

Emergency Relief Bed™



Handmatig ziekenhuisbed

Bedieningshandleiding

REF 7600-000-900

stryker



	Droog houden
	De verpakking niet openen met een scherp voorwerp

Samenvatting van de veiligheidsmaatregelen

WAARSCHUWING

De persoonlijke veiligheid van de patiënt of gebruiker kan betrokken zijn. Het niet in acht nemen van deze informatie kan leiden tot letsel bij de patiënt of gebruiker.

LET OP

Deze instructies wijzen op speciale procedures of voorzorgsmaatregelen die gevolgd moeten worden om schade aan de apparatuur te voorkomen.

WAARSCHUWING

- Ga niet op de uiteinden van het bed zitten. Overmatig gewicht zal het bedoppervlak doen kantelen, wat mogelijk kan leiden tot letsel bij de patiënt.
- Schakel de remmen van de zwenkwiel altijd in wanneer een patiënt op het bed gaat liggen of eraf komt. Duw tegen het bed om te verzekeren dat de remmen goed vergrendeld zijn. Schakel de remmen altijd in tenzij het bed verplaatst wordt. Er kan letsel ontstaan als het bed verplaatst wordt terwijl een patiënt op het bed gaat liggen of eraf komt.
- De maximale gewichtslimiet van de patiënt voor het product is 160 kg. Het veilig draagvermogen is 180 kg. Een gewicht zwaarder dan deze limiet kan ervoor zorgen dat het product breekt of in elkaar zakt wat kan leiden tot letsel bij de patiënt.
- Duw het bed met behulp van de handgreep aan het voeteneinde wanneer de patiënt zich in een buikligging bevindt om letsel bij de eindgebruiker te voorkomen. Wanneer de rugleuning (hoofdeinde van het steunoppervlak van de patiënt) verhoogd is kan het bed ook aan het hoofdeinde worden geduwd.
- Wees voorzichtig bij het verplaatsen van een bezet bed omdat er geen riemen of onrusthekkens zijn.
- Gebruik de infuuspaal niet als middel om het product te duwen/trekken. Dit kan leiden tot beschadiging van het product.

Symbolen

	Bedieningsinstructies/raadpleeg gebruiksaanwijzing
	Algemene waarschuwing
	Houd uw handen uit de buurt
	Niet duwen
	Catalogusnummer
	Fabrikant
	CE-markering
	Gemachtigde in de Europese Gemeenschap
	Veilig draagvermogen
	Massa van apparatuur met veilig draagvermogen
	Maximaal gewicht patiënt

Productbeschrijving

Het **Emergency Relief Bed** is een niet-aangedreven, handmatig verstelbaar ziekenhuisbed dat gebruikt wordt in combinatie met een steunoppervlak voor de patiënt en dat voorzien is van een infuuspaal. Het niet-aangedreven steunoppervlak voor de patiënt past op de afmetingen

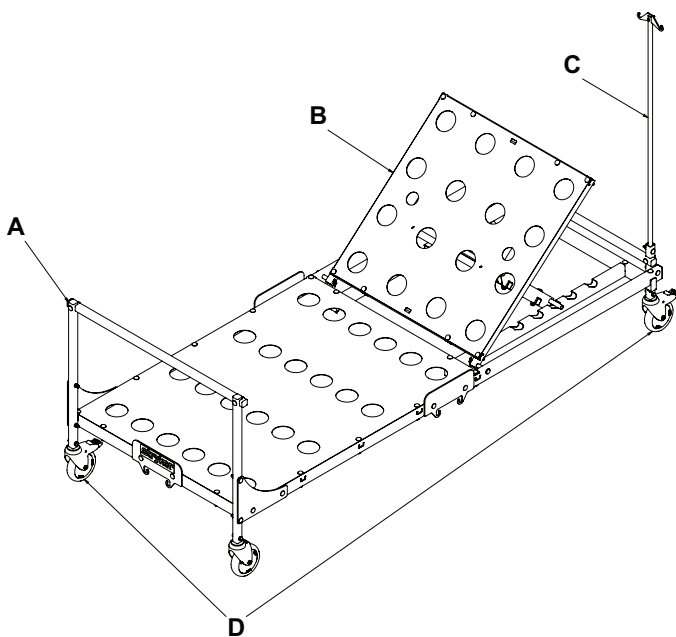


van het frame. Dit eenvoudige bed en oppervlak werden ontwikkeld naar aanleiding van het tekort aan ziekenhuisbedden gedurende de COVID-19-pandemie.

Gebruiksindicaties

Het **Emergency Relief Bed** is bedoeld om te helpen bij positionering, therapie, herstel, ondersteuning en transport van patiënten binnen een algemeen ziekenhuis of in een tijdelijke omgeving voor noodsituaties tijdens een lokaal, door de regering van de staat of federaal verklaarde noodtoestand. Dit product is bedoeld om alleen gedurende de duur van de COVID-19-pandemie gebruikt te worden. Het niet-aangedreven steunoppervlak is bedoeld om een steunoppervlak te bieden voor behandeling en onderzoek van de patiënt.

Afbeelding van het product



- A Handgreep aan het voeteneinde
- B Rugleuning
- C Infuuspaal
- D Zwenkwiel met rem

De infuuspaal installeren

1. Verwijder de rue-ring splitpen en gaffelpen uit de houder voor de infuuspaal.
2. Plaats de infuuspaal (C) in de houder voor de infuuspaal.

3. Herbevestig de rue-ring splitpen en gaffelpen om de infuuspaal in de houder voor de infuuspaal vast te zetten.

Reiniging

Aanbevolen reinigingsmethode:

1. Reinig alle blootgestelde oppervlakken van het product handmatig met een mild reinigingsmiddel, aangebracht als spray of met in het middel gedrenkte doekjes.
2. Houd u aan de aanbevelingen van de fabrikant betreffende de gepaste contacttijd en afspoelvereisten van het ontsmettingsmiddel.
3. Maak het product droog alvorens het opnieuw in gebruik te nemen.

Opmerking - Vermijd oververzadiging. Laat het product niet nat blijven.

Ontsmetting

Aanbevolen ontsmettingsmiddelen voor de oppervlakken van dit product zijn:

- Quaternair middel (werkzame stof: ammoniumchloride) dat < 3% glycoether bevat
- Fenolhoudend middel (werkzame stof: o-fenylfenol)
- Chloorhoudende bleekoplossing (5,25%, minder dan 1 deel bleekmiddel op 100 delen water)
- Alcohol (werkzame stof – 70% isopropanol)

Aanbevolen ontsmettingsmethode:

1. Volg de aanbevelingen van de fabrikant betreffende verdunning van het ontsmettingsmiddel op.
2. Breng het aanbevolen ontsmettingsmiddel aan als spray of met in het middel gedrenkte doekjes.
3. Reinig alle blootgestelde oppervlakken van het product handmatig met het aanbevolen ontsmettingsmiddel.
4. Maak het product droog alvorens het opnieuw in gebruik te nemen.

Opmerking

- Vermijd oververzadiging. Laat het product niet nat blijven.
- Houd u aan de aanbevelingen van de fabrikant betreffende de gepaste contacttijd en afspoelvereisten van de verdunning. Houd u aan de richtlijnen van de fabrikant van de chemicaliën voor een goede ontsmetting.



Stryker Medical
3800 E. Centre Avenue
Portage, MI 49002
USA



Stryker European Operations Limited
Anngrove, IDA Business & Technology Park
Carrigtwohill, Co Cork, T45 HX08
Ireland