

ALARME

Diagnostiziert das PAIN & THERAPY® System einen Fehler im Druckaufbau, leuchtet das gelbe Warnsignal auf der Frontseite des Aggregates (Druck zu niedrig).

In diesem Fall kontrollieren Sie bitte zunächst die korrekte Lage der Luftzufuhrschläuche, das CPR-Ventil im Kopfbereich (gelbe Lasche) sowie das Schlauchsystem im Innern der Auflage, indem Sie die seitlichen Druckknöpfe des Bezuges öffnen.

Sollte die Anzeige, Druck zu niedrig, nach Beseitigung eines Fehlers weiter leuchten, kontaktieren Sie bitte Ihren Fachhändler.

Bei Stromausfall, ziehen des Netzsteckers oder ausschalten des Gerätes gibt es einen optischen und akustischen Alarm. Er kann durch Druck auf die Stastikaste quittiert werden.

Der Alarm soll vor unbeabsichtigtem Ausschalten warnen.

PROBLEMBEHANDLUNG

Problem	Lösungen
Gerät schaltet nicht ein	Netzstecker richtig eingesteckt? Prüfen Sie, ob das Gerät eingeschaltet und die Steckdose unter Spannung steht.
Alarm „Druck zu niedrig“ leuchtet	Sind die Konektoren zwischen Gerät und Schlauch eingesteckt? Sind die Schläuche in der Matratze alle verbunden? Ist das CPR Ventil richtig verschlossen?
Matratze ist nicht aufgepumpt	Ist der Verbindungsschlauch abgeknickt?
Patient liegt durch	Das eingestellte Patientengewicht ist zu gering. Stellen Sie das Patientengewicht in 5 Kg Schritten höher und warten jeweils ca. 20 Min. Die Leistung der Pumpe ist nicht mehr ausreichend. Kontaktieren Sie bitte Ihren Fachhändler.
Luftdruck in den Kammern verändert sich nicht	Luftzufuhrschläuche abgeknickt Statikmodus eingeschaltet

REINIGUNG/ AUFBEREITUNG

Aggregat, Auflage und Luftzufuhrschläuche sollten einmal wöchentlich mit einem weichen, feuchten Tuch gesäubert werden. Die Auflage incl. Bezug und Schlüchen können mit handelsüblichen Reinigungs- und Desinfektionsmitteln abgewischt werden.

Bei Verunreinigung des Bezuges kann dieser mittels Reißverschluss von der Auflage getrennt und bei 60°C der Waschmaschine separat gewaschen werden. Bitte nur phenolfreie Waschmittel verwenden.

Um das System im Wiedereinsatz (mit Patientenwechsel) zu verwenden, ist aus hygienischen Gründen eine chemothermische Aufbereitung nach einem validierten Verfahren durchzuführen.

Bei starker Verschmutzung oder Kontamination mit besonderen Keimen (z.B. MRSA) muss das System für den Transport mit entsprechendem Desinfektionsmittel (z.B. Polyalkohol) vordesinfiziert und anschließend luftdicht verpackt werden.

Es ist darauf zu achten, dass das System von außen gut kenntlich gemacht und ein entsprechendes Anschreiben (gut sichtbar) beigelegt wird.

Ein Hygieneplan (Merkblatt) über die Reinigung der SLK®- Produkte kann in unserer Servicestation in Dortmund angefordert werden.

Detaillierte Informationen zur Reinigung und Wiederaufbereitung des PAIN & THERAPY® Systems erhalten Sie im SLK®-Hygiene Center.

Bei Rückfragen wenden Sie sich bitte an Ihren Fachhändler oder unsere Servicestation in Dortmund.

SERVICE

Das System PAIN & THERAPY® ist mit hochwertigen Bauteilen bestückt und unterliegt strengen Qualitätsmerkmalen.

Sollte ein Defekt oder Mangel auftreten so wenden Sie sich bitte an den Fachhändler Ihres Vertrauens. SLK® Systeme können beim autorisierten Fachhändler oder über den Fachhändler bei der Firma SLK® überprüft und repariert werden.

Um die Sicherheit des Systems über einen langen Zeitraum zu erhalten, muss mindestens **alle 2 Jahre eine Sicherheitstechnischen Kontrolle (STK)** an dem System durchgeführt werden.

Diese STK kann bei der Firma SLK® oder einem autorisierten Fachhändler durchgeführt werden.

TECHNISCHE DATEN

Aggregat:

Gerätekategorie I nach MPG



Typ BF



Schutzart IP21

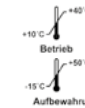
IP21

Sicherungen:

2x T IA L, 250V

Betriebstemperatur:

+10°C bis +40°C



Aufbewahrungstemperatur:

-15°C bis +40°C

Gefahr bei Benutzung in Gegenwart von leicht entzündlichen Gasen.

Stromversorgung:

230 Volt / 50 Hz

Leistungsaufnahme:

20 Watt

Netzanschlussleitung:

EPR Kabel / 5 m

Länge x Breite x Tiefe:

25 cm x 30 cm x 13 cm

Gewicht:

3,5 kg

Druckbereich:

20 - 60 mmHg (Min-Max KG mit Sensor Chip Steuerung)

Wechselzyklus:

Pulsation (ausgeschaltet bei Statikfunktion)

Auflage und Bezug:

Bezug:

Soft Care Tex™ Mit Reißverschluss

Luftkammern:

17 Luftkammern aus Polyurethan

davon 9 Luftkammern mit kontinuierlichem Luftstrom (Luftstromkissen)

Länge x Breite x Höhe:

200 cm x 90 cm x 20 cm

Schaumstoffeinlage:

Raumgewicht 35 Kg/m³ in Folie

Gewicht:

12,5 kg

Zellenhöhe:

14 cm



Die PAIN & THERAPY® erfüllt die Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG, Anhang I.



BEDIENUNGSANLEITUNG/ GEBRAUCHSANWEISUNG

PAIN & THERAPY® Pulsationssystem

mit optionaler Statik und elektronischer SCS Steuerung
zur Dekubitusprophylaxe und Therapie
(bis einschließlich Stadium IV nach EPUAP)

Artikel-Nummer: I104

Hilfsmittelnummer: I1.29.08.3005



Inhalt

- Einleitung
- Lieferumfang
- Sicherheit
- Indikation / Kontraindikation
- Aufstellung des Systems
- Inbetriebnahme
- Pulsation / Statikmodus
- Schnellentlüftung CPR
- Alarne
- Problembehandlung
- Reinigung / Aufbereitung
- Service
- Technische Daten

