norma ISO 13485.

Este produto apresenta a marcação CE, em conformidade com o Regulamento de dispositivos médicos 2017/745, Classe I.

Este produto apresenta a marca UKCA, em conformidade com a Parte II do regulamento UK MDR 2002 (atualizado) para Classe I do Reino Unido.

Temos empreendido um esforço contínuo para reduzir ao mínimo o impacto local e global da empresa no ambiente.

Apenas utilizamos materiais e componentes que cumprem a diretiva REACH.

Normas específicas do produto

O produto foi testado e está em conformidade com a norma ISO 10535 (Dispositivos de levantamento para a transferência de pessoas com incapacidades) e com todas as normas relacionadas.

Para obter informações adicionais sobre as normas e os regulamentos locais, contacte o representante local da Invacare. Consulte os endereços no final deste documento.

2 Segurança

2.1 Informações gerais de segurança



ATENÇÃO!
Risco de lesão grave ou danos

A utilização incorreta deste produto pode causar lesões ou danos.

- Se não compreender as advertências, avisos ou instruções, contacte um profissional de cuidados de saúde ou o fornecedor antes de tentar utilizar este equipamento.
- Não utilize este produto ou qualquer equipamento opcional disponível sem primeiro ler e compreender estas instruções e todo o material de instrução adicional, assim como os manuais de utilização, os manuais de assistência ou os folhetos de instruções fornecidos com este produto ou com equipamento opcional.



ATENÇÃO!
Risco de lesões ou danos

A utilização incorreta deste produto pode causar lesões ou danos.

- Não fazer quaisquer modificações nem alterações não autorizadas ao produto.
- Não use a cesta para qualquer outro fim que não seja a transferência um indivíduo de uma superfície de repouso para outra.



ATENÇÃO!
A carga útil máxima não pode ser ultrapassada.

- Não exceda a carga útil máxima deste produto ou de outros componentes do sistema de elevação. Consulte a documentação ou a etiquetagem para a carga útil máxima indicada.
- O componente com o limite de carga mais baixo determina a carga útil máxima de todo o sistema.



ATENÇÃO!

Risco de lesões ou danos

As fontes de ignição podem causar queimaduras ou incêndio.

- A transferência do paciente deve ser realizada deixando um espaço de segurança entre o elevador de transferência e possíveis fontes de ignição (aquecedor, fogão, lareira, etc.).
- O paciente e os assistentes não devem fumar durante a transferência.
- A cesta não deve ser colocada sobre fontes de calor (aquecedor, fogão, lareira, etc.).



CUIDADO!

Compatibilidade das cestas com o sistema de fixação

A Invacare utiliza um sistema de fixação comum baseado em ganchos e presilhas. As presilhas da cesta são fixadas a os ganchos no elevador de transferência.

- Deve ser sempre efetuada uma avaliação de riscos antes da utilização das cestas Invacare com elevadores de transferência de outros fabricantes.
- Em caso de dúvidas sobre a utilização de cestas Invacare com equipamento de outros fabricantes, contacte o seu fornecedor da Invacare para obter orientação.

2.2 Etiquetas e símbolos no produto

As etiquetas estão situadas na parte traseira superior da cesta.

Símbolos — Fig. 1

Ⓐ	Ler o manual de utilização
Ⓑ	Avaliação da conformidade no Reino Unido
Ⓒ	Conformidade Europeia
Ⓓ	Fabricante
Ⓔ	Número de série
Ⓕ	Data de fabrico
Ⓖ	Número de lote
Ⓗ	Identificador Único do Dispositivo
Ⓘ	Número de referência
Ⓝ	Carga útil máxima
Ⓚ	Não limpar com lixívia
Ⓛ	Secar à máquina, a baixa temperatura
Ⓜ	Não passar a ferro
Ⓝ	Temperatura máxima de lavagem de 90 °C
Ⓞ	Dispositivo médico
Ⓟ	Campo para o nome do paciente
Ⓠ	Código QR com ligação para o vídeo de instruções

3 Descrição geral do produto

3.1 Utilização prevista

As cestas InvacareStand AssisteTransfer Stand Assistsão unidades de suporte corporal não rígidas utilizadas para a transferência de um indivíduo de uma superfície de assento para outra. As cestas destinam-se a ser combinadas com

um gancho móvel para transferência de uma pessoa em pé, utilizando um sistema de fixação de velcro, com 2 pontos de ligação para as cestas Stand Assist ou 4 pontos de ligação para as cestas Transfer Stand Assist.

As cestas não se destinam a ficar por baixo do paciente após a transferência.

Utilizadores previstos

As cestas InvacareStand AssisteTransfer Stand Assistedestinam-se a doentes parcialmente imóveis que suportam peso.

Indicações

As cestas estão indicadas para a transferência de pacientes com algum grau de capacidade de suporte do peso e com os seguintes graus mínimos de controlo corporal:

	Controlo das pernas/capacidade de suporte de peso	Controlo da anca	Controlo do tronco	Controlo da cabeça
Stand Assist	Bom	Bom	Bom	Bom
Transfer Stand Assist	Limitado	Limitado	Bom	Bom

Contraindicações

As cestas estão contraindicadas para pacientes não cooperantes ou que não são capazes de compreender e seguir as instruções.

Operador previsto

O operador deste produto deve ser um profissional de cuidados de saúde ou um indivíduo que recebeu a formação adequada.

3.2 Opções

- Presilhas de extensão – 20 ou 30 cm de comprimento Destinam-se a ser fixadas às presilhas externas e a prolongar as correias de suspensão da cesta para aumentar o alcance ou as opções de posicionamento.
- Marcador de presilha Destina-se a marcar as presilhas preferenciais depois de uma avaliação individual.

4 Utilização

4.1 Informações gerais de segurança



ATENÇÃO!

Risco de lesões ou danos

A utilização incorreta deste produto pode causar lesões ou danos.

- Não tente qualquer transferência sem a aprovação do profissional de cuidados de saúde do paciente.
- Certifique-se de que o paciente não tem tendência a sofrer de espasmos ou que foi concluída uma avaliação de riscos para fazer face à possibilidade de um balanço para a frente.

**ATENÇÃO!****Risco de lesão**

As cestas incorretamente fixadas ou ajustadas podem fazer com que o paciente caia ou provocar lesões nos assistentes.

- Consequentemente, consulte o manual de utilização do elevador de transferência e siga as instruções de segurança e uso.
- Verifique se a cesta está fixada corretamente antes de iniciar a transferência.
- Verifique novamente se a cesta está fixada corretamente quando as correias estiverem tensionadas antes de levantar o paciente da superfície.
- Não utilize qualquer espécie de compressa de incontinência posterior em plástico nem almofada de assento entre o paciente e o material da cesta que possa fazer com que este deslize para fora da cesta durante a transferência.
- Certifique-se de que existe apoio de cabeça suficiente ao levantar um paciente.
- Posicione o paciente na cesta seguindo as instruções fornecidas com a mesma.
- Devem ser realizados ajustes tendo em vista a segurança e o conforto do paciente antes da sua deslocação.

**ATENÇÃO!****Risco de lesão**

A utilização de cestas danificadas pode fazer com que o paciente caia ou provocar lesões nos assistentes.

- As cestas branqueadas, rasgadas, cortadas, desfiadas ou danificadas não são seguras e podem resultar em lesões. Descarte-as imediatamente.

Para selecionar a cesta adequada, deve ser realizada uma avaliação de riscos por um profissional de cuidados de saúde. A avaliação de riscos deve considerar:

- O peso, o tamanho, a capacidade física e a condição médica do paciente.
- O tipo de transferência e o ambiente.
- A compatibilidade com o equipamento de elevação adicional utilizado.



Para obter mais informações, consulte o *Guia de seleção de cestas Invacare*.

4.2 Aplicação da cesta

Aplicação da cesta Stand Assist

1. Incline o paciente para a frente assegurando que está bem apoiado para reduzir o risco de queda.
2. Faça deslizar a cesta para baixo por detrás das costas do paciente numa posição central até a extremidade inferior da cesta estar alinhada com a extremidade superior da pélvis. **Fig. 2a**
3. Encoste o paciente à cesta.
4. Feche o cinto à volta do tórax do paciente e certifique-se de que está bem ajustado. **Fig. 2b**

Aplicação da cesta Transfer Stand Assist

1. Incline o paciente para a frente assegurando que está bem apoiado para reduzir o risco de queda.
2. Faça deslizar a cesta para baixo por detrás das costas do paciente numa posição central até a extremidade inferior da cesta estar alinhada com a extremidade superior da pélvis. **Fig. 3a**

3. Encoste o paciente à cesta.
4. Puxe o apoio da perna para a frente ao longo da parte exterior de cada coxa.
5. Passe cada apoio de perna por baixo da coxa correspondente. **Fig. 3b**
6. Feche o cinto à volta do tórax do paciente e certifique-se de que está bem ajustado.

Posicionamento dos braços do paciente

Os braços do paciente devem ser colocados fora da cesta.

4.3 Fixação da cesta ao elevador de transferência

Cesta Stand Assist

As correias de suspensão da cesta estão equipadas com presilhas codificadas por cores que fornecem diferentes comprimentos para colocar o paciente em diferentes posições. As correias mais curtas irão produzir uma elevação mais vertical e, ao alargar estas correias, é possível conseguir uma posição mais reclinada. Faça corresponder as cores das presilhas com as correias de cada lado da cesta para efetuar uma elevação nivelada do paciente. **Fig. 4a**

1. Fixe a presilha pretendida de cada correia ao gancho correspondente no braço de elevação (ganchos superiores). **Fig. 4b**

Cesta Transfer Stand Assist

As correias de suspensão da cesta estão equipadas com presilhas codificadas por cores que fornecem diferentes comprimentos para colocar o paciente em diferentes posições. As correias mais curtas nos ombros irão produzir uma elevação mais vertical e, ao alargar estas correias, é possível conseguir uma posição mais reclinada. O comprimento correto das correias das pernas depende da morfologia e da preferência do paciente. Faça corresponder as cores das presilhas com as correias de cada lado da cesta para efetuar uma elevação nivelada do paciente. **Fig. 5a**

1. Fixe a presilha pretendida de cada correia dos ombros ao gancho correspondente no braço do elevador (ganchos superiores). **Fig. 5b**
2. Fixe a presilha pretendida de cada correia das pernas ao gancho inferior correspondente. **Fig. 5b**



A localização exata do gancho e a disponibilidade dos ganchos inferiores dependem do elevador de transferência que for utilizado.

4.4 Remoção da cesta

1. Após a conclusão da transferência, retire a cesta do elevador de transferência.
2. Execute o procedimento descrito na secção 4.2 *Aplicação da cesta*, página 46 pela ordem inversa.

5 Manutenção

5.1 Inspeção

Inspeção diária antes da utilização

Inspeção a ser realizada diariamente, antes da utilização e depois de cada lavagem:


- Inspeccione visualmente a cesta e verifique todas as peças quanto sinais de dano, desgaste ou falha potencial.

Inspeção periódica

**AVISO!**

As inspeções devem ser realizadas por uma pessoa qualificada que está bem familiarizada com a conceção, utilização e cuidados com as cestas.

Deve ser realizada uma inspeção de segurança periódica da cesta pelo menos cada 6 meses, salvo indicação em contrário nos requisitos locais.

 Uma lista de verificação detalhada da inspeção de segurança está disponível junto da Invacare como documento separado.

5.2 Limpeza e desinfeção



ATENÇÃO!

Risco de lesão

A utilização de cestas danificadas pode fazer com que o paciente caia ou provocar lesões nos assistentes.

- Após cada lavagem, verifique se a cesta apresenta sinais de desgaste, rasgões e costuras soltas.



AVISO!

A limpeza e a desinfeção regulares evitam a contaminação.

Limpe e desinfete o produto

- regularmente enquanto está a ser utilizado,
- depois de ter estado em contacto com quaisquer fluidos corporais
- e antes da sua utilização por um novo utilizador.



AVISO!

Certifique-se sempre de que o produto está completamente seco antes de o pôr novamente em funcionamento.

Instruções de limpeza

Lave e seque a cesta de acordo com as instruções de lavagem incluídas na etiqueta.

A utilização frequente de altas temperaturas e a secagem à máquina podem reduzir a vida útil do produto.

Recomendamos a utilização de um detergente normal para a roupa de uso doméstico. Não utilize amaciador.

A desinfeção pode ser realizada com um desinfetante no procedimento de limpeza. Selecione um desinfetante compatível com os materiais da cesta e siga as instruções do fabricante do desinfetante.

6 Após a utilização

6.1 Condições de armazenamento

A cesta deve ser armazenada em condições secas com uma humidade relativa máxima de 50% e sem estar exposta a luz solar direta.

6.2 Recondicionamento

Este produto é adequado para reutilização. Para o recondicionamento do produto para um novo utilizador, execute as seguintes ações:

- Inspeção
- Limpeza e desinfeção

Para obter informações detalhadas, consulte a secção 5 *Manutenção, página 46*.

Certifique-se de que o manual de utilização é fornecido com o produto.

Se forem detetados danos ou avarias, não reutilize o produto.

6.3 Eliminação

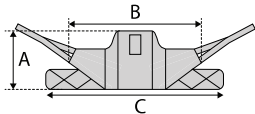
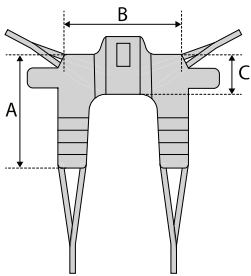
Seja amigo do ambiente e recicle este produto no fim da respetiva vida útil através das instalações de reciclagem existentes.

Desmonte o produto e os seus componentes, para que os diferentes materiais possam ser separados e reciclados individualmente.


A eliminação e a reciclagem de produtos utilizados e da embalagem devem cumprir as leis e os regulamentos relativos à gestão de resíduos de cada país. Para obter informações, contacte a empresa de gestão de resíduos local.

7 Características Técnicas

7.1 Dimensões

Variante	Dimensões [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	N/A	260	330	360	360	
	B	N/A	840	895	950	1020	
	C	N/A	950	1170	1270	1810	
	D	N/A	965	1060	1160	1260	

7.2 Carga útil máxima

	XS, S, M e L	XL
Stand Assist	200 kg	250 kg
Transfer Stand Assist		

7.3 Materiais

Material	Peça
Poliéster	Tecido principal, correias, orla (sólida), etiqueta principal (tecida)
Poliamida	Orla (rede e espaçador), etiqueta secundária
Poliuretano	Almofada

Os materiais utilizados não são retardadores de chama.

1 Allmänt

1.1 Inledning

Den här bruksanvisningen innehåller viktig information om hantering av produkten. Läs igenom bruksanvisningen noga och följ säkerhetsinstruktionerna för att försäkra dig om att du använder produkten på ett säkert sätt.

Invacare förbehåller sig rätten att ändra produktspecifikationerna utan ytterligare meddelande.

Kontrollera att du har den senaste versionen av den här bruksanvisningen innan du läser den. Du hittar den senaste versionen som PDF-fil på Invacares webbplats.

Om du tycker att teckensnittstorleken i den tryckta versionen av bruksanvisningen är svår att läsa kan du ladda ned

PDF-versionen från webbplatsen. Du kan sedan förstora PDF-filen på skärmen till en teckensnittstorlek som passar dig bättre.

Om en allvarlig incident inträffar med produkten bör du informera tillverkaren och den behöriga myndigheten i ditt land.

Symboler som används i dokumentet

Symboler och signalord som används i detta dokument och gäller för faror eller farliga förfaranden som kan leda till personskador eller materiella skador. Symbolerna definieras nedan.



WARNING

Anger en riskfylld situation som kan leda till allvarlig skada eller dödsfall om den inte undviks.



OBSERVERA

Anger en riskfylld situation som kan leda till lättare skada om den inte undviks.



OBS!

Anger en riskfylld situation som kan leda till skada på egendom om den inte undviks.



Tips och rekommendationer

Ger användbara råd, rekommendationer och information för en effektiv och problemfri användning.

Andra symboler

(Gäller ej alla bruksanvisningar)



Ansvarig person i Storbritannien.

Symbolen anger om produkten inte är tillverkad i Storbritannien.



Triman

Anger regler för återvinning och sortering (gäller endast Frankrike).

1.2 Produktens livslängd

Produktens förväntade livslängd är 1–5 år. Livslängden varierar beroende på material, användningsfrekvens, tvättrutiner och viktbelastning.

1.3 Information om garanti

Vi tillhandahåller en tillverkargaranti för produkten i enlighet med våra allmänna affärsvillkor i respektive land.

Garantianspråk kan endast göras genom den leverantör som tillhandahöll produkten.

1.4 Ansvarsbegränsning

Invacare ansvarar inte för skador som uppkommer till följd av

- att bruksanvisningen inte följs
- felaktig användning
- normalt slitage
- felaktig montering eller inställning som utförs av köparen eller tredje part
- tekniska ändringar
- obehöriga ändringar och/eller användning av olämpliga reservdelar.

1.5 Överensstämmelse

Kvalitet är absolut grundläggande för företagets verksamhet, och vi arbetar i enlighet med standarden i ISO 13485.

Den här produkten är CE-märkt i enlighet med den medicintekniska förordningen (MDR) 2017/745 klass 1.

Den här produkten är försedd med UKCA-märkningen i enlighet med del II UK MDR 2002 (så som reviderad) klass I.

Vi arbetar ständigt på att se till att företaget påverkar lokal och global miljö så lite som möjligt.

Vi använder endast material och komponenter som följer REACH-direktivet.

Produktspecifika standarder

Produkten har testats och överensstämmer med ISO 10535 (Lyftar för personer med funktionshinder) och alla relaterade standarder.

60124417-D

Kontakta din lokala representant för Invacare om du vill ha mer information om lokala standarder och bestämmelser. Adresser finns i slutet av det här dokumentet.

2 Säkerhet

2.1 Allmän säkerhetsinformation



WARNING!

Risk för allvarliga personskador eller materiella skador

Felaktig användning av den här produkten kan orsaka person- eller saksador.

- Om du inte kan förstå varningarna eller instruktionerna ska du kontakta hälso- eller sjukvårdspersonal eller leverantören innan du använder utrustningen.
- Använd inte produkten eller någon tillvalsutrustning innan du har läst och förstått de här instruktionerna och eventuellt ytterligare instruktionsmaterial som bruksanvisning, servicemanualer eller instruktionsblad som medföljer produkten eller tillvalsutrustningen.



WARNING!

Risk för personskador eller produktskador

Felaktig användning av den här produkten kan orsaka person- eller saksador.

- Utför inga obehöriga ändringar eller modifieringar på produkten.
- Använd inte lyftselen för något annat ändamål än att flytta en person från en viloyta till en annan.



WARNING!

Den maximala tillåtna belastningen får inte överskridas

- Överskrid inte den maximala tillåtna belastningen för produkten eller andra komponenter i lyftsystemet. Se dokumentationen eller märkningen för den angivna maximala tillåtna belastningen.
- Komponenten med den lägsta belastningsgränsen bestämmer den maximala tillåtna belastningen för hela systemet.



WARNING!

Risk för personskador eller produktskador

Antändningskällor kan orsaka brännskador eller brand.

- Patientförflyttningar måste utföras med ett säkert avstånd mellan personlyften och möjliga antändningskällor (element, spis, eldstad, etc.).
- Patienten och vårdpersonalen får inte röka under förflyttningen.
- Lyftselen får inte placeras över värmekällor (element, spis, eldstad, etc.).



OBSERVERA!

Lyftselars kompatibilitet med fästsystem

Invacare använder ett vanligt fästsystem som baseras på krokar och öglor. Lyftselens öglor fästs på krokarna på personlyften.

- En riskbedömning ska alltid göras av en kvalificerad person före användning av Invacares lyftselar med personlyft från andra tillverkare.
- Kontakta din Invacare-leverantör om du är osäker på hur du använder Invacares lyftselar med utrustning från andra tillverkare.

2.2 Etiketter och symboler på produkten

Etiketterna sitter på lyftselens övre baksida.

Symboler –Fig. 1

Ⓐ	Läs bruksanvisningen
Ⓑ	UK Conformity Assessed-märkt
Ⓒ	Regelefterlevnad Europa
Ⓓ	Tillverkare
Ⓔ	Serienummer
Ⓕ	Tillverkningsdatum
Ⓖ	Lotnummer
Ⓗ	Unik enhetsidentifierare
Ⓘ	Referensnummer
Ⓛ	Max. tillåten belastning
Ⓚ	Får inte blekas
Ⓛ	Torktumla, låg temperatur
Ⓜ	Får inte strykas
Ⓝ	Tvätt max. 90 °C
Ⓞ	Medicinteknisk produkt
Ⓟ	Fält för patientnamn
Ⓠ	QR-kod med länk till instruktionsvideo

3 Produktöversikt

3.1 Avsedd användning

Invacare-lyftselarStand AssistochTransfer Stand Assistär ej rigida enheter för kroppsstöd vid förflyttning av en person från en sittyta till en annan. Lyftselarna är avsedda att kombineras med en mobil lyft för att förflytta en person i stående läge med hjälp av en ögla till krokfäste med 2 anslutningspunkter för Stand Assist-lyftselar eller 4 anslutningspunkter för Transfer Stand Assist-lyftselar.

Lyftselarna är inte avsedda att lämnas kvar under patienten efter förflyttningen.

Avsedda användare

Invacare-lyftselarStand AssistochTransfer Stand Assistär avsedda för en delvis orörlig viktbärande patienter.

Indikationer

Lyftselarna är avsedda för förflyttning av patienter med en viss förmåga att bära sin egen vikt och följande lägsta nivåer av kroppskontroll:

	Benkontroll/ förmåga att bära egen vikt	Höft- kontroll	Bål- kontroll	Huvud- kontroll
Stand Assist	Bra	Bra	Bra	Bra
Transfer Stand Assist	Begränsad	Begränsad	Bra	Bra

Kontraindikationer

Lyftselarna är kontraindicerade för patienter som inte är samarbetsvilliga eller inte kan förstå och följa instruktionerna.

Avsedd användare

Vårdpersonal och privatpersoner som har fått ordentlig utbildning är de avsedda användarna av denna produkt.

3.2 Tillval

- Förlängningsöglor – 20 cm eller 30 cm längd
Avsedd att fästas på de yttre öglorna och förlänga lyftselens upphängningsband för större räckvidd eller positioneringsmöjligheter.
- Ögelmarkör
Avsedd att markera de föredragna slingorna efter en individuell bedömning.

4 Användande

4.1 Allmän säkerhetsinformation



WARNING!

Risk för person- eller produktskador

Felaktig användning av den här produkten kan orsaka person- eller saksador.

- Försök inte förflytta en patient utan godkännande från patientens vårdpersonal.
- Se till att patienten inte har en benägenhet för spasmer eller att en riskbedömning har slutförts för att förhindra risken för att patienten plötsligt faller framåt.



WARNING!

Risk för personskador

En lyftsele som inte är fäst eller justerad på rätt sätt kan leda till att patienten faller eller att vårdpersonalen skadas.

- Se även personlyftens bruksanvisning och följ instruktionerna för säkerhet och användning.
- Kontrollera att lyftselen är korrekt fastsatt innan du påbörjar överföringen.
- Kontrollera att lyftselen är korrekt fastsatt en gång till när banden är spända innan patienten lyfts upp från ytan.
- Du får inte använda någon typ av inkontinensskydd eller sittdyna med plastöverdrag mellan patienten och lyftselematerialet som kan leda till att patienten glider ur lyftselen under förflyttningen.
- Kontrollera att patienten har tillräckligt stöd för huvudet vid lyft.
- Placera patienten i lyftselen i enlighet med instruktionerna som följde med lyftselen.
- Justeringar för patientsäkerhet eller patientkomfort bör göras innan patienten flyttas.



WARNING!

Risk för personskador

Om skadade lyftselar används kan det leda till att patienten faller eller att vårdpersonalen skadas.

- En lyftsele som är blekt, sliten, avklippt, fransig eller skadad är inte säker att använda och kan orsaka skador. Kassera den omedelbart.

För att välja lämplig lyftsele måste en riskbedömning göras av hälso-/sjukvårdspersonal. Riskbedömningen måste beakta:

- Patientens vikt, storlek, fysiska förmåga och medicinska tillstånd.
- Typ av förflyttning och omgivningen.
- Kompatibiliteten med övrig lyftutrustning som används.



Mer information finns i *Guide för val av Invacare-lyftsele*.

4.2 Applicera lyftselen

Applicera Stand Assist-lyftselen

1. Luta patienten framåt och se till att han/hon har säkert stöd för att minska risken för fall.
2. Skjut ned lyftselen bakom patientens rygg i ett centralt läge till lyftsels nedre kant är i linje med bäckenbenets övre kant. **Fig. 2a**
3. Luta patienten bakåt mot lyftselen.
4. Slut bältet runt patientens bröstorg och se till att det passar bra på patienten. **Fig. 2b**

Applicera Transfer Stand Assist-lyftselen

1. Luta patienten framåt och se till att han/hon har säkert stöd för att minska risken för fall.
2. Skjut ned lyftselen bakom patientens rygg i ett centralt läge till lyftsels nedre kant är i linje med bäckenbenets övre kant. **Fig. 3a**
3. Luta patienten bakåt mot lyftselen.
4. Dra benstödet framåt längs utsidan av låret på båda sidor.
5. Trä varje benstöd under motsvarande lår. **Fig. 3b**
6. Slut bältet runt patientens bröstorg och se till att det passar bra på patienten.

Placering av patientens armar

Patientens armar måste placeras utanför lyftselen

4.3 Fästa lyftselen i personlyften

Stand Assist-lyftsele


Lyftsels upphängningsband är utrustade med färgkodade öglor som tillhandahåller olika längder för att kunna placera patienten i olika ställningar. Kortare band ger ett mer vertikalt lyft och genom att förlänga banden kan en mer bakåtlutad position uppnås. Matcha öglans färger på banden på vardera sida om lyftselen för ett jämnt lyft av patienten. **Fig. 4a**

1. Fäst den önskade öglan på varje lyftband på den motsvarande kroken på lyftarmen (övre krok). **Fig. 4b**

Transfer Stand Assist-lyftsele

Lyftsels upphängningsband är utrustade med färgkodade öglor som tillhandahåller olika längder för att kunna placera patienten i olika ställningar. Kortare band vid axlarna ger ett mer vertikalt lyft och genom att förlänga banden vid axlarna kan en mer bakåtlutad position uppnås. Benbandens korrekta längd beror på patientens kroppsbyggnad och preferenser. Matcha öglans färger på de motsvarande banden på vardera sida om lyftselen för ett jämnt lyft av patienten. **Fig. 5a**

1. Fäst den önskade öglan på varje axelband på den motsvarande kroken på lyftarmen (övre krok). **Fig. 5b**
2. Fäst den önskade öglan på varje benband på den motsvarande nedre kroken. **Fig. 5b**

 Krokens exakta placering och de nedre krokarnas tillgänglighet beror på vilken personlyft som används.

4.4 Ta bort lyftselen

1. När förflyttningen har slutförts ska lyftselen tas bort från personlyften.
2. Utför proceduren som beskrivs i 4.2 *Applicera lyftselen*, Sida 51 i omvänd ordning.

5 Underhåll

5.1 Inspektion

Daglig inspektion före användning

Inspektion som ska utföras varje dag före användning och efter varje tvätt:

60124417-D

- Inspektera lyftselen visuellt och kontrollera alla delar beträffande tecken på skada, slitage eller eventuellt fel.

Regelbunden inspektion



OBS!

Besiktningar måste utföras av en behörig person som är väl insatt i konstruktionen, användningen och skötseln av lyftselen.

En regelbunden säkerhetsbesiktning av lyftselen måste utföras åtminstone var 6:e månad, om inte något annat anges i lokala krav.



En detaljerad checklista för säkerhetsbesiktning finns tillgänglig från Invacare som ett separat dokument.

5.2 Rengöring och desinfektion



WARNING!

Risk för personskador

Om skadade lyftselen används kan det leda till att patienten ramlar eller att vårdpersonalen skadas.
– Efter varje tvätt ska lyftselen inspekteras för slitage, brott och lösa sömmar.



OBS!

Regelbunden rengöring och desinfektion förhindrar kontaminering.
Rengör och desinficera produkten
– regelbundet då den är i bruk,
– när den har kommit kontakt med kroppsvätskor,
– innan den används med en ny brukare.



OBS!

Se alltid till att produkten är helt torr innan den tas i bruk igen.

Instruktioner för rengöring

Tvätta och torka lyftselen enligt tvättanvisningarna på etiketten.

Frekvent användning av höga temperaturer och torktumlare kan förkorta produktens livslängd.

Vi rekommenderar att du använder ett vanligt tvättmedel för hemmabruk. Använd inte mjukmedel.

För desinfektion kan det göras genom att använda ett desinfektionsmedel vid rengöringsprocedur. Välj ett desinfektionsmedel som är kompatibelt med lyftsels material och följ de anvisningar som tillverkaren av desinfektionsmedlet tillhandahåller.

6 Återanvändning

6.1 Förvaringsförhållanden

Selen måste förvaras i torr miljö med en högsta relativ luftfuktighet på 50% och skyddad från direkt solljus.

6.2 Rekonditionering

Den här produkten kan återanvändas. Gör följande när produkten ska rekonditioneras för en ny användare:

- Inspektion
- Rengöring och desinfektion

För ingående information, se 5 *Underhåll*, Sida 51.

Se till att bruksanvisningen överlämnas tillsammans med produkten.

Om skador eller fel upptäcks ska produkten inte återanvändas.

6.3 Kassering

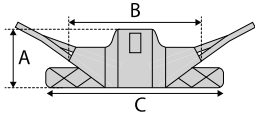
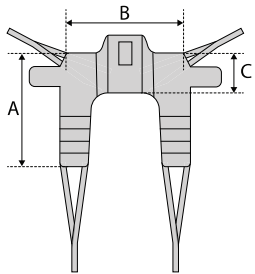
Tänk på miljön och återvinn produkten genom att lämna in den på en återvinningscentral när den inte längre kan användas.

Ta isär produkten och dess komponenter så att de olika materialen kan separeras och återvinnas individuellt.


Kassering och återvinning av begagnade produkter och förpackningar måste följa de lagar och föreskrifter som gäller för avfallshantering i respektive land. Kontakta det företag som sköter den lokala avfallshanteringen för att få information.

7 Teknisk Data

7.1 Mått

Variant	Mått [mm]	XS	S	M	L	XL	
Stand Assist	A	260	260	330	360	360	
	B	840	840	895	950	1020	
	C	900	950	1170	1270	1810	
Transfer Stand Assist	A	E/T	260	330	360	360	
	B	E/T	840	895	950	1020	
	C	E/T	950	1170	1270	1810	
	D	E/T	965	1060	1160	1260	

7.2 Maximal tillåten belastning

 Stand Assist	XS, S, M och L	XL
	Transfer Stand Assist	200 kg

7.3 Material

Material	Del
Polyester	Huvudtyg, band, kantband (fast), huvudetikett (vävd)
Polyamid	Kantband (nät och spacer polyester), sekundär etikett
Polyuretan	Stoppning

Det material som används är inte flamskyddat.

**United Kingdom & Ireland:**

Invacare Limited
Pencoed Technology Park, Pencoed
Bridgend CF35 5AQ
Tel: (44) (0) 1656 776 200
uk@invacare.com
www.invacare.co.uk

Belgium & Luxemburg:

Invacare nv
Autobaan 22
B-8210 Loppem
Tel: (32) (0)50 83 10 10
Fax: (32) (0)50 83 10 11
marketingbelgium@invacare.com
www.invacare.be

Danmark:

Invacare A/S
Sdr. Ringvej 37
DK-2605 Brøndby
Tel: (45) (0)36 90 00 00
Fax: (45) (0)36 90 00 01
denmark@invacare.com
www.invacare.dk

Deutschland:

Invacare GmbH
Am Achener Hof 8
D-88316 Isny
Tel: (49) (0)7562 700 0
kontakt@invacare.com
www.invacare.de

Österreich:

Invacare Austria GmbH
Herzog-Odilo-Straße 101
A-5310 Mondsee
Tel: (43) 6232 5535 0
Fax: (43) 6232 5535 4
info-austria@invacare.com
www.invacare.at

Schweiz / Suisse / Svizzera:

Invacare AG
Neuhofweg 51
CH-4147 Aesch BL
Tel: (41) (0)61 487 70 80
Fax: (41) (0)61 488 19 10
switzerland@invacare.com
www.invacare.ch

España:

Invacare S.A.U
Avenida del Oeste, 50 – 1º-1ª
Valencia-46001
Tel: (34) 972 493 214
contactsp@invacare.com
www.invacare.es

France:

Invacare Poirier SAS
Route de St Roch
F-37230 Fondettes
Tel: (33) (0)2 47 62 64 66
contactfr@invacare.com
www.invacare.fr

Italia:

Invacare Mecc San s.r.l.,
Via Marco Corner, 19
I-36016 Thiene (VI)
Tel: (39) 0445 38 00 59
servizioclienti@invacare.com
www.invacare.it

Nederland:

Invacare BV
Galvanistraat 14-3
NL-6716 AE Ede
Tel: (31) (0)318 695 757
nederland@invacare.com
www.invacare.nl

Norge:

Besøksadresse:
(Office addresses)
Invacare AS
Brynsveien 16
0667 Oslo
Tel: (47) 22 57 95 00
norway@invacare.com
www.invacare.no

Norge:

Vareleveringsadresse:
(Storage / Teknical dep)
Invacare AS
Østensjøveien 19
0661 Oslo
teknisk@invacare.com
www.invacare.no

Portugal:

Invacare Portugal II, Lda.
Rua Estrada Velha, 949
P-4465-784 Leça do Balio
Tel: (+351) 225 193 360
portugal@invacare.com
www.invacare.pt

Suomi:

Camp Mobility
Patamäenkatu 5, 33900 Tampere
Puhelin 09-35076310
info@campmobility.fi
www.campmobility.fi

Sverige:

Invacare AB
Fagerstagatan 9
S-163 53 Spånga
Tel: (46) (0)8 761 70 90
Fax: (46) (0)8 761 81 08
sweden@invacare.com
www.invacare.se

Australia:

Invacare Australia Pty. Ltd.
Building 5, Unit F, 161 Manchester Rd
Auburn, Sydney, NSW 2144
Australia
Phone: 1800 460 460
Fax: 1800 814 367
orders@invacare.com.au
www.invacare.com.au



Invacare UK Operations Limited
Unit 4, Pencoed Technology Park,
Pencoed
Bridgend CF35 5AQ
UK



Invacare Portugal Unipessoal, Lda
Rua Estrada Velha 949
4465-784 Leça do Balio
Portugal

60124417-D 2025-09-23



Yes, you can.®