

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Instructions for use – English

Bruksanvisning – Svenska

Brukermanual – Norsk

Brugsvejledning – Dansk

Käyttöohje – Suomi

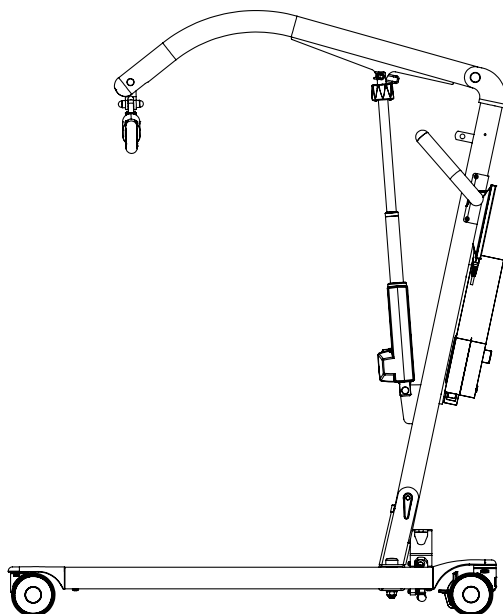
Gebrauchsanweisung – Deutsch

Handleiding – Nederlands

Manuel d'utilisation – Français

Manuale utente – Italiano

Manual de usuario – Español



REF

Carina350EE 60600009

Carina350EM 60600011

Carina350EML 60600012

Carina350EEL 60600014



SWL: 165 kg/350 lbs

Table of contents

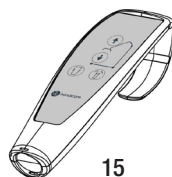
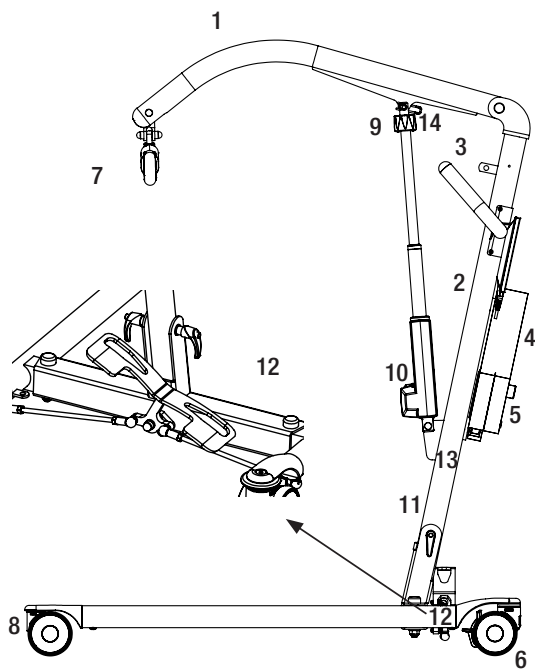
English.....	3
Svenska.....	20
Norsk.....	37
Dansk.....	54
Suomi.....	71
Deutsch.....	88
Nederlands.....	105
Français.....	122
Italiano.....	139
Español.....	156
Dimensions.....	173
Serial number.....	176
Symbols.....	176

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Instructions for use - English



1. Lift arm
2. Mast
3. Handle bar
4. Battery
5. Emergency stop button on control box
6. Rear castors with brakes
7. Sling bar with safety latches
8. Front castors
9. Emergency lowering (manual)
10. Motor/actuator for lift arm
11. Locking handle
12. Pedal for manual width adjustment (EM)
13. Tension strap
14. Quick-connecting locking pin
15. Hand control

Carina350 is a foldable, mobile patient lift adapted for safe and easy lifting of users weighing up to 165 kg/350 lbs. Carina350 is available in four variants with manual and electrical base widening, respectively and with standard height or low legs for use with lower beds. All variants are sturdy, stable and safe and, at the same time, light-weight for a steel lift. Quite simply, Carina350 offers a unique combination of functionality, performance and quality in relation to price. Carina350 is supplied complete and ready to use fitted with a stable sling bar with reliable safety latches and a hand control.

Intended use of the product

Carina350 is a movable and portable unit which together with approved accessories assists in lifting and/or transferring patients in a seated or supine position from bed to chair or vice versa, as well as transferring patients short distances indoors when needed. Carina350 decreases risk of injuries to caregivers in the lifting situation. To be used by caregivers who can read and understand the instruction on how to use the lift.

Carina350 is intended to be used in both Home healthcare environment and Professional healthcare facility environment.

Device description

Carina350 is to be used for transferring persons with physical disabilities (with little or no muscular function, including loss of voluntary movement functions) between two point for example bed and wheels chair

Carina350 is to be operated by caregivers (lay persons and healthcare professionals) who have access to and the ability to read and understand the IFU (instructions for use) of the Carina350. Carina350 reduces the need for manual lifting of the patient, thus making the lifting situation safer and reducing care personnel's work related injuries.



Safety information

Visual inspection

- Inspect the packaging for any damage.
- Check for correct product being delivered.
- Inspect lift functions regularly.
- Check to ensure that material is free from damage.

Before use

- Check if all the parts/components are included in the packaging.
- Check if all approved accessories are included int the package.
- Check if Product Quality Approval document is included in the packaging.
Save this document for future contact with manufacturer.
- Make certain the lift is properly assembled.
- Check lifting function and base-width adjustment.
- Check driving function in all directions.
- Check sling bar connection and safety latch function.
- Check to ensure that the quick-connecting locking pin for the actuator is correctly installed.



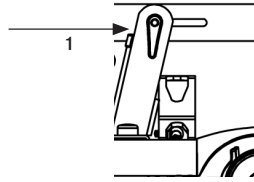
Always read the user manual

- Always read the user manuals for all assistive devices used during a transfer.
- Keep the user manual where it is accessible to users of the product.
- Always make sure that you have the right version of the user manual.
- The most recent editions of user manuals are available for downloading from our website, www.directhealthcaregroup.com.
- Under no circumstances may the lift be used by persons who have not received instruction in the operation of the lift.
- It is strongly prohibited to modify the original product.

Assembly

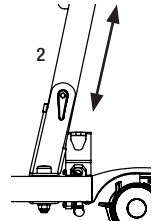
Check to ensure that the following components are included

- Mast with lift arm, lift motor, sling bar and control box.
- Undercarriage with base-width adjustment pedals.
- Quick-connecting locking pin for mounting actuator.
- Hand control and cord.
- Locking handle for mounting mast on undercarriage.
- User manual.
- Charging cord.



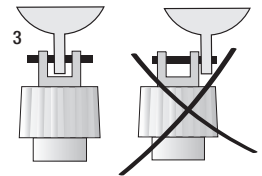
The lift is folded when delivered. Set up the lift, according to the following instructions (no tools required)

1. Lock castor brakes.
2. Loosen the locking handle at the base of the mast (image 1).
3. Pull the mast forward, lift it up and place it in the base.



The mast **MUST** be fully seated in the base. Mast and base shall be aligned (image 2). Improper fit could cause the parts to fail or break.

4. Tighten locking handle (image 1).
5. Loosen the tension strap that holds the lift arm and lift up the lift arm.
6. Remove the actuator from the mount on the mast and move it to the mount on the lift arm.

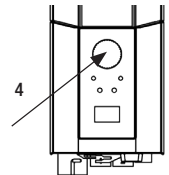


It is important the lift arm is fitted correctly in the actuator (image 3). Improper fit could cause the parts to fail or break and serious risk of injury.

7. Check all mounting fixtures and locking handles (images 1).
8. Deactivate the emergency stop (image 4) and perform a final inspection (see Final inspection).

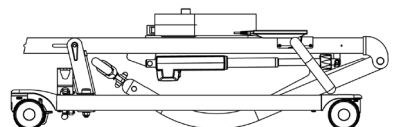
To fold the lift, follow the instructions below

1. Lock castor brakes.
2. Run the lift arm to the lowest position, and then press in the emergency stop.
3. Remove the actuator from the lift arm.
4. Lower the lift arm and secure it to the link on the sling bar with the tension strap.



Warning for risk of pinching (between boom and mast).

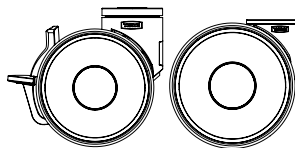
5. Loosen the locking handle at the base of the mast (image 1). The locking handle doesn't need to be removed.
6. Lift up on the mast and lower it towards the undercarriage.
7. Pull the mast back and tighten the locking handle (image 1)



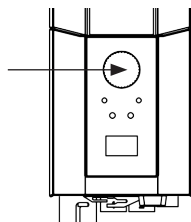
Final inspection

Inspect the lift for signs of wear and damage. Check all castors and castor brakes.

Check all connections and fixtures including screws and bolts. Check the packaging to ensure that there are no loose parts.



Check the emergency stop function by activating the emergency stop button, and then pressing either the up or down button. If nothing happens when the up or down buttons are pressed, the emergency stop is functioning properly.

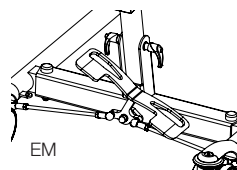


Grasp the hand control, press the up button and run the lift arm all the way up. Then, press the down button and run the lift arm all the way down.



Test base-width adjustment function by pushing down on the respective pedals for widening and narrowing the base. For EE use the buttons on the hand control.

Test lift function by lifting a person (not a user) using an approved sling. At the same time, check the emergency lowering function with someone in the lift, see section on Emergency lowering.



If the lift is functioning correctly, connect the charger and check to ensure that the charging lamp on the control box lights up.



NOTE!

Before the lift is used for the first time:

- it must be charged for at least 4 hours. See section on charging batteries.
- the control box service counter needs to be reset. To reset the service counters press both lift buttons on the hand control at the same time for 5 seconds. An audio signal will indicate that the timer has been reset.



Keep the user manual where it is accessible to users of the product.

Using the product

Contraindications, Precautions, Warnings:

Contraindications

- The floor lifts may not be used by patients above the maximum weight indicated on the label of the lifts.
- The lift must not be lowered into water or used in a shower.
- The lift must not be left or stored in a damp or humid environment.
- The lift must not be cleaned using steam.
- The lift must not be charged in a wet room.
- The lift must not be used in oxygen-enriched environments.
- The floor lift must not be used outdoors, only indoors.
- The lift is not intended for long transporting of users, only for short transfers.

Precautions

- Check that the floor lift is used on a dry and proper levelled surface.
- Check the floor lift is correctly mounted/assembled before its first use.
- Check the floor lift after every folding/disassembly after any transport.
- Check lifting motion and inspect the actuators full range.
- Inspect the lift once per year to detect any signs of damage.
- Check that the hand control does not show signs of wear.
- Check that the hand control markings are in accordance with the lifting functions.
- Check the battery status.
- During yearly service note the number of lift the actuator as performed and take action accordingly.
- It is important to never leave the user alone during the transfer.
- Warranty applies only if repairs or alterations are made by personnel who are authorized by Direct Healthcare Group.
- Ensure that there are no obstacles or people in the way of the lift.
- Handle the battery with care. Do not drop.
- Use only batteries and cables that are intended for the lift.
- Verify that all lifting accessories aligns with gravity and can move freely.
- Activate the brakes whenever the lift is not in use.
- Low speed is recommended when moving a lift when a user is using it.
- Take care not to drive the floor lift over thresholds with high speed or force.
- When passing over a threshold, pass the back wheel of the floor lift first. Approach the threshold with lower speed and communicate the coming threshold to the user.
- Note that there is a pinch point between the manual emergency lowering mechanism and the lift arm when the lift arm is in its highest and lowest positions.

Warnings

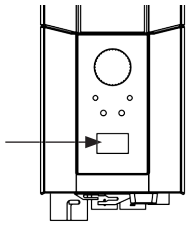
- The caregiver must be able to read and understand the Manual/IFU of the product.
- It is important to use only approved accessories to prevent unintended detachment of components and subsequently a fall that may lead to patient injury.
- Use careful and gentle maneuvers when moving the lift to avoid swinging and impact injuries from surrounding furniture and other objects.
- For optimal function and safety, the lift should be inspected regularly, see the Maintenance/Service manual.
- Lifting accessories must be properly fitted and tested in relation to the user's needs and functional ability.
- Special care must be taken when using strong power sources such as diathermy and the like so that diathermy cables are not placed on or near the device. In case of doubt consult with a Direct Healthcare Group representative.
- Never attempt to lift the mobile lift unit by the handlebar or lift arm.
- Never stand on the lift during when it is operating.
- Do not leave a user or patient unattended during a transfer.
- Never move the lift by pulling on the actuator.
- During a lift, the user must be over the base of support of the lift during the entire lifting procedure, to avoid tipping of the lift. Never move the user, or start a lift from, outside the base of support of the device.

Residual risks and risk control measures:

Risk	Hazard	Risk Control Measure Information
User Risk	Device tilts.	<p>If a lift is started with the user far outside the base of support of the lift, or if a user sitting in a sling is moved outside the base of support of the lift, it could lead to the device tipping, and the user falling.</p> <p>During a lift, the user must be over the base of support of the lift during the entire lifting procedure. Never move the user, or start a lift from, outside the base of support of the device.</p>
Material Risk	Components loosening or breaking due to Corrosion.	<p>Improper treatment of the lift could lead to components corroding. Use the lift indoors, and do not store or use it in wet or humid environments.</p> <p>See sections Contraindications, Precautions and Warnings and Maintenance for more information and detailed information about use and storage environments.</p>

Safe working load

Different products on the assembled lift system; ie. lift, sling bar, lifting sling and other accessories may have different safe working loads. It is always the lowest maximum load allowed indicated for the respective products on the system that applies for the entire system. Always check the markings on all products in the unit and contact Direct Healthcare Group with any questions.



Charging batteries

A tone sounding when using the lift indicates that the battery need recharging.
Charge the lift after use to ensure that the battery is always fully charged.
Lock the castor wheels when charging the battery.



1. Connect the charging cable to a power outlet and in the connection for charger cable.
The symbol for charging is shown on the display.
2. Check to ensure that the lamps on the control box light up. The green LED lamp indicates that the charger is receiving power and the yellow LED lamp indicates that the battery is charging.
3. Charging stops automatically when the battery is fully charged.

Wall-mounted charger

1. Remove the battery pack from the lift and place it in the wall-mounted charger.
2. Check to ensure that the LED lamp on the front of the charger lights up.

NOTE!

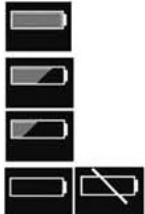
Before the lift is used for the first time, it must be charged for at least 4 hours.

For maximum battery life, charge batteries regularly. We recommend daily charging when the lift is used daily.

The emergency stop must be deactivated during charging.

Battery information on the display

The battery discharging will be shown in four stages:



Battery state 1: The battery is ok, no need for charging (100 - 50 %).

Battery state 2: Battery needs charging. (50 - 25 %)

Battery state 3: Battery needs charging. (Less than 25 %) A tone sounds when a button is pressed in this battery state.

Battery state 4: The battery needs charging. (17V or lower) At this stage some of the functionality of the lift is lost. At this battery stage it is only possible to drive the lift arm down. Furthermore an audio signal will sound when a control button is activated. The symbol will switch between the two pictures for 10 seconds.

The battery symbol is shown when the control box is active until power down (2 minutes after use). It is not possible to use other battery types than BAJ1/BAJ2.

The battery level is measured via voltage. This means that it is possible to experience e.g. that the battery switches from state 1 to state 2 and back to state 1.

↑	12034
A+S	1257000
kg/lbs	7
IFU	90/360

Service information read-out

Basic service information can be read out on the display. To get the service information on the display please press the lifting arm up button for half a second. The information will be shown for ½ minute or until other buttons are activated.

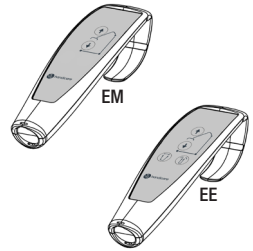
- Total cycles done by the actuator
- Total work done by the actuator (ampere usage times seconds in use)
- Total number of overloads
- Days since last service/Days between services

Hand control

Raising/lowering the lift arm

Symbol indicate direction of travel.

Motion stops as soon as the button is released.



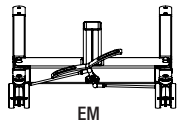
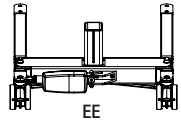
Electrical base-width adjustment (EE)

Markings on the buttons of the hand control indicate function.

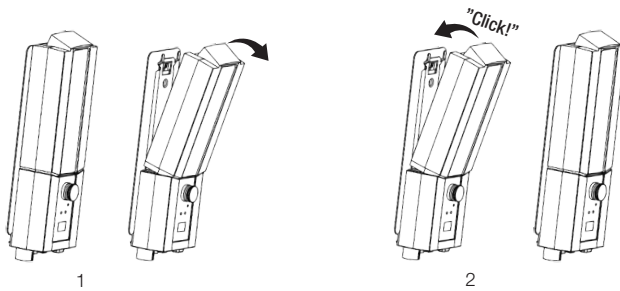
Motion stops as soon as the buttons are released.

Manual base-width adjustment (EM)

Push down on the respective pedals at the back of the lift to widen and narrow the base.



Changing the battery



Emergency stop

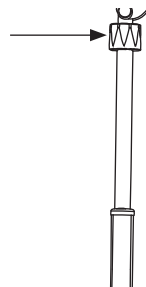
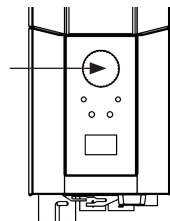
To activate the emergency stop

Press the red emergency stop button on the control box.

Resetting

Turn the button in the direction of the arrows until the button pops out.

To prevent battery discharge, we recommend that the emergency-stop button is pressed in when the lift is not in use.



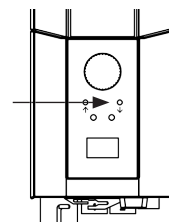
Emergency lowering

Manual emergency lowering

For manual emergency lowering, turn the round plastic knob on the actuator clockwise.

Electrical emergency lowering

For electrical emergency lowering, use the down button on the control box. Use a narrow object such as a pen.



Trouble shooting

If the lift adjustment cannot be activated, check the following

- That the emergency stop button is not pressed in.
- That all cables are properly and securely connected. Pull out the contact and plug it in again firmly.
- That battery charging is not in progress.
- That the battery is charged.

If the lift is not working properly, contact your dealer.

If the lift makes unusual noises

- Try to determine the source of the sound. Take the lift out of operation and contact your dealer.

Instructions for use

1. Never use the lift if you have not had proper training on lifts and slings.
Never use the lift before you have read the manual for both the lift and slings.
2. Perform risk assessment, which will dictate whether one or more carers are required.
3. Always do a check of the lift before using it. Pay special attention to checking wheels, bolts, lift arm, sling bar and labels. See manual for how to check lift before use.
4. Before using the lift always plan and assess the risk before a lift and transfer:
 - a. Check suitability of the environment where you plan to conduct lifting and then make a plan for the task.
 - b. Check whether both the lift and the sling you plan to use function properly. Fill out any necessary form before use.
 - c. Check that the lift battery is charged.
 - d. Check that the lift has been serviced.
 - e. Visually inspect the lift and the sling for signs of damage or defects.
 - f. Ensure sizing and type of sling is correct for the user.
5. Use the lift as a mobile lifting station. Don't drive if you don't have to. Plan for a short transfer, move chairs, carpets and other furniture that might be in your way.
6. Place the sling on the user before you place the lift close to the user. See Accessories such as EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets that can assist you in sling application.
7. Move the lift slowly towards the user. Keep one hand between the sling bar and the user to make sure you never hit the user with the sling bar.
8. Attach the loops from the sling to the sling bar. Start with the upper ones. Check so that the sling bar does not rotate and hit the user. After attaching all sling loops, check that they all are inside the safety latch by pulling the loops down.
9. Lifting procedures:
 - a. When lifting a user from a chair/toilet/wheelchair etc is most often done by placing the lift in front of the chair or coming from the side
 - b. When lifting a user from a bed, it is easiest if you raise the head of the bed and lift the user from a seated position. If you need to lift a user from lateral position, please pull in the lower straps of the sling to keep them from sliding up/into groin area. Lower parts of the sling should not touch either knee joints or groin area.
 - c. When lifting a user from the floor, it is easiest if the user can sit up on the floor. If it is not possible, the most common method is to place the lift so that a pillow underneath user's head will be in one corner near the base of the lift and closer to one side of the mast. Remember to lock the wheels!



10. Press UP button on the hand control to lift the user. Keep on lifting, until straps are tight and the user is just about to be lifted, then STOP and make a safety check.
 - a. Check so that the sling bar is horizontal. If not, it means that the sling is not properly placed and the user will not be lifted correctly.
 - b. Check so that the straps are not caught in the wheelchair, bed rail and other objects.
 - c. Check so that the sling loops are fully protected from slipping of the sling bar by the closed safety latches.
 - d. Check so that the user is ready, comfortable and safe in the sling by asking him or her.
 - e. Check so that the sling bar does not touch the user's head.
 - f. Check so that wheels are not locked or blocked. They should only be locked if you lift from the floor.
From this point of taking tension you can release the brakes.
11. Press UP button again and lift the user up.
12. Transfer the user slowly towards the place of destination. Keep the transfer as short as possible.
13. Lowering procedures:
 - a. When lowering to a bed, it is often best to assist the user into a seated position. Therefore, raise the head of the bed before lowering the user. If you lower into lateral position, make sure that the user is not placed too high up in the bed preventing him or her from hitting his or her head into the headboard of the bed.
 - b. When lowering to a chair, make sure to assist the user to sit as far back in the chair as possible.
14. Press DOWN button to lower the user. When lowering the user, make sure that the sling bar will not hit the head. Once the user touches down on the chair, try to move the lift and the sling bar away from user's face. Brakes should be off to allow this to happen. Lower so that the straps from the sling are not tight and release the loops from the sling bar. Move the lift away so that you have space enough to remove the sling.
15. Helpful hint:
 - a. To place the sling try to use a ReadySlide or a EasyGlide oval.
 - b. To move the lift first check if the wheels are rolling easily. They might need to be cleaned or changed. If it still challenging to move the lift, the problem could be that the floor is too soft or that the weight of the user is too high for one caregiver. If that is not possible, plan to perform risk assessment and potentially change to more caregivers, or possible a different type of lift such as a ceiling lift.
16. If you have questions please talk to your patient handling adviser or us at Direct Healthcare Group. What is the best handling for one user might be bad for the next one.

Accessories

Expected lifetime of accessories

Consult the manual or information sheets regarding the respective accessories.

End cover Carina

Covers the end of the mast when collapsed.

End cover, article no.: 70200030

ReadyStrap

Locking strap, article no.: 16010

Fixed actuator bolt

If the lift is not intended to be folded for storage the spring pin can be replaced with

Fixed actuator bolt, article no.: 70200091

Lifting slings

Direct Healthcare Group's SystemRoMedic™ line includes a wide range of functional and comfortable, high-quality lifting slings that are adapted for all types of lifting and for users with different needs. The lifting slings are available in several materials and in sizes ranging from XXS to XXL. There are also special lifting sling models in XXXL and XXXXL for extremely large and heavy users. All models are safe and very easy to use.



Sling bars

SlingBar is a two-point aluminium sling bar available in three variants with different width. All variants of SlingBar have safety latches which prevent the sling straps from creeping out of the sling bar and all variants are for users weighing up to 300 kg/660 lbs. To get more room in a lifting sling when using SlingBar two-point sling bar, SlingBarSpreader M side bars can be used as an accessory. SlingBarSpreader M open up the lifting sling and provide for a more reclined position.



SlingBar XS article no.: 70200071

SlingBar S article no.: 70200001

SlingBar M article no.: 70200002

SlingBar L article no.: 70200003

SlingBarSpreader M article no.: 70200042

QuickLink article no.: 70200101



Hand control

Hand control HB33-6 for 60600009 and 60600014 with service, barrety status and overload indicators

Hand control HB33-6, article no.: 70200089

Maintenance

The lift must undergo thorough inspection at least once per year. Inspection must be performed by authorized personnel and in accordance with Direct Healthcare Group's service manual.

Repairs and maintenance may only be done by authorized personnel using original spare parts.



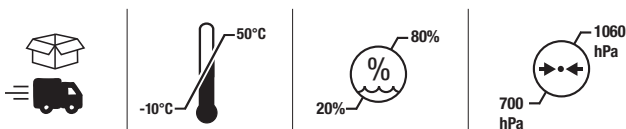
Used batteries are to be left at the nearest recycling station. Used batteries can also be returned to Direct Healthcare Group or a Direct Healthcare Group dealer for recycling.

Cleaning/disinfection

If necessary, clean the lift with a cloth with warm water or a soap solution and check that the castors are free from dirt and hair. The electronic components (battery, control box, hand control, actuators, cables) should be cleaned with a damp cloth only. To avoid degreasing of the piston rods, the actuators should be retracted to minimum stroke and without load before cleaning. Ensure that the lift is dried thoroughly after cleaning. Do not steam clean due to risk of corrosion. Do not use cleaning agents containing phenol or chlorine, as this could damage the materials. If disinfection is needed, 70 % ethanol, 45% isopropanol or similar should be used. Recommended frequency of cleaning is weekly and possibly more often depending on frequency of use.

Storage and transportation

If the lift is not to be used for some time or e.g., during transport, we recommend that the emergency stop button be pressed in. The lift should be transported and stored in -10 ° C to +50 ° C and in normal humidity, 20% to 80% non-condensing. The air pressure should be between 700 and 1060 hPa. See also Technical Information below, and marked on the device. Leftmost symbol indicates storage and transportation. Let the lift reach room temperature before the batteries are charged or the lift is used. The lift should not be stored so that it is exposed to dust, or so that the battery is exposed to direct sunlight.



Operation





















The operating environment should be 5 °C to 40°C, relative humidity 20% to 80% non-condensing, and atmospheric pressure 700 to 1060 hPa. See also Technical Information below, and marked on the device. Leftmost symbol indicates operating condition.



Service agreements

Direct Healthcare Group offers the possibility of service agreements for maintenance and regular testing of your mobile lift. Contact your local Direct Healthcare Group representative.

Symbols

	White/blue Read user manual						
	May not be discarded in domestic waste						
	The product complies with the requirements of the Medical Device Regulation (EU) 2017/745						
	Type B, according to the degree of protection against electric shock						
	The device is intended for indoor use						
	Class II equipment						
	Important Be observant						
 Do not push	Red/ black Do not push or pull the lift by the actuator						
	Yellow/Black Pinch warning						
 ON 2min OFF 18min	Duty cycle: 2 min in active (ON) mode, 18 min in rest (OFF) mode.						
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total			
Carina	SWL	Total					
							
	<p>Mass</p> <p>Weight (mass) of the device, the safe working load of the device, and the sum total. All in kg.</p>						

Technical Information

Lifting speed	23 mm/s without load.
Batteries	Two 12 V, 2.9 Ah valve-regulated, sealed, lead accumulator (gel-type batteries)
Charger	Max. 400 mA
Motor (mast)	DC 24 V, 5 A. IP X4. Operationtime: 10% at maximum continous running of 2 minutes, maximum 5 switching cycles per minute. Push: 6000N.
Motor (base)	DC 24 V, 5 A, IP X4. Operationtime: 10% at maximum continous operation of 2 minutes, maximum 5 cycles per minute. Push: 3000N.
Sound level	With load: upwards: 43 dB(A) downwards: 44 dB(A).
Material	Powdercoated Steel
Emergency lowering	Manual and electrical
Castors	Front 4", 100 mm, back 4", 100mm
Weight	33 kg/73 lbs
IP class	IP X4
Expected lifetime	10 years
Expected lifetime of accessories	Consult the manual or information sheets regarding the respective accessories
Operating forces buttons on handset	4 N
Max. load	165 kg/ 350 lbs
Operating environment	5 °C to 40°C, relative humidity 20% to 80% non-condensing, and atmospheric pressure 700 to 1060 hPa.
Storage and transportation environment	-10 °C to + 50 °C, relative humidity 20% to 80% non-condensing, and atmospheric Environment pressure 700 to 1060 hPa.

Electromagnetic Compatibility (EMC)

The lift has been tested for compliance with current regulatory standards regarding its capacity to block EMI (electromagnetic interference) from external sources. The lift has been tested according to IEC60601-1-2 Edition 4.

Some procedures can help reduce electromagnetic interferences, such as following the intended environment: Home Healthcare Environment and Professional Healthcare facility environment.

The following are exceptions to the above intended environment: Near HF Surgical Equipment and in a RF Shielded room of an ME SYSTEM for magnetic resonance imaging.

WARNING: In case the unit stops operating, behaves in an unexpected way, or moves unintentionally due to possible electromagnetic disturbance or interference, the unit should be switched off. It should be switch on again and its function should be verified before use. If the problem remains the unit should be used in another room or environment. In case of other equipment being disturbed, its function should be verified before using again.

WARNING: In case the unit stops operating or behaving in an unexpected way due to possible EM disturbance, the unit should be switched off. Its function should be verified, and the equipment should be used in another room or environment. In case of other equipment being disturbed, its function should be verified before using again.

WARNING: Use of this equipment adjacent to or stacked with other equipment should be avoided because it could result in improper operation. If such use is necessary, this equipment and the other equipment should be observed to verify that they are operating normally.

WARNING: Portable RF communications equipment (including peripherals such as antenna cables and external antennas) should be used no closer than 30 cm (12 inches) to any part of the lift including cables specified by the manufacturer. Otherwise, degradation of the performance of this equipment could result.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

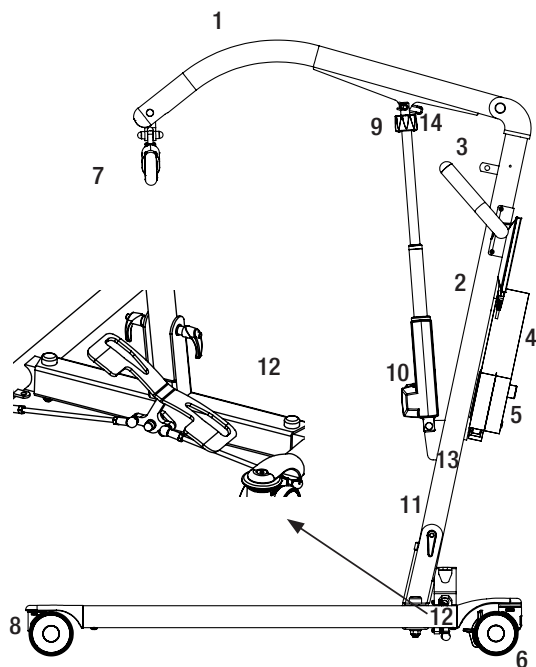
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Bruksanvisning – Svenska



1. Lyftarm
2. Mast
3. Körhandtag
4. Batteri
5. Nödstoppsknapp på kontrollbox
6. Bakre hjul med broms
7. Lyftbygel med urkrokningskydd
8. Främre hjul
9. Nödsänkning (manuell)
10. Motor/ställdon för lyftarm
11. Låsvred
12. Pedal för manuell benbreddning (EM)
13. Spännband
14. Snabbkopplingsprint
15. Handkontroll

Carina350 är en hopfällbar, mobil personlyft anpassad för säkra och enkla lyft av brukare som väger upp till 165 kg. Carina350 finns i fyra varianter med manuell eller elektrisk benbreddning samt med standardhög eller låga ben, för användning med lägre sängar. Alla varianterna är robusta, stabila och säkra och samtidigt lätta för att vara stålyftar. Carina350 erbjuder helt enkelt en unik kombination av funktion, prestanda och kvalitet i förhållande till pris. Carina350 levereras, komplett och färdig för användning, utrustad med en stabil lyftbygel med säkra urkrokningskydd och en handkontroll.

Avsedd användning

Carina350 är en mobil och smidig lyft som kan användas tillsammans med godkända tillbehör för att lyfta och/eller förflytta sittande eller liggande brukare till eller från säng eller stol. Den kan också användas för kortare förflyttningar av brukare inomhus vid behov. Carina350 minskar skaderisken för vårdgivaren i lyftsituationen. Lyftens ska endast användas av vårdgivare som kan läsa och förstå instruktionerna för lyften.

Carina350 är avsedd att användas både i hemmet och på vårdinrättningar.

Beskrivning av produkten

Carina350 är avsedd att användas för förflyttning av personer med fysiska funktionshinder (med begränsad eller ingen muskelfunktion, inklusive oförmåga att utföra viljestyrda rörelser) mellan två platser, till exempel säng och rullstol.

Carina350 är avsedd att användas av vårdgivare (närstående eller vårdpersonal) som har tillgång till bruksanvisningen för Carina350 och som kan läsa och förstå den. Carina350 gör att det krävs mindre manuell kraft för att lyfta brukaren, vilket gör lyftsituationen säkrare och minskar skaderisken för vårdgivaren.



Säkerhetskontroll

Visuell inspektion

- Inspektera förpackningen för att upptäcka eventuella skador.
- Kontrollera att rätt produkt har levererats.
- Gör regelbundna kontroller av lyftens funktioner.
- Kontrollera att materialet är fritt från skador.

Före användning

- Kontrollera att alla delar/komponenter finns med i förpackningen.
- Kontrollera att alla godkända tillbehör finns med i förpackningen.
- Kontrollera att kvalitetsgarantidokumentet finns med i förpackningen. Spara det här dokumentet för eventuella framtida kontakter med tillverkaren.
- Kontrollera att lyften är korrekt monterad.
- Kontrollera lyftfunktionen och funktionen för att justera benbreddningen.
- Kontrollera körfunktionen i alla riktningar.
- Kontrollera infästningen av lyftbygelns samt urkrokningskyddets funktion.
- Kontrollera att låsstiftet med snabbkoppling för ställdonet är korrekt monterat.



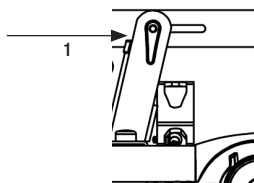
Läs alltid bruksanvisningen

- Läs alltid bruksanvisningarna för alla hjälpmedel som används vid en förflyttning.
- Förvara bruksanvisningen tillgänglig för användare av produkten.
- Se till att du alltid har rätt version av bruksanvisningen.
- Den senaste versionen finns att ladda ned från vår hemsida www.directhealthcaregroup.com.
- Lyftens får bara användas av personer som fått utbildning i hanteringen av den.
- Lyftens får under inga omständigheter modifieras.

Montering

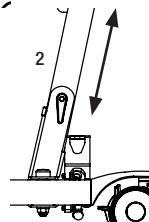
Kontrollera att samtliga delar finns med

- Mast och lyftarm, lyftmotor, lyftbygel och kontrollbox,
- Underrede med benbreddningspedal.
- Snabbkopplingsprint för ställdon.
- Handkontroll och kablage.
- Låsvred för montering av masten
- Bruksanvisning
- Sladd för laddning av batteri.



Lyften levereras ihopfäald. Montera lyften enligt följande instruktioner (inga verktyg behövs).

1. Bromsa hjulen.
2. Lös gör låsvredet längst ner på masten (bild 1).
3. Drag masten framåt, res den upp och placera den i underredet.

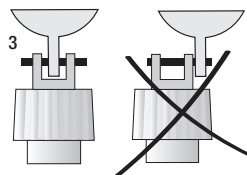


Masten **MÅSTE** vara placerad hela vägen ner i underredet. Masten och underredet skall vara i linje (bild 2). Felaktig placering kan orsaka skada på delarna.

4. Dra åt låsvredet (bild 1).
5. Lös gör spännbandet som håller lyftarmen och res upp lyftarmen.
6. Ta ställdonet från hållaren på masten och flytta ställdonet till hållaren på lyftarmen (bild 2)



Det är viktigt att lyftarmen monteras korrekt i ställdonet (bild 3). Felaktig montering kan leda till att delar går sönder och orsaka skada.



7. Kontrollera alla skruvar och lås (bild 1 och 3).
8. Deaktivera nödstoppfunktionen (bild 5) och genomför en slutlig inspektion (se Slutlig inspektion)

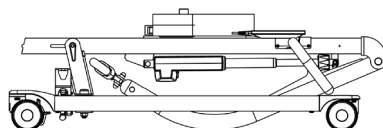
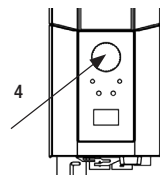
För att fälla ihop lyften, gör följande:

1. Bromsa hjulen.
2. Kör ner lyftarmen så långt det går, och aktivera sedan nödstoppfunktionen.
3. Ta ställdonet från lyftarmen och flytta ställdonet till hållaren på masten.
4. Sänk lyftarmen och fäst den med spännbandet i ögla på lyftbygel.



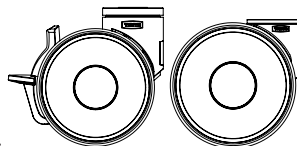
Varning för klämrisk mellan lyftarmen och masten.

5. Lös gör låsvredet längst ner på masten (bild 1). Låsvredet behöver inte plockas bort helt.
6. Lyft masten uppåt och sänk den sedan mot underredet.
7. Dra tillbaka masten och skruva åt låsvredet (bild 1).



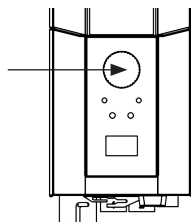
Slutlig inspektion

Inspektera lyften för att upptäcka eventuella tecken på skador.
Kontrollera alla hjulen samt bromsarna.



Inspektera alla anslutningar, skruvar och bultar. Kontrollera att inga delar ligger kvar i emballaget.

Kontrollera att nödstoppsfunktionen fungerar genom att trycka in nödstoppsknappen och sedan trycka på upp- eller nedknappen. Om ingenting händer så fungerar nödstoppsfunktionen.

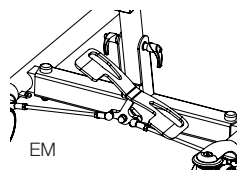


Tag handkontrollen, tryck på uppknappen och kör lyftarmen hela vägen upp. Tryck sedan på nedknappen och kör lyftarmen hela vägen ned.



Testa benbreddningen. Tryck på pedalen för benbreddning, bredda benen maximalt och för sedan ihop benen igen. För EE använd knapparna på handkontrollen.

Testa lyftens funktion genom att lyfta en person (ej brukaren) med godkänd lyftsele.
Kontrollera samtidigt att nödsänkningen fungerar med någon i lyften, se kapitlet Nödsänkning.



Om lyften fungerar felfritt, anslut sladden och kontrollera att laddningslampan lyser på kontrollboxen.



OBS!

Innan lyften tas i bruk första gången måste:

- den laddas i 4 timmar. Se kapitlet Laddning av batteri.
- serviceindikatorn i kontrollboxen nollställs. Detta görs genom att samtidigt trycka på både upp- och nedknappen på handkontrollen och hålla inne dem i 5 sekunder. En ljudsignal indikerar att serviceindikatorn har nollställts.



Förvara bruksanvisningen tillgänglig för användare av produkten.

Att använda produkten



Kontraindikationer, försiktighetsåtgärder och varningar

Kontraindikationer

- Golvlyften får inte användas för brukare som väger mer än den maxvikt som anges på märkningen på lyften.
- Lyften får inte sänkas ned i vatten eller användas i duschen.
- Lyften får inte lämnas eller förvaras i fuktiga miljöer.
- Lyften får inte rengöras med ånga.
- Lyften får inte laddas i våtutrymmen.
- Lyften får inte användas i syreberikade miljöer.
- Golvlyften är avsedd för inomhusbruk och får inte användas utomhus.
- Lyften är inte avsedd att användas för att transportera brukare utan endast för korta förflyttningar.

Försiktighetsåtgärder

- Kontrollera att underlaget är torrt och jämnt innan golvlyften används.
- Kontrollera att golvlyften är korrekt monterad innan den används för första gången.
- Kontrollera golvlyften när den har varit ihopfäld eller demonterad och efter att den transporterats.
- Kontrollera lyft rörelsen och ställdonens rörelseomfång.
- Inspektera lyften en gång per år för att upptäcka eventuella tecken på skador.
- Kontrollera att det inte finns några tecken på slitage på handkontrollen.
- Kontrollera att markeringarna på handkontrollen stämmer överens med lyftfunktionerna.
- Kontrollera batteristatus.
- Vid det årliga servicetillfället ska du notera antalet lyft som har utförts (med ställdonet) och vidta nödvändiga åtgärder.
- Lämna aldrig brukaren ensam under förflyttningen.
- Garantin gäller endast om reparationer eller ändringar har utförts av personal som auktoriserats av Direct Healthcare Group.
- Se till att inga föremål eller personer är i vägen för lyften.
- Hantera batteriet varsamt. Tappa inte batteriet.
- Använd endast de batterier och kablar som är avsedda att användas med lyften.
- Kontrollera att alla lyfttillbehör hänger fritt och kan röra sig som avsett.
- Aktivera alltid bromsarna när lyften inte används.
- Kör alltid lyften långsamt när den används med en brukare.
- Var noga med att köra golvlyften långsamt och försiktigt över trösklar.
- Kör alltid golvlyften baklänges över trösklar. Sänk hastigheten och tala om för brukaren att lyften snart kör över en tröskel.
- Observera att det finns risk för klämning mellan den manuella nödsänkingsmekanismen och lyftarmen när lyftarmen är i det lägsta respektive högsta läget.

Varningar

- Vårdgivaren måste kunna läsa och förstå handboken/bruksanvisningen för produkten.
- Det är viktigt att endast använda godkända tillbehör. Annars finns det risk för att komponenter lossnar vilket kan leda till fallolyckor som kan skada brukaren.
- Arbeta med lugna, välavvägda rörelser när du använder lyften så att den inte kränger eller stöter i föremål i närheten.
- För bästa möjliga funktion och säkerhet bör lyften inspekteras regelbundet. Se underhålls-/servicehandboken.
- Alla lyfttillbehör ska provas ut och testas baserat på brukarens behov och funktionsförmåga.
- När starka strömkällor används, som vid diatermi och liknande, måste särskild försiktighet iakttagas så att inga diatermikablar placeras på eller i närheten av enheten. Rådgor med en Direct Healthcare Group-representant om du är osäker.
- Försök aldrig att lyfta den mobila lyftenheten i körhandtaget eller lyftarmen.
- Stå aldrig på lyften medan den används.
- Håll alltid brukaren eller patienten under uppsikt under förflyttningen.
- Flytta aldrig lyften genom att dra i ställdonet.
- När lyften används måste brukaren befinna sig ovanför lyftens bas under hela lyftet, så att lyften inte välter. Se till att brukaren aldrig hamnar utanför lyftens bas, och påbörja aldrig ett lyft om brukaren är utanför basen.

Kvarstående risker

Risk	Fara	Information om riskhanteringsåtgärd
Användarrisk	Enheten välter	<p>Om ett lyft påbörjas när brukaren är placerad för långt utanför lyftens bas, eller om en brukare i sele förflyttas utanför basen, kan det leda till att lyften välter och att brukaren faller ur.</p> <p>Se till att brukaren alltid befinner sig ovanför lyftens bas under hela lyftet. Se till att brukaren aldrig hamnar utanför lyftens bas, och påbörja aldrig ett lyft om brukaren är utanför basen.</p>
Materialrisk	Komponenter som lossnar eller skadas på grund av korrosion	<p>Om lyften inte sköts enligt anvisningarna kan det leda till korrosion på komponenter. Lyften ska endast användas inomhus och får inte förvaras eller användas i våta eller fuktiga miljöer.</p> <p>I avsnitten Kontraindikationer, försiktighetsåtgärder och varningar och Underhåll finns mer detaljerad information om användnings- och förvaringsförhållanden.</p>

Maxlast

Olika produkter i den sammansatta lyftenheten (lyft, lyftbygel, lyftsele, våg och eventuella andra lyfttillbehör) kan ha olika tillåtna maxlast. Det är alltid den lägsta tillåtna maxlasten på respektive produkt i den sammansatta lyftenheten som styr. Kontrollera alltid tillåtna maxlast på lyft och lyfttillbehör före användning och kontakta din återförsäljare vid frågor.



Laddning av batteri

En ton vid användning av lyften indikerar att batterierna behöver laddas.
Ladda lyften efter användning för att säkra att lyftens batteri är fulladdat.
Lås lyftens hjul vid laddning av batteriet.

1. Koppla in laddningskabeln i eluttaget och i uttaget för laddningskabeln. Symbolen för laddning visas i displayen.
2. Kontrollera att lamporna på kontrollboxen lyser. Den gröna LED-lampan bekräftar att laddaren tar upp elström och den gula LED-lampan indikerar att batteriet laddas.
3. Laddningen avbryts automatiskt vid fulladdat batteri.

Väggmonterad laddare

1. Tag av batteripacket från lyften och placera det i den väggmonterade laddaren.
2. Kontrollera att LED-lampan på laddarens framsida lyser.

OBS!

Innan lyften tas i bruk första gången måste den laddas i 4 timmar.

Ladda batterierna regelbundet för maximal livslängd. Vi rekommenderar laddning varje dag lyften används.

Nödstoppsfunktionen måste deaktiveras innan laddning.

Batteriinformation på displayen

Batteristatusen visas i fyra steg:



Batteristatus 1: Ok. Batteriet behövs inte laddas (100 - 50 %).



Batteristatus 2: Batteriet bör laddas. (50 - 25 %)



Batteristatus 3: Batteriet skall laddas. (Mindre än 25 %) En ton hörs vid knapptryckningar under denna batteristatus.



Batteristatus 4: Batteriet måste laddas. (17V eller lägre) I det här läget fungerar inte lyften, det är endast möjligt att sänka lyftarmen. Ett ljud hörs dessutom om en knapp trycks in. Displayen växlar mellan de två symbolerna under 10 sekunder.

Batterisymbolen visas när kontrollboxen är aktiv och till avstängning, (2 minuter efter användning). Endast batterityp BAJ1/BAJ2 kan användas.

Batterinivån mäts i Volt. Det betyder att det är möjligt att symbolen ibland kan växla mellan Status ett och två och tillbaka igen.

↑	12034
A+S	1257000
1g/1h	7
90/360	90/360

Utläsning av serviceinformation

Grundläggande serviceinformation kan utläsas på displayen. För att se informationen på displayen håll inne en av knapparna för lyftarmen i en halv sekund. Informationen visas i 30 sekunder eller till andra knappar aktiveras.

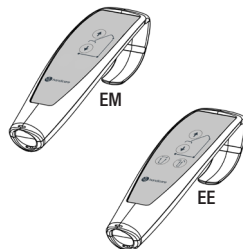
- Antal genomförda lyftcykler
- Ställdonets driftpåkänning (använda ampere x sekunder under drift)
- Antal överbelastningar
- Antal dagar sedan senaste serviceomgång

Handkontroll

Höjning/sänkning av lyftarmen

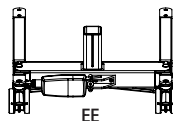
Markeringar på knapparna anger riktning.

Rörelsen avstannar så snart man släpper knapparna.



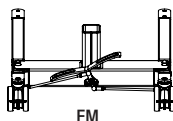
Elektrisk benbreddning (EE)

Funktionen framgår av symbolerna på knapparna på handkontrollen. Så fort knapparna släpps stannar lyftens rörelse.

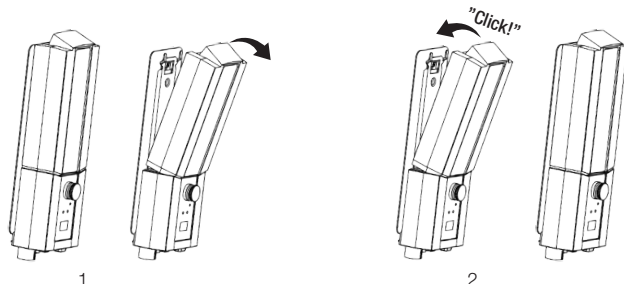


Manuell benbreddning (EM)

Tryck ner respektive pedal på baksidan av lyften för att bredda eller föra ihop benen.



Byte av batteri



STOP Nödstopp

Nödstopp

Tryck in den röda nödstoppsknappen på kontrollboxen.

Återställning

Vrid nödstoppsknappen i pilarnas riktning tills knappen poppar ut.

För att batteriet inte ska laddas ur rekommenderar vi att nödstoppsknappen trycks in då lyften inte används.

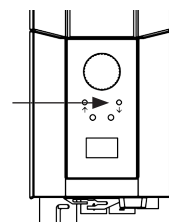
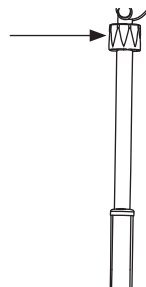
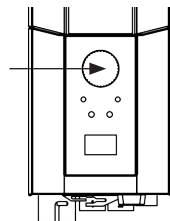
ⓘ Nödsänkning

Manuell nödsänkning

Snurra den runda plasthylsan på ställdonet medsols för manuell nödsänkning.

Elektrisk nödsänkning

Använd nedknappen på kontrollboxen för elektrisk nödsänkning. Tag hjälp av ett smalt föremål, exempelvis en penna.



Felsökning

Om lyft- eller benbreddningsrörelsen inte fungerar, kontrollera följande:

- Att nödstoppsknappen inte är intryckt
- Att samtliga kablar är rätt anslutna och ordentligt intryckta. Dra ut kontakterna och tryck tillbaka dem ordentligt.
- Att batteriet inte är under laddning.
- Att batteriet är laddat.

Om lyften inte fungerar tillfredsställande kontakta din återförsäljare.

Om missjud hörs

- Försök fastställa varifrån ljuden kommer. Tag lyften ur bruk och kontakta din återförsäljare.

Bruksanvisning

1. Använd inte lyften om du inte har fått relevant utbildning i hur du använder lyften och selen.
Använd inte lyften om du inte först har läst handboken för både lyften och selen.
2. Genomför en riskbedömning för att avgöra om en eller flera vårdgivare behövs.
3. Kontrollera alltid lyften innan den används. Var särskilt noga med att kontrollera hjul, bultar, lyftarm, lyftbygel samt märkningen. Se handboken för instruktioner om hur du kontrollerar lyften före användning.
4. Innan lyften används ska du alltid planera och utvärdera riskerna med lyftet/förflyttningen:
 - a. Kontrollera lämpligheten i den miljö där lyftet ska genomföras och gör sedan en plan för genomförandet.
 - b. Kontrollera att både lyften och selen som du har tänkt använda fungerar som de ska. Fyll i eventuella nödvändiga formulär före användningen.
 - c. Kontrollera att lyftbatteriet är laddat.
 - d. Kontrollera att lyftservice har utförts enligt plan.
 - e. Inspektera lyften och selen visuellt för att upptäcka eventuella tecken på skador eller defekter.
 - f. Se till att rätt storlek och typ av sele har valts för brukaren.
5. Lyften ska användas som ett mobilt lyftjälpmedel. Kör den inte längre än vad som behövs. Planera förflyttningen så att den blir så kort som möjligt och flytta undan till exempel stolar, mattor och andra föremål som kan vara i vägen.
6. Ta på selen på brukaren innan du ställer lyften intill brukaren. Tillbehör som EasyGlide-ovaler, FootStool och glidlakan kan göra det enklare att få på selen.
7. Flytta lyften långsamt mot brukaren. Håll en hand mellan lyftbygeln och brukaren så att bygeln inte kan stöta emot hen.
8. Fäst selens lyftöglor vid lyftbygeln. Börja med de översta öglorna. Se till att lyftbygeln inte snurrar och stöter emot brukaren. När du har fäst alla lyftöglor kontrollerar du att öglorna är innanför urkrokningsskyddet genom att dra dem nedåt.
9. Lyftprocedur:
 - a. Om brukaren ska lyftas från sittande (t.ex. från stol, toalett eller rullstol) placeras lyften vanligtvis framför eller vid sidan av stolen.
 - b. Om brukaren ska lyftas från sängen är det enklast att höja sängens huvudände och sedan lyfta brukaren från sittande. Om brukaren ska lyftas från sidoläge drar du in de nedre öglorna på selen så att de inte glider upp/in mot ljumskområdet. De nedre delarna av selen ska inte vara i kontakt med vare sig knälederna eller ljumskområdet.
 - c. Om brukaren ska lyftas från golvet är det enklast om hen kan sitta på golvet. Om detta inte är möjligt kan en kudde läggas under brukarens huvud och lyften placeras så att kudden hamnar i ett hörn nära lyftens underrede och närmare den ena sidan av masten. Kom ihåg att låsa hjulen!



10. Tryck på knappen UPP på handkontrollen för att börja lyfta brukaren. Fortsätt att lyfta tills remmarna spänns och brukaren precis är på väg att lyftas. Stoppa då lyften och gör en säkerhetskontroll.
 - a. Kontrollera att lyftbygelns är vågrät. Om den inte är det sitter selen fel, vilket innebär att brukaren inte kan lyftas korrekt.
 - b. Kontrollera att inga remmar har fastnat i rullstolen, i sängramen eller någon annanstans.
 - c. Kontrollera att urkrokningsskyddet har stängts så att lyftöglorna inte kan glida av lyftbygeln.
 - d. Prata med brukaren för att kontrollera att hen är redo och känner sig bekväm och trygg i selen.
 - e. Kontrollera att lyftbygeln inte är i kontakt med brukarens huvud.
 - f. Kontrollera att hjulen inte är låsta eller blockerade. De ska endast vara låsta vid lyft från golvet. När remmarna har spänts och kontroller har utförts kan du släppa på bromsarna.
11. Tryck på knappen UPP igen för att lyfta brukaren.
12. Flytta brukaren långsamt mot målet. Gör förflyttningen så kort som möjligt.
13. Sänkingsprocedur:
 - a. Om brukaren ska läggas i en säng fungerar det ofta bäst att hjälpa hen till sittande position. Höj därför upp huvudänden på sängen innan du sänker ned brukaren. Om du ska lägga brukaren ned på sidan ska du se till att hen inte hamnar för högt upp i sängen. Annars riskerar hen att slå huvudet i sängens huvudände.
 - b. Om brukaren ska sättas i en stol ska du se till att hen hamnar så långt bak i stolen som möjligt.
14. Tryck på knappen NED för att sänka ned brukaren. När du sänker brukaren ska du se till att lyftbygeln inte stöter emot hens huvud. När brukaren får kontakt med stolen flyttar du lyften och lyftbygeln bort från hens ansikte. Lossa bromsarna innan du gör detta. Sänk brukaren till det läge där remmarna från selen börjar slacka, och lossa öglorna från lyftbygeln. Flytta undan lyften så att du får utrymme att ta av selen.
15. Praktiska tips:
 - a. Du kan ta hjälp av en ReadySlide eller EasyGlide-oval för att ta på selen.
 - b. Kontrollera att hjulen rullar friktionsfritt innan du flyttar lyften. Det kan hända att hjulen behöver rengöras eller bytas ut. Om det fortfarande är svårt att flytta lyften kan det bero på att underlaget är för mjukt eller att brukaren väger för mycket för att en vårdgivare ska kunna genomföra flytten ensam. Om det inte går att flytta lyften ska du göra en riskbedömning och eventuellt tillkalla fler vårdgivare, eller välja en annan typ av lyft, till exempel en taklyft.
16. Om du har frågor kan du kontakta din rådgivare för patienthantering eller vända dig till oss på Direct Healthcare Group. Den hantering som fungerar bäst för en brukare kan vara helt fel för en annan!

Tillbehör

Förväntad livslängd för tillbehör

Läs handboken eller informationsbladet för varje tillbehör

End cover Carina

Skyddslock för mastens ände i hopfällt läge.

End cover Carina, artikelnummer: 70200030

ReadyStrap

Fästband, artikelnummer: 16010

Fixed actuator bolt

Om lyften inte skall förvaras ihopfäld kan låssprinten ersättas med

Fixed actuator bolt, article no.: 70200091

Lyftselar

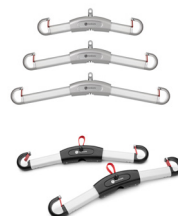
I Direct Healthcare Groups SystemRoMedic™ sortiment finns ett brett urval av funktionella och bekväma kvalitetslyftselar anpassade för olika typer av lyft och för brukare med olika behov.

Lyftselarna finns i flera olika material och i storlekar från XXS till XXL. Det finns också särskilda lyftselmodeller i XXXL och XXXXL för extremt stora och tunga brukare. Alla modeller är säkra och mycket enkla att använda.



Lyftbyglar

SlingBar är en tvåpunktsbygel i aluminium som finns i tre varianter med olika bredd. Alla varianter av SlingBar har säkra urkrokningskydd som förhindrar att lyftbanden/öglorna kryper ut ur lyftbygeln och alla varianter kan användas med brukare som väger upp till 300 kg. Sidobyglarna SlingBarSpreader M, som finns som tillbehör, används för att skapa ökat utrymme i en lyftsele som används tillsammans med en SlingBar tvåpunktsbygel. SlingBarSpreader M öppnar upp lyftselen och ger en mer tillbakalutad ställning.



SlingBar XS (250 mm) artikelnummer: 70200071

SlingBar S (350 mm) artikelnummer: 70200001

SlingBar M (450 mm) artikelnummer: 70200002

SlingBar L (600 mm) artikelnummer: 70200003

SlingBarSpreader M artikelnummer: 70200042

QuickLink artikelnummer: 70200101



Handkontroll

Handkontroll med service-, batteristatus- samt överlastindikator

Hand control HB33-6, artikelnummer: 70200089

Underhåll

Lyften ska genomgå noggrann kontroll minst en gång per år. Kontrollen utförs av auktoriserad personal i enlighet med Direct Healthcare Groups servicemanual.

Reparation och underhåll får endast utföras av auktoriserad personal som använder originalreservdelar.



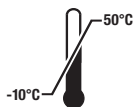
Uttjänta batterier lämnas till närmaste miljövårdsanläggning för återvinning eller återsändes till Direct Healthcare Group eller till återförsäljare av Direct Healthcare Groups produkter.

Rengöring/desinfektion

Vid behov ska lyften rengöras med en trasa med varmt vatten eller tvållösning. Kontrollera också att hjulen är fria från smuts och hår. De elektroniska komponenterna (batteri, kontrollbox, handkontroll, ställdon, kablar) ska endast rengöras med en fuktad trasa. För att kolstängerna inte ska avfettas ska ställdonen dras tillbaka till minimiläget och avlastas helt före rengöring. Se till att lyften får torka ordentligt efter rengöring. Lyften får inte rengöras med ånga eftersom det medför korrosionsrisk. Använd inte rengöringsmedel som innehåller fenol eller klorin eftersom det kan skada materialen. Om lyften behöver desinficeras ska 70-procentig etanol, 45-procentig isopropanol eller liknande användas. Rengöring en gång i veckan rekommenderas, eventuellt oftare beroende på hur ofta lyften används.

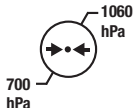
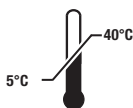
Förvaring och transport

Om lyften inte ska användas under en längre tid eller om den ska transporteras rekommenderar vi att nödstoppknappen trycks in. Lyften bör transporteras och förvaras i temperaturer mellan $-10\text{ }^{\circ}\text{C}$ och $+50\text{ }^{\circ}\text{C}$ samt vid normal luftfuktighet: 20–80 % icke-kondenserande. Lufttrycket ska ligga mellan 700 och 1 060 hPa. Se även avsnittet Teknisk information nedan och märkningen på enheten. Symbolen längst till vänster gäller för förvaring och transport. Låt lyften nå rumstemperatur innan batterierna laddas eller lyften används. Lyften får inte förvaras på en dammig plats och batteriet måste skyddas från direkt solljus.



Användning





















Lyften ska användas vid följande driftsförhållanden: $5\text{ }^{\circ}\text{C}$ – $40\text{ }^{\circ}\text{C}$, relativ luftfuktighet 20–80 % icke-kondenserande, samt 700–1060 hPa. Se även avsnittet Teknisk information nedan och märkningen på enheten. Symbolen längst till vänster avser driftsförhållanden.



Serviceavtal

Direct Healthcare Group erbjuder möjlighet att teckna serviceavtal för underhåll och återkommande provning av er mobillyft. Kontakta din lokala Direct Healthcare Grouprepresentant.

Symboler

	Vit/blå Läs bruksanvisningen						
	Får ej kasseras i hushållssoporna						
	Produkten uppfyller kraven 2017/745, (MDR)						
	Typ B, enligt skyddsgrad mot elektrisk chock						
	Apparaten är avsedd för inomhusbruk						
	Klass II, dubbel isolering						
	Viktigt Var uppmärksam						
 Do not push	Röd/svart Förflytta inte lyften via ställdonet						
	Gul/svart Klämrisk						
 ON 2min OFF 18min	Driftcykel: 2 min i aktivt läge (PÅ), 18 min i viloläge (AV).						
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total			
Carina	SWL	Total					
							
	<p>Massa</p> <p>Enhetens vikt (massa), säker maxlast samt totalvikt. Allt anges i kg.</p>						

Teknisk information

Lyfthastighet	23 mm/s utan belastning.
Batterier	Två 12 V, 2,9 Ah ventilreglerade slutna blyack. s.k. gelbatterier.
Laddare	Max. 400 mA
Motor (mast)	DC 24 V, 5 A, IP X4. Drifttid: 10 % maximal löpande drifttid på 2 minuter, max 5 riktningsändringar per minut. Push: 6000 N.
Motor (underrede)	DC 24 V, 5 A, IP X4. Drifttid: 10 % maximal löpande drifttid på 2 minuter, max 5 riktningsändringar per minut. Push: 3000 N.
Ljudnivå	Med last: upp: 43 dB(A) ner: 44 dB(A).
Material	Stål
Nödsänkning	Manuell och elektrisk
Hjul	Fram 100 mm, bak 100 mm
Vikt	33 kg
Skyddsklass	IP X4
Förväntad livslängd	10 år
Förväntad livslängd för tillbehör	Läs handboken eller informationsbladet för varje tillbehör
Tryckkraft knappar på handkontroll	4 N
Maxbelastning	165 kg
Driftsförhållanden	5 °C–40 °C, relativ luftfuktighet 20–80 % icke-kondenserande, samt 700–1060 hPa luftryck.
Förvarings- och transportförhållanden	-10 °C– 50°C, relativ luftfuktighet 20–80 % icke-kondenserande, samt 700–1060 hPa luftryck.

EMC

Lyften har testats och godkänts enligt gällande regelverk för blockering av elektromagnetiska störningar (EMI) från externa källor. Lyften har testats enligt standarden IEC60601-1-2 utgåva 4.

Vissa förfaranden kan bidra till lägre elektromagnetisk störning, till exempel att endast använda lyften i de avsedda användningsmiljöerna: i brukarens hem samt på vårdinrättningar.

Följande undantag från de avsedda användningsmiljöerna gäller: i närheten av högfrekvent kirurgisk utrustning samt i RF-skyddade rum där MRI-undersökningar utförs.

WARNING: Om enheten plötsligt stoppar, fungerar på ett oväntat sätt eller rör sig på ett avvikande sätt på grund av misstänkta elektromagnetiska störningar ska den stängas av. Starta sedan enheten igen och kontrollera att den fungerar innan den används. Om problemet kvarstår ska enheten användas i ett annat rum eller en annan miljö. Om annan utrustning utsätts för störningar ska dess funktion kontrolleras innan den används igen.

WARNING: Om enheten plötsligt stoppar eller fungerar på ett oväntat sätt på grund av misstänkta elektromagnetiska störningar ska den stängas av. Kontrollera sedan enhetens funktion och använd utrustningen i ett annat rum eller en annan miljö. Om annan utrustning utsätts för störningar ska dess funktion kontrolleras innan den används igen.

WARNING: Den här enheten bör inte användas i närheten av annan utrustning och inte staplas/ställas på annan utrustning, eftersom detta kan göra att enheten inte fungerar. Om sådan användning är nödvändig ska enheten och den andra utrustningen observeras för att kontrollera att de fungerar som de ska.

WARNING: Bärbar RF-kommunikationsutrustning (inklusive kringutrustning som antennkablar och externa antenner) får inte användas om den är mindre än 30 cm från någon del av lyften inklusive kablar, enligt tillverkarens anvisningar. Annars kan det hända att den här utrustningen inte fungerar som den ska.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

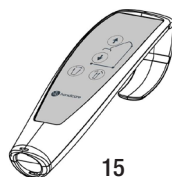
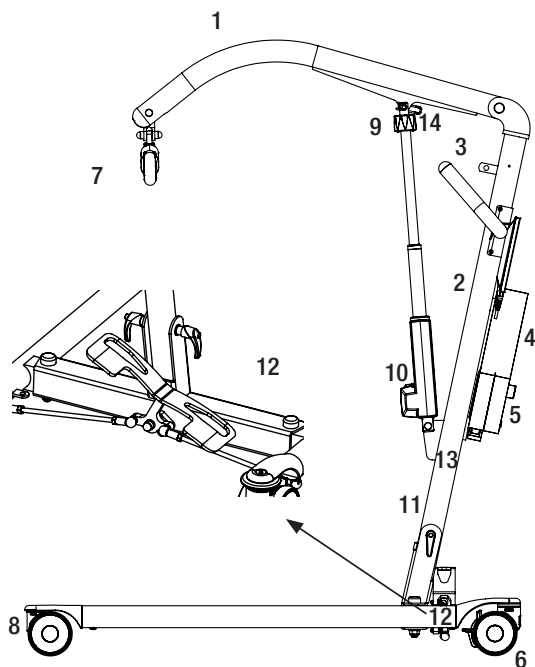
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	$\pm 0,5$ kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U_T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U_T ; 1 cycle and 70 % U_T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U_T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Brukermanual - Norsk



1. Løftearm
2. Mast
3. Håndtak
4. Batteri
5. Nødstopknapp på kontrollboks
6. Bakhjul med bremser
7. Løftebøyle med sikkerhetslåser
8. Forhjul
9. Nødsenkning (manuell)
10. Motor/aktuator for løftearm
11. Låsehåndtak
12. Pedal for manuell breddejustering (EM)
13. Strammerem
14. Låsepinne med hurtigkobling
15. Håndkontroll

Carina350 er en sammenfellbar, mobil pasientløfter som er tilpasset for sikker og enkel løfting av brukere som veier opptil 165 kg. Carina350 er tilgjengelig i fire varianter med manuell og elektrisk benspredning og med understell i standardhøyde eller med lavere understell for bruk med lavere senger. Alle varianter er robuste, stabile og sikre, samtidig som de har lav vekt med tanke på at de er av stål. Carina350 tilbyr ganske enkelt en unik kombinasjon av funksjonalitet, ytelse og kvalitet i forhold til prisen. Carina350 leveres komplett og klar til bruk, og utstyrt med en stabil løftebøyle med pålitelige sikkerhetslåser og en håndkontroll.

Tenkt bruk av produktet

Carina350 er en flyttbar og bærbar enhet som sammen med godkjent utstyr brukes til å løfte og/eller forflytte pasienter i sittende eller liggende stilling fra seng til stol eller omvendt, samt overfører pasientene korte avstander innendørs ved behov. Carina350 reduserer risikoen for skader på pleiere under løfting. Brukes av pleiere som kan lese og forstå instruksjonen om hvordan løfteren skal brukes.

Carina350 skal brukes både ved hjemmepleie og i en profesjonell helseinstitusjon.

Beskrivelse av utstyret

Carina350 brukes til å forflytte personer med fysisk uførhet (med liten eller ingen muskelfunksjon, blant annet tap av evnen til frivillige bevegelser) mellom to punkter, for eksempel seng og rullestol.

Carina350 skal brukes av pleiere (lekpersoner og helsepersonale) som har tilgang til og evne til å lese og forstå bruksanvisningen for Carina350. Carina350 reduserer behovet for manuell løfting av pasienten, og dermed blir løftingen tryggere, og risikoen for jobberelaterte skader på pleieren reduseres.



Sikkerhetskontroll

Visuell inspeksjon

- Undersøk emballasjen for skade.
- Sjekk at riktig produkt har blitt levert.
- Kontroller løftefunksjonene regelmessig.

Kontroller at materialet ikke er skadet.

Før bruk

- Sjekk at alle deler/komponenter er med i emballasjen.
- Sjekk at alt godkjent tilleggsutstyr er med i emballasjen.
- Sjekk at godkjenningsdokumentet for produktkvalitet er med i emballasjen. Ta vare på dette dokumentet i tilfelle fremtidig kontakt med produsenten.
- Kontroller at løfteren er riktig montert.
- Kontroller løftefunksjonen og understellsjusteringen.
- Kontroller kjørefunksjonen i alle retninger.
- Kontroller løftebøylekoblingen og at sikkerhetslåsen fungerer.
- Kontroller at låsepinnen med hurtigkobling for aktuatoren er riktig montert.



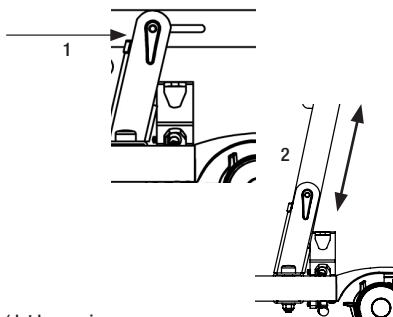
Les alltid brukermanualen

- Les alltid brukermanualene for alle hjelpemidler som benyttes i en forflytning.
- Oppbevar brukermanualen tilgjengelig for brukere av produktet.
- Sjekk at du alltid har rett versjon av brukermanualen tilgjengelig.
- De siste versjonene kan du laste ned fra vår hjemmeside: www.directhealthcaregroup.com.
- Løfteren må bare brukes av personer som har fått opplæring i hvordan den brukes.
- Det er strengt forbudt å modifisere originalproduktet.

Montering

Kontroller at følgende komponenter er inkludert:

- Mast med løftearm, løftemotor, løftebøyle og kontrollboks.
- Understell med pedaler for EM modellen.
- Låsepinne med hurtigkobling for montering av aktuator.
- Håndkontroll og kabel.
- Låsehåndtak for montering av mast på understell.
- Brukermanual.
- Ladekabel.



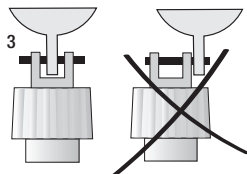
Løfteren leveres sammenfelt. Sett sammen løfteren ifølge instruksjonene (det kreves ingen verktøy).

1. Lås hjulbremsene.
2. Løsne låsehåndtaket ved bunnen av masten (bilde 1).
3. Trekk masten fremover, løft den opp og plasser den i understellet.



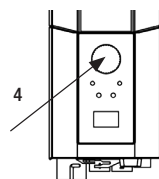
Masten MÅ føres helt inn i understellet. Masten og understellet skal være i flukt (bilde 2). Feil montering kan føre til at delene svikter eller blir ødelagte.

4. Trekk til låsehåndtaket (bilde 1).
5. Løsne strammeremmen som holder løftearmen og løft opp løftearmen.
6. Fjern aktuatoren fra festet på masten og flytt den til festet på løftearmen.



Det er viktig at løftearmen monteres korrekt i aktuatoren (bilde 3). Feil montering kan føre til at delene svikter eller blir ødelagt, og da er det stor fare for personskade.

7. Sjekk alle fester og låsehåndtak (bilde 1 og 3).
8. Deaktiver nødstoppen (bilde 4) og utfør en sluttkontroll (se Sluttkontroll).



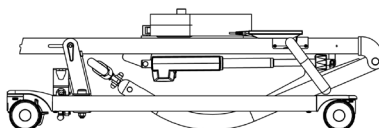
Følg instruksjonene nedenfor for å slå sammen løfteren

1. Lås hjulbremsene.
2. Kjør løftearmen til laveste posisjon, og trykk deretter inn nødstoppen.
3. Fjern aktuatoren fra løftearmen og flytt den til festet på masten.
4. Senk løftearmen og fest den til leddet på løftebøylen med strammeremmen.



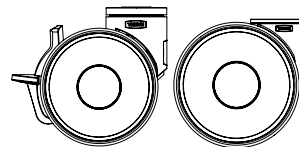
Klemfare (mellom bommen og masten).

5. Løsne låsehåndtaket ved bunnen av masten (bilde 1). Du trenger ikke å ta bort låsehåndtaket.
6. Løft opp masten og senk den mot understellet.
7. Trekk masten bakover og trekk til låsehåndtaket (bilde 1)



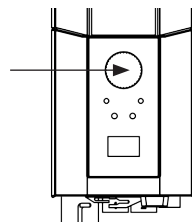
Sluttkontroll

Kontroller løfteren med tanke på slitasje og skader. Kontroller alle de fire hjulene og hjulbremsene.



Kontroller alle koblinger og fester, inkludert skruer og bolter. Kontroller emballasjen for å se at det ikke finnes deler igjen der.

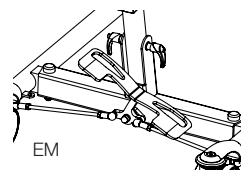
Kontroller at nødstoppen fungerer ved å aktivere nødstoppknappen, og deretter trykke på opp- eller ned-knappen. Hvis det ikke skjer noe når du trykker på opp- eller ned-knappen, fungerer nødstoppen som det skal.



Trykk på opp-knappen på håndkontrollen og kjør løftearmen helt opp. Trykk deretter på ned-knappen og kjør løftearmen helt ned.



Test at justeringen av understellet fungerer ved å trykke ned pedalene for henholdsvis å gjøre understellet bredere og smalere for EM modellen. På håndkontrollen for EE modellen.



Test løtefunksjonen ved å løfte en person (ikke en bruker) med en godkjent løtesele. Kontroller samtidig nødsenkingsfunksjonen med en person i løfteren. Se avsnittet om nødsenkning.



Hvis utstyret er tilfredsstillende ved kontroll, kobler du til laderen og kontrollerer at ladelampen på kontrollboksen tennes.

MERK!

Før løfteren brukes for første gang:

- må den lades i minst 4 timer. Se avsnittet om lading av batteriene.
- kontrollboksens serviceteller må nullstilles. Servicetelleren nullstilles ved å trykke samtidig på begge løfteknappene på håndkontrollen og holde dem inne i 5 sekunder. Et lydsignal indikerer at telleren er nullstilt.



Oppbevar manualen tilgjengelig for brukerne av produktet.

Bruke produktet

Kontraindikasjoner, forholdsregler og advarsler

Kontraindikasjoner

- Gulvløftere må ikke brukes til pasienter som veier mer enn maksimumsvekten som er oppgitt på etiketten på løfteren.
- Løfteren må ikke senkes ned i vann eller brukes i dusjen.
- Løfteren må ikke plasseres eller oppbevares i et fuktig miljø.
- Løfteren må ikke damprensjøres.
- Løfteren må ikke lades i et fuktig rom.
- Løfteren må ikke brukes i oksygenberikede miljøer.
- Gulvløfteren må ikke brukes utendørs, bare innendørs.
- Løfteren er ikke beregnet på forflytning av brukere over lange strekninger, bare korte.

Forholdsregler

- Kontroller at gulvløfteren brukes på en tørr og plan overflate.
- Kontroller at gulvløfteren er riktig montert/satt sammen før første gangs bruk.
- Kontroller gulvløfteren hver gang den har vært foldet sammen/demontert etter all forflytning.
- Kontroller løftebevegelsen og undersøk hele bevegelsesområdet til aktuatoren.
- Undersøk løftere én gang i året for å oppdage tegn på skade.
- Kontroller om håndkontrollen har tegn på slitasje.
- Kontroller at merkene på håndkontrollen er i samsvar med løtefunksjonene.
- Kontroller batteristatus.
- Ved årlig service noteres antallet løft som aktuatoren har utført. Følg så relevant fremgangsmåte.
- Det er viktig at brukeren aldri er alene under forflytning.
- Garantien gjelder bare hvis reparasjoner eller endringer blir gjort av personell som er autorisert av Direct Healthcare Group.
- Kontroller at det ikke finnes hindringer eller mennesker i veien for løfteren.
- Behandle batteriet forsiktig. La det ikke falle i gulvet.
- Bruk bare batterier og kabler som er beregnet på løfteren.
- Kontroller at alt løfteilbehør er justert etter tyngdepunktet og kan bevege seg fritt.
- Sett på bremsene når løfteren ikke er i bruk.
- Lav fart anbefales når bruker transporteres med løfteren.
- Pass på at du ikke kjører gulvløfteren over terskler med høy fart eller kraft.
- Kjør bakhjulet på gulvløfteren først over terskler. Nærm deg terskler med lavere fart og varsle brukeren om terskelen som skal passeres.
- Vær oppmerksom på at det finnes et klempunkt mellom den manuelle nødsenkingsmekanismen og løftearmen når løftearmen er i sin høyeste eller laveste posisjon.

Advarsler

- Pleieren må kunne lese og forstå håndboken/bruksanvisningen for produktet.
- Det er viktig bare å bruke godkjent tilleggsutstyr for å forhindre utilsiktet løsning av komponenter og mulig fall som kan føre til pasientskade.
- Bruk forsiktige og kontrollerte bevegelser når du flytter løfteren, så det ikke oppstår svingninger og skade fra støt mot møbler og andre gjenstander i omgivelsene.
- For optimal funksjon og sikkerhet bør produktet undersøkes jevnlig, se vedlikeholds-/servicehåndboken.
- Løftetilbehør må være riktig montert og testet i forhold til brukerens behov og funksjonsevne.
- En må utvise spesiell forsiktighet ved bruk av sterke strømkilder, som diatermi og lignende, så diatermikabler ikke plasseres på eller i nærheten av utstyret. Kontakt en representant fra Direct Healthcare Group i tilstilfeller.
- Prøv aldri å løfte løfteren etter styret eller løftearmen.
- Stå aldri på løfteren når den er i bruk.
- La aldri brukere eller pasienter være alene under forflytning.
- Flytt aldri løfteren ved å trekke i aktuatoren.
- Under et løft må brukeren være over understellet til løfteren under hele løfteprosessen, ellers kan løfteren tippe. Ikke flytt brukeren til, eller start et løft fra, utsiden av understellet til løfteren.

Restrisiko

Risiko	Fare	Informasjon om risikokontrolltiltak
Risiko for brukere	Velting av utstyret	Hvis et løft begynner når brukeren er for langt utenfor understellet til løfteren, eller hvis en bruker som sitter i en slynge, blir flyttet utenfor understellet til løfteren, kan utstyret velte og brukeren falle. Under et løft må brukeren være over understellet til løfteren under hele løfteprosessen. Ikke flytt brukeren til, eller start et løft fra, utsiden av understellet til løfteren.
Risiko for materiale	Komponenter løsner eller går i stykker på grunn av korrosjon	Feil behandling av løfteren kan føre til at komponentene korroderer. Bruk løfteren innendørs. Den må ikke lagres eller brukes i vått eller fuktig miljø. Se under Kontraindikasjoner, forholdsregler og advarsler og Vedlikehold for mer informasjon og detaljer om bruks- og oppbevaringsmiljø.

Sikker arbeidsvekt

Ulike produkter i det samme løftesystemet (løfteenhet, løftebøyle, løftesele, vekter og annet tilbehør) kan ha ulike tillatte sikre arbeidsvekter. Det er alltid den laveste maksimale tillatte vekten for de respektive produktene i systemet som gjelder for hele systemet. Kontroller alltid markeringen på alle produkter i enheten og kontakt Direct Healthcare Group dersom du har spørsmål.

Lade batteriene

Når du hører et lydsignal under bruk av løfteren, indikerer det at batteriet må lades.

Lad løfteren etter bruk for å sikre at batteriet alltid er fulladet.

Lås hjulene når du lader batteriet.

1. Koble ladekabelen til en stikkontakt og til kontakten for ladekabelen. Symbolet for lading vises på displayet.
2. Kontroller at lampene på kontrollboksen tennes. Den grønne LED-lampen indikerer at laderen får strøm, og den gule LED-lampen indikerer at batteriet lades.
3. Ladingen stanser automatisk når batteriet er fulladet.

Veggmontert lader

1. Fjern batteripakken fra løfteren og plasser den i den veggmonterte laderen.
2. Kontroller at LED-lampen på fronten av laderen tennes.

MERK!

Før løfteren brukes for første gang må den lades i minst 4 timer.

Lad batteriene regelmessig for å oppnå maksimal batterilevetid. Vi anbefaler daglig lading når løfteren brukes daglig.

Nødstoppen må deaktiveres under lading.

Batteriinformasjon på displayet

Batteriets tilstand vises i fire stadier:



Batteritilstand 1: Batteriet er ok, ikke behov for lading (100–50 %).



Batteritilstand 2: Batteriet må lades (50–25 %).



Batteritilstand 3: Batteriet må lades (mindre enn 25 %). Et lydsignal høres når du trykker på en knapp i denne batteritilstanden.



Batteritilstand 4: Batteriet må lades. (17 V eller lavere) Ved denne batteritilstanden mister løfteren noe av sin funksjonalitet. I denne tilstanden er det bare mulig å føre løftearmen ned. Dessuten høres det et lydsignal når en kontrollknapp aktiveres. Symbolet veksler mellom de to bildene i 10 sekunder.

Batterisymbolet vises når kontrollboks er aktiv inntil strømmen brytes (2 minutter etter bruk).

Det er ikke mulig å bruke andre batterityper enn BAJ1/BAJ2.

Batterinivået måles via spenningsnivået. Det betyr at det kan forekomme at batteriet f.eks. veksler fra tilstand 1 til tilstand 2 og tilbake til tilstand 1.

↑	12034
A+S	1257000
kg/lbs	7
IFU	90/360

Avlesning av serviceinformasjon

Grunnleggende serviceinformasjon kan avleses på displayet. For å vise serviceinformasjonen på displayet trykker du på opp-knappen for løftearmen i et halvt sekund. Informasjonen vises i et halvt minutt eller inntil andre knapper aktiveres.

- Totalt utførte sykluser
- Total drift for aktuatoren (ampere x sekunder i bruk)
- Totalt antall overbelastninger
- Dager siden siste service/Dager mellom servicier

Håndkontroll

Heve/senk løftearmen

Symboler indikerer bevegelsesretningen.

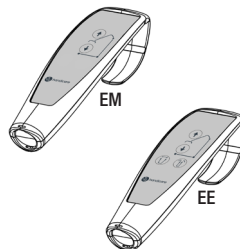
Bevegelsen stopper så snart du slipper knappen.



Elektrisk justering av understellets bredde (EE)

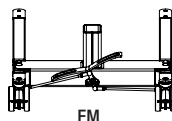
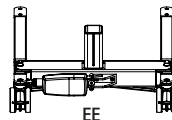
Markeringer på knappene på håndkontrollen indikerer funksjonen.

Bevegelsen stopper så snart du slipper knappene.

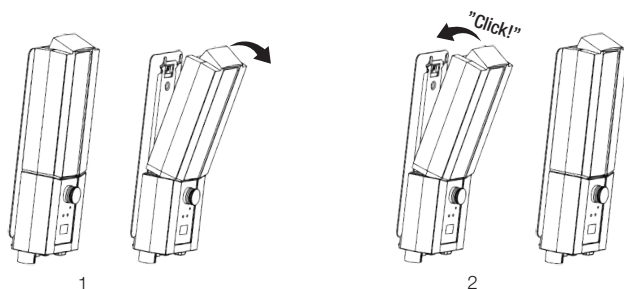


Manuell justering av understellets bredde (EM)

Trykk ned de respektive pedalene på baksiden av løfteren for å gjøre understellet bredere eller smalere.



Bytte batteriet



Nødstop

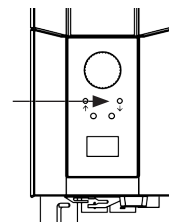
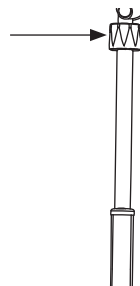
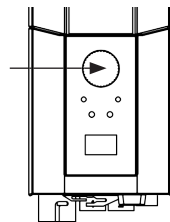
Slik aktiverer du nødstoppen

Trykk inn den røde nødstopppknappen på kontrollboksen.

Tilbakestilling

Drei knappen i pilenes retning inntil knappen spretter ut.

For å hindre at batteriet utlades anbefaler vi at nødstopppknappen trykkes inn når løfteren ikke er i bruk.



Nødsenkning

Manuell nødsenkning

For manuell nødsenkning drei den runde plastmansjetten på aktuatoren med urviserne.

Elektrisk nødsenkning

For elektrisk nødsenkning bruk ned-knappen på kontrollboksen. Bruk en smal gjenstand, f.eks. en penn.

Feilsøking

Hvis justering av løfteren ikke kan aktiveres, sjekk følgende

- At nødstopppknappen ikke er trykket inn.
- At alle kabler er ordentlig og sikkert tilkoblet. Trekk ut kontakten og koble den godt til igjen.
- At batterilading ikke pågår.
- At batteriet er ladet.

Hvis løfteren ikke fungerer som den skal, kontakt forhandleren.

Hvis løfteren avgir uvanlige lyder

- Prøv å fastslå hvor lyden kommer fra. Ta løfteren ut av drift og kontakt forhandleren.

Bruksanvisning

1. Ikke bruk løfteren hvis du ikke har fått ordentlig opplæring i bruk av løftere og slynger.
Ikke bruk løfteren før du har lest håndboken for både løfter og slynger.
2. Utfør en risikovurdering, som vil vise om det trengs en eller flere pleiere.
3. Kontroller alltid løfteren før bruk. Vær spesielt nøye med å sjekke hjul, muttere, løftearm, løftebøyle og etiketter. Håndboken viser hvordan løfteren skal kontrolleres før bruk.
4. Før bruk av løfteren må du alltid planlegge og vurdere risiko for løfting og forflytting:
 - a. Sjekk egnetheten i miljøet der du planlegger å utføre løftingen, og lag så en plan for oppgaven.
 - b. Sjekk om både løfteren og slyngen du planlegger å bruke, fungerer som de skal. Fyll ut alle nødvendige skjemaer før bruk.
 - c. Sjekk at løfterens batteri er ladet opp.
 - d. Sjekk at løfteren har vært ettersett.
 - e. Inspiser løfteren og slyngen visuelt for tegn på skade eller defekter.
 - f. Pass på at størrelsen og typen av slynge er riktig for brukeren.
5. Bruk løfteren som en mobil løftestasjon. Ikke kjør den hvis du ikke må. Planlegg en kort forflytning ved å flytte stoler, tepper og andre møbler som kan komme i veien.
6. Plasser slyngen på brukeren før du setter løfteren bort til brukeren. Vurder tilleggsutstyr som EasyGlide Ovals, FootStool og Slide Sheets, som kan hjelpe deg å bruke slyngen.
7. Flytt løfteren sakte mot brukeren. Hold den ene hånden mellom løftebøylen og brukeren, slik at du ikke kommer til å slå brukeren med løftebøylen.
8. Fest løkkene fra slyngen til løftebøylen. Begynn med de øverste. Sjekk at løftebøylen ikke dreier og slår borti brukeren. Etter å ha festet alle selelommer, må du sjekke at alle er inne i sikkerhetslåsen ved å trekke sløyfene ned.
9. Fremgangsmåte ved løfting:
 - a. Løfting av en bruker fra en stol/toalett/rullestol gjøres for det meste ved å plassere løfteren foran stolen eller komme fra siden.
 - b. Ved løfting av en bruker fra sengen, er det lettest å heve hodeenden av sengen og løfte brukeren fra sittende stilling. Hvis du må løfte fra liggende stilling, trekker du inn de nedre stroppene på slyngen, så de ikke skal gli oppover/til området rundt skrittet. De nedre delene av slyngen må ikke berøre hverken kneleddet eller området rundt skrittet.
 - c. Ved løfting av en bruker fra gulvet er det lettest hvis brukeren sitter på gulvet. Hvis det ikke er mulig, er vanligste metode å plassere løfteren slik at en pute under brukerens hode kommer i hjørnet nær understellet til løfteren og nærmere den ene siden av masten. Husk å låse hjulene!



10. Bruk opp-knappen på håndkontrollen for å løfte brukeren. Fortsett å løfte til stroppene er stramme og det er like før brukeren løftes. STOPP så og foreta en sikkerhetskontroll.
 - a. Kontroller at løftebøylen er horisontal. Hvis ikke, betyr det at slyngen ikke er riktig plassert, og at brukeren ikke blir riktig løftet.
 - b. Kontroller at stroppene ikke sitter fast i rullestol, sengegjerdet og andre gjenstander.
 - c. Kontroller at seleløkkene er forhindret fra å gli på løftebøylen med de lukkede sikkerhetslåsene.
 - d. Kontroller at brukeren er klar, komfortabel og trygg i slyngen ved å spørre ham eller henne.
 - e. Sjekk at løftebøylen ikke berører brukerens hode.
 - f. Sjekk at hjulene ikke er låst eller blokkert. De bør bare være låst hvis du løfter fra gulvet. Fra dette punktet i strammingen kan du løsne bremsene.
11. Trykk på OPP-knappen igjen og løft brukeren opp.
12. Forflytt brukeren sakte mot bestemmelsesstedet. Gjør forflytningen så kort som mulig.
13. Senking:
 - a. Ved senking ned på en seng, er det ofte best å hjelpe brukeren opp i sittende stilling. Hev derfor hodeenden av sengen før du senker brukeren. Hvis du senker til lateral stilling, må du passe på at brukeren ikke plasseres for høyt opp i sengen, slik at han eller hun kan slå hodet i hodegjerdet på sengen.
 - b. Hvis du senker brukeren ned i en stol, må du passe på at brukeren kommer så langt tilbake i stolen som mulig.
14. Trykk NED-knappen for å senke brukeren. Under senking må du passe på at løftebøylen ikke slår brukeren i hodet. Når brukeren kommer ned og berører stolen, må du prøve å flytte løfteren og løftebøylen bort fra ansiktet på brukeren. Bremsene må da være av. Senk, slik at stroppene fra slyngen ikke er stramme, og utløs seleløkkene fra løftebøylen. Flytt løfteren bort, slik at du har nok plass til å fjerne slyngen.
15. Et tips:
 - a. Det kan være lettere å plassere slyngen hvis du bruker ReadySlide eller EasyGlide Oval.
 - b. Sjekk at hjulene triller lett før du flytter på løfteren. Det kan være nødvendig å rengjøre eller skifte dem ut. Hvis det fremdeles er vanskelig å flytte løfteren, kan problemet skyldes at gulvet er for mykt, eller at vekten av brukeren er for høy for én pleier. Hvis det ikke er mulig, utfører du en risikovurdering og ser om du må tilkalle flere pleiere eller bruke en annen type løfter, for eksempel en takheis.
16. Hvis du har spørsmål, kan du snakke med pasienthåndteringsveileder eller oss hos Direct Healthcare Group. Det som er best for én bruker, passer kanskje ikke for en annen.

Tilbehør

Forventet levetid for tilleggsutstyr

Se håndboken eller informasjonsarkene angående det aktuelle tilleggsutstyret

Endedeksel Carina

Dekker enden av masten når den er sammenfelt.

Endedeksel, art.nr.: 70200030

ReadyStrap

Låserem, art.nr.: 16010

Fast aktuatorbolt

Hvis løfteren ikke skal foldes sammen for oppbevaring, kan spennbolten erstattes med

Fast aktuatorbolt, art.nr.: 70200091

Løfteseler

Produktlinjen Direct Healthcare Group SystemRoMedic™ består av et bredt utvalg av funksjonelle og komfortable løfteseler av høy kvalitet som er tilpasset for alle typer løfting og for brukere med ulike behov. Løfteselene er tilgjengelige i flere materialer og størrelser fra XXS til XXL. Det finnes også spesialmodeller av løfteselene i størrelse XXXL og XXXXL for ekstremt store og tunge brukere. Alle modellene er sikre og svært lette å bruke.



Løftebøyler

SlingBar er en topunks løftebøyle i aluminium som finnes i tre varianter med ulik bredde. Alle varianter av SlingBar har sikkerhetslåser som hindrer at remmene glir ut av løftebøylen, og alle varianter er beregnet på brukere med vekt opptil 300 kg. For å få bedre plass i en løftesele når man bruker SlingBar topunks løftebøyle, kan man bruke SlingBarSpreader M sidestenger som et tilbehør. SlingBarSpreader M åpner opp løfteselen og gir en mer tilbakeleent posisjon.



SlingBar XS art.nr.: 70200071

SlingBar S art.nr.: 70200001

SlingBar M art.nr.: 70200002

SlingBar L art.nr.: 70200003

SlingBarSpreader M art.nr.: 70200042

QuickLink art.nr.: 70200101



Håndkontroll

Håndkontroll HB33-6 for 60600009 og 60600014 med indikatorer for service, batteristatus og overbelastning

Håndkontroll HB33-6, art.nr.: 70200089

Vedlikehold

Det må utføres en grundig inspeksjon av løfteren minst en gang per år. Inspeksjonen må utføres av autorisert personale og i samsvar med Direct Healthcare Groups servicemanual.

Reparasjoner og vedlikehold må bare utføres av autorisert personale som bruker originale reservedeler.



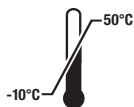
Brukte batterier skal leveres til nærmeste gjenvinningsstasjon. Brukte batterier kan også returneres til Direct Healthcare Group eller en Direct Healthcare Group-forhandler for gjenvinning.

Rengjøring/desinfeksjon

Rengjør om nødvendig løfteren med en klut dyppet i varmt vann eller en såpeoppløsning. Sjekk at hjulene er frie for smuss og hår. De elektroniske komponentene (batteri, kontrollboks, håndkontroll, aktuatorer, kabler) bør bare rengjøres med en fuktig klut. For å unngå å avfette stempelstengene bør aktuatorene trekkes tilbake til minste slaglengde og uten last før rengjøring. Pass på at løfteren blir nøye tørket etter rengjøring. Må ikke damprenses på grunn av korrosjonsrisiko. Bruk ikke rensedmidler som inneholder fenol eller klor, ettersom dette kan skade materialet. Hvis det er nødvendig å desinfisere produktet, bør du bruke 70 % etanol, 45 % isopropanol eller lignende. Anbefalt rengjøringsfrekvens er ukentlig, og muligens oftere, avhengig av brukshyppighet.

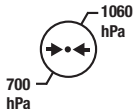
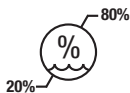
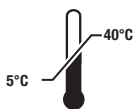
Oppbevaring og transport

Hvis løfteren ikke skal brukes på en stund eller f.eks. under transport, anbefaler vi at nødstopknappen trykkes inn. Løfteren bør transporteres og lagres ved en temperatur fra -10 °C til +50 °C og i normal fuktighet, 20–80 %, ikke-kondenserende. Lufttrykket bør være mellom 700 og 1060 hPa. Se også Teknisk informasjon nedenfor, og merkingen på utstyret. Symbolet til venstre angir lagring og transport. La løfteren nå romtemperatur før batteriene lades eller før den brukes. Løfteren bør ikke lagres slik at den utsettes for støv, eller slik at batteriet blir utsatt for direkte sollys.



Anvendelse























Bruksmiljøet bør være 5 °C til 40 °C, relativ fuktighet 20 % til 80 %, ikke-kondenserende, og atmosfærisk trykk 700 til 1060 hPa. Se også Teknisk informasjon nedenfor, og merkingen på utstyret. Symbolet til venstre viser driftsforhold.



Serviceavtaler

Direct Healthcare Group tilbyr serviceavtaler for vedlikehold og regelmessig testing av din mobile løfter. Kontakt din lokale Direct Healthcare Group-representant.

Symboler

	Hvit/blå Les brukermanualen							
	Må ikke kasseres som husholdningsavfall							
	Produktet overholder kravene 2017/745, (MDR)							
	Type B, ifølge graden av beskyttelse mot elektrisk støt.							
	Enheten er beregnet på bruk innendørs.							
	Klasse II-utstyr							
	Viktig Vær observant							
	Rød/svart Unngå å skyve eller trekke løfteren etter aktuatoren							
	Gul/svart Advarsel mot klemfare							
	Driftssyklus: 2 min. i aktiv modus (PÅ), 18 min. i hvilemodus (AV).							
<table border="1"> <tr> <td rowspan="2"></td> <td>Carina</td> <td>SWL</td> <td>Total</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		Carina	SWL	Total				Vekt Utstyrets vekt, sikker arbeidslast for utstyret og totalsum. Alt i kg.
		Carina	SWL	Total				
								

Teknisk informasjon

Løfthastighet	23 mm/s uten last.
Batterier	To 12 V, 2,9 Ah ventilregulerte, forseglede blyakkumulatorer (batterier av gel-typen)
Lader	Maks. 400 mA
Motor (mast)	DC 24 V, 5 A. IP X4. Driftstid: 10 % ved maksimal kontinuerlig drift på 2 minutter, maks. 5 vekslesykluser per minutt. Kraft: 6000 N.
Motor (understell)	DC 24 V, 5 A, IP X4. Driftstid: 10 % ved maksimal kontinuerlig drift på 2 minutter, maks. 5 sykluser per minutt. Kraft: 3000 N.
Lydnivå	Med last: oppover: 43 dB(A) nedover: 44 dB(A).
Materiale	Pulverlakkert stål
Nødsenkning	Manuell og elektrisk
Hjul	Foran 4", 100 mm, bak 4", 100 mm
Vekt	33 kg
IP-klasse	IP X4
Forventet levetid	10 år
Forventet levetid for tilleggsutstyr	Se håndboken eller informasjonsarkene angående det aktuelle tilleggsutstyret
Betjene knapper på håndsettet	4 N
Maks. vekt	165 kg
Driftsmiljø	5 °C til 40 °C, relativ fuktighet 20 % til 80 % ikke-kondenserende og atmosfærisk trykk 700 til 1060 hPa.
Oppbevarings- og transportforhold	-10 °C til 50 °C, relativ fuktighet 20 % til 80 % ikke-kondenserende og atmosfærisk trykk 700 til 1060 hPa.

EMK

Løfteren er testet for samsvar med nåværende regulerende standarder angående kapasitet til å blokkere EMI (elektromagnetisk interferens) fra eksterne kilder. Løfteren er testet etter IEC60601-1-2 utgave 4.

Noen prosedyrer kan bidra til å redusere elektromagnetisk interferens, som å overholde tilsiktet miljø: miljø for medisinsk utstyr til hjemmet og profesjonelle helseinstitusjoner.

Følgende er unntak fra ovennevnte miljø: i nærheten av HF-kirurgisk utstyr og i et RF-skjermet rom for ME-SYSTEM til magnetresonanstomografi.

ADVARSEL: Dersom enheten slutter å fungere, virker på uventet vis eller beveger seg utilsiktet på grunn av mulig elektromagnetiske forstyrrelser eller interferens, bør den slås av. Den bør slås på igjen og funksjonen bekreftes før bruk. Hvis problemet vedvarer, bør enheten brukes i et annet rom eller miljø. Dersom annet utstyr blir forstyrret, bør funksjonen bekreftes før videre bruk.

ADVARSEL: Dersom enheten slutter å fungere, virker på uventet vis på grunn av mulig elektromagnetiske forstyrrelser eller interferens, bør den slås av. Funksjonen bør bekreftes og utstyret brukes i et annet rom eller miljø. Dersom annet utstyr blir forstyrret, bør funksjonen bekreftes før videre bruk.

ADVARSEL: Bruk av dette utstyret ved siden av eller stablet oppå annet utstyr bør unngås, da det kan føre til feil bruk. Hvis slik bruk er nødvendig, bør dette utstyret og det andre utstyret observeres for å kontrollere om det fungerer normalt.

ADVARSEL: Bærbart RF-kommunikasjonsutstyr (inkludert eksternt utstyr, som antennekabler og eksterne antenner) bør ikke være nærmere enn 30 cm (12 tommer) fra noen del av løfteren, inkludert kablene som er angitt av produsenten. Ellers kan ytelsen til utstyret forringes.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

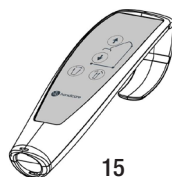
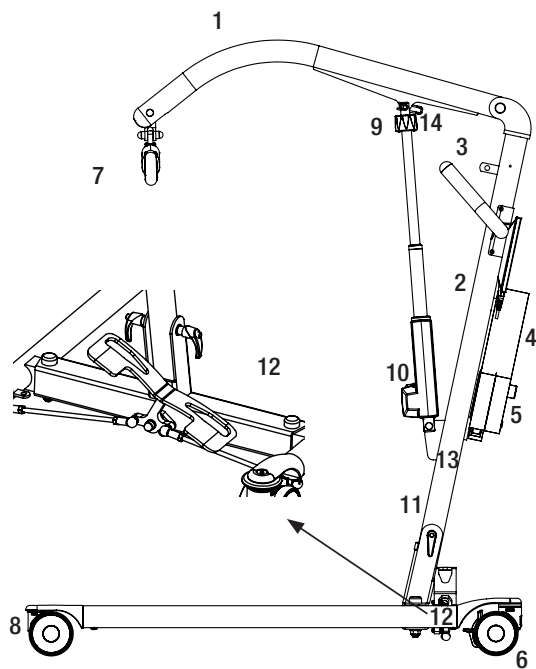
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Brugsvejledning - Dansk



1. Løftearm
2. Løftemast
3. Skubbehåndtag
4. Batteri
5. Nødstop på kontrolboks
6. Baghjul med bremse
7. Ophængsbøjle med afkrogningsbeskyttelse
8. Forhjul
9. Nødsænkning (manuel)
10. Motor/aktuator til løftearm
11. Håndtag
12. Pedal til manuel benspredning (EM)
13. Spændebånd
14. Snapkoblingsfjeder
15. Håndbetjening

Carina350 er en sammenklappelig mobil personløfter udviklet til sikre og nemme løft af brugere, som vejer op til 165 kg. Carina350 findes i fire varianter med manuel hhv. elektrisk benspredning samt med standard høje eller lave ben til brug ved lave senge. Begge modeller er robuste, stabile og sikre og samtidig lette af en personløfter at være. Carina350 tilbyder helt enkelt en unik kombination af funktion, ydeevne og kvalitet i forhold til pris. Carina350 leveres komplet og klar til brug, udstyret med en stabil ophængsbøjle med sikker afkrogningsbeskyttelse og en håndbetjening.

Tilsigtet brug af produktet

Carina350 er en flytbar og bærbar enhed, som i forbindelse med godkendt tilbehør hjælper med til at løfte og/eller overflytte patienter i siddende eller supin stilling fra seng til stol eller omvendt samt at flytte patienter over korte afstande indendørs, når der er behov for det. Carina350 reducerer risikoen for skader på hjælperne i løftesituationen. Skal anvendes af hjælpere, som kan læse og forstå vejledningen i brug af personløfteren.

Carina350 er beregnet til brug såvel i hjemmeplejemiljø som i professionelt sygehusmiljø eller lignende.

Beskrivelse af anordningen

Carina350 er beregnet til at overflytte personer med fysisk funktionsnedsættelse (med lidt eller ingen muskelfunktion, herunder tab af frivillige bevægelsesfunktioner) mellem to punkter, f.eks. seng og kørestol.

Carina350 skal betjenes af hjælpere (lægpersoner og sundhedspersonale), som har adgang til og evne til at læse og forstå brugsanvisningen til Carina350. Carina350 reducerer behovet for manuelt løft af patienten og gør dermed løftesituationen mere sikker og reducerer plejepersonalets arbejdsrelaterede skader.



Sikkerhedskontrol

Visuel inspektion

- Efterse emballagen for eventuelle skader.
- Kontrollér, at det rette produkt er blevet leveret.
- Kontrollér regelmæssigt personløfterens funktioner.
- Kontrollér for at sikre, at materialet er frit for skader.

Før brug

- Kontrollér, om alle dele/komponenter er inkluderet i emballagen.
- Kontrollér, om alt godkendt tilbehør er inkluderet i emballagen.
- Kontrollér, om dokumentet til godkendelse af produktkvaliteten medfølger i emballagen. Gem dette dokument af hensyn til fremtidig kontakt med fremstilleren.
- Kontrollér, at personløfteren er korrekt samlet.
- Kontrollér løftefunktion og indstilling af basisbredden.
- Kontrollér kørefunktionen i alle retninger.
- Kontrollér ophængsbojletilslutningen og sikkerhedslåsens funktion.
- Kontrollér for at sikre, at aktuatorens lynlåsningsstift er korrekt installeret.



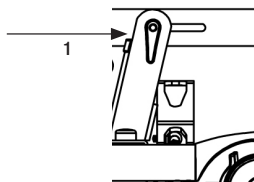
Læs altid brugsvejledningen

- Læs altid brugsvejledningen for alle hjælpemidler, som anvendes ved en forflytning.
- Opbevar brugsvejledningen tilgængeligt for brugere af produktet.
- Sørg for, at du altid har den korrekte version af brugsvejledningen.
- Den seneste version kan downloades fra vores hjemmeside www.directhealthcaregroup.com.
- Den mobile ståløfter må kun anvendes af personer, som er uddannede i håndteringen af ståløfteren.
- Ståløfteren må under ingen omstændigheder modificeres.

Montering

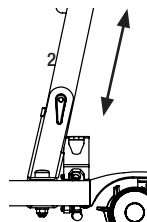
Kontroller, at samtlige dele er leveret:

- Mast inkl. løftearm, løftemotor, ophængsbojle og kontrolboks.
- Understel med benspredningspedal
- Snapkoblingsfjeder til aktuator.
- Håndbetjening og kabler.
- Håndtag til montering af masten.
- Brugsanvisning.
- Opladningskabel.



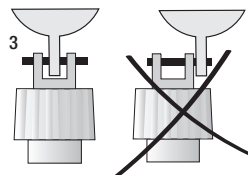
Løfteren leveres sammenklappet. Monter løfteren iht. følgende instruktioner (værktøj ikke nødvendigt):

1. Brems hjulene.
2. Frigør håndtaget længst nede på masten. (billede 1).
3. Træk masten fremefter, rejs den op, og placer den i understellet.



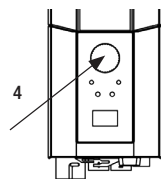
Masten SKAL sættes helt ned i understellet. Masten og understellet skal være på linje (billede 1). Forkert placering kan medføre beskadigelse af delene.

4. Stram håndtaget. (billede 1)
5. Frigør spændebåndet, som holder løftearmen, og rejs løftearmen.
6. Tag aktuatoren fra holderen på masten, og flyt den til holderen på løftearmen.



Det er vigtigt, at løftearmen monteres korrekt i aktuatoren (billede 3). Forkert montering kan medføre, at nogle dele kan gå i stykker og forårsage skade.

7. Kontroller alle skruer og lås. (billede 1)
8. Deaktiver nødstopet (billede 4), og gennemfør en endelig inspektion (se Endelig inspektion)



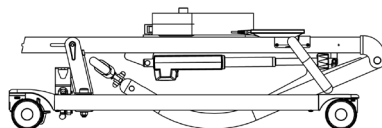
Sådan klappes løfteren sammen.

1. Brems hjulene.
2. Fold løftearmen så langt ned som muligt, og aktiver derefter nødstopet.
3. Fjern aktuatoren fra løftearmen og flytte den til holderen på masten.
4. Sænk løftearmen, og fastgør den med spændebåndet i øjet på ophængsbojlen.



Advarsel for klemningsrisiko mellem løftearmen og masten.

5. Frigør håndtaget længst nede på masten (billede 1). Det er ikke nødvendigt at fjerne håndtaget helt.
6. Løft masten opad, og sænk den derefter ned mod understellet.
7. Træk masten tilbage, og stram låsehåndtaget (billede 1).

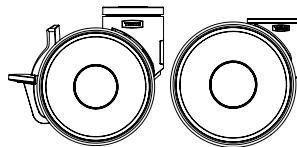


Endelig inspektion

Efterse løfteren for eventuelle tegn på skader.

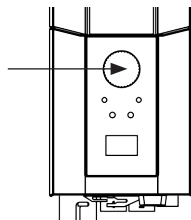
Kontroller alle fire hjul samt bremserne.

Efterse alle tilslutninger, skruer og bolte. Kontroller, at der ikke ligger nogen dele tilbage i emballagen.



Kontroller, at nødstopfunktionen fungerer ved at trykke knappen ind og derefter trykke på op- eller ned-knappen. Hvis der ikke sker noget, så fungerer nødstopfunktionen.

Test benspredningen. Tryk på knappen for benspredning, køр benene ud i yderste position, og tryk derefter på den anden knap for at køрer benene ind igen.



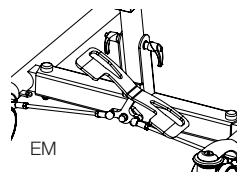
Tag håndbetjeningen, tryk på op-knappen, og køр løftearmen hele vejen op. Tryk derefter på ned-knappen, og køр løftearmen hele vejen ned.



Test benspredningen. Tryk på pedalen til benspredning, køр benene ud i yderste position, og køр dem derefter ind igen. For EE, anvend knapperne.

Test løfterens funktion ved at løfte en person (ikke brugeren) med godkendt løftesejl.

Kontroller samtidig, at nødsænknningen fungerer med en person i løfteren, se kapitlet Nødsænknning.



Hvis løfteren fungerer fejlfrit, tilslut opladeren og kontroller, at opladningslampen lyser på kontrolboksen.



BEMÆRK!

Inden løfteren tages i brug første gang skal:

- den oplades i 4 timer. Se kapitlet Opladning af batteri.
- Serviceindikatoren i kontrolboksen nulstilles. Dette gøres ved at trykke samtidig på begge løfteknapper på håndbetjeningen og holde dem inde i 5 sekunder. Et lydssignal angiver, at serviceindikatoren er nulstillet.



Opbevar manualen tilgængeligt for brugere af produktet.

At anvende produktet

Kontraindikationer, sikkerhedsforanstaltninger og advarsler

Kontraindikationer

- Gulvlifte må ikke anvendes af patienter over den maksimumhøjde, der er angivet på personløfternes etiket.
- Personløfteren må ikke nedsænkes i vand eller bruges i bruserum.
- Personløfteren må ikke efterlades eller opbevares i våde eller fugtige omgivelser.
- Personløfteren må ikke rengøres med damp.
- Personløfteren må ikke oplades i et vådrum.
- Personløfteren må ikke anvendes i iltberigede miljøer.
- Gulfliften må ikke anvendes udendørs, kun indendørs.
- Personløfteren er ikke beregnet til længere transport af brugere, kun til korte forflytninger.

Sikkerhedsforanstaltninger

- Kontrollér, at gulvliften anvendes på en tør og korrekt nivelleret flade.
- Kontrollér at gulvliften er korrekt monteret/samlet, før den tages i brug første gang.
- Kontrollér gulvliften efter hver sammenklapning/demontering og efter enhver transport.
- Kontrollér løftebevægelsen og efterse hele aktuatorens arbejdsområde.
- Efterse personløfteren en gang om året for eventuelle tegn på skader.
- Kontrollér, at den manuelle kontrol ikke udviser tegn på slitage.
- Kontrollér, at markeringerne på den manuelle kontrol er i overensstemmelse med løftefunktionerne.
- Kontrollér batteriniveaueet.
- Notér ved den årlige service det antal løft, som aktuatoren har foretaget, og foretag handlinger i overensstemmelse hermed.
- Det er vigtigt aldrig at lade brugeren være alene under forflytningen.
- Garantien dækker kun, dersom reparationer eller ændringer er foretaget af personale, som er autoriseret hertil af Direct Healthcare Group.
- Kontrollér, at der ikke er nogen forhindringer eller mennesker i vejen for personløfteren.
- Håndtér batteriet forsigtigt. Det må ikke tabes.
- Brug kun batterier og ledninger, der er beregnet til personløfteren.
- Kontrollér at alt løftetilbehør til personløfteren passer til tyngden og kan bevæge sig frit.
- Aktivér bremserne, når personløfteren ikke er i brug.
- Det anbefales at benytte lav hastighed ved bevægelse af personløfteren, når brugeren benytter den.
- Pas på ikke at køre gulvliften hen over tærskler med stor hastighed eller kraft.
- Ved passage af en tærskel skal gulvliftens baghjul køres først over. Kør hen imod tærsklen med lavere hastighed og gør brugeren opmærksom på, at tærsklen kommer.
- Bemærk, at der er et muligt klempunkt mellem den manuelle nødsænkingsmekanisme og løftearmen, når løftearmen er i højeste og laveste stilling.

Advarsler

- Hjælperen skal være i stand til at læse og forstå produktets manual/brugsanvisning.
- Det er vigtigt kun at bruge godkendt tilbehør for at undgå utilsigtet frigørelse af komponenter og efterfølgende fald, som kan medføre skade på patienten.
- Benyt forsigtige og blide bevægelser ved bevægelse af personløfteren for at undgå svingning og stødskader fra omgivende møbler og andre genstande.
- For at sikre optimal funktion og sikkerhed skal personløfteren inspiceres regelmæssigt, se Vedligeholdelse/ Servicemanualen.
- Løftetilbehør skal fastgøres og testes korrekt i forhold til brugerens behov og funktionsevne.
- Der skal udvises særlig forsigtighed ved brug af stærkstrømskilder, såsom diatermi og lignende, så diatermikablerne ikke placeres på eller i nærheden af enheden. I tvivlstilfælde kan en repræsentant fra Direct Healthcare Group spørges til råds.
- Forsøg aldrig at løfte den mobile løfteenhed i greb eller løftearm.
- Stå aldrig på personløfteren, når den er i drift.
- Efterlad aldrig en bruger uden opsyn under en forflytning.
- Flyt aldrig personløfteren ved at trække i aktuatoren.
- Under et løft skal brugeren være over løfterens understøtningspunkt under hele forflytningsproceduren for at undgå, at personløfteren vælter. Flyt aldrig brugeren eller start et løft fra et sted uden for enhedens understøtningspunkt.

Restrisici

Risiko	Fare	Informationer om risikostyringsforanstaltninger
Brugerrisiko	Udstyret vælter	<p>Hvis en personløfter startes med brugeren langt uden for løfterens understøtningspunkt, eller hvis en bruger, der sidder i et løftesejl, flyttes uden for personløfterens understøtningspunkt, kan det få enheden til at vælte, så brugeren falder ned.</p> <p>Under et løft skal brugeren være over personløfterens understøtningspunkt under hele flytningsproceduren. Flyt aldrig brugeren eller start et løft fra et sted uden for enhedens understøtningspunkt.</p>
Materialerisiko	Komponenter løsnes eller går i stykker på grund af korrosion	<p>Ukorrekt behandling af personløfteren kan medføre, at komponenterne korroderer. Personløfteren skal bruges indendørs og må ikke opbevares i våde eller fugtige omgivelser.</p> <p>Se afsnittene Kontraindikationer, sikkerhedsforanstaltninger og advarsler samt Vedligeholdelse for yderligere information og detaljerede oplysninger om anvendelse og opbevaringsmiljøer.</p>

Max. belastning

Forskellige produkter i den sammensatte løfteenhed (løfter, ophængsbojle, løftesejl, vægt og eventuelt andet løftetilbehør) kan have forskellige tilladte max. belastninger. Det er altid den laveste tilladte max. belastning på det respektive produkt i den sammensatte løfteenhed, som styrer. Kontroller altid den tilladte max. belastning på løfter og løftetilbehør før brug, og kontakt forhandleren i tilfælde af spørgsmål.

Opladning af batteri

En tone ved brug af løfteren angiver, at batterierne skal oplades.

Oplad løfteren efter brug, så batteriet altid er fuldt opladet.

Lås løfterens hjul i forbindelse med opladning af batteriet.

1. Opladningskablet sættes i stikkontakten og i stikket til opladningskablet. Symbolet for opladning vises på displayet.
2. Kontroller, at lamperne på kontrolboksen lyser. Det grønne LED-lys bekræfter, at opladeren optager strøm, og det gule LED-lys angiver, at batteriet oplades.
3. Opladningen afbrydes automatisk, når batteriet er fuldt opladet.

Vægmonteret oplader.

1. Fjern batteripakken fra løfteren, og placer batteripakken i den vægmonterede oplader.
2. Kontroller, at LED-lyset på opladerens forside lyser.

BEMÆRK!

Inden løfteren tages i brug første gang, skal den lades op i fire timer.

Oplad batterierne regelmæssigt for maksimal levetid. Vi anbefaler opladning hver dag, løfteren anvendes.

Nødstopet skal deaktiveres inden opladning.

Batteriiinformation på displayet

Batteristatus vises i fire trin:



Batteristatus 1: Ok. Batteriet skal ikke oplades (100 - 50 %).

Batteristatus 2: Batteriet bør oplades. (50 - 25 %)

Batteristatus 3: Batteriet skal oplades. (Mindre end 25 %) En tone høres ved tryk på knapperne ved denne batteristatus.

Batteristatus 4: Opladning af batteriet er påkrævet. I denne tilstand fungerer løfteren ikke; det er kun muligt at sænke løftearmen. Der høres desuden en lyd, hvis en af knapperne trykkes ind (17 V eller lavere) i denne tilstand. Displayet skifter mellem de to symboler i 10 sekunder.

Batterisymbolet vises, når boksen er aktiv og til lukning (2 minutter efter brug).

Kun batteritypen BAJ1/BAJ2 kan anvendes.

Batteriniveauet måles i Volt-niveau. Det betyder, at det er muligt, at symbolet nogle gange kan veksle mellem Status et og to og tilbage igen.

↑	12034
A+S	1257000
1/3/7/3	7
REPER	90/360

Udlæsning af serviceinformation

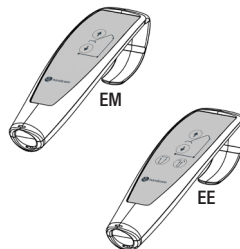
Grundlæggende serviceinformation kan udlæses på displayet. For at se informationen på displayet, holdes en af knapperne til løftearmen inde i et halvt sekund. Informationen vises i 30 sekunder, eller indtil andre knapper aktiveres.

- Antal foretagne retningsændringer
- Aktuatorens belastning (anvend ampere x sekunder under drift)
- Antal overbelastninger
- Antal dage siden sidste serviceeftersyn.

Håndbetjening

Hævning/sænkning af løftearmen

Markeringer på knapperne angiver retning. Bevægelsen standser, så snart knapperne slippes.

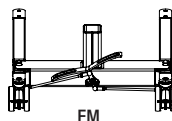
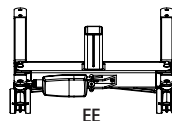


Elektrisk benspredning (EE)

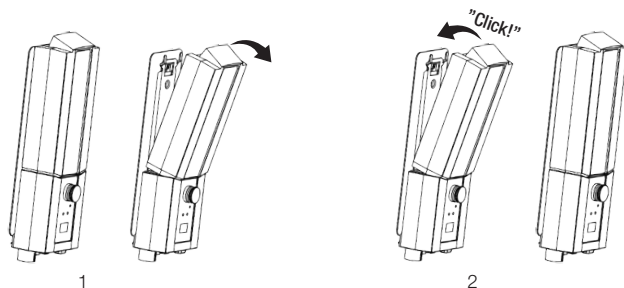
Funktionen fremgår af symbolerne på knapperne på håndbetjeningen. Så snart knapperne slippes, standser løfterens bevægelse.

Manuel benspredning (EM)

Tryk den respektive pedal på bagsiden af løfteren ned for at sprede eller samle benene.



Udskiftning af batteri



Nødstop

Nødstop

Tryk den røde nødstopknap på styreboksen ind.

Nulstilling

Vrid knappen i pilenes retning, til knappen popper ud.

Vi anbefaler, at nødstoppet trykkes ind, når løfteren ikke anvendes, så batteriet ikke aflades.

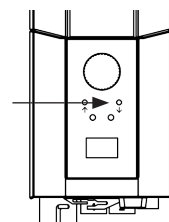
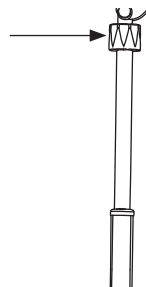
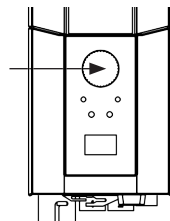
Nødsænkning

Manuel nødsænkning

Drej det runde plastikhjulster på aktuatoren med uret for mekanisk nødsænkning.

Elektrisk nødsænkning

Anvend nedknappen på styreboksen til elektrisk nødsænkning. Anvend et smalt redskab, f.eks. en kuglepen.



Fejlsøgning

Hvis løfte- eller benspredningsbevægelsen ikke fungerer, kontroller følgende

- At nødstoppet ikke er trykket ind
- At samtlige kabler er korrekt tilsluttede og ordentligt trykket ind. Træk stikkene ud, og sæt dem fast i igen.
- At batteriet ikke er under opladning.
- At batteriet er opladet.

Hvis løfteren ikke fungerer tilfredsstillende, kontakt din forhandler.

Hvis der høres mislyd

- Forsøg at fastslå, hvor lyden kommer fra. Tag løfteren ud af brug, og kontakt din forhandler.

Brugsanvisning

1. Brug aldrig personløfteren, hvis du ikke har gennemgået korrekt uddannelse i personløftere og løftesejl. Brug aldrig personløfteren, før du har gennemlæst manualen til såvel personløfteren som løftesejlene.
2. Foretag en risikovurdering, som vil danne basis for, om der kræves en eller flere hjælpere.
3. Foretag altid en kontrol af personløfteren, før den bruges. Vær særligt opmærksom på at kontrollere hjul, bolte, løftearm, ophængsbøjle og etiketter. Se manualen med hensyn til hvordan personløfteren kontrolleres før brug.
4. Før personløfteren anvendes, skal dette planlægges, og risikoen ved løftning og forflytning skal altid vurderes:
 - a. Foretag en vurdering af, om miljøet, hvor du planlægger at foretage personløftet, er egnet til det, og læg derefter en plan for opgaven.
 - b. Kontrollér, om både personløfteren og det løftesejl, du agter at anvende, fungerer korrekt. Udfyld den eventuelle formular før brug.
 - c. Kontrollér, at løftebatteriet er opladet.
 - d. Kontrollér at personløfteren er i vedligeholdt stand.
 - e. Undersøg personløfteren og løftesejlet visuelt for tegn på skader eller defekter.
 - f. Kontrollér, at løftesejlets størrelse og type er korrekt til brugeren.
5. Brug løfteren som en mobil løftestation. Kør ikke med den, hvis det ikke er nødvendigt. Planlæg en kort forflytning, flyt stole, tæpper og andre møbler, der kan være i vejen.
6. Anbring løftesejlet på brugeren, før du placerer personløfteren tæt på brugeren. Se tilbehør så som EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets, der kan være til hjælp ved fastgørelse af løftesejlet.
7. Flyt personløfteren langsomt hen mod brugeren. Hold den ene hånd mellem ophængsbøjlen og brugeren for at sikre, at du aldrig kommer til at ramme brugeren med ophængsbøjlen.
8. Fastgør stropperne fra løftesejlet til ophængsbøjlen. Starte med de øverste. Kontrollér, at ophængsbøjlen ikke roterer og rammer brugeren. Når alle løftestropper er fastgjort, skal det kontrolleres, at de alle er inde i sikkerhedslåsen, ved at trække stropperne ned.
9. Løfteprocedurer:
 - a. Når en bruger skal løftes fra en stol/et toilet/en kørestol etc., sker det som oftest ved at anbringe personløfteren foran stolen eller så den kommer fra siden.
 - b. Når en bruger skal løftes fra en seng, er det lettest, hvis du løfter hovedgærdet og løfter brugeren fra siddende stilling. Hvis du har brug for at løfte en bruger fra siden, skal du løfte i løftesejlets nederste stropper for at hindre, at de glider op/ind i lyskeområdet. De nederste dele af løftesejlet må ikke berøre hverken knæled eller lyskeområdet.
 - c. Når en bruger løftes fra gulvet, er det lettest, hvis brugeren kan sidde op på gulvet. Hvis det ikke er muligt, er den mest almindelige metode at placere personløfteren sådan, at en pude under brugerens hoved vil være i det ene hjørne tæt på personløfterens basis og tættest på den ene side af masten. Husk at låse hjulene!



10. Tryk på OP-knappen på den manuelle betjening for at løfte brugeren. Bliv ved med at løfte, indtil stropperne er stramme, og brugeren er lige ved at blive løftet, STOP derefter og foretag en sikkerhedskontrol.
 - a. Kontrollér, at ophængsbøjlen er vandret. Hvis ikke, betyder det, at løftesejlet ikke er korrekt placeret, og brugeren vil ikke blive løftet korrekt.
 - b. Kontrollér, at stropperne ikke griber fat i kørestol, sengehest og andre genstande.
 - c. Kontrollér, at løftesejlets stropper er helt beskyttet mod at glide af løftebøjlen, ved at låse sikkerhedslåsene.
 - d. Kontrollér, at brugeren er klar og ligger behageligt og sikkert i løftesejlet, ved at spørge ham eller hende.
 - e. Kontrollér, at ophængsbøjlen ikke berører brugerens hoved.
 - f. Kontrollér, at hjulene ikke er låst eller blokeret. De skal kun være låst, når du løfter fra gulvet. Fra dette punkt, hvor der opstår spænding, kan du løsne bremserne.
11. Tryk på OP-knappen igen og løft brugeren op.
12. Flyt brugeren langsomt hen mod destinationsstedet. Gør forflytningen så kort som muligt.
13. Sænkingsprocedurer:
 - a. Ved sænkning til en seng, er det ofte bedst at hjælpe brugeren til siddende stilling. Derfor løftes hovedgærdet, for brugeren sænkes. Hvis du sænker fra siden, skal du sikre dig, at brugeren ikke er anbragt for højt oppe i sengen, så han eller hun slår hovedet mod sengens hovedgærde.
 - b. Ved sænkning til en stol, skal du sørge for at hjælpe brugeren til at sidde så langt tilbage i stolen som muligt.
14. Tryk på NED-knappen for at sænke brugeren. Når du sænker brugeren, skal du sikre dig, at løftebøjlen ikke rammer hovedet. Når brugeren lander på stolen, skal du forsøge at flytte personløfteren og løftebøjlen væk fra brugerens ansigt. Bremserne skal være inaktive for at dette kan ske. Sænk sådan, at løftesejlets stropper ikke er spændt, og frigør stropperne fra ophængsbøjlen. Flyt personløfteren sådan, at du har plads nok til at fjerne stroppe.
15. Nyttige tips:
 - a. Prøv at bruge en ReadySlide- eller en EasyGlide-oval for at anbringe stroppe.
 - b. For at flytte personløfteren skal du først kontrollere, at hjulene kører let. De kan være, at de trænger til at blive rengjort eller udskiftet. Hvis det stadig er vanskeligt at flytte personløfteren, kan problemet være, at gulvet er for blødt, eller at brugerens vægt er for høj for en enkelt hjælper. Hvis dette ikke er muligt, skal du planlægge at udføre risikovurdering og eventuelt skifte til flere hjælpere eller måske til en anden personløftertype, som f.eks. loftsmonteret personløfter.
16. Hvis du har nogen spørgsmål, kan du tale med din patients håndteringsrådgiver eller med os på Direct Healthcare Group. Det, der er den bedste håndtering af én bruger, kan være dårligt for en anden.

Tilbehør

Tilbehørets forventede holdbarhed

Se manualen eller informationssiderne vedrørende det pågældende tilbehør.

End cover Carina

Beskyttelseshætte til enden på masten i sammenfoldet tilstand.

End cover, artikelnummer: 70200030

ReadyStrap

Fæstebånd, Artikelnummer: 16010

Fixed actuator bolt (Fast aktuatorbolt)

Hvis løfteren ikke skal opbevares sammenklappet, kan låsestiften erstattes med

Fixed actuator bolt, artikelnummer: 70200091

Løftesejl

I Direct Healthcare Groups SystemRoMedic™ sortiment findes et bredt udvalg af funktionelle og bekvemme kvalitetsløftesejle, tilpassede forskellige typer af løft og til brugere med forskellige behov. Løftesejlene fås i flere forskellige materialer og i størrelser fra XXS til XXL. Der findes også særlige modeller af løftesejle i XXXL og XXXXL til ekstremt store og tunge brugere. Alle modeller er sikre og meget enkle at anvende.



Ophængsbøjler

SlingBar er en 2-punkts ophængsbøjle i aluminium, som findes i tre varianter med forskellige bredder. Alle varianter af SlingBar har sikre afkrogningsbeskyttelser, som forhindrer, at løftestropperne/øjerner glider ud af ophængsbøjlen, og alle varianter kan anvendes med brugere, som vejer op til 300 kg.

Sidebøjlerne SlingBarSpreader M, som findes som tilbehør, anvendes til at skabe øget plads i et løftesejle, som anvendes sammen med en SlingBar 2-punkts ophængsbøjle.

SlingBarSpreader M åbner løftesejlet op og giver en mere tilbagelænet stilling.



SlingBar XS (250 mm) artikelnummer: 70200071

SlingBar S (350 mm) artikelnummer: 70200001

SlingBar M (450 mm) artikelnummer: 70200002

SlingBar L (600 mm) artikelnummer: 70200003

SlingBarSpreader M artikelnummer: 70200042

QuickLink artikelnummer: 70200101

Håndbetjening

Håndbetjening med service- og batteristatus samt overbelastningsindikator.

Håndbetjening HB33-6, artikelnummer: 70200089

Vedligehold

Løfteren skal gennemgå et lovpligtigt serviceeftersyn mindst en gang om året. Eftersynet udføres af autoriseret personale i overensstemmelse med Direct Healthcare Groups servicemanual.

Reparation og vedligehold må kun udføres af autoriseret personale, som anvender originale reservedele.



Udtjente batterier afleveres til nærmeste genbrugsstation til genvinding.

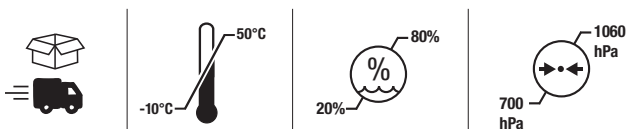
De kan alternativt sendes til Direct Healthcare Group eller til en forhandler af Direct Healthcare Groups produkter.

Rengøring/desinfektion

Om nødvendigt rengøres personløfteren med en klud med varmt vand eller sæbevand, og det kontrolleres, at drejehjulene er fri for støv og hår. De elektroniske komponenter (batteri, styreboks, manuel styring, aktuatorer, kabler) bør kun rengøres med en fugtig klud. For at undgå affedtning af stempelstængerne skal aktuatorerne trækkes tilbage til minimumslængde og være belastningsfri for rengøring. Sørg for, at personløfteren tørres omhyggeligt efter rengøring. Undgå damprensning på grund af risiko for korrosion. Brug ikke rengøringsmidler, der indeholder phenol eller chlor, da dette kan beskadige materialerne. Hvis desinfektion er påkrævet, bør der anvendes 70 % ethanol, 45 % isopropanol eller tilsvarende. Anbefalet rengøringsfrekvens er ugentlig eller muligvis oftere, afhængigt af anvendeshyppigheden.

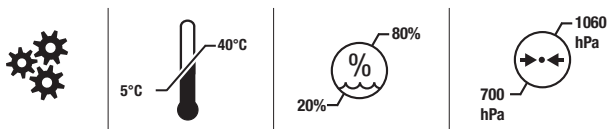
Opbevaring og transport

Dersom personløfteren ikke skal bruges i nogen tid eller f.eks. under transport, anbefaler vi, at nødstopknappen trykkes ind. Personløfteren bør transporteres og opbevares ved $-10\text{ }^{\circ}\text{C}$ til $+50\text{ }^{\circ}\text{C}$ og ved normal fugtighed, 20 % til 80 % ikke-kondenserende. Lufttrykket skal være mellem 700 og 1060 hPa. Se også Tekniske informationer nedenfor og det, der er angivet på enheden. Symbolet længst til venstre angiver opbevaring og transport. Lad personløfteren nå stuetemperatur, før batterierne oplades, eller løfteren anvendes. Personløfteren må ikke opbevares sådan, at den udsættes for støv, eller at batteriet udsættes for direkte sollys.



Betjening





















Driftsmiljøet skal være $5\text{ }^{\circ}\text{C}$ til $40\text{ }^{\circ}\text{C}$, relativ fugtighed 20 % til 80 % ikke-kondenserende, og atmosfærisk tryk 700 til 1060 hPa. Se også Tekniske Informationer nedenfor og det, der er angivet på enheden. Symbolet længst venstre angiver driftsbetingelser.



Serviceaftale

Ved Direct Healthcare Group kan der tegnes en serviceaftale, der inkl. det årlige lovpligtige eftersyn. Direct Healthcare Group Danmark for yderligere information.

Symboler

	Hvid/blå Læs brugsanvisningen						
	Må ikke bortskaffes sammen med husholdningsaffald						
	Produktet opfylder kravene 2017/745, (MDR)						
	Type B, i henhold til beskyttelsesgrad mod elektrisk stød.						
	Apparatet er beregnet til indendørs brug.						
	Klass II udstyr.						
	Vigtigt Vær opmærksom						
	Rød/sort Flyt ikke løfteren via aktuatoren						
	Rød/sort Flyt ikke løfteren via aktuatoren						
	Arbejdscyklus: 2 min. i aktiv (TIL)-tilstand. 18 min. i hvile (FRA)-tilstand.						
 <table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total				Masse Enhedens vægt (massefylde), sikker arbejds- belastning af enheden, den samlede sum. Alt sammen i kg.
Carina	SWL	Total					
							

Teknisk information

Løfthastighed	23 mm/s uden belastning.
Batteries	24 V, 2,9 Ah ventilregulerede lukkede blyakk. såkaldte gelbatterier.
Lader	Max. 400 mA
Motor (løftesøjle)	DC 24 V, 9,7 A. IP X4. Driftstid: 10% ved maksimal løbende driftstid på 2 minutter, max 5 retningsændringer pr. minut. Push: 10 000N.
Motor (understel)	DC 24 V, 2,2 A. IP X4. Driftstid: 10% ved maksimal løbende driftstid på 2 minutter, max 5 retningsændringer pr. minut. Push: 1500N.
Lydniveau	Med belastning: op: 43 dB(A) ned: 44 dB(A).
Materiale	Stål
Nødsænkning	Manuel og elektrisk
Hjul	For 100 mm, bag 100 mm
Vægt	33 kg
IP class:	IP X4
Forventet levetid	10 år
Tilbehørets forventede holdbarhed	Se manualen eller informationssiderne vedrørende det pågældende tilbehør.
Trykkraft knapper på håndbetjening	4 N
Max. belastning	165 kg
Driftsmiljø	5 °C til 40 °C, relativ fugtighed 20 % til 80 % ikke-kondenserende, og atmosfærisk tryk 700 til 1060 hPa.
Opbevarings- og transportmiljø	-10 °C til 50 °C, relativ fugtighed 20 % til 80 % ikke-kondenserende, og atmosfærisk Omgivende tryk 700 til 1060 hPa.

EMC

Personløfteren er blevet testet i overensstemmelse med gældende regulatoriske standarder med hensyn til dens evne til at blokere EMI (elektromagnetisk interferens) fra eksterne kilder. Personløfteren er blevet testet i overensstemmelse med IEC60601-1-2 Version 4.

Visse procedurer kan medvirke til at reducere elektromagnetisk interferens, så som følgende tilsigtede omgivelser: Hjemmeplejemiljø og professionelt sygehusmiljø eller lignende.

Følgende er undtagelser fra ovennævnte tiltænkte miljøer: Tæt på HR-kirurgisk udstyr og i et RF-skærmet rum i et ME SYSTEM til magnetresonans-billedannelse.

ADVARSEL Dersom enheden ophører med at fungere, opfører sig på en uventet måde eller bevæger sig utilsigtet på grund af mulige elektromagnetiske forstyrrelser eller interferens, skal der slukkes for enheden. Der skal tændes for den igen, og dens funktion skal kontrolleres før brug. Hvis problemet vedvarer, skal enheden benyttes i et andet rum eller miljø. Dersom andet udstyr forstyrres, skal dets funktion kontrolleres før brug igen.

ADVARSEL Dersom enheden ophører med at fungere eller opfører sig på en uventet måde på grund af mulige elektromagnetiske forstyrrelser, skal der slukkes for enheden. Dets funktion skal kontrolleres, og udstyret skal benyttes i et andet rum eller miljø. Dersom andet udstyr forstyrres, skal dets funktion kontrolleres før brug igen.

ADVARSEL Brug af dette udstyr ved siden af eller stablet sammen med andet udstyr bør undgås, da det kan medføre ukorrekt funktion. Hvis en sådan anvendelse er nødvendig, skal der holdes øje med dette udstyr og det øvrige udstyr for at sikre, at det fungerer normalt.

ADVARSEL Bærbart RF-kommunikationsudstyr (herunder periferiudstyr som antennekabler og eksterne antenner) må ikke anvendes nærmere end 30 cm (12 tommer) fra nogen del af personløfteren inklusive kabler specificeret af fremstilleren. I modsat fald kan det medføre forringet funktion af dette udstyr.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

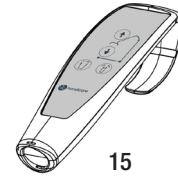
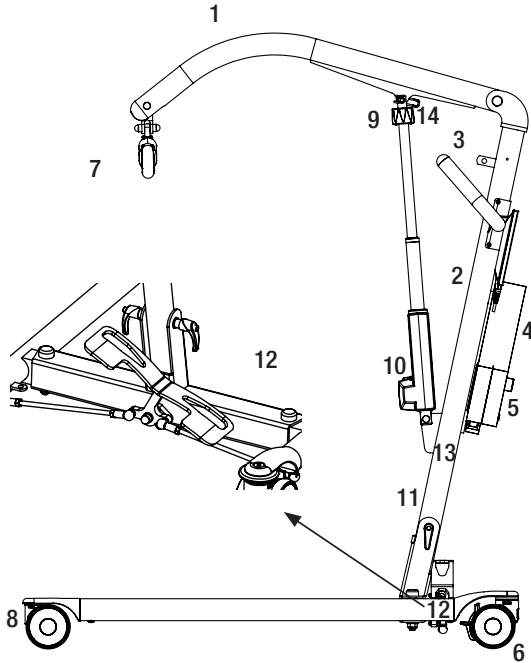
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Käyttöohje - Suomi



1. Nostovarsi
2. Nostopilari
3. Työntökahva
4. Akku
5. Häätäpysäytyspainike ohjauksotelossa
6. Jarrulliset takapyörät
7. Turvakoukuilla varustettu nostokaari
8. Etupyörät
9. Hätälasku (manuaalinen)
10. Nostovarren moottori/säätölaite
11. Lukitusvipu
12. Alustan leveyden säätöpoljin (EM)
13. Kiristyshihna
14. Pikasokka
15. Käsiohjain

Carina350 on kokoon taitettava siirrettävä potilasnostin enintään 165 kg painavien henkilöiden turvalliseen ja helppoon nostamiseen. Carina350 on saatavana neljänä joko manuaalisella tai sähkötoimisella alustan levytyksellä varustettuna mallina. Siihen on saatavana joko standardikorkuiset jalat tai matalampien sänkyjen yhteydessä käytettävät matalat jalat. Kaikki mallit ovat tukevia, vakaita ja turvallisia ja samalla teräsrunkoiseksi nostimeksi kevyitä. Carina350 tarjoaa hintaansa nähden ainutlaatuisen yhdistelmän toimivuutta, suorituskykyä ja laatua. Carina350 toimitetaan täysin käyttövalmiina ja varustettuna tukevalla nostokaarella, jossa on luotettavat turvakoukut ja käsiohjain.

Tuotteen käyttötarkoitus

Carina350 on siirrettävä ja kannettava yksikkö, joka yhdessä hyväksytyjen varusteiden kanssa auttaa potilaiden nostamisessa ja/tai siirtämisessä istuvassa asennossa tai makuuasennossa sängystä tuoliin tai toisin päin. Se auttaa myös siirtämään potilaita sisätiloissa tarvittaessa lyhyitä matkoja. Carina350 vähentää hoitajien vammojen riskiä nostotilanteissa. Tarkoitettu hoitajille, jotka voivat lukea ja ymmärtävät nostimen käyttöohjeet. Carina350 on tarkoitettu sekä kotihoitoon että laitoshoitoon.

Laitteen kuvaus

Carina350a on tarkoitus käyttää fyysisesti rajoittuneiden henkilöiden (heikko lihasvoima tai ei lainkaan lihasvoimaa, mukaan lukien vapaaehtoisten liikkeiden puute) siirtämiseen paikasta toiseen, esimerkiksi sängystä pyörätuoliin. Carina350 on tarkoitettu hoitajien käyttöön (maallikkojen tai terveydenhoitoalan ammattilaisten), joilla on saatavana ja jotka voivat lukea ja ymmärtävät Carina350:n käyttöohjeet. Carina350 vähentää potilaan manuaalisen nostamisen tarvetta, tekee nostamistilanteesta turvallisemman ja vähentää hoitohenkilöiden työperäisiä vammoja.



Varmista turvallisuus

Silmämääräinen tarkastus

- Tarkista, ettei pakkaus ole vahingoittunut.
- Tarkista, että olet saanut oikean tuotteen.
- Tarkasta nostimen toiminta säännöllisesti.
- Varmista tarkastamalla, ettei materiaali ole vahingoittunut.

Ennen käyttöä

- Tarkista, että kaikki osat/komponentit ovat mukana pakkauksessa.
- Tarkista, että kaikki hyväksytyt varusteet ovat mukana pakkauksessa.
- Tarkista, että Laatutodistus-dokumentti on pakkauksessa. Laita dokumentti talteen siltä varalta, että sinun täytyy myöhemmin ottaa yhteyttä valmistajaan.
- Varmista, että nostin on koottu oikein.
- Tarkasta nostoliikkeen sekä alustan leveyden säätö.
- Tarkista liikeradat joka suuntaan.
- Tarkasta nostokaaren kiinnitys ja turvalukon toiminta.
- Varmista, että säätölaitteen pikasokka on asennettu oikein.



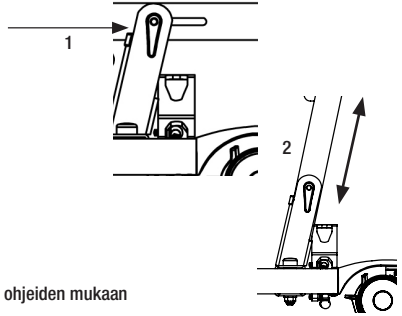
Lue aina käyttöohje

- Lue aina kaikkien siirrossa käytettävien apuvälineiden käyttöohjeet.
- Säilytä käyttöohje tuotteen käyttäjien saatavilla.
- Varmista aina, että sinulla on käyttöohjeen uusin versio.
- Sen voi ladata kotisivuiltamme www.directhealthcaregroup.com.
- Henkilöt, jotka eivät ole saaneet nostimen käyttöopastusta, eivät saa missään olosuhteissa käyttää nostinta.
- Muutosten tekeminen alkuperäiseen tuotteeseen on ehdottomasti kielletty.

Kokoaminen

Tarkasta, että pakkauksessa on seuraavat osat:

Nostopilari ja nostovarsi, nostomoottori, nostokaari ja ohjauskotelo.
Alusta ja leveyden säätöpolkimet.
Säätölaitteen pikasokka.
Käsiohjain ja johto.
Lukitusvipu nostopilarin kiinnittämiseksi alustaan.
Käyttöohje.
Latauslaitteen johto.



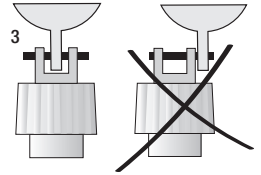
Nostin toimitetaan kokoonaitettuna. Avaa nostin käyttövalmiiksi seuraavien ohjeiden mukaan (työkaluja ei tarvita).

1. Lukitse pyöräjarrut.
2. Avaa lukitusvipu nostopilarin alustasta (kuva 1).
3. Vedä nostopilaria eteenpäin, nosta se ylös ja aseta alustaan.



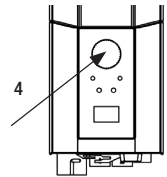
Nostopilarin ON OLTAVA täysin perillä alustassa. Nostopilari ja alusta on kohdistettava (kuva 2). Virheellinen sovitus voi aiheuttaa osien irtoamisen tai rikkoutumisen

4. Kiristä lukitusvipu (kuva 1).
5. Avaa kiristyshihna, jolla nostovarsi on kiinnitetty, ja nosta nostovarsi ylös.
6. Irrota säätölaite nostopilarin kiinnikkeestä ja siirrä se nostovarren kiinnikkeeseen.



On tärkeää, että nostovarsi on kiinnitetty oikein säätölaitteeseen (kuva 3). Väärä kiinnitys voi aiheuttaa osien murtumisen/katkeamisen ja vakavan henkilövahingon vaaran.

7. Tarkasta kaikki kiinnitykset ja lukitusvivut (kuvat 1).
8. Vapauta hätäpysäytyspainike (kuva 4) ja tee lopputarkastus (ks. kappale Lopputarkastus).



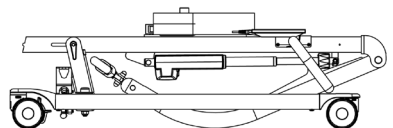
Taita nostin kokoon noudattamalla alla olevia ohjeita.

1. Lukitse pyöräjarrut.
2. Käytä nostovarsi alimpaan asentoon ja paina sitten hätäpysäytyspainiketta.
3. Irrota säätölaite nostovarresta irrottamalla pikasokka ja siirrä se nostopilarin kiinnikkeeseen.
4. Laske nostovarsi alas ja kiinnitä se kiristyshihnalla nostokaaren nivelen ympärille.



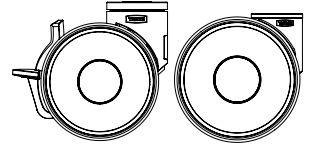
Varo, etteivät kädet jää puristuksiin nostovarren ja nostopilarin väliin.

5. Avaa lukitusvipu nostopilarin alustasta (kuva 1). Lukitusvipua ei tarvitse poistaa.
6. Kohota nostopilaria ja käännä se kohti alustaa.
7. Vedä nostopilaria taaksepäin ja kiristä lukitusvipu (kuva 1).



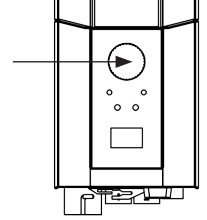
Lopputarkastus

Tarkasta, ettei nostimessa ole merkkejä kulumisesta ja vauriosta. Tarkasta kaikki kuusi pyörää ja pyöräjarrut.



Tarkasta kaikki liittännät, ruuvit ja pultit. Tarkasta laitteen pakkaus varmistaaksesi, että siinä ei ole irtonaisia osia.

Tarkasta hätäpysäytyksen toiminta painamalla hätäpysäytyspainike alas ja painamalla sen jälkeen ylös- tai alas-painiketta. Jos mitään ei tapahdu, kun ylös- tai alas-painiketta painetaan, hätäpysäytys toimii oikein.

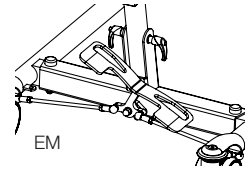


Ota käsiöhjain, paina ylös-painiketta ja käytä nostovarsi ylös asti. Paina sen jälkeen alas-painiketta ja käytä nostovarsi aivan alas asti.



Testaa alustan leveysäädön toiminta alustan levityksen ja kavennuksen polkimia painamalla.

Testaa nostimen toiminta nostamalla avustavaa henkilöä (ei käyttäjää) hyväksytyllä nostoliinalla. Tarkasta samalla, että hätälaskutoiminto toimii nostin kuormattuna, ks. kappale Hätälasku.



Jos laite toimii tarkastettaessa virheettömästi, kytke latauslaite ja varmista, että ohjauskotelossa oleva latausvalo syttyy.



HUOM!

Ennen nostimen ensimmäistä käyttökertaa:

- sitä täytyy ladata vähintään 4 tuntia. Katso kappale Akkujen lataaminen.
- ohjauskotelon huoltoaikalaskuri on nollattava. Nollataksesi huoltoaikalaskurin paina käsiöhjaimen nosto- ja laskupainikkeita yhtä aikaa 5 sekuntia. Äänimerkki ilmaisee, että ajastin on nollattu.



Säilytä käyttöohje tuotteen käyttäjien saatavilla.

Tuotteen käyttö

Vasta-aiheet, varotoimenpiteet ja varoitukset

Vasta-aiheet

- Lattianostinta ei saa käyttää potilaille, joiden paino ylittää nostimeen merkityn enimmäispainon.
- Nostinta ei saa laskea veteen eikä käyttää suihkussa.
- Nostinta ei saa jättää eikä siirtää säilytykseen kosteaan ympäristöön.
- Nostinta ei saa puhdistaa höyryllä.
- Nostinta ei saa ladata määrässä tilassa.
- Nostinta ei saa käyttää happirikastetuissa ympäristöissä.
- Nostinta ei saa käyttää ulkona, vaan ainoastaan sisällä.
- Käyttäjää ei saa siirtää nostimella pitkiä matkoja, se on tarkoitettu ainoastaan lyhyisiin siirtoihin.

Varotoimenpiteet

- Tarkista, että lattianostinta käytetään kuivassa paikassa sekä tasaisella alustalla.
- Tarkista, että tuote on asennettu/koottu oikein ennen ensimmäistä käyttökertaa.
- Tarkista lattianostin aina, kun olet laittanut sen kokoon/irrottanut osia kuljetuksen jälkeen.
- Tarkista nostoliike ja varmista säätölaitteen koko liikerata.
- Tarkasta nostin kerran vuodessa nähdäksesi, onko siinä merkkejä vaurioista.
- Tarkasta, ettei käsiohjaimessa ole merkkejä kulumisesta.
- Tarkista, että käsiohjaimen merkinnät vastaavat nostotoimintoja.
- Tarkista akun tila.
- Tarkista vuosittaisessa huollossa säätölaitteen suorittamat nostot ja tee toimenpiteet sen mukaisesti.
- On tärkeää, että käyttäjää ei koskaan jätetä yksin kuljetuksen ajaksi.
- Takuu on voimassa vain, jos tuotteen korjaukset tai muutokset tekee Direct Healthcare Groupin valtuuttama henkilöstö.
- Varmista, ettei nostimen edessä ole esteitä tai ihmisiä.
- Käsittele akkua varovasti. Älä pudota.
- Käytä vain nostimelle tarkoitettuja akkuja ja johtoja.
- Varmista, että kaikki nostovarusteet ovat tasapainossa ja voivat liikkua vapaasti.
- Lukitse jarrut aina, kun nostin ei ole käytössä.
- Hidas vauhti on suositeltava, kun nostinta siirretään käyttäjän ollessa nostimessa.
- Älä ohjaa nostinta kynnysten yli kovalla vauhdilla tai voimalla.
- Kun ylität kynnyksen, siirrä nostimen takarengas ensin. Lähesty kynnystä hitaasti ja kerro lähestyvästä kynnyksestä käyttäjälle.
- Huomaa, että manuaalisen hätälaskumekanismiin ja nostovarren väliin voi jäädä puristuksiin, kun nostovarsi on korkeimmassa ja matalimmassa asennossaan.

Varoitukset

- Hoitajan täytyy pystyä lukemaan ja ymmärtämään tuotteen käyttöohjeet.
- On tärkeää käyttää ainoastaan hyväksyttyjä varusteita, jotta estetään tahaton osien irtoaminen, mikä saattaa johtaa kaatumiseen ja potilaan loukkaantumiseen.
- Kun siirretään nostinta, käytä huolellisia ja varovaisia liikkeitä välttääksesi heilumisen ja törmäämisen ympäristön kalusteisiin ja muihin tavaroihin.
- Nostin on tarkistettava säännöllisesti, jotta se toimisi optimaalisesti ja olisi turvallinen, katso Huolto-opas.
- Käytettävät nostolisävarusteet on asennettava oikein ja testattava käyttäjän tarpeet ja toimintakyky huomioiden.
- Erityistä varovaisuutta on noudatettava käytettäessä voimakkaita virtalähteitä, kuten diatermilaitetta tai vastaavia. Esimerkiksi diatermilaitteen johtoja ja vastaavia osia ei saa panna laitteen lähelle. Epäselvissä tilanteissa ota yhteyttä Direct Healthcare Groupin edustajaan.
- Älä koskaan yritä nostaa henkilönostinta työntökahvasta tai nostovarresta.
- Älä koskaan seiso nostimen päällä käytön aikana.
- Älä jätä käyttäjää tai potilasta yksin siirron aikana.
- Älä koskaan siirrä nostinta vetämällä säätölaitteesta.
- Noston aikana käyttäjän on oltava tukialustan yläpuolella koko nostoprosessin ajan, jotta vältetään nostimen kaatuminen. Älä koskaan siirrä käyttäjää tai aloita nostoa laitteen tukialustan ulkopuolelta.

Jäännösriskit

Riski	Vaara	Riskien torjuntatoimenpiteet
Käyttäjän riski	Laite kallistuu	Jos nostinta käyttää siten, että käyttäjä on kaukana nostimen tukialustan ulkopuolella, tai liinassa istuva käyttäjä siirretään nostimen tukialustan ulkopuolelle, laite saattaa kallistua ja käyttäjä pudota. Noston aikana käyttäjän on oltava tukialustan yläpuolella koko nostoprosessin ajan. Älä koskaan siirrä käyttäjää tai aloita nostoa laitteen tukialustan ulkopuolelta.
Materiaaliriskit	Komponentit löystyvät tai rikkoutuvat korroosiosta johtuen	Nostimen asiaankuulumaton käsittely saattaa aiheuttaa komponenttien syöpmisen. Käytä nostinta sisällä äläkä säilytä tai käytä sitä märissä tai kosteissa ympäristöissä. Katso kohdat Vasta-aiheet, varoimenpiteet ja varoitukset sekä Kunnossapito. Saat niistä lisätietoa ja yksityiskohtaista tietoa laitteen käyttö- ja säilytysympäristöistä.

Maksimikuormitus

Samaan asennettuun nostinyksikköön sisältyvien tuotteiden, ts. nostomootorin, nostokaaren, nostoliinan, vaa'an ja muiden lisävarusteiden sallitut maksimikuormitukset voivat olla erilaiset. Se yksikköön sisältyvä tuote, jolla on alin sallittu maksimikuormitus, määrää aina koko yksikön sallitun maksimikuormituksen. Tarkasta aina yksikön kaikkien tuotteiden merkinnät ja ota yhteys Direct Healthcare Groupen, jos sinulla on niistä kysyttävää.

Akkujen lataaminen

Nostimen käytön aikana kuuluva äänimerkki tarkoittaa, että akku on ladattava.

Lataa nostin käytön jälkeen varmistaaksesi, että akussa on aina täysi varaus.

Lukitse nostimen pyörät akun latauksen ajaksi.

1. Liitä latauskaapeli verkkopistorasiaan ja latausliitäntään. Lataussymboli näkyy näytöllä.
2. Varmista, että ohjauskotelon lamput syttyvät. Vihreä LED ilmaisee, että latauslaite saa virtaa, ja keltainen LED ilmaisee, että akku latautuu.
3. Lataus pysähtyy automaattisesti, kun akussa on täysi varaus.

Seinälle asennettu latauslaite.

1. Poista akkupaketti nostimesta ja aseta se seinälle kiinnitettyyn latauslaitteeseen.
2. Varmista, että latauslaitteen edessä oleva LED syttyy.

HUOM!

Ennen nostimen käyttöönottoa sitä täytyy ladata vähintään 4 tuntia.

Lataa akut säännöllisesti varmistaaksesi, että ne kestävät mahdollisimman pitkään. Akut on suositeltavaa ladata nostimen jokaisena käyttöpäivänä.

Hätäpysäytyspainike ei saa olla alapainettuna latauksen aikana.

Näytöllä esitettävät akkutiedot

Akun tyhjentyminen näytetään neljänä vaiheena:



Akun varaustila 1: Akku on ok, latausta ei tarvita (100–50 %).



Akun varaustila 2: Akku on ladattava. (50–25 %)



Akun varaustila 3: Akku on ladattava. (Alle 25 %) Äänimerkki saadaan painettaessa jotakin painiketta tässä varaustilassa.



Akun varaustila 4: Akku on ladattava. Tässä tilassa osa nostimen toiminnoista ei ole käytettävissä. Tässä akun varaustilassa vain nostovarren alas laskeminen on mahdollista. Äänimerkki kuuluu myös, kun ohjauspainike aktivoidaan (17V tai alempi). Symboli vaihtelee kahden kuvan välillä 10 sekunnin ajan.

Akkusymboli näytetään kotelon ollessa aktiivituna, kunnes virta katkeaa (2 minuutin kuluttua käytön jälkeen). Myös muita akkutyppejä kuin BAJ1/BAJ2 voidaan käyttää.

Akun varaustaso riippuu jännitetasosta. Tästä syystä akun varaus voi esimerkiksi vaihtua tasolta 1 tasolle 2 ja takaisin tasolle 1.



Huoltotietojen luku

Huollon perustiedot voidaan lukea näytöltä. Saadaksesi huoltotiedot näytölle paina nostovarren ylös-painiketta puoli sekuntia. Tiedot näytetään puolen minuutin ajan tai kunnes muita painikkeita käytetään.

- Tehdyt syklit yhteensä
- Säätlaitteen käyttökuormitus (ampeert x käyttöaika sekunteina)
- Ylikuormitusten kokonaismäärä
- Edellisestä huollosta kulunut aika päivissä/Huoltojen välinen aika päivissä

Käsiohjain

Nostovarren nostaminen/laskeminen

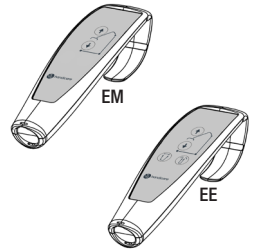
Symboli osoittaa liikesuunnan.

Liike lakkaa, kun painike vapautetaan.

Alustan leveyden sähköinen säätö (malli EE)

Käsiohjaimen painikkeiden merkinnät osoittavat toiminnon.

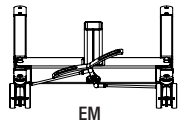
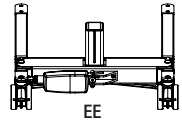
Liike lakkaa, kun painikkeet vapautetaan.



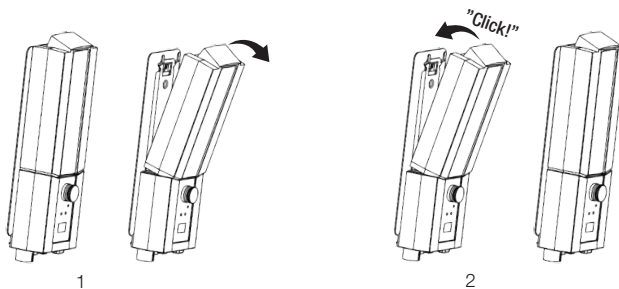
Alustan leveyden manuaalinen säätö (malli EM)

Paina vastaavaa nostimen takana olevaa poljinta

levittäääkseen ja kaventaakseen alustaa.



Akun vaihto



STOP Hätäpysäytys

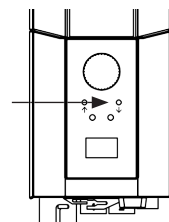
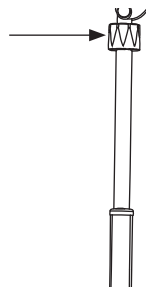
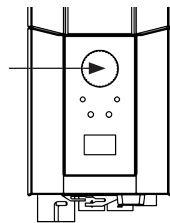
Hätäpysäytyksen aktivointi

Paina ohjauskotelossa oleva punainen hätäpysäytyspainike alas.

Palauttaminen

Kierrä painiketta nuolten osoittamaan suuntaan, kunnes painike ponnahtaa ylös.

Akun purkautumisen estämiseksi on suositeltavaa pitää hätäpysäytyspainike alaspainettuna, kun nostinta ei käytetä.



⇓ Hätälasku

Manuaalinen hätälasku

Kierrä säätölaitteen pyöreää muovinuppia myötäpäivään laskeaksesi nostimen alas manuaalisesti.

Sähköinen hätälasku

Käytä ohjauskotelon alas-painiketta laskeaksesi nostimen alas sähköisesti.

Vianetsintä

Jos nostimen säätö ei toimi, varmista

- Että hätäpysäytyspainiketta ei ole painettu alas.
- Että kaikki kaapelit on liitetty oikein ja kiinnitetty kunnolla. Vedä liitin irti ja paina se kunnolla kiinni.
- Että akun lataus ei ole käynnissä.
- Että akku on ladattu.

Jos nostin ei toimi kunnolla, ota yhteys jälleenmyyjään.

Jos laitteesta kuuluu häiriöääniä

- Yritä selvittää, mistä äänet tulevat. Poista nostin käytöstä ja ota yhteys jälleenmyyjään.

Käyttöohjeet

1. Älä koskaan käytä nostinta, jos et ole saanut asianmukaista koulutusta nostimista ja nostoliinoista.
Älä koskaan käytä nostinta ennen kuin olet lukenut sekä nostimen että liinan oppaan.
2. Tee riskiarvio, joka määrittää, vaaditaanko laitteen käyttöön yksi vai useampi hoitaja.
3. Tarkista aina nostin ennen käyttöä. Kiinnitä erityisesti huomiota renkaisiin, pultteihin, johtimiin ja merkkeihin. Katso käyttöoppaasta, kuinka nostin tulee tarkistaa ennen käyttöä.
4. Suunnittele toiminta ja arvioi riskit aina ennen potilaan nostamista ja siirtämistä:
 - a. Tarkista ympäristö, jossa aiot suorittaa noston ja tee sen jälkeen suunnitelma.
 - b. Tarkista että sekä nostin että nostoliina, jota aiot käyttää, toimivat kunnolla. Täytä kaikki tarvittavat lomakkeet ennen käyttöä.
 - c. Tarkista, että akku on ladattu.
 - d. Tarkista, että nostin on huollettu asianmukaisesti.
 - e. Tarkista nostin ja liina silmämääräisesti vaurioiden tai vikojen varalta.
 - f. Varmista, että liinan koko ja tyyppi on oikea käyttäjää ajatellen.
5. Käytä nostinta liikkuvana nostoasemana. Älä kuljeta nostinta, ellei ole pakko. Suunnittele siirto lyhyeksi, siirrä tuolit, matot ja muut kalusteet, jotka saattavat olla tiellä.
6. Aseta liina käyttäjälle ennen kuin siirrät nostimen käyttäjän lähelle. Katso varusteet, kuten EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets, joista voit saada apua liinan kiinnittämiseen.
7. Siirrä nostin hitaasti käyttäjää kohti. Pidä yksi käsi nostokaaren ja käyttäjän välissä varmistaaksesi, ettet koskaan osu nostokaarella käyttäjään.
8. Kiinnitä liinan lenkit nostokaareen. Aloita alimmista. Tarkista aina, että nostokaari ei pyöri ja osu käyttäjään. Tarkista lenkkien kiinnittämisen jälkeen, että ne ovat kaikki lukon sisäpuolella vetämällä valjaita alaspäin.
9. Nostokäytännöt:
 - a. Kun nostat käyttäjää tuolista/WC-istuimelta/pyörätuolista jne., se tehdään useimmiten asettamalla nostin tuolin eteen tai sivulle.
 - b. Kun nostat käyttäjää vuoteesta, on helpointa nostaa sängyn päätyä ja nostaa käyttäjä istuma-asennosta. Jos joudut nostamaan käyttäjän vaaka-asennosta, vedä liinan alemmaa hihnaa, jotta hihnat eivät liu'u jalkovälillä. Liinan alemmat osat eivät myöskään saa koskettaa polvinivelä tai jalkoväliä.
 - c. Kun nostat käyttäjän lattialta, on helpointa, jos käyttäjä voi nousta lattialla istumaan. Jos se ei ole mahdollista, yleisin tapa on asettaa nostin siten, että käyttäjän alla oleva tyyny on yhdessä kulmassa lähellä nostimen alustaa ja lähempänä nostopilarin toista puolta. Muista lukita renkaat.



10. Paina YLÖS-painiketta käsiohjaimen painikkeesta nostaaksesi käyttäjän ylös. Jatka nostamista, kunnes hihnat ovat kireällä ja käyttäjä on juuri nousemassa. Pysäytä sitten ja tarkista, että nosto on turvallinen.
 - a. Tarkista, että nostokaari on vaakasuorassa. Jos ei, se tarkoittaa, että nostoliina ei ole kunnolla ja käyttäjää ei nosteta oikein.
 - b. Tarkista, että hihnat eivät ole tarttuneet pyörätuoliin, sänkyyn tai muihin esineisiin.
 - c. Tarkista, että lenkit ovat kunnolla kiinni turvakoukuissa eivätkä irtoa nostokaaresta.
 - d. Kysy käyttäjältä, onko hän valmis, mukavasti ja turvallisesti liinassa.
 - e. Tarkista, että nostokaari ei osu käyttäjän päähän.
 - f. Tarkista, että renkaat eivät ole lukossa tai jumissa. Niiden tulee olla lukittuina ainoastaan, jos nostat lattialta. Tässä vaiheessa voit vapauttaa jarrut.
11. Paina YLÖS-painiketta uudelleen ja nosta käyttäjä.
12. Siirrä käyttäjä hitaasti haluamaasi paikkaan. Pidä siirtomatka mahdollisimman lyhyenä.
13. Laskemistavat:
 - a. Jos lasket käyttäjän sänkyyn, on useimmiten parasta auttaa käyttäjä istuma-asentoon. Nosta siksi sängyn päätyä ennen potilaan siirtämistä sänkyyn. Jos lasket käyttäjän makuuasentoon, varmista, että käyttäjä ei ole liian korkealla vuoteessa, jotta hän ei lyö päätänsä sängyn pätyyn.
 - b. Jos lasket käyttäjän tuoliin, auta käyttäjää istumaan tuolissa mahdollisimman takana.
14. Paina ALAS-painiketta laskeaksesi käyttäjän. Kun lasket käyttäjän, varmista että nostokaari ei osu päähän. Kun käyttäjä osuu tuoliin, yritä siirtää nostinta ja nostokaarta pois päin käyttäjän kasvoista. Jarrut eivät saa olla lukittu, jotta tämä onnistuu. Laske siten, että hihnat eivät ole tiukalla ja vapautta lenkit nostokaaresta. Siirrä nostin pois, jotta sinulla on riittävästä tilaa poistaa liina.
15. Apuvinkki:
 - a. Asettaaksesi liinan kokeile käyttää ReadySlidea tai EasyGlide Ovalia.
 - b. Kun siirät nostinta, tarkista ensin, että pyörät pyörivät helposti. Saattaa olla tarpeen puhdistaa tai vaihtaa ne. Jos nostimen siirtäminen on silti vaikeaa, ongelma saattaa olla se, että lattia on liian pehmeä tai että käyttäjän paino on liian suuri hoitajalle. Jos nostimen siirtäminen ei ole mahdollista, suunnittele tekeväsi riskiarviointi ja ota mahdollisesti avuksi lisää hoitajia tai vaihda erilaiseen nostimeen, kuten katonostimeen.
16. Jos sinulla on kysyttävää, keskustele neuvonantajan kanssa tai ota yhteyttä Direct Healthcare Groupiin. Mikä on paras toimintatapa yhdelle voi olla huono toiselle.

Lisävarusteet

Varusteiden arvioitu käyttöikä

Katso varusteet oppaasta tai tietolehtisistä

Päätykansi Carina

Suojaa kokoon taitetun nostimen nostopilarin päätyä.

Päätykansi, tuotenro: 70200030

ReadyStrap

Lukitushihna, tuotenro: 16010

Pysyvästi kiinnitetty säätölaitteen pultti

Jos nostinta ei ole tarkoitus taistaa kokoon varastoinnin ajaksi, jousitappi voidaan korvata

Pysyvästi kiinnitettyllä säätölaitteen pultilla, tuotenro: 70200091

Nostoliinat

Direct Healthcare Groupn SystemRoMedic™ -tuotesarjaan sisältyy laaja valikoima käytännöllisiä ja käyttömukavia, korkealaatuisia nostoliinoja, jotka on sovitettu erilaisiin nostotilanteisiin ja käyttötarpeisiin. Saatavana on useista eri materiaalista valmistettuja nostoliinoja kokoina XXS–XXL. Saatavana on myös XXXL- ja XXXXL-kokoisia nostoliinamalleja erittäin isokokoisille ja painaville käyttäjille. Kaikki mallit ovat turvallisia ja erittäin helppokäyttöisiä.



Nostokaaret

SlingBar on alumiininen kaksipistenostokaari, jota on saatavana kolmena eri leveytenä. Kaikissa SlingBar-nostokaarissa on turvakoukut, jotka estävät nostoliinan lenkkejä irtoamasta nostokaaresta, ja kaikki kaaret on tarkoitettu enintään 300 kg painaville käyttäjille. Nostoliinan väljyyden lisäämiseksi SlingBar-kaksipistenostokaarta käytettäessä voidaan lisävarusteena käyttää SlingBarSpreader M -sivukaaria. SlingBarSpreader M levittää valjaita niin, että käyttäjä voi nojautua taaksepäin mukavampaan nostoasentoon.



SlingBar XS, tuotenro: 70200071

SlingBar S, tuotenro: 70200001

SlingBar M, tuotenro: 70200002

SlingBar L, tuotenro: 70200003

SlingBarSpreader M, tuotenro: 70200042

QuickLink tuotenro: 70200101

Käsiohjain

Käsiohjain HB33-6 malleihin 60600009 ja 60600014 huoltotarpeen, akun varaustilan ja ylikuormituksen ilmaisimilla

Käsiohjain HB33-6, tuotenro: 70200089

Kunnossapito

Nostin on tarkastettava huolellisesti vähintään kerran vuodessa. Tarkastuksen saa suorittaa vain valtuutettu henkilöstö ja tarkastuksessa on noudatettava Direct Healthcare Groupin huoltokäsikirjan ohjeita.

Korjaukset ja huollot saa suorittaa vain valtuutettu henkilöstö ja korjauksessa saa käyttää vain alkuperäisiä varaosia.



Käytetyt akut toimitetaan kierrätettäviksi lähimpään kierrätyskeskukseen.

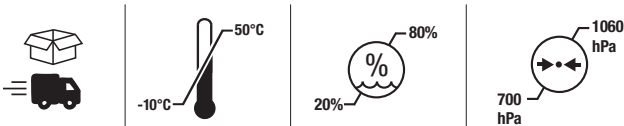
Ne voidaan palauttaa myös Direct Healthcare Groupille tai Direct Healthcare Groupin tuotteiden jälleenmyyjälle täviksi.

Puhdistus/desinfiointi

Puhdista nostin tarvittaessa lämpimällä liinalla ja vedellä tai saippualluoksella ja tarkista, ettei pyöriin ole tarttunut likaa tai hiuksia. Elektroniset osat (akku, ohjainlaatikko, käsiohjain, säätölaitteet, johdot) tulee puhdistaa ainoastaan kostealla liinalla. Jotta vältetään männänvarren silmukoiden rasvanpoisto, säätölaitteiden tulee olla sisäänvedetty ja ilman kuormitusta ennen puhdistusta. Varmista, että nostin on kuivattu kunnolla puhdistuksen jälkeen. Älä höyrypuhdistaa välttääksesi korroosion riskiä. Älä käytä fenolia tai klooria sisältäviä puhdistusaineita, sillä ne voivat vahingoittaa materiaaleja. Desinfiointia tarvittaessa voidaan käyttää 70-prosenttista etanolia, 45-prosenttista isopropanolia tai vastaavaa. Suositeltu puhdistusväli on viikko ja tarvittaessa useammin käyttöiheydestä riippuen.

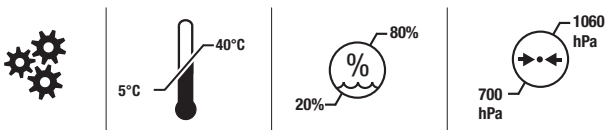
Säilytys ja kuljetus

Jos nostinta ei käytetä pitkään aikaan, esim. kuljetuksen vuoksi, on suositeltavaa painaa hätäpysäytyspainike alas. Nostinta on kuljetettava ja säilytettävä $-10\text{ °C} - +50\text{ °C}$ lämpötilassa ja normaalissa 20 %–80 % (ei-kondensoiva) ilmankosteudessa. Ilmanpaineen on oltava 700–1060 hPa. Katso alta ja laitteesta tekniset tiedot. Vasemmalla oleva symboli kertoo säilytyksestä ja kuljetuksesta. Odota, kunnes nostimen lämpötila vastaa huoneenlämpötilaa, ennen kuin alat ladata akkuja tai käyttää nostinta. Nostinta ei saa säilyttää siten, että se altistuu pölylle tai siten, että akku altistuu suoralle auringonvalolle.



Käyttö





















Toimintaympäristön tulee olla $5\text{ °C} - 40\text{ °C}$, suhteellisen kosteuden 20 %–80 %, (ei kondensoiva) ja ilmanpaineen 700–1060 hPa. Katso alta ja laitteesta tekniset tiedot. Vasemmalla oleva symboli kertoo käyttötilasta.



Huoltosopimukset

Direct Healthcare Group tarjoaa mahdollisuuden solmia siirrettävän nostimesi huollon ja säännöllisen testauksen kattavan huoltosopimuksen. Ota yhteys paikalliseen Direct Healthcare Group-edustajaasi.

Symbolit

	Valkoinen/sininen Lue käyttöohje.						
	Ei saa hävittää kotitalousjätteen mukana.						
	Tuote täyttää vaatimukset 2017/745, (MDR)						
	Tyypin B sähköiskusuojaus.						
	Laite on tarkoitettu sisäkäyttöön.						
	Luokan II laite.						
	Tärkeää Ole tarkkaavainen						
	Punainen/musta Älä työnnä tai vedä nostinta säätölaitteesta						
	Keltainen/musta Puristumisvaroituis						
	Käyttöaika: 2 minuuttia toimintatilassa (PÄÄLLÄ), 18 min lepotilassa (POIS).						
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total			
Carina	SWL	Total					
							
	<p>Massa Laitteen paino (massa), turvallinen työskentelykuormitus ja summa yhteensä. Kiloina.</p>						

Tekniset tiedot

Nostonopeus	23 mm/s ilman kuormaa.
Akut	Kaksi 12 V, 2,9 Ah venttiilisäätöistä suljettua lyijyakkua (geeliakkua)
Latauslaite	Maks. 400 mA
Moottori (nostopilari)	DC 24 V, 5A, IP X4. Toiminta-aika: 10 % 2 minuutin yhtäjaksoisesta maksimikäyttöajasta, maks. 5 suunnanvaihtoa minuutissa. Työntövoima: 6000 N.
Moottori (jalusta)	DC 24 V, 5A, IP X4. Toiminta-aika: 10 % 2 minuutin yhtäjaksoisesta maksimikäyttöajasta, maks. 5 suunnanvaihtoa minuutissa. Työntövoima: 3000 N.
Äänitaso	Kuormattuna: ylös: 43 dB(A) alas: 44 dB(A).
Materiaalit	Jauhepinnoitettu teräs
Hätälasku	Mekaaninen ja sähköinen
Pyörät	Edessä 4", 100 mm, takana 4", 100 mm
Paino	33 kg
Suojausluokka	IP X4
Arvioitu kestoikä	10 vuotta
Varusteiden arvioitu käyttöikä	Katso varusteet oppaasta tai tietolehtisistä
Käsiohjaimien painikkeiden puristusvoimat	4 N
Maksimikuormitus	165 kg
Toimintaympäristö	5 °C – 40 °C, suhteellinen kosteus 20 %–80 %, ei kondensoiva ja ilmanpaine 700–1060 hPa.
Säilytys ja kuljetusympäristö	-10 °C – +50 °C, suhteellinen kosteus 20 %–80 %, ei kondensoiva ja ilmanpaine 700–1060 hPa.

EMC

Nostin on testattu ja se täyttää lakisääteiset vaatimukset koskien sen kykyä estää sähkömagneettiset häiriöt (EMI) ulkoisista lähteistä. Nostin on testattu standardin IEC60601-1-2, kohdan 4 mukaisesti.

Jotkut toimenpiteet voivat auttaa vähentämään sähkömagneettisia häiriötä, kuten suunnitellun käyttöympäristön seuraaminen: Kotihoitoympäristö ja laitoshoitoympäristö.

Seuraavat ovat poikkeuksia yllä mainittuihin suunniteltuihin käyttöympäristöihin: Lähellä suurtaajuuksisia leikkausvälineitä ja magneettikuvaukseen tarkoitettua matkaviestintälaitteita RF-suojatussa tilassa.

VAROITUS: Jos laite lakkaa toimimasta, käyttäytyy odottamattomalla tavalla tai siirtyy tahattomasti mahdollisen sähkömagneettisen häiriön vuoksi, laite tulee sammuttaa. Se tulee käynnistää uudelleen ja sen toiminta tulee tarkistaa ennen käyttöä. Jos ongelma jatkuu, laitetta tulee käyttää toisessa tilassa tai ympäristössä. Jos jokin muu laite aiheuttaa häiriötä, sen toiminta tulee varmistaa jälleen ennen käyttöä.

VAROITUS: Jos laite lakkaa toimimasta tai käyttäytyy odottamattomalla tavalla mahdollisen sähkömagneettisen häiriön vuoksi, laite tulee sammuttaa. Sen toiminta tulee varmistaa ja laitetta tulee käyttää toisessa tilassa tai ympäristössä. Jos jokin muu laite aiheuttaa häiriötä, sen toiminta tulee varmistaa ennen käyttöä.

VAROITUS: Tämän laitteen käyttöä toisen laitteen vieressä tai päällä tulee välttää, koska sen toiminta saattaa häiriintyä. Jos tämä on välttämätöntä, laitetta tai toista laitetta tulee tarkkailla, jotta nähdään, että ne toimivat tavanomaisesti.

VAROITUS: Kannettavaa RF-viestintälaitetta (mukaan lukien lisälaitteet, kuten antennijohdot ja ulkoiset antennit) ei saa käyttää 30 cm lähempänä mitään nostimen osaa mukaan lukien valmistajan määrittelemät johdot. Muutoin laitteen toiminnot saattavat häiriintyä.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

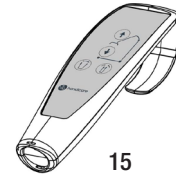
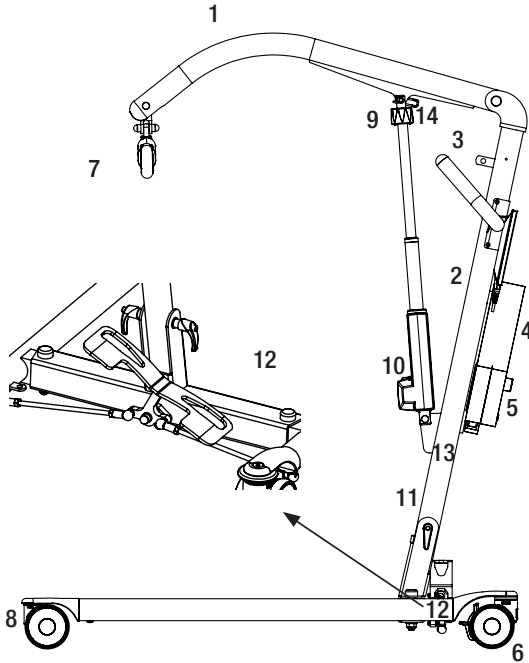
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Gebrauchsanweisung – Deutsch



1. Hubarm
2. Hubsäule
3. Schiebegriff
4. Akkupack
5. Not-Aus-Taster an der Steuereinheit
6. Hintere Laufrollen mit Feststellbremsen
7. Hehebügel mit Sicherheitshäkchen
8. Vordere Laufrollen
9. Notabsenkung (manuell)
10. Hubmotor mit Stellantrieb für Hubarm
11. Arretierungsschraube
12. Pedal zur manuellen Breitenverstellung des Fahrgestells (EM)
13. Spanngurt
14. Schnellkupplungssplint
15. Handbedienung

Carina350 ist ein klappbarer mobiler Personenlifter für einfache und sichere Transfers von Pflegebedürftigen bis zu 165 kg. Carina350 ist in vier Ausführungen erhältlich: mit manueller oder elektrischer Breitenverstellung des Fahrgestells sowie mit standardmäßig hohem oder tiefergelegtem Fahrgestell für den Einsatz bei niedrigen Betten. Alle Ausführungen sind robust, stabil und sicher – und, obwohl aus Stahl, erstaunlich leicht. Carina350 ist einfach eine unübertroffenen wirtschaftliche Kombination aus Funktionalität, Leistungsfähigkeit und Qualität. Carina350 wird komplett und einsatzbereit mit einem stabilen Hehebügel mit zuverlässigen Sicherheitshäkchen sowie mit einer kabelgebundenen Handbedienung geliefert.

Bestimmungsgemäße Verwendung des Produkts

Carina350 ist eine mobile Einheit, die zusammen mit zugelassenem Zubehör das Anheben und/oder den Transfer von Pflegebedürftigen in eine sitzende Position oder Rückenlage vom Bett in einen Stuhl oder umgekehrt ermöglicht sowie, falls erforderlich, den Transfer von Pflegebedürftigen über kurze Strecken im Innenbereich. Carina350 verringert das Verletzungsrisiko für Pflegekräfte beim Anheben/dem Transfer. Um den Lifter einzusetzen, muss die Pflegekraft in der Lage sein, die Gebrauchsanweisung zu lesen und zu verstehen.

Carina350 ist für den Einsatz in der häuslichen Pflegeumgebung und für professionelle Pflegeeinrichtungen konzipiert.

Beschreibung der Einheit

Carina350 ist für den Transfer von Personen mit Mobilitätseinschränkungen (geringe oder fehlende Muskelfunktion einschließlich willkürlicher Bewegungen) zwischen zwei Punkten vorgesehen, z. B. zwischen Bett und Rollstuhl. Carina350 wird von Pflegekräften (Laien als auch professionellen Pflegekräften) verwendet, die Zugang zu der Carina350 Gebrauchsanweisung haben, und in der Lage sind, diese zu lesen und zu verstehen. Carina350 reduziert die Notwendigkeit, den Pflegebedürftigen manuell anheben zu müssen, und macht somit den Hebevorgang sicher und reduziert Belastungsschäden beim Personal.



Sicherheitsprüfung

Visuelle Prüfung

- Kontrollieren Sie die Verpackung auf eventuelle Beschädigungen.
- Kontrollieren Sie, ob das korrekte Produkt geliefert wurde.
- Kontrollieren Sie die Funktionen des Lifters regelmäßig.
- Stellen Sie sicher, dass das Material keine Beschädigungen aufweist.

Vor der Benutzung

- Kontrollieren Sie, ob alle Teile/Komponenten in der Verpackung enthalten sind.
- Kontrollieren Sie, ob alle zugelassenen Zubehörteile in der Verpackung enthalten sind.
- Kontrollieren Sie, ob die Produktqualitätszulassung in der Verpackung erhalten ist. Heben Sie dieses Dokument für zukünftige Kontakte mit dem Hersteller auf.
- Prüfen Sie den Lifter auf korrekte Montage.
- Prüfen Sie die Hubbewegungen und die Breitenverstellung des Fahrgestells.
- Prüfen Sie die Fahrfunktion in alle Richtungen.
- Prüfen Sie die Befestigung des Hebebügels und die Funktion des Sicherheitshakens.
- Prüfen Sie den Schnellkupplungssplint am Stellantrieb auf korrekte Montage.



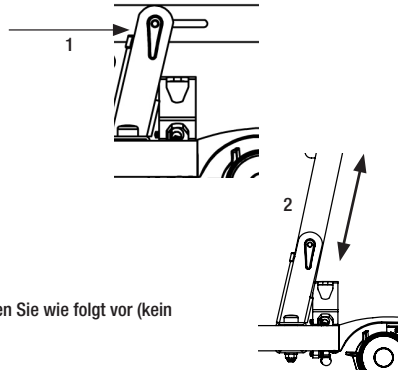
Beachten Sie stets die Gebrauchsanweisung

- Beachten Sie unbedingt die entsprechenden Gebrauchsanweisungen für sämtliche beim Transfer des Pflegebedürftigen verwendeten Hilfsmittel.
- Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung so auf, dass sie der Anwender des Produkts rasch zur Hand hat.
- Vergewissern Sie sich, dass Sie stets über die aktuellste Version der Gebrauchsanweisung verfügen.
- Die aktuellste Version steht auf unserer Website www.directhealthcaregroup.com zum Download bereit.
- Personenlifter dürfen nur von Personen benutzt werden, die in der Handhabung des Gerätes geschult sind.
- Der Lifter darf unter keinen Umständen modifiziert werden.

Montage

Prüfen Sie die Lieferung auf Vollständigkeit:

- Hubsäule und Hubarm, Hubmotor, Hehebügel und Steuereinheit,
- Fahrgestell mit Pedal zur Breitenverstellung des Fahrgestells.
- Schnellkupplungssplint für die Montage des Stellantriebs.
- Kabelgebundene Handbedienung mit Kabel.
- Arretierungsschraube für die Montage der Hubssäule
- Gebrauchsanweisung
- Kabel zum Aufladen des Akkupacks.

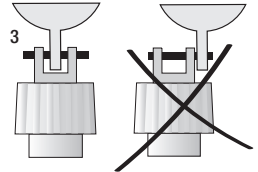


Bei der Lieferung ist der Lifter zusammengeklappt. Zur Montage des Lifters gehen Sie wie folgt vor (kein Werkzeug erforderlich):

1. Stellen Sie die Laufrollen fest.
2. Lösen Sie die Arretierungsschraube am unteren Teil der Hubssäule (Abb. 1).
3. Ziehen Sie die Hubssäule nach vorne und setzen Sie die aufgerichtete Hubssäule in das Fahrgestell ein.



Die Hubssäule MUSS ganz bis zum Anschlag in das Fahrgestell eingesetzt werden. Die Hubssäule und ihre Halterung im Fahrgestell müssen in einer Linie stehen (Abb. 2). Eine unsachgemäße Platzierung kann die Teile beschädigen.

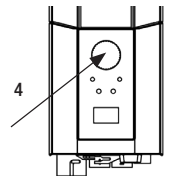


4. Ziehen Sie die Arretierungsschraube wieder fest (Abb. 1).
5. Lösen Sie den Spanngurt am Hubarm und richten Sie den Hubarm auf.
6. Lösen Sie den Stellantrieb aus der Halterung an der Hubssäule und befestigen Sie den Stellantrieb in der Halterung am Hubarm.



Wichtig! Achten Sie auf die korrekte Montage des Hubarms am Stellantrieb (Abb. 3). Fehlerhafte Montage kann zu Beschädigung der Komponenten und Verletzungen führen.

7. Überprüfen Sie sämtliche Schrauben und Befestigungen. (Abb. 1).
8. Deaktivieren Sie die Not-Aus-Funktion (Abb. 4) und führen Sie die Inbetriebnahmeprüfung durch (siehe „Inbetriebnahmeprüfung“).



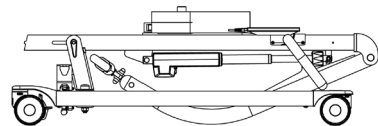
Zum Zusammenklappen des Lifters gehen Sie wie folgt vor:

1. Stellen Sie die Laufrollen fest.
2. Fahren Sie den Hubarm möglichst weit nach unten und aktivieren Sie die Not-Aus-Funktion.
3. Lösen Sie den Stellantrieb am Hubarm, indem Sie den Schnellverschluss öffnen.
4. Senken und befestigen Sie den Hubarm mit dem Spanngurt an der Öffnung in der Hehebügelmitte.



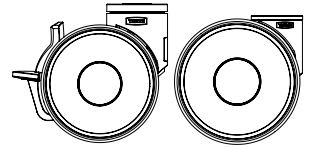
Klemmgefahr zwischen dem Hubarm und der Hubssäule.

5. Lösen Sie die Arretierungsschraube am unteren Teil der Hubssäule (Abb. 1). Die Arretierungsschraube muss nicht ganz entfernt werden.
6. Führen Sie die Hubssäule zuerst nach oben und dann nach unten zum Fahrgestell hin.
7. Ziehen Sie die Hubssäule zurück und ziehen Sie die Arretierungsschraube fest (Abb. 1).



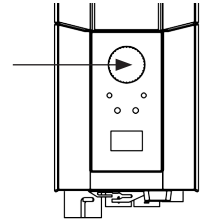
Inbetriebnahmeprüfung

Untersuchen Sie den Liftter auf eventuelle Anzeichen von Schäden.
Prüfen Sie alle vier Laufrollen und die Feststellbremsen.



Prüfen Sie sämtliche Anschlüsse, Schrauben und Bolzen. Vergewissern Sie sich, dass keine Teile in der Verpackung zurückbleiben.

Prüfen Sie die Not-Aus-Funktion, indem Sie zuerst den Not-Aus-Taster und dann die Aufwärts- und Abwärtstasten drücken. Wenn sich nichts bewegt, ist die Not-Aus-Funktion in Ordnung.



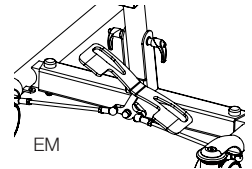
Drücken Sie die Aufwärtstaste an der Handbedienung und fahren Sie den Hubarm ganz hoch.
Drücken Sie dann die Abwärtstaste und fahren Sie den Hubarm ganz nach unten.



Prüfen Sie die Breitenverstellung des Fahrgestells: Drücken Sie das Pedal zur Verbreiterung und dann das Pedal zur Verengung des Fahrgestells jeweils bis zum Anschlag. Bei der Ausführung EE benutzen Sie die Tasten.

Prüfen Sie die Funktion des Lifters, indem Sie eine Person (nicht den Pflegebedürftigen) mit einem zugelassenen Hebegurt anheben.

Prüfen Sie zugleich die Funktion der Notabsenkung mit einer Person im Liftter, siehe „Notabsenkung“.



Wenn der Liftter einwandfrei funktioniert, schließen Sie das Ladekabel an und prüfen Sie, ob das LED-Lämpchen für den Ladevorgang an der Steuereinheit leuchtet.



HINWEIS!

Vor der ersten Inbetriebnahme des Lifters muss:

- der Akkupack 4 Stunden aufgeladen werden. Siehe „Aufladen des Akkupacks“.
- die Serviceleuchte an der Steuereinheit zurückgesetzt werden. Hierzu drücken Sie gleichzeitig die Aufwärts- und die Abwärtstaste an der Handbedienung und halten Sie diese 5 Sekunden lang gedrückt. Ein akustisches Signal zeigt an, dass die Serviceleuchte zurückgesetzt wurde.



Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung so auf, dass sie der Anwender des Produkts rasch zur Hand hat.

Anwendung des Produkts



Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Warnungen

Warnhinweise

- Die Lifter dürfen nicht für Pflegebedürftige verwendet werden, deren Gewicht das auf dem Typenschild angegebene Höchstgewicht überschreitet.
- Der Lifter darf nicht in Wasser abgesenkt oder in einer Dusche verwendet werden.
- Der Lifter darf nicht in Nassräumen oder feuchter Umgebung aufbewahrt oder gelagert werden.
- Der Lifter darf nicht mit Dampf gereinigt werden.
- Der Lifter darf nicht in Nassräumen geladen werden.
- Der Lifter darf nicht in Bereichen mit erhöhter Sauerstoffkonzentration verwendet werden.
- Der Lifter darf nicht im Freien verwendet werden, sondern ausschließlich in Innenbereichen.
- Der Lifter ist nicht für lange Transportstrecken des Pflegebedürftigen vorgesehen, sondern nur für kurze Transfers.

Vorsichtsmaßnahmen

- Stellen Sie sicher, dass der Lifter auf trockenen, ebenen Fußböden verwendet wird.
- Überprüfen Sie vor dem ersten Gebrauch, ob der Lifter korrekt montiert/zusammengebaut ist.
- Überprüfen Sie den Lifter nach jedem Zusammenklappen/jeder Demontage nach jedem Transport.
- Überprüfen Sie die Hubbewegung und den Bewegungsbereich des Stellantriebs.
- Überprüfen Sie den Lifter einmal jährlich auf eventuelle Beschädigungen.
- Stellen Sie sicher, dass die Handbedienung keine Anzeichen von Verschleiß aufweist.
- Stellen Sie sicher, dass die Markierungen auf der Handbedienung mit den Hubfunktionen übereinstimmen.
- Kontrollieren Sie den Ladestatus des Akkus.
- Lesen Sie bei der jährlichen Wartung die Anzahl der Hubbewegungen ab, die der Stellantrieb ausgeführt hat und führen Sie die erforderlichen Schritte durch.
- Der Pflegebedürftige darf während des Transfers auf keinen Fall unbeaufsichtigt gelassen werden.
- Die Garantie gilt nur, wenn Reparaturen oder Änderungen von hierzu befugtem Personal ausgeführt werden.
- Stellen Sie sicher, dass sich keine Personen oder Gegenstände im Bewegungsbereich des Lifters befinden.
- Behandeln Sie den Akku mit Sorgfalt. Nicht fallen lassen.
- Verwenden Sie ausschließlich Akkus und Kabel, die für den Lifter vorgesehen sind.
- Vergewissern Sie sich, dass sämtliches Zubehör des Lifters senkrecht hängt und sich frei bewegen kann.
- Aktivieren Sie immer die Feststellbremsen, wenn der Lifter nicht in Gebrauch ist.
- Den Lifter langsam bewegen, wenn ein Pflegebedürftiger transportiert wird.
- Achten Sie darauf, dass der Lifter langsam und vorsichtig über Schwellen gefahren wird.
- Überfahren Sie Schwellen immer zuerst mit den hinteren Rollen des Lifters. Bewegen Sie den Lifter langsam auf die Schwelle zu und informieren Sie den Pflegebedürftigen darüber, dass eine Schwelle kommt.
- Beachten Sie die Klemmgefahr zwischen der manuellen Notabsenkung und dem Hubarm in der höchsten und niedrigsten Position des Hubarms.

Warnhinweise

- Die Pflegekraft muss in der Lage sein, das Produkthandbuch/diese Gebrauchsanweisung zu lesen und zu verstehen.
- Es ist wichtig, dass ausschließlich zugelassenes Zubehör verwendet wird, um ein versehentliches Lösen von Komponenten und dadurch bedingte Stürze zu verhindern, die zu Verletzungen des Pflegebedürftigen führen können.
- Bewegen Sie den Lifter vorsichtig, um Pendelbewegungen und Verletzungen durch Anstoßen Möbel oder andere Objekte zu verhindern.
- Für eine optimale Funktion und Sicherheit sollte der Lifter regelmäßig überprüft werden, siehe Wartungshandbuch.
- Das Zubehör muss ordnungsgemäß angepasst und in Bezug auf die Bedürfnisse und Funktionsfähigkeit des Pflegebedürftigen getestet werden.
- Bei der Verwendung von starken Stromquellen wie z. B. bei Diathermie muss unbedingt darauf geachtet werden, dass die Diathermiekabel nicht auf oder in der Nähe des Gerätes platziert werden. Wenden Sie sich bei Fragen an einen Vertreter der Direct Healthcare Group.
- Versuchen Sie nicht, den Lifter an der Bedieneinheit oder dem Hubarm anzuheben.
- Stellen Sie sich auf keinen Fall auf den Lifter, wenn dieser in Betrieb ist.
- Lassen Sie einen Pflegebedürftigen während eines Transfers nie unbeaufsichtigt.
- Bewegen Sie den Lifter niemals, indem Sie diesen am Stellantrieb ziehen.
- Der Pflegebedürftige muss sich während des gesamten Hubs über der Standfläche des Lifters befinden, um ein Kippen des Lifters zu verhindern. Führen Sie niemals einen Transfer oder einen Hebevorgang mit einem Pflegebedürftigen aus, wenn sich dieser außerhalb der Standfläche des Lifters befindet.

Restrisiken

Risiko	Gefahr	Informationen zu Risikokontrollmaßnahmen
Benutzerrisiko	Lifter kippt	Wenn ein Lifter gestartet wird, während sich der Pflegebedürftige weit außerhalb der Standfläche des Lifters befindet, oder wenn ein Pflegebedürftige, der in einem Hebegurt sitzt, außerhalb der Standfläche des Lifters bewegt wird, kann dies zum Kippen des Lifters und zum Sturz des Pflegebedürftigen führen. Der Pflegebedürftige muss sich während des gesamten Hebevorgangs über der Standfläche des Lifters befinden. Führen Sie niemals einen Transfer oder einen Hebevorgang mit einem Pflegebedürftigen aus, wenn sich dieser außerhalb der Standfläche des Lifters befindet.
Materialrisiko	Komponenten können sich lösen oder aufgrund von Korrosion brechen	Eine unsachgemäße Handhabung des Lifters kann zu einer Korrosion der Komponenten führen. Verwenden Sie den Lifter nur im Innenbereich und lagern Sie ihn nicht in feuchten oder nassen Umgebungen. Siehe Abschnitt Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Warnungen sowie Wartung für weitere Informationen und genaue Informationen über die Einsatz- und Lagerungsumgebung.

Max. zulässige Belastung

Die einzelnen Komponenten innerhalb des zusammengebauten Liftersystems (Lifter, Hehebügel, Hebegurt, Waage und evtl. anderes Zubehör) können unterschiedliche maximal zulässige Belastungen aufweisen. Das zusammengebaute Liftersystem darf jedoch nie höher als mit dem Gewicht belastet werden, das für die Komponente mit der geringsten Belastung zulässig ist. Bevor Sie Lifter und Zubehör verwenden, prüfen Sie immer die maximal zulässige Belastung aller Komponenten. Bei Fragen wenden Sie sich bitte an Ihren Fachberater für SystemRoMedic™.

Aufladen des Akkupacks

Ein akustischer Alarm bei der Benutzung des Lifters zeigt an, dass der Akkupack aufgeladen werden muss. Laden Sie immer den Lifter nach Gebrauch. Dies stellt sicher, dass der Akkupack stets vollgeladen ist. Während des Ladevorgangs müssen die Laufrollen des Lifters festgestellt sein.

1. Schließen Sie das Ladekabel an eine Stromsteckdose sowie in den Ladekabelanschluss an der Steuereinheit an. Am Anzeigefeld leuchtet diese Ladeanzeige auf.
2. Prüfen Sie, ob die LED-Lämpchen an der Steuereinheit leuchten. Das grüne LED-Lämpchen zeigt an, dass das Ladegerät Strom aufnimmt, und das gelbe, dass der Akkupack aufgeladen wird.
3. Der Ladevorgang wird automatisch abgeschaltet, wenn der Akkupack vollgeladen ist.

Ladegerät für Wandmontage

1. Nehmen Sie den Akkupack aus der Halterung am Lifter und setzen Sie ihn in das an der Wand montierte Ladegerät.
2. Prüfen Sie, ob das LED-Lämpchen an der Vorderseite des Ladegerätes leuchtet.

Hinweis!

Vor der ersten Inbetriebnahme des Lifters muss der Akkupack 4 Stunden aufgeladen werden. Laden Sie die Akkus regelmäßig für maximale Lebensdauer. Wir empfehlen das Aufladen der Akkus nach jedem Nutzungstag. Vor dem Aufladen muss die Not-Aus-Funktion deaktiviert werden.

Information im Anzeigefeld über Akkukapazität

Die Akkukapazität wird in vier Stufen angezeigt:

Akkustatus 1: In Ordnung, keine Aufladung erforderlich (100 – 50 % Akkukapazität).

Akkustatus 2: Aufladung empfehlenswert (50 – 25 %).

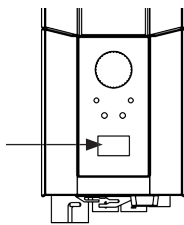
Akkustatus 3: Aufladung erforderlich (weniger als 25 %). Bei diesem Akkustatus ertönt bei jedem Tastendruck ein akustischer Alarm.

Akkustatus 4: Aufladung unbedingt erforderlich. Bis auf die Absenkung des Hubarms sind bei diesem Akkustatus sämtliche Bewegungen des Hubarms außer Funktion. Zudem ertönt (bei 17 V oder weniger) bei jedem Tastendruck ein akustischer Alarm. Am Anzeigefeld leuchten 10 Sekunden lang diese zwei Symbole abwechselnd auf.

Die Akkustatusanzeige leuchtet auf, wenn die Steuereinheit aktiv ist und bis zur Abschaltung (2 Minuten nach der Benutzung).

Nur Akkumodule vom Typ BAJ1/BAJ2 verwenden.

Die Akkukapazität wird in Relation zur Akkuspannung gemessen. Dadurch kann es vorkommen, dass das Symbol zwischen Akkustatus 1 und 2 hin und her wechselt.



↑	12034
A+S	1257000
kg/lbs	7
REMEDIC	90/360

Serviceanzeige

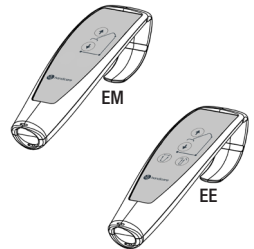
Im Anzeigefeld können grundlegende Serviceinformationen angezeigt werden. Durch eine halbe Sekunde langes Drücken einer der Tasten für den Hubarm werden die Informationen angezeigt. Die Informationen werden 30 Sekunden oder bis zum Drücken einer anderen Taste angezeigt.

- Anzahl durchgeführter Transfers (Hubzyklen)
- Belastung des Stellantriebs während des Betriebs (in Amperesekunden)
- Anzahl der Überlastungen
- Tage seit der letzten Servicemaßnahme

Handbedienung

Heben/Senken des Hubarms

Die Kennzeichnung der Tasten gibt die Richtung an.
Die Bewegung stoppt, wenn die Taste losgelassen wird.



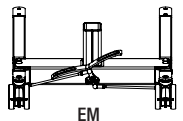
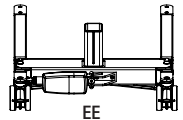
Elektrische Breitenverstellung des Fahrgestells (Ausführung EE)

Die Kennzeichnung der Tasten gibt die Funktion an.
Die Bewegung stoppt, wenn die Taste losgelassen wird.

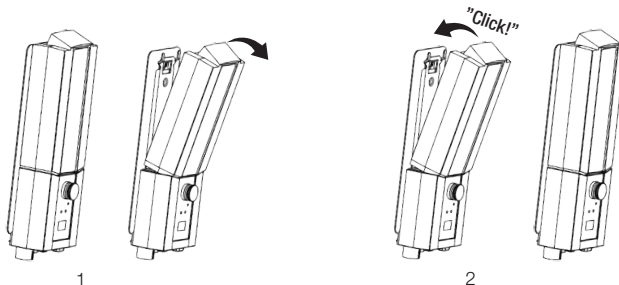


Manuelle Breitenverstellung des Fahrgestells (Ausführung EM)

Zum Verstellen des Abstandes zwischen den Schenkeln des Fahrgestells drücken Sie das entsprechende Pedal an der Rückseite des Lifters mit dem Fuß nach unten.



Auswechseln des Akkus



Not-Aus

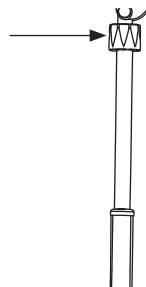
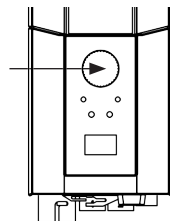
Not-Aus

Drücken Sie den roten Not-Aus-Taster an der Steuereinheit.

Zurücksetzen

Drehen Sie den roten Not-Aus-Taster in Pfeilrichtung bis er entriegelt.

Zur Vermeidung von Akkuentladung empfehlen wir, den Not-Aus-Taster bei Nichtbenutzung des Lifters gedrückt zu lassen. Zum Aufladen den Taster wieder entriegeln.



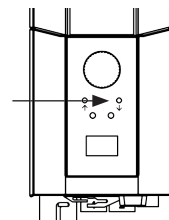
Notabsenkung

Manuelle Notabsenkung

Zur manuellen Notabsenkung drehen Sie die runde Kunststoffhülse am Stellantrieb im Uhrzeigersinn (Pfeilrichtung).

Elektrische Notabsenkung

Zur elektrischen Notabsenkung drücken Sie die Abwärtstaste an der Steuereinheit.



Fehlersuche

Wenn die Bewegung des Hubarms oder die Breitenverstellung des Fahrgestells nicht funktioniert, prüfen Sie Folgendes

- Der Not-Aus-Taster muss entriegelt sein.
- Sämtliche Kabel müssen korrekt angeschlossen und fest eingedrückt sein. Ziehen Sie die Stecker heraus und stecken Sie diese wieder fest ein.
- Der Ladevorgang darf nicht aktiv, das Ladekabel nicht angeschlossen sein.
- Der Akkupack muss aufgeladen sein.

Wenn der Lifter nicht zufriedenstellend funktioniert, wenden Sie sich bitte an Ihren Fachberater für SystemRoMedic™.

Ungewöhnliche Geräusche

- Versuchen Sie die Geräusche zu orten. Setzen Sie den Lifter außer Betrieb und wenden Sie sich an Ihren Fachberater für SystemRoMedic™.

Gebrauchsanweisung

1. Verwenden Sie den Lifter niemals, wenn Sie keine entsprechende Einweisung zum Arbeiten mit einem Lifter und Hebegurten erhalten haben. Verwenden Sie den Lifter niemals, ohne zuvor die Handbücher des Lifters und der Hebegurte sorgfältig gelesen zu haben.
2. Führen Sie eine Risikobeurteilung durch, um zu ermitteln, ob eine oder mehrere Pflegekräfte erforderlich sind.
3. Überprüfen Sie den Lifter immer vor jeder Benutzung. Kontrollieren Sie hierbei besonders die Laufrollen, Schrauben und Bolzen sowie Hubarm, Hehebügel und Typenschilder. Folgen Sie der Inbetriebnahmeprüfung im Handbuch, bevor Sie den Lifter benutzen.
4. Führen Sie beim Einsatz des Lifters im Hinblick auf das Aufrichten oder den Transfer immer eine Risikobewertung durch und planen Sie den Einsatz:
 - a. überprüfen Sie, ob die Umgebung, in der Sie den Hebevorgang durchführen möchten, hierfür geeignet ist und planen Sie den Einsatz.
 - b. Überprüfen Sie den Lifter und den Hebegurt, den Sie verwenden möchten, auf ihre Funktionstüchtigkeit. Füllen Sie vor der Benutzung eventuell erforderliche Formulare aus.
 - c. Stellen Sie sicher, dass der Akku geladen ist.
 - d. Stellen Sie sicher, dass der Lifter gewartet wurde.
 - e. Kontrollieren Sie den Lifter und den Hebegurt auf eventuelle Beschädigungen.
 - f. Stellen Sie sicher, dass Größe und Art des Hebegurts für den Pflegebedürftigen geeignet sind.
5. Verwenden Sie den Lifter als mobile Hubeinheit. Bewegen Sie den Lifter nur, wenn dies erforderlich ist. Planen Sie einen kürzeren Transfer, indem Sie Stühle, Teppiche und andere Möbel entfernen, die den Transfer behindern können.
6. Legen Sie den Hebegurt am Pflegebedürftigen an, bevor Sie den Lifter in die Nähe des Pflegebedürftigen bewegen. Siehe Zubehör wie EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets, die Ihnen das Anlegen des Hebegurts erleichtern können.
7. Bewegen Sie den Lifter langsam zum Pflegebedürftigen hin. Führen Sie hierbei den Hehebügel mit einer Hand, um sicherzustellen, dass Sie den Pflegebedürftigen nicht versehentlich mit dem Hehebügel verletzen.
8. Befestigen Sie die Gurtschlingen des Hebegurts im Hehebügel. Beginnen Sie mit den oberen Gurtschlingen. Stellen Sie sicher, dass sich der Hehebügel nicht dreht und dadurch den Pflegebedürftigen verletzt. Nachdem Sie sämtliche Gurtschlingen eingehängt haben, kontrollieren Sie, ob sich diese innerhalb des Sicherheitshakens befinden, indem Sie die Gurtschlingen nach unten ziehen.
9. Anheben:
 - a. beim Anheben eines Pflegebedürftigen aus einem Stuhl/einem Rollstuhl/von der Toilette wird der Lifter meist vorne oder seitlich platziert.
 - b. beim Anheben aus einem Bett ist es am einfachsten, wenn Sie das Kopfende des Bettes hochstellen und den Pflegebedürftigen von einer sitzenden Position aus anheben. Wenn Sie einen Pflegebedürftigen von einer seitlichen Position aus anheben müssen, halten Sie die unteren Gurte des Hebegurts um zu verhindern, dass sie in die Leistengegend rutschen. Die unteren Teile des Hebegurts sollten weder Kniegelenke noch Leistengegend berühren.
 - c. Beim Anheben eines Pflegebedürftigen vom Fußboden ist es am einfachsten, wenn dieser aufrecht auf dem Boden sitzen kann. Wenn dies nicht möglich ist, wird der Lifter am häufigsten so platziert, dass sich ein Kissen



unter dem Kopf des Pflegebedürftigen in einer Ecke nahe der Standfläche des Lifters und näher zu einer Seite des Mastes hin befindet. Denken Sie daran, die Laufrollen zu arretieren!

10. Verwenden Sie die AUFWÄRTS-Taste der Handbedienung, um den Pflegebedürftigen anzuheben. Fahren Sie den Lifter so lange nach oben, bis die Gurte gespannt sind und der Pflegebedürftige kurz davor ist, angehoben zu werden – HALTEN SIE AN und führen Sie eine Sicherheitsprüfung durch.
 - a. Kontrollieren Sie, ob der Hebebügel horizontal ist. Falls nicht, bedeutet dies, dass der Gurt nicht richtig sitzt und der Pflegebedürftige nicht korrekt angehoben wird.
 - b. Stellen Sie sicher, dass sich die Gurte nicht im Rollstuhl, dem Bettgitter oder anderen Objekten verhak haben.
 - c. Stellen Sie sicher, dass die Gurtschlaufen sich nicht aus dem Hebebügel lösen können, indem Sie kontrollieren, ob die Sicherheitshaken korrekt geschlossen sind.
 - d. Fragen Sie den Pflegebedürftigen, ob er bereit ist und bequem und sicher im Hebegurt liegt.
 - e. Stellen Sie sicher, dass der Hebebügel nicht den Kopf des Pflegebedürftigen berührt.
 - f. Stellen Sie sicher, dass die Laufrollen nicht arretiert oder blockiert sind. Sie sollten nur dann arretiert sein, wenn Sie eine Person vom Boden anheben. Sobald der Gurt gespannt ist, können Sie die Bremsen lösen.
11. Betätigen Sie die AUFWÄRTS-Taste, um den Pflegebedürftigen anzuheben.
12. Bewegen Sie den Pflegebedürftigen langsam zu der gewünschten Zielposition hin. Sorgen Sie dafür, dass der Transfer so kurz wie möglich ist.
13. Absenken:
 - a. Beim Absenken in ein Bett ist es meist am besten, dem Pflegebedürftigen in eine sitzende Position zu helfen. Stellen Sie daher das Kopfende des Bettes hoch, bevor Sie den Pflegebedürftigen absenken. Wenn Sie einen Pflegebedürftigen in Seitenlage absenken, stellen Sie sicher, dass dieser nicht zu weit oben im Bett zu liegen kommt, um zu verhindern, dass die Person sich den Kopf am Kopfende des Bettes anstößt.
 - b. Achten Sie beim Absenken des Pflegebedürftigen in einen Stuhl darauf, dass dieser möglichst weit hinten auf der Sitzfläche abgesenkt wird.
14. Betätigen Sie die ABWÄRTS-Taste, um den Pflegebedürftigen abzusenken. Stellen Sie beim Absenken des Pflegebedürftigen sicher, dass der Hebebügel nicht dessen Kopf trifft. Sobald der Pflegebedürftige die Sitzfläche des Stuhls berührt, denken Sie daran, den Lifter und den Hebebügel vom Gesicht des Pflegebedürftigen wegzubewegen. Hierzu müssen die Bremsen gelöst sein. Den Hebebügel so weit absenken, bis die Gurtschlingen locker sitzen und vom Hebebügel gelöst werden können. Bewegen Sie den Lifter zur Seite, damit Sie genügend Platz haben, um den Hebegurt zu entfernen.
15. Tipp:
 - a. Versuchen Sie, ein ReadySlide oder ein EasyGlide Oval zu verwenden, um den Hebegurt anzulegen.
 - b. Kontrollieren Sie vor dem Bewegen des Lifters, ob die Laufrollen leicht rollen. Sie müssen eventuell gereinigt oder ausgetauscht werden. Wenn es nach wie vor schwierig ist, den Lifter zu bewegen, kann dies daran liegen, dass der Untergrund zu weich ist oder dass das Gewicht des Pflegebedürftigen für eine Pflegekraft zu hoch ist. Wenn es nicht möglich ist den Lifter zu bewegen, führen Sie eine Risikobeurteilung durch und setzen Sie weitere Pflegekräfte ein oder möglicherweise einen anderen Typ von Lifter wie z. B. einen Deckenlifter.
16. Wenn Sie Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Mobilitätsberater oder an uns bei Direct Healthcare Group. Welches Verfahren optimal ist, kann sich von Person zu Person unterscheiden.

Zubehör

Zu erwartende Lebensdauer des Zubehörs

Ziehen Sie das Handbuch oder die Informationsblätter des jeweiligen Zubehörs zu Rate

End cover Carina

Schutzkappe für das Hubsäulenende im zusammengeklappten Zustand.

End cover Carina, Artikelnummer 70200030

ReadyStrap

Spanngurt, Artikelnummer 16010

Fixed actuator bolt

Falls der Lifter nicht zusammengeklappt aufbewahrt werden soll, kann der Schnellkupplungssplint durch Fixed actuator bolt, Artikelnummer 70200091, ersetzt werden.

Hebegurte

SystemRoMedic™ von Direct Healthcare Group bietet ein breites Sortiment funktioneller, komfortabler und hochqualitativer Hebegurte und Hebetücher für die verschiedensten Hebeaufgaben und für Pflegebedürftige mit den unterschiedlichsten Bedürfnissen. Unsere Hebegurte sind in unterschiedlichen Materialien und in Größen von XXS bis XXL erhältlich. Für extrem Schwergewichtige eignen sich unsere Sondermodelle in den Größen XXXL und XXXXL. Sämtliche Modelle zeichnen sich durch hohe Sicherheit und leichte Handhabung aus.



Hebebügel

SlingBar ist ein Zweipunkthebebügel aus Aluminium. SlingBar ist in unterschiedlichen Ausführungen und in drei Breiten erhältlich. Alle Ausführungen sind mit Sicherheitshäkchen versehen, die das Herausrutschen der Hebeschlaufen aus dem Hebebügel zuverlässig verhindern. Sämtliche Ausführungen tragen ein Gewicht von 300 kg.

Für einen geräumigeren Hebegurt kann ein SlingBar Zweipunkthebebügel mit SlingBar-Spreader M Seitenbügel (Zubehör) ergänzt werden.

SlingBarSpreader M Seitenbügel machen den Hebegurt offener und ermöglichen eine weiter zurückgelehnte Sitzposition.



SlingBar XS (250 mm), Artikelnummer 70200071

SlingBar S, (350 mm) Artikelnummer 70200001

SlingBar M, (450 mm) Artikelnummer 70200002

SlingBar L, (600 mm) Artikelnummer 70200003

SlingBarSpreader M, Artikelnummer 70200042

QuickLink Artikelnummer 70200101

Handbedienung

Kabelgebundene Handbedienung mit Anzeigen für Servicefähigkeit, Akkustatus und Überlast

Hand control HB33-6, Artikelnummer 70200089

Wartung

Der Liftter ist mindestens einmal jährlich einer umfangreichen periodischen Überprüfung zu unterziehen. Periodische Überprüfungen sind von hierzu autorisiertem Servicepersonal anhand der Serviceanleitung von Direct Healthcare Group durchzuführen.

Reparatur- und Wartungsarbeiten dürfen nur von hierzu autorisiertem Servicepersonal unter Verwendung von Originalersatzteilen vorgenommen werden.



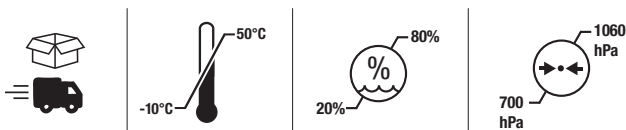
Verbrauchte Akkus und Batterien sind vorschriftsmäßig zu entsorgen; sie können auch an Direct Healthcare Group oder einen Vertragshändler von Direct Healthcare Group zurückzugeben werden.

Reinigen/Desinfizieren

Wischen Sie den Liftter bei Bedarf mit einem mit warmem Wasser oder Seifenlösung befeuchteten Tuch ab. Entfernen Sie Schmutz und Haare von den Laufrollen. Die elektronischen Komponenten (Akkumulator, Bedieneinheit, Handbedienung, Stellantriebe, Kabel) dürfen nur mit einem feuchten Tuch gereinigt werden. Um das Entfetten der Kolbenstangen zu vermeiden, sollten die Stellantriebe vor dem Reinigen auf den minimalen Hub eingefahren und entlastet sein. Stellen Sie sicher, dass der Liftter nach dem Reinigen gründlich abgetrocknet wird. Verwenden Sie keinen Dampfreiniger, um Korrosion zu vermeiden. Verwenden Sie keine phenol- oder chlorhaltigen Reinigungsmittel, da diese das Material angreifen können. Bei Bedarf ein Desinfektionsmittel aus 70%igem Ethylalkohol, 45%igem Isopropanol oder Ähnlichem verwenden. Es wird empfohlen, den Liftter wöchentlich zu reinigen bzw. öfter, je nachdem, wie häufig er benutzt wird.

Lagerung und Transport

Wird der Liftter über längere Zeit nicht benutzt wird oder z. B. während des Transports, empfiehlt es sich, die Not-Aus-Funktion zu aktivieren. Bei Transport und Lagerung des Liftters sollte die Temperatur bei $-10\text{ }^{\circ}\text{C}$ bis $+50\text{ }^{\circ}\text{C}$ und die Luftfeuchtigkeit bei 20 % bis 80 % liegen. Der Luftdruck sollte bei 700 hPa bis 1060 hPa liegen. Siehe auch die Technische Daten unten und die Angaben am Gerät. Das Symbol ganz links zeigt Lagerung und Transport an. Der Liftter sollte Raumtemperatur haben, bevor Sie den Akkupack aufladen oder den Liftter verwenden. Der Liftter sollte staubfrei gelagert werden und so, dass der Akku nicht direkter Sonneneinstrahlung ausgesetzt ist.



Bedienung





















Die Betriebsumgebung sollte $5\text{ }^{\circ}\text{C}$ bis $40\text{ }^{\circ}\text{C}$, die relative Luftfeuchtigkeit 20 % bis 80 % nicht kondensierend und der atmosphärische Druck sollte 700 hPa bis 1060 hPa betragen. Siehe auch die Technische Daten unten und die Angaben am Gerät. Das Symbol ganz links gibt die Betriebsbedingungen an.



Servicevertrag

Direct Healthcare Group bietet einen Servicevertrag für Wartung und periodische Überprüfungen Ihres mobilen Liftters an. Wenden Sie sich an Ihren Fachberater für SystemRoMedic™.

Symbole

	Weiß/blau Lesen Sie die Gebrauchsanweisung.						
	Darf nicht mit dem Hausmüll entsorgt werden.						
	Das Produkt erfüllt die Anforderungen 2017/745, (MDR)						
	Typ B, Schutzgrad gegen elektrischen Schlag						
	Nur für den Gebrauch in geschlossenen Räumen						
	Schutzklasse II, doppelte Isolierung						
	Wichtig Seien Sie aufmerksam						
 Do not push	Rot/schwarz Beim Umstellen des Lifters niemals am Stellantrieb des Hubmotors ziehen.						
	Gelb/schwarz Klemmgefahr!						
 ON 2min OFF 18min	Arbeitszyklus: 2 min in aktivem Modus (EIN), 18 min im Ruhemodus (AUS).						
 <table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total				Masse Gewicht (Masse) des Geräts, die sichere Arbeitslast des Geräts und die Gesamtsumme. Alle Angaben in kg.
Carina	SWL	Total					
							

Technische Daten

Hubgeschwindigkeit	23 mm/s ohne Last
Akkus	Akkupack mit 2 ventilgeregelten, geschlossenen Blei-Gel-Akkus, 12 V, 2,9 Ah
Ladegerät	Max. 400 mA
Hubmotor	DC 24 V, 5 A, IP X4. Einschaltdauer: 10 % bei max. 2 Minuten Dauerbetrieb, max. 5 Richtungsänderungen pro Minute. Push: 6000 N.
Fahrgestellmotor	DC 24 V, 5 A, IP X4. Einschaltdauer: 10 % bei max. 2 Minuten Dauerbetrieb, max. 5 Richtungsänderungen pro Minute. Push: 3000 N.
Schallpegel	Mit Last beim Heben: 43 dB(A), beim Senken: 44 dB(A)
Material	Stahl
Notabsenkung	Manuell und elektrisch
Laufrollen	Vorne 100 mm, hinten 100 mm
Gewicht	33 kg
Schutzart	IP X4
Zu erwartende Lebensdauer	10 Jahre
Zu erwartende Lebensdauer des Zubehörs	Ziehen Sie das Handbuch oder die Informationsblätter des jeweiligen Zubehörs zu Rate
Druckkraft Tasten Handbedienung	4 N
Max. zulässige Belastung	165 kg
Betriebsumgebung	5 °C bis 40 °C, relative Luftfeuchtigkeit 20 % bis 80 % nicht kondensierend und atmosphärischer Druck 700 hPa bis 1060 hPa.
Lagerungs- und Transportumgebung	-10 °C bis +50 °C, relative Luftfeuchtigkeit 20 % bis 80 % nicht kondensierend und atmosphärischer Druck 700 hPa bis 1060 hPa.

EMC

Der Lifter wurde auf Übereinstimmung mit den geltenden Vorschriften hinsichtlich seiner Fähigkeit getestet, elektromagnetische Störungen (EMI) von externen Quellen zu blockieren. Der Lifter wurde gemäß IEC60601-1-2 Edition 4 getestet.

Einige Vorgehensweisen können dazu beitragen, elektromagnetische Störungen zu reduzieren, wie die Befolgung der vorgesehenen Einsatzumgebungen: Häusliche Pflegeumgebung und der Einsatz in professionellen Pflegeeinrichtungen.

Es gelten folgende Ausnahmen von den oben angegebenen vorgesehenen Einsatzumgebungen: In der Nähe von Geräten für HF-Chirurgie und in einem RF-abgeschirmten Raum eines EM-SYSTEMS für die Magnetresonanztomographie.

WARNUNG: Falls der Lifter nicht mehr funktioniert, ein unerwartetes Verhalten zeigt oder sich aufgrund möglicher elektromagnetischer Störungen oder Interferenzen unbeabsichtigt bewegt, sollte er ausgeschaltet werden. Er sollte wieder eingeschaltet und seine Funktion vor dem Gebrauch überprüft werden. Wenn das Problem weiterhin besteht, sollte der Lifter in einem anderen Raum oder einer anderen Umgebung verwendet werden. Wenn andere Ausrüstungen gestört werden, sollte ihre Funktion vor der erneuten Verwendung überprüft werden.

WARNUNG: Falls der Lifter aufgrund möglicher EM-Störungen nicht mehr funktioniert oder sich unerwartet verhält, sollte er ausgeschaltet werden. Die Funktion sollte überprüft und der Lifter in einem anderen Raum oder einer anderen Umgebung verwendet werden. Wenn andere Ausrüstungen gestört werden, sollte ihre Funktion vor der erneuten Verwendung überprüft werden.

WARNUNG: Die Verwendung dieses Lifters neben oder zusammen mit anderen Geräten sollte vermieden werden, da dies zu einer fehlerhaften Bedienung führen kann. Wenn eine solche Verwendung erforderlich ist, sollten der Lifter und die anderen Geräte beobachtet werden, um sicherzustellen, dass sie normal funktionieren.

WARNUNG: Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm von einem beliebigen Teil des Lifters entfernt verwendet werden, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel. Andernfalls kann es zu einer Verschlechterung der Leistung dieses Lifters kommen.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

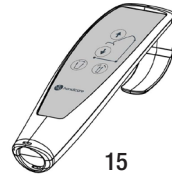
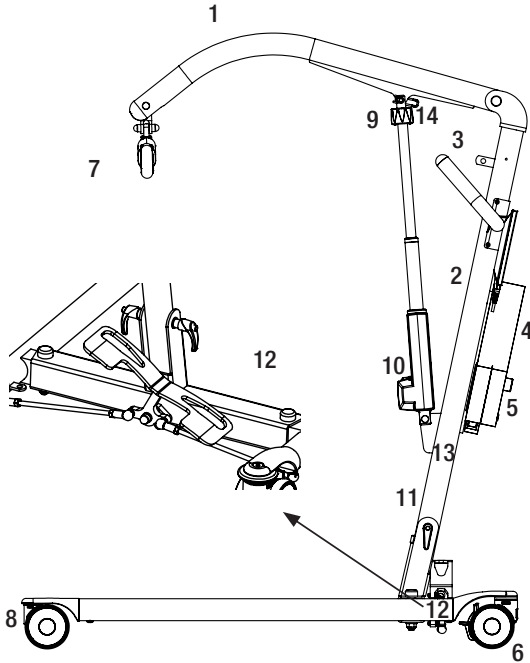
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Handleiding - Nederlands



1. Tilarm
2. Mast
3. Handgreep
4. Accu
5. Noodstopknop op bedieningsconsole
6. Achterzwenkwielen met remmen
7. Tiljuk met veiligheidsclips
8. Zwenkwielen voor
9. Nooddaalfunctie (handmatig)
10. Motor/hefstang voor tilarm
11. Grendelhandgreep
12. Pedaal voor handmatig instellen van onderbreedte (EM)
13. Spanband
14. Snelle borgpen
15. Handbediening

Carina350 is een inklapbare, mobiele zorgvragerlift voor het veilig en gemakkelijk tillen van zorgvragers met een gewicht van maximaal 165 kg. Carina350 is verkrijgbaar in vier uitvoeringen met een handmatig of elektrisch verstelbaar onderframe, en met poten met standaardhoogte of lage poten voor gebruik met lagere bedden. Alle uitvoeringen zijn stevig, stabiel en veilig, maar toch licht voor een stalen lift. De Carina350 biedt een unieke combinatie van functionaliteit, prestaties en kwaliteit in verhouding tot de prijs. Carina350 wordt compleet geleverd en is klaar voor gebruik met een stabiele tiljuk met betrouwbare veiligheidsgrendels en een handbediening.

Bedoeld gebruik van dit product

Carina350 is een verplaatsbare, draagbare eenheid die in combinatie met goedgekeurde accessoires helpt bij het tillen en/of verplaatsen van patiënten in een zittende of liggende positie van bed naar stoel of omgekeerd, evenals het wanneer nodig verplaatsen van patiënten over korte afstanden binnenshuis. Carina350 vermindert het risico op verwondingen voor zorgverleners in de tilsituatie. Voor gebruik door zorgverleners die de aanwijzingen voor het gebruik van de lift kunnen lezen en begrijpen.

Carina350 is bedoeld voor gebruik in zowel thuiszorgomgevingen als professionele zorginstellingen.

Beschrijving apparaat

Carina350 is bedoeld om te worden gebruikt voor het verplaatsen van personen met fysieke beperkingen (weinig of geen spierwerking, inclusief het verlies van willekeurige bewegingsfuncties) tussen twee punten, bijvoorbeeld bed en rolstoel. Carina350 moet bediend worden door zorgverleners (leken of professionele zorgverleners) die de gebruiksaanwijzing van de Carina350 hebben en in staat zijn deze te lezen en begrijpen. Carina350 maakt dat de patiënt minder vaak handmatig hoeft te worden getild, zodat de tilsituatie veiliger wordt en minder vaak tot werkletsel voor de zorgverleners leidt.



Veiligheidscontrole

Visuele inspectie

- Controleer de verpakking op eventuele beschadiging.
- Controleer of het juiste product geleverd is.
- Inspecteer de liftfuncties regelmatig.
- Controleer op mogelijke beschadigingen van het materiaal.

Voor gebruik

- Controleer of alle onderdelen in de verpakking zitten.
- Controleer of alle goedgekeurde accessoires in de verpakking zitten.
- Controleer of het document van de kwaliteitscontrole in de verpakking zit. Bewaar dit document voor toekomstige contacten met de fabrikant.
- Zorg dat de lift goed gemonteerd is.
- Controleer de liftfunctie en de aanpassing van de onderbreedte.
- Controleer de rijdfunctie in alle richtingen.
- Controleer de bevestiging van het tiljuk en de werking van de veiligheidsclip.
- Controleer of de snelle borgpen van de hefstang correct geplaatst is.



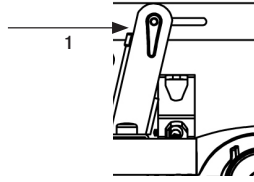
Lees altijd de handleiding

- Lees de instructies voor alle, bij verplaatsingen gebruikte hulpmaterialen.
- Bewaar de handleiding zodat deze voor gebruikers van het product bij de hand is.
- Zorg dat u altijd beschikt over de juiste versie van de handleiding.
- U kunt de recentste versies van handleidingen downloaden via onze website, www.directhealthcaregroup.com.
- De lift mag onder geen beding worden gebruikt door personen die geen instructies hebben gekregen over de bediening ervan.
- Het is ten strengste verboden om het originele product aan te passen.

Montage

Controleer of de volgende onderdelen aanwezig zijn

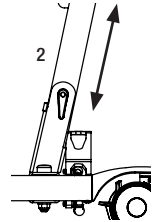
- Mast met tilarm, liftmotor, tiljук en bedieningsconsole.
- Onderframe met pedalen voor aanpassing onderbreedte.
- Snelle borgpen voor bevestiging van hefstang.
- Handbediening met snoer.
- Hendel om mast op onderframe te monteren.
- Handleiding.
- Snoer voor opladen.



Bij levering is de lift ingeklapt. Zet de lift op volgens de onderstaande instructies

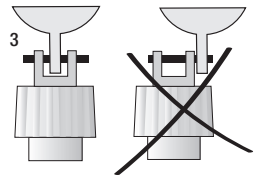
(geen gereedschap nodig)

1. Zet de zwenkwielen op de rem.
2. Maak de grendelhandgreep onder aan de mast los (afbeelding 1).
3. Trek de mast naar voren, til hem omhoog en zet hem in het onderframe.



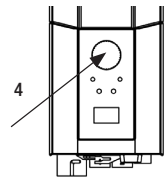
De mast **MOET** volledig in het onderframe geplaatst zijn. De mast en het onderframe moeten uitgelijnd zijn (afbeelding 2). Onjuiste montage kan leiden tot storing/beschadiging van de onderdelen.

4. Zet de handgreepgrendel vast (afbeelding 1).
5. Maak de spanband los waarmee de tilarm vastzit en til de tilarm op.
6. Haal de hefstang uit de bevestiging op de mast en zet deze op de tilarm.



Het is belangrijk dat de tilarm correct gemonteerd wordt op de hefstang (afbeelding 3). Onjuiste montage kan leiden tot storing/beschadiging van de onderdelen met de kans op ernstig letsel.

7. Controleer alle bevestigingen en vergrendelingen (afbeeldingen 1).
8. Deactiveer de noodstop (afbeelding 4) en voer een afsluitende inspectie uit (zie Afsluitende inspectie).



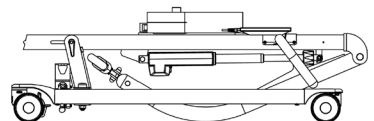
Volg de onderstaande instructies om de lift in te klappen

1. Zet de zwenkwielen op de rem.
2. Zet de tilarm in de laagste positie en druk vervolgens de noodstop in.
3. Haal de hefstang uit de tilarm door de snelle borgpen los te maken en breng de stang aan de bevestiging van de mast.
4. Doe de tilarm omlaag en zet deze met de spanband vast aan de koppeling op het tiljук.



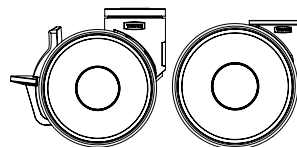
Gevaar voor beknelling (tussen tilarm en mast).

5. Maak de handgreepgrendel onder van de mast los (afbeelding 1). U hoeft de grendel niet te verwijderen.
6. Til de mast op en laat deze zakken richting het onderframe.
7. Trek de mast naar achteren en zet de handgreepgrendel vast (afbeelding 1).



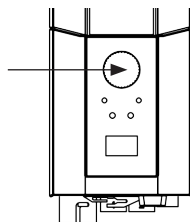
Afsluitende inspectie

Inspecteer de lift op tekenen van slijtage en beschadiging. Controleer alle zes de zwenkwielen en remmen.



Controleer alle aansluitingen en bevestigingen, zoals schroeven en bouten. Controleer of er geen onderdelen in de verpakking zijn achtergebleven.

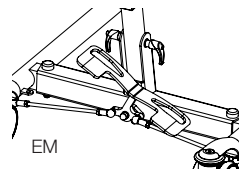
Controleer de werking van de noodstopknop door deze te activeren en vervolgens op de knop "omhoog" of "omlaag" te drukken. Als er niets gebeurt na het indrukken van de knop "omhoog" of "omlaag" werkt de noodstop naar behoren.



Pak de handbediening, druk op de knop omhoog en laat de tilarm helemaal "omhoog" gaan. Druk vervolgens op de knop "omlaag" en laat de lift helemaal omlaag gaan.



Test de functie voor aanpassing van de onderbreedte door op de pedalen te duwen voor het breder en smaller maken van de onderbreedte.



Test de werking van de lift door een persoon (geen zorgvrager) te tillen met een goedgekeurde tilband. Controleer daarbij de nooddaalfunctie met een persoon in de lift, (zie het gedeelte Nooddaalfunctie).



Als het hulpmiddel naar behoren werkt, sluit u de lader aan en controleert u of het oplaadlampje op het bedieningsconsole werkt.

N.B.!

Voordat de lift de eerste keer gebruikt wordt:

- moet deze ten minste 4 uur worden opgeladen. (Zie het gedeelte Accu opladen).
- de serviceteller van de bedieningsconsole moet worden gereset. Om de servicetellers te resetten, houdt u gedurende 5 seconden beide liftknoppen op de handbediening tegelijkertijd ingedrukt. Een audiosignaal geeft aan dat de teller is gereset.



Bewaar de handleiding zodat deze voor gebruikers van het product bij de hand is.

Het product gebruiken

Contra-indicaties, voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen

Contra-indicaties

- De vloerliften mogen niet gebruikt worden door patiënten boven het op het label van de lift aangegeven maximumgewicht.
- De lift mag niet in water ondergedompeld worden of onder de douche gebruikt worden.
- De lift mag niet worden achtergelaten of opgeslagen in een vochtige omgeving.
- De lift mag niet met behulp van stoom gereinigd worden.
- De lift mag niet in een vochtige ruimte opgeladen worden.
- De lift mag niet gebruikt worden in met zuurstof verrijkte omgevingen.
- De vloerlift mag niet buiten gebruikt worden, doch uitsluitend binnen.
- De lift is niet bedoeld voor langdurig vervoer van gebruikers, enkel voor kortdurende overplaatsingen.

Voorzorgsmaatregelen

- Controleer of de vloerlift gebruikt wordt op een droge, vlakke ondergrond.
- Controleer vóór het eerste gebruik of de vloerlift op de juiste manier geplaatst/gemonteerd is.
- Controleer de vloerlift na iedere keer in elkaar vouwen/demontage na elk transport.
- Controleer de tilbeweging en controleer of de hefstangen vrij kunnen bewegen.
- Inspecteer de lift eenmaal per jaar op tekenen van beschadiging.
- Controleer of de handbediening geen tekenen van slijtage vertoont.
- Controleer of de markeringen op de handbediening overeenkomen met de tilfuncties.
- Controleer de accustatus.
- Let tijdens het jaarlijks onderhoud op het aantal tilbewegingen dat de hefstang uitgevoerd heeft en neem indien nodig maatregelen.
- Het is belangrijk dat de gebruiker tijdens de verplaatsing nooit alleen gelaten wordt.
- De garantie geldt alleen wanneer de reparaties of aanpassingen uitgevoerd zijn door personeel met goedkeuring van Direct Healthcare Group.
- Zorg dat er geen obstakels of mensen in de weg staan bij de lift.
- Ga zorgvuldig met de accu om. Niet laten vallen.
- Gebruik uitsluitend de voor de lift bestemde accu's en kabels.
- Controleer of alle accessoires van de lift verticaal hangen en vrij kunnen bewegen.
- Activeer de remmen steeds wanneer de lift niet in gebruik is.
- Een lage snelheid wordt aanbevolen bij het verplaatsen van de lift wanneer deze in gebruik is.
- Let erop dat u de vloerlift niet met hoge snelheid of kracht over drempels rijdt.
- Het achterwiel van de vloerlift dient als eerste over de drempel te gaan. Ga met lage snelheid op de drempel af en licht de gebruiker in dat er een drempel aankomt.
- Let op: er is een beknellingspunt tussen het handmatige nootdaalmechanisme en de tilarm wanneer de tilarm zich in de hoogste of laagste positie bevindt.

Waarschuwingen

- De zorgverlener moet de handleiding/gebruiksaanwijzing van het product kunnen lezen en begrijpen.
- Het is belangrijk dat er uitsluitend goedgekeurde accessoires gebruikt worden om te voorkomen dat onderdelen onbedoeld loskomen en vallen, met mogelijk patiëntletsel als gevolg.
- Hanteer de lift met voorzichtige, rustige bewegingen ter voorkoming van uitzwaaien en verwondingen door botsen met meubilair en andere voorwerpen in de buurt.
- Voor een optimale werking en veiligheid moet de lift regelmatig worden geïnspecteerd – zie de onderhoudsaanwijzing.
- Tilaccessoires moeten goed worden aangebracht en getest in relatie tot de behoeften en functionele mogelijkheden van de gebruiker.
- Speciale voorzorgsmaatregelen moeten worden getroffen bij het gebruik van sterke stroombronnen, zoals bij diathermie en dergelijke. Plaats diathermiekabels niet op of dichtbij het apparaat. Overleg in geval van twijfel met een vertegenwoordiger van Direct Healthcare Group.
- Probeer de mobiele lift nooit op te tillen aan de handgreep of de tilarm.
- Ga tijdens het gebruik nooit op de lift staan.
- Laat een gebruiker of patiënt tijdens het verplaatsen nooit zonder toezicht achter.
- Verplaats de lift nooit door aan de hefstang te trekken.
- Tijdens het tillen moet de gebruiker zich gedurende de gehele tilbeweging boven het steunvlak van de lift bevinden om omvallen van de lift te voorkomen. Zorg bij aanvang of gedurende de tilbeweging dat de gebruiker nooit buiten de zone boven het steunvlak van de lift komt.

Restrisico's

Risico	Gevaar	Informatie over risicobeheersingsmaatregelen
Gebruikersrisico	Kantelen apparaat	Als een lift opgestart wordt terwijl de gebruiker zich ver buiten het steunvlak van de lift bevindt, of wanneer een gebruiker die in een tilband zit buiten het steunvlak van de lift bewogen wordt, kan het apparaat kantelen waardoor de gebruiker kan vallen. Tijdens het tillen moet de gebruiker zich gedurende de gehele tilbeweging boven het steunvlak van de lift bevinden. Zorg bij aanvang of gedurende de tilbeweging dat de gebruiker nooit buiten de zone boven het steunvlak van de lift komt.
Materiaalrisico	Onderdelen die loskomen of breken ten gevolge van corrosie	Onjuist hanteren van de lift kan leiden tot corrosie van onderdelen. De lift mag alleen binnen gebruikt worden en mag niet opgeslagen of gebruikt worden in natte of vochtige omgevingen. Zie de gedeelten Contra-indicaties, voorzorgsmaatregelen en waarschuwingen en Onderhoud voor meer informatie en gedetailleerde gegevens over de gebruiks- en opslagomgeving.

Maximale belasting

Verschillende producten op het gemonteerde liftstelsel, zoals lift, tiljuk, tilband, weegschalen en andere accessoires, kunnen verschillende maximale belastingen hebben. De laagste maximale belasting die vermeld wordt op een van de respectievelijke producten is altijd bepalend voor de maximale belasting van het gehele systeem. Controleer altijd de markeringen van alle producten op de lift en neem contact op met Direct Healthcare Group bij eventuele vragen.

Accu opladen

Een toon bij het gebruik van de lift geeft aan dat de accu moet worden opgeladen. Laadt de accu na gebruik van de lift op, zodat de accu altijd volledig is opgeladen. Vergrendel de zwenkwielen tijdens het opladen van de accu.

1. Verbind de oplaadkabel met een stopcontact en de laadkabelaansluiting. Het laadsymbool wordt op het display getoond.
2. Controleer of de lampjes op het bedieningsconsole gaan branden. Het groene lampje geeft aan dat de oplader stroom krijgt en het gele lampje geeft aan dat de batterij wordt opgeladen.
3. Het opladen stopt automatisch als de accu volledig is opgeladen.

Muurlader

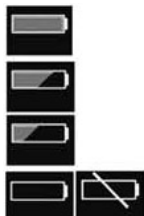
1. Haal de accu uit de lift en plaats deze in de muurlader.
2. Controleer of het lampje op de voorkant van de oplader gaat branden.

N.B.!

Voordat de lift voor de eerste keer wordt gebruikt, moet deze ten minste 4 uur worden opgeladen. Voor een maximale levensduur van de accu moet deze regelmatig worden opgeladen. Bij dagelijks gebruik van de lift bevelen wij dagelijks opladen aan. De noodstop mag niet geactiveerd zijn tijdens het opladen.

Batterij-informatie op het display

Het batterijniveau wordt weergegeven in vier fases:



Batterijstatus 1: De batterij is in orde, opladen is niet nodig (100–50%).

Batterijstatus 2: De batterij moet worden opgeladen (50–25%).

Batterijstatus 3: De batterij moet worden opgeladen (minder dan 25%). Bij deze batterijstatus klinkt er een toon bij het indrukken van een knop.

Batterijstatus 4: De batterij moet worden opgeladen. Bij deze status functioneert de lift niet meer volledig.

Bij batterijstatus 4 is het alleen mogelijk om de tilarm omlaag te brengen. Bovendien klinkt er een audiosignaal als een bedieningsknop wordt ingedrukt (bij 17 V of lager). Het symbool schakelt gedurende 10 seconden tussen de twee afbeeldingen.

Het batterijsymbool wordt weergegeven wanneer het kastje actief is, totdat deze uitgeschakeld wordt (2 minuten na gebruik). U kunt geen andere batterijtypes gebruiken dan BAJ1/BAJ2.

Het batterijniveau wordt gemeten aan de hand van de spanning. Dit betekent dat het mogelijk is dat de batterij bijvoorbeeld wisselt van status 1 naar status 2 en vervolgens weer terugschakelt naar status 1.

↑	12034
A+S	1257000
1kg/10s	7
IFU	90/360

Aflazen van service-informatie

Basisinformatie voor servicedoeleinden kan worden afgelezen op het display. Houd de knop "Tilarm omhoog" een halve seconde ingedrukt om de service-informatie op het display weer te geven. De informatie wordt een halve minuut weergegeven of totdat er op een andere knop gedrukt wordt.

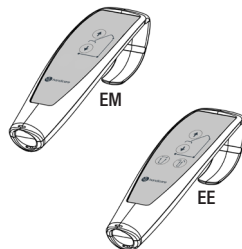
- Aantal uitgevoerde cycli
- Totale bediening van de hefstang (ampères x seconden in gebruik)
- Totale aantal keer overbelast
- Aantal dagen sinds laatste service/aantal dagen tussen servicemomenten

Handbediening

De tilarm omhoog/omlaag bewegen

Symbolen geven de richting van de beweging aan.

De beweging stopt zodra de knop wordt losgelaten.



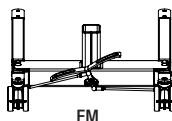
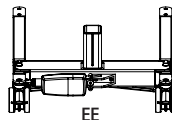
Elektrische aanpassing van de onderbreedte (EE)

De markeringen op de knoppen van de handbediening geven de functie aan.

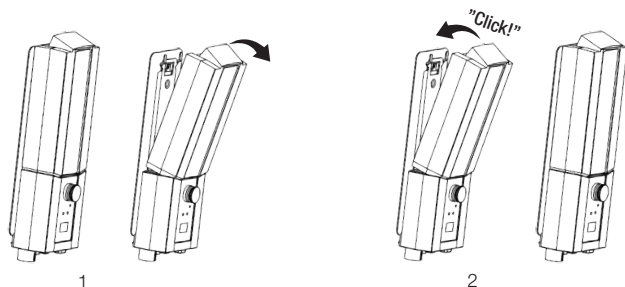
De beweging stopt zodra de knoppen worden losgelaten.

Handmatig instellen van onderbreedte (EM)

Duw de respectieve pedalen omlaag aan de achterzijde van de lift om het onderframe breder of smaller te maken.



De accu verwisselen



STOP Noodstop

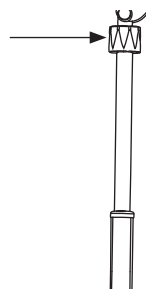
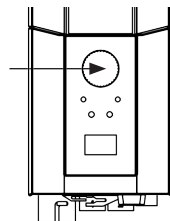
Inschakelen van de noodstop

Druk op de rode noodstopknop op het bedieningsconsole.

Opnieuw instellen

Draai de knop in de richting van de pijlen totdat de knop naar buiten springt.

Om ontladen van de accu te voorkomen, wordt u aanbevolen de noodstopknop in te drukken wanneer de lift niet in gebruik is.



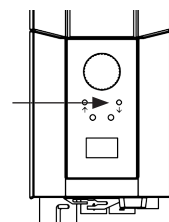
Handmatige Nooddaalfunctie

Handmatige nooddaalfunctie

Voor de handmatige nooddaalfunctie draait u de ronde plastic knop op de hefstang met de klok mee.

Elektrische nooddaalfunctie:

Voor de elektrische nooddaalfunctie gebruikt u de knop omlaag op de bedieningsconsole.



Foutopsporing

Controleer het volgende als de liftaanpassing niet kan worden ingeschakeld:

- Controleer of de noodstopknop niet is ingedrukt.
- Zijn alle kabels correct en stevig aangesloten? Trek de stekker eruit en sluit deze weer goed aan.
- Controleer of de accu niet wordt opgeladen.
- Controleer of de accu is opgeladen.

Als de lift goed werkt neemt u contact op met uw leverancier.

Als de lift ongebruikelijke geluiden maakt:

- Probeer de bron van het geluid te achterhalen. Stel de lift buiten werking en neem contact op met uw leverancier.

Gebruiksaanwijzing

1. Gebruik de lift in geen geval als u niet geoefend bent in het gebruik van liften en tilbanden.
Gebruik de lift in geen geval voordat u de handleiding van zowel de lift als de tilbanden gelezen heeft.
2. Maak een risicobeoordeling; hieruit volgt of er één dan wel meerdere zorgverleners nodig zijn.
3. Controleer de lift voor ieder gebruik. Let daarbij met name op wielen, bouten, tilarm, tiljuk en labels. Zie de handleiding voor het controleren van de lift voor gebruik.
4. Maak voor gebruik van de lift steeds een plan en beoordeel het risico voordat u de tilbeweging en verplaatsing uitvoert:
 - a. Controleer of de omgeving waar u het tillen wilt uitvoeren daarvoor geschikt is en maak vervolgens een plan voor de taak.
 - b. Controleer of zowel de lift als de te gebruiken tilband correct werken. Vul voor gebruik alle eventuele vereiste formulieren in.
 - c. Controleer of de accu van de lift opgeladen is.
 - d. Controleer of de lift correct onderhouden is.
 - e. Controleer de lift en tilband visueel op tekenen van beschadiging of gebreken.
 - f. Zorg dat maat en type van de tilband passen bij de desbetreffende gebruiker.
5. Gebruik de lift als mobiel tilstation. Rijd niet als dat niet nodig is. Plan zodanig dat de verplaatsing kort duurt: haal stoelen, tapijten en ander meubilair uit de weg.
6. Plaats de tilband op de gebruiker voordat u de lift bij de gebruiker plaatst. Zie Accessoires zoals EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets die u kunnen helpen bij het gebruik van de tilband.
7. Beweeg de lift langzaam naar de gebruiker toe. Houd één hand tussen het tiljuk en de gebruiker, zodat u de gebruiker nooit kunt raken met het tiljuk.
8. Bevestig de lussen van de tilband aan het tiljuk. Begin bovenaan. Controleer of het tiljuk niet kan draaien of de gebruiker kan raken. Wanneer alle lussen van de tilband bevestigd zijn, controleer dan of ze allemaal binnen de veiligheidsclip zitten door de lussen omlaag te trekken.
9. Tilprocedures:
 - a. Het tillen van een gebruiker van een stoel/toilet/rolstoel enz. wordt meestal gedaan door de lift voor de stoel te plaatsen of vanaf de zijkant.
 - b. Het tillen van een gebruiker vanaf een bed is het makkelijkst wanneer u het hoofdeinde van het bed omhoog zet en de gebruiker optilt vanuit een zittende positie. Als u de gebruiker vanuit zijligging moet optillen, trek dan de onderste riemen van de tilband in, zodat deze niet omhoog/in de lies kunnen schuiven. De onderste delen van de tilband mogen geen contact maken met de kniegewrichten of de lies.
 - c. Het tillen van een gebruiker vanaf de vloer is het gemakkelijkst als de gebruiker op de vloer rechtop kan gaan zitten. Is dit niet mogelijk, dan is de meest gebruikelijke methode om de lift zodanig te plaatsen dat een kussen onder het hoofd van de gebruiker in één hoek bij de basis van de lift ligt en dicht bij één zijde van de mast. Vergeet niet de wielen op de rem te zetten!



10. Druk op de knop OMHOOG op de handbediening om de gebruiker op te tillen. Ga door met tillen tot de riemen strak staan en de gebruiker bijna opgehesen wordt, druk dan op STOP en doe een veiligheidscontrole.
 - a. Controleer of het tiljuk horizontaal staat. Als dat niet het geval is, dan is de tilband niet correct aangebracht en zal de gebruiker niet correct opgetild worden.
 - b. Controleer of de riemen niet aan de rolstoel, bedstang of andere voorwerpen vastzitten.
 - c. Controleer of de lussen van de tilband volledig beveiligd zijn tegen verschuiven van het tiljuk door de gesloten veiligheids-clips.
 - d. Controleer of de gebruiker klaar is en comfortabel en veilig in de tilband zit door dit aan hem/haar te vragen.
 - e. Controleer of het tiljuk het hoofd van de gebruiker niet raakt.
 - f. Controleer of de wielen niet vastgezet of geblokkeerd zijn. Deze mogen uitsluitend vastgezet zijn wanneer u vanaf de vloer tilt. Vanaf dit punt, met spanning op de tilband, kunt u de remmen losmaken.
11. Druk wederom op de knop OMHOOG en til de gebruiker omhoog.
12. Breng de gebruiker langzaam over naar de plaats van bestemming. Houd de verplaatsing zo kort mogelijk.
13. Afdaalprocedures:
 - a. Bij het laten zakken op een bed is het vaak het beste om de gebruiker naar een zittende positie te helpen. Breng daarom voor het laten zakken van de gebruiker eerst het hoofdeinde van het bed omhoog. Controleer bij het zakken naar zijligging of de gebruiker niet te hoog op het bed terecht komt, waardoor deze met zijn/haar hoofd tegen het hoofdeinde zou kunnen komen.
 - b. Zorg er bij het afdalen op een stoel voor dat u de gebruiker helpt, zodat deze zo ver mogelijk achterin de stoel komt te zitten.
14. Druk op de knop OMLAAG om de gebruiker te laten zakken. Zorg er tijdens het afdalen voor dat het tiljuk het hoofd van de gebruiker niet kan raken. Wanneer de gebruiker op de stoel neerdaalt, kunt u indien mogelijk de lift en het tiljuk uit de buurt van het gezicht van de gebruiker halen. Hiertoe moeten de remmen gedeactiveerd zijn. Daal zodanig af dat de riemen van de tilband niet strak staan en haal de lussen los van het tiljuk. Haal de lift uit de buurt, zodat u voldoende ruimte heeft om de tilband te verwijderen.
15. Nuttige tip:
 - a. Om de tilband te plaatsen kunt u gebruik maken van een ReadySlide of een EasyGlide Oval.
 - b. Om de lift te verplaatsen controleert u eerste of de wielen vrij kunnen draaien. Eventueel moeten deze gereinigd of vervangen worden. Als het nog steeds moeilijk is om de lift te verplaatsen, is het probleem mogelijk dat de vloer te zacht is of dat de gebruiker te zwaar is voor slechts één zorgverlener. Is dit niet mogelijk, maak dan een plan met risicobeoordeling en schakel indien nodig meerdere zorgverleners in of eventueel een ander type lift zoals een plafondlift.
16. Eventuele vragen kunt u stellen aan uw adviseur voor patiënthantering of aan ons bij Direct Healthcare Group. Een hantering die voor de ene gebruiker het best is kan voor de ander slecht zijn.

Accessoires

Verwachte levensduur van accessoires

Raadpleeg de handleiding of de informatiebladen voor het desbetreffende accessoire

Eindkap Carina

Bedekt het uiteinde van de ingeklapte mast.

Eindkap, artikelnr.: 70200030

ReadyStrap

Bevestigingsband, artikelnr.: 16010

Vaste bout voor hefstang

Als de lift niet ingeklapt gaat worden voor opslag, kan de veerstift vervangen worden door een vaste bout voor de hefstang, artikelnummer: 70200091

Tilbanden

De SystemRoMedic™-lijn van Direct Healthcare Group heeft een groot aantal functionele en comfortabele tilbanden van hoge kwaliteit die aangepast zijn op verschillende tiltechnieken en voor zorgvragers met verschillende behoeften. De tilbanden zijn verkrijgbaar in verschillende materialen en maten, variërend van XXS tot XXL. Tevens zijn er speciale tilbanden in de maten XXXL en XXXXL voor extreem grote en zware zorgvragers. Alle modellen zijn veilig en zeer eenvoudig te gebruiken.



Tiljucken

SlingBar is een tweepunts tiljuk van aluminium, verkrijgbaar in drie uitvoeringen met verschillende breedtes. Alle uitvoeringen van SlingBar hebben veiligheidsgrendels die voorkomen dat de riemen van de tilband uit het tiljuk kruipen en alle uitvoeringen zijn voor zorgvragers met een gewicht van maximaal 300 kg. Om meer ruimte te krijgen in een tilband bij gebruik van het tweepunts tiljuk SlingBar, kunt u de zijbeugels SlingBarSpreader M gebruiken als accessoire. SlingBarSpreader M houdt de tilband open om een achterover leunende positie mogelijk te maken.



SlingBar XS artikelnr.: 70200071

SlingBar S artikelnr.: 70200001

SlingBar M artikelnr.: 70200002

SlingBar L artikelnr.: 70200003

SlingBarSpreader M artikelnr.: 70200042

QuickLink artikelnr.: 70200101



Handbediening

Handbediening HB33-6 voor 60600009 en 60600014 met indicatie van werking, batterijstatus en overbelasting

Handbediening HB33-6, artikelnr.: 70200089

Onderhoud

De lift moet minimaal eenmaal per jaar grondig worden geïnspecteerd. De inspectie moet worden uitgevoerd door geautoriseerd personeel en conform de onderhoudshandleiding van Direct Healthcare Group. Reparaties en onderhoud mogen alleen worden uitgevoerd door bevoegd personeel en als er gebruik gemaakt wordt van originele reserveonderdelen



Oude accu's moeten worden ingeleverd bij een inzamelpunt.

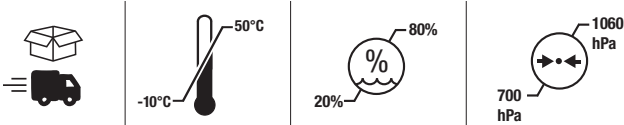
Oude accu's kunnen tevens voor hergebruik worden afgegeven bij Direct Healthcare Group of bij een Direct Healthcare Group-dealer.

Reinigen/desinfecteren

Reinig de lift indien nodig met een doek met warm water of een zeepoplossing en controleer of de zwenkwielen vrij zijn van vuil en haren. De elektronische onderdelen (accu, besturingseenheid, handbediening, hefstanden, kabels) mogen uitsluitend met een vochtige doek gereinigd worden. Om ontvetten van de zuigerstangen te voorkomen dienen de hefstanden voor het reinigen tot de minimale uitslag te zijn ingetrokken en onbelast te zijn. Zorg ervoor dat de lift na het reinigen grondig gedroogd wordt. Reinig niet met stoom in verband met het gevaar van corrosie. Gebruik geen schoonmaakmiddelen die fenol of chloor bevatten, omdat deze de materialen kunnen aantasten. Indien desinfectie nodig is, kan 70% ethanol, 45% isopropanol of iets vergelijkbaars worden gebruikt. De aanbevolen reinigingsfrequentie is eenmaal per week, eventueel vaker afhankelijk van de gebruiksfrequentie.

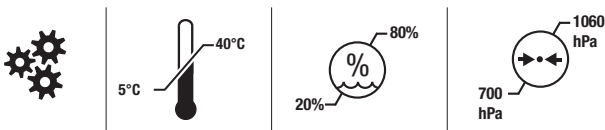
Opslag en transport

Als de lift enige tijd niet wordt gebruikt, bijvoorbeeld bij het vervoeren, bevelen we aan de noodstopknop in te drukken. De lift moet worden getransporteerd en opgeslagen bij -10 °C tot +50 °C en bij normale luchtvochtigheid van 20% tot 80% niet-condenserend. De luchtdruk moet tussen de 700 en 1060 hPa liggen. Zie ook de onderstaande en de op het apparaat aangegeven Technische gegevens. Het symbool links staat voor opslag en vervoer. Laat de lift eerst op kamertemperatuur komen voordat de accu opgeladen wordt of de lift in gebruik genomen wordt. De lift mag niet zodanig opgeslagen worden dat deze blootstaat aan stof of de accu blootstaat aan rechtstreeks zonlicht.



Bediening





















De werkomgeving moet een temperatuur hebben van 5 °C tot 40 °C, relatieve luchtvochtigheid 20% tot 80% niet-condenserend, en atmosferische druk 700 tot 1060 hPa. Zie ook de onderstaande en de op het apparaat aangegeven Technische gegevens. Het symbool links staat voor de werkconditie.



Onderhoudscontracten

Direct Healthcare Group biedt een onderhoudscontract voor het onderhoud en regelmatig testen van uw mobiele lift. Neem contact op met uw lokale Direct Healthcare Group-vertegenwoordiger.

Symbolen

	Wit/blauw Gebruikershandleiding lezen.						
	Mag niet worden weggegooid met huishoudelijk afval						
	Dit product voldoet aan de vereisten 2017/745, (MDR)						
	Type B, volgens de beschermingsklasse tegen elektrische schokken.						
	Het apparaat is bedoeld voor gebruik binnenshuis.						
	Klasse II-apparaat.						
	Belangrijk Let op						
	Rood-zwart De lift niet duwen of trekken aan de hefstang						
	Geel-zwart Waarschuwing voor beknelling						
	Inschakelduur: 2 min. in actieve modus (AAN), 18 min. in rustmodus (UIT).						
 <table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total				Massa Gewicht (massa) van het apparaat, de veilige werkbelasting van het apparaat, en het totaal. Alles in kg.
Carina	SWL	Total					
							

Technische informatie

Tilsnelheid	23 mm/s zonder belasting.
Accu's	Twee 12 V, 2,9 Ah gesloten VRLA gel-accu's
Oplader	Max. 400 mA
Motor (mast)	DC 24 V, 5 A. IP X4. Bedrijfsduur: 10% bij maximaal continu besturing gedurende 2 minuten, maximaal 5 schakelcycli per minuut. Drukkracht: 6000 N.
Motor (onderframe)	DC 24V, 5 A, IP X4. Bedrijfsduur: 10% bij maximaal continu besturing gedurende 2 minuten, maximaal 5 cycli per minuut. Drukkracht: 3000 N.
Geluidsniveau	Met belasting: omhoog: 43 dB(A) omlaag: 44 dB(A).
Materiaal	Staal met poederlak
Nooddaalfunctie	Mechanisch en elektrisch
Zwenkwielen	Voor 4", 100 mm, achter 4", 100 mm
Gewicht	33 kg
IP-klasse	IP X4
Verwachte levensduur	10 jaar
Verwachte levensduur van accessoires	Raadpleeg de handleiding of de informatiebladen voor het desbetreffende accessoire
Bedieningskrachten van knoppen op handbediening	4 N
Maximale belasting	165 kg
Werkomgeving	5 °C tot 40 °C, relatieve luchtvochtigheid 20% tot 80% niet-condenserend, en atmosferische druk 700 tot 1060 hPa.
Opslag- en vervoersomgeving	-10 °C tot +50 °C, relatieve luchtvochtigheid 20% tot 80% niet-condenserend, en atmosferische omgevingsdruk 700 tot 1060 hPa.

EMC

De lift is getest op naleving van de geldende reguleringsnormen met betrekking tot het vermogen om EMI (elektromagnetische interferentie) vanuit externe bronnen te blokkeren. De lift is getest volgens IEC60601-1-2 uitgave nr. 4.

Bepaalde procedures kunnen meehelpen eventuele elektromagnetische interferentie te reduceren, zoals het naleven van de regels voor de beoogde omgeving: thuiszorgomgeving en professionele zorgomgeving.

Onderstaand volgen uitzonderingen op de hiervoor bedoelde omgeving: nabij HF-chirurgische apparatuur en in een RF-afgeschermd ruimte van een ME-systeem voor magnetic resonance imaging.

WAARSCHUWING: Wanneer het apparaat stopt met werken of onverwacht gedrag of onbedoelde bewegingen vertoont ten gevolge van mogelijke elektromagnetische storingen of interferentie, moet het apparaat uitgeschakeld worden. Vervolgens moet het weer ingeschakeld worden en moet vóór gebruik de werking gecontroleerd worden. Als het probleem blijft bestaan, moet het apparaat in een andere ruimte of omgeving gebruikt worden. Indien de werking van andere apparatuur gestoord wordt, moet de werking gecontroleerd worden voordat het opnieuw gebruikt wordt.

WAARSCHUWING: Wanneer het apparaat stopt met werken of onverwacht gedrag vertoont ten gevolge van mogelijke elektromagnetische storingen, moet het apparaat uitgeschakeld worden. De werking moet gecontroleerd worden en het apparaat moet in een andere ruimte of omgeving gebruikt worden. Indien de werking van andere apparatuur gestoord wordt, moet de werking gecontroleerd worden voordat het opnieuw gebruikt wordt.

WAARSCHUWING: Gebruik van dit apparaat naast/bovenop/onder andere apparaten moet vermeden worden, omdat dit tot een onjuiste werking kan leiden. Indien gebruik op die wijze onvermijdelijk is, dienen zowel dit apparaat als de andere apparaten geobserveerd te worden om te controleren of ze normaal werken.

WAARSCHUWING: Draagbare RF-communicatieapparatuur (inclusief randapparatuur zoals antennekabels en externe antennes) mag niet gebruikt worden op een afstand van minder dan 30 cm (12 inch) van enig deel van de lift inclusief de door de fabrikant gespecificeerde kabels. Anders kunnen de prestaties van dit apparaat verslechteren.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

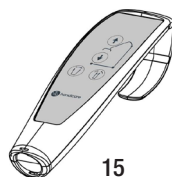
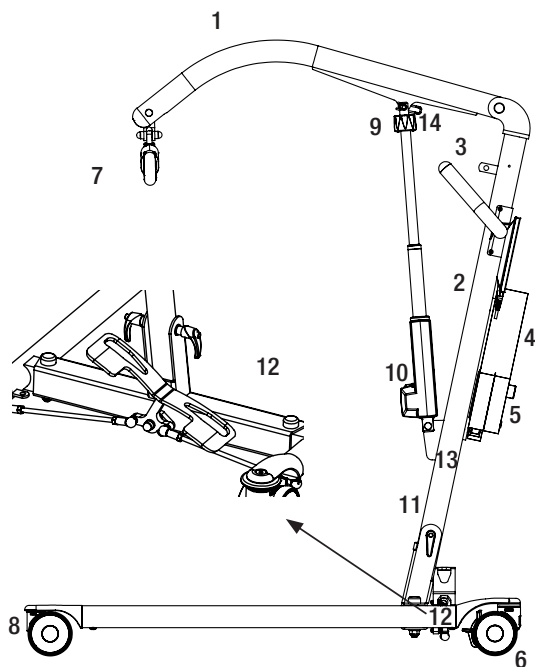
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Manual d'utilisation - Français



1. Bras de levage
2. Colonne de levage
3. Poignée de conduite
4. Batterie
5. Arrêt d'urgence sur boîtier de commande
6. Roues arrière avec frein
7. Étrier de levage avec protection contre le décrochage
8. Roues avant
9. Abaissement d'urgence (manuel)
10. Moteur/réglage pour bras de levage
11. Manette de blocage
12. Pédale pour écartement manuel des pieds (EM)
13. Sangles de serrage
14. Goupille de raccordement rapide
15. Commande manuelle

Carina350 est un lève-personne repliable et mobile, adapté pour effectuer le levage sûr et simple d'utilisateurs pouvant peser jusqu'à 165 kg. Carina350 est disponible en quatre modèles, avec écartement des pieds respectivement manuel ou électrique, ainsi qu'avec base haute ou abaissée, pour utilisation avec des lits bas. Les deux modèles sont robustes, stables et sûrs, tout en étant légers même s'ils sont en acier. Carina350 représente tout simplement une combinaison absolument unique qui allie fonction, performance et rapport qualité/prix. Carina350 est livré complet et prêt à l'utilisation, équipé d'un étrier de levage stable avec protection sécurisée contre le décrochage et commande manuelle.

Utilisation prévue du produit

Le modèle Carina350 est un appareil mobile et portable qui, associé aux accessoires approuvés, aide à lever et/ou transférer les patients dans une position assise ou allongée du lit au fauteuil et vice versa. Il permet également de transférer les patients sur de courtes distances en intérieur lorsque cela est nécessaire. Carina350 diminue le risque de blessure des aidants lorsqu'ils doivent verticaliser un patient. Le modèle doit être utilisé par des personnes capables de lire et de comprendre les instructions d'utilisation de l'appareil.

Carina350 est conçu pour être utilisé dans des environnements de soins de santé à domicile et d'établissements de santé professionnels.

Description de l'appareil

Carina350 est conçu pour transférer des personnes en situation de handicap physique (avec peu ou pas de fonction musculaire, y compris la perte des fonctions de mouvements volontaires) entre deux points, par exemple un lit et un fauteuil roulant.

Le modèle Carina350 doit être manipulé par des aidants ou des professionnels de santé qui ont accès aux instructions d'utilisation et sont capables de les lire et de les comprendre. Le modèle Carina350 réduit le besoin de lever manuellement le patient. Cela rend les situations de verticalisation plus sûres et réduit les accidents du travail chez le personnel soignant.



Contrôle de sécurité

Inspection visuelle

- Vérifiez que l'emballage n'a pas subi de dommage.
- Vérifiez que le produit livré est le bon.
- Inspectez régulièrement les fonctions du lève-personne.
- Vérifiez que le matériel n'est pas abîmé.

Avant utilisation

- Vérifiez qu'il ne manque aucune pièce/aucun composant.
- Vérifiez qu'il ne manque aucun accessoire approuvé.
- Vérifiez que le document d'Assurance Qualité est présent. Conservez ce document pour référence lors de vos futurs contacts avec le fournisseur.
- Assurez-vous que lève-personne est correctement assemblé.
- Vérifiez la fonction de levage et l'ajustement de l'élargissement de l'empîement.
- Vérifiez la mobilité dans toutes les directions.
- Vérifiez la fixation de l'étrier et le fonctionnement du loquet de sécurité.
- Vérifiez que la goupille de connexion rapide pour le dispositif de réglage est correctement installée.



Toujours lire le manuel utilisateur

- Toujours lire les manuels de tous les auxiliaires utilisés lors d'un transfert d'utilisateur.
- Conserver le manuel pour qu'il soit accessible aux utilisateurs du produit.
- Veiller à toujours disposer de la version correcte du manuel.
- La version la plus récente peut être téléchargée sur notre site Internet: www.directhealthcaregroup.com.
- Les lève-personne ne doivent être utilisés que par des personnes ayant été formées à leur manipulation.
- Le lève-personne ne doit en aucun cas être modifié.

Montage

Vérifier que toutes les pièces sont au complet :

Colonne et bras de levage, moteur de levage, étrier de levage et boîtier de commande. Structure et pédale d'écartement des pieds.

Goupille de raccordement rapide pour dispositif de réglage.

Commande manuelle et câblage.

Manette de blocage pour montage de la colonne

Mode d'emploi

Câble pour charge de la batterie.

Le lève-personne est livré replié. Le montage du lève-personne doit se faire conformément aux instructions suivantes (aucun outil nécessaire) :

1. Freiner les roulettes.
2. Libérer la manette de blocage tout en bas de la colonne. (image 1).
3. Faire avancer la colonne et la dresser, puis la poser sur la structure.



La colonne DOIT être entièrement enfoncée dans la base. La colonne et la base doivent être alignées (image 2). Si ce n'est pas le cas, les pièces pourraient présenter un dysfonctionnement ou casser.

4. Serrer la manette de blocage (image 1).
5. Desserrer la sangle de serrage qui maintient le bras de levage, puis lever le bras.
6. Libérer le dispositif de réglage de la colonne, puis la faire passer sur la fixation du bras de levage.



Il est important que le bras de levage soit inséré correctement dans le dispositif de réglage (image 3). Dans le cas contraire, les pièces pourraient casser, ce qui entraînerait un risque important de blessure.

7. Vérifier tous les blocages et vis. (images 1)
8. Désactiver l'arrêt d'urgence (image 4) et effectuer une vérification finale (voir «Inspection finale »)

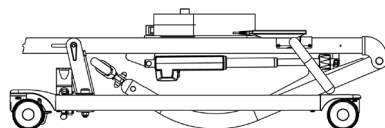
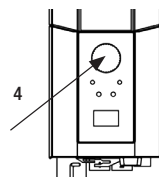
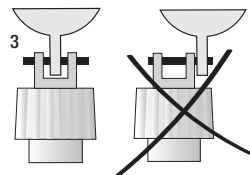
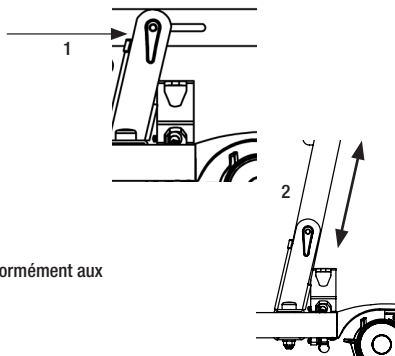
Procéder ainsi pour replier le lève-personne.

1. Freiner les roulettes.
2. Rabattre le bras de levage aussi loin que possible et activer ensuite l'arrêt d'urgence.
3. Libérer le dispositif de réglage du mât de levage en libérant la goupille, puis le faire passer sur la fixation de la colonne.
4. Descendre le bras de levage et le fixer à l'aide de la sangle de serrage dans l'œillet de l'étrier de levage.



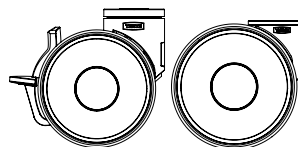
Risque de coincement entre le bras de levage et la colonne.

5. Libérer la manette de blocage tout en bas de la colonne (image 1). Il n'est pas nécessaire de démonter entièrement la manette de blocage.
6. Soulever la colonne et l'abaisser ensuite vers la structure.
7. Rabattre la colonne et visser la manette de blocage (Image 1).



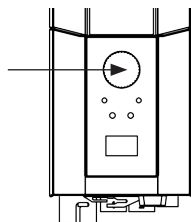
Vérification finale

Inspecter le lève-personne pour détecter d'éventuels signes de dommages.
Contrôler les quatre roues et les freins.



Inspecter tous les raccords, vis et boulons. Toujours vérifier qu'il ne reste pas de pièces dans l'emballage.

Vérifier que la fonction d'arrêt d'urgence fonctionne, en appuyant sur le bouton, puis en pressant sur l'un des boutons haut/bas. S'il ne se passe rien, l'arrêt d'urgence fonctionne.



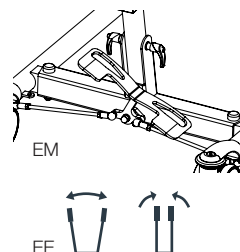
Saisir la commande manuelle, presser sur le bouton « vers le haut » et faire monter tout en haut le bras de levage. Presser ensuite sur le bouton « vers le bas » et faire descendre le bras de levage tout en bas.



Tester la fonction d'écartement des pieds. Presser sur la pédale d'écartement des pieds, écarter les pieds au maximum, puis réduire de nouveau l'écartement. Pour EE, utiliser les boutons

Tester le fonctionnement du lève-personne en levant une personne (mais pas l'utilisateur) avec un harnais de levage agréé.

Vérifier en même temps que l'abaissement d'urgence fonctionne avec une personne placée dans le lève-personne, voir le chapitre « Abaissement d'urgence ».



Si le lève-personne fonctionne sans problème, raccorder le câble et vérifier que le voyant de charge est allumé sur le boîtier de commande.

REMARQUE !

Avant la première mise en service du lève-personne:

- celui-ci doit être chargé pendant 4 heures. Voir le chapitre « Charge de la batterie ».
- remettre à zéro l'indicateur de maintenance dans le boîtier de commande. Pour ce faire, presser en même temps sur les deux boutons de levage de la commande manuelle et les maintenir enfoncés pendant 5 secondes. Un signal sonore indique que l'indicateur de maintenance a été remis à zéro.



Conserver le mode d'emploi pour qu'il soit accessible aux utilisateurs du produit.

Utilisation du produit

Contre-indications, précautions d'emploi et avertissements

Contre-indications

- Le lève-personne ne doit pas être utilisé par des patients dont le poids excède la charge maximale indiquée sur l'étiquette de lève personne.
- Le lève-personne ne peut pas être plongé dans l'eau ou utilisé sous la douche.
- Le lève-personne ne doit pas être conservé ou stocké dans un environnement humide.
- Le lève-personne ne doit pas être nettoyé à la vapeur.
- Le lève-personne ne doit pas être chargé dans une salle humide.
- Le lève-personne ne doit pas être utilisé dans des environnements enrichis en oxygène.
- Le lève-personne ne doit pas être utilisé à l'extérieur. Son usage est réservé à l'intérieur.
- Le lève-personne n'est pas conçu pour des déplacements longs mais uniquement pour des petits transferts.

Précautions

- Vérifiez que le lève-personne est utilisé sur une surface sèche et plane.
- Vérifiez que le produit est correctement monté/assemblé avant la première utilisation.
- Inspectez le lève-personne après chaque pliage/désassemblage et tout déplacement.
- Inspectez le mouvement de levage et vérifiez la pleine amplitude du dispositif de réglage.
- Vérifiez une fois par an que le lève-personne ne présente pas de signes de défaut.
- Vérifiez que la télécommande ne présente pas de signes d'usure.
- Vérifiez que les inscriptions de la télécommande correspondent aux fonctionnalités de levage.
- Vérifiez l'état de la batterie.
- Durant l'entretien annuel, notez le nombre de levages effectués par le dispositif de réglage et prenez les mesures adéquates.
- Ne laissez jamais l'utilisateur seul pendant le transfert.
- La garantie n'est applicable que si les réparations ou les modifications ont été effectuées par du personnel agréé par Direct Healthcare Group.
- Assurez-vous qu'aucun obstacle ou aucune personne ne bloque le passage de l'appareil.
- Manipulez la batterie avec précaution. Ne la faites pas tomber.
- Utilisez uniquement des batteries et des câbles conçus pour l'appareil.
- Vérifiez que tous les accessoires de levages sont à l'aplomb et peuvent se déplacer librement.
- Enclenchez les freins dès que le lève-personne n'est plus utilisé.
- Il est recommandé de déplacer lentement l'appareil lorsqu'un usager y est installé.
- Passez les seuils avec lenteur et douceur lorsque vous déplacez l'appareil.
- Passez les seuils avec la roue arrière du lève-personne en premier. Abordez les seuils plus lentement et prévenez l'utilisateur que vous allez passer un seuil.
- Veuillez noter qu'il y a un point de pincement entre le système d'abaissement d'urgence et le bras de levage lorsque le bras de levage est complètement levé ou complètement baissé.

Avertissements

- Le soignant doit être en mesure de lire et de comprendre le manuel/le mode d'emploi du produit.
- Il est important d'utiliser uniquement les accessoires approuvés afin de prévenir des détachements imprévus de pièces et ainsi des chutes qui pourraient entraîner une blessure du patient.
- Lors du déplacement de l'appareil, ayez des mouvements doux et contrôlés afin d'éviter des balancements qui pourraient conduire à des blessures d'impact liées aux meubles et objets environnants.
- Pour un fonctionnement et une sécurité optimale, le lève-personne doit être inspecté régulièrement, voir le manuel Entretien/Maintenance.
- Les accessoires de levage doivent être correctement installés et testés en fonction des besoins de l'utilisateur et de ses capacités.
- Soyez particulièrement vigilant lors de l'utilisation de sources d'énergie puissantes telles que la diathermie. Faites en sorte que les câbles de diathermie ne soient pas placés sur ou juste à côté de l'appareil. En cas de doutes, adressez-vous à un représentant de Direct Healthcare Group.
- Ne tentez pas de soulever le corps du lève-personne par le guidon ou le bras de levage.
- Ne montez pas sur l'appareil lorsqu'il est en marche.
- Ne laissez jamais un usager ou un patient sans surveillance pendant un transfert.
- Ne déplacez jamais l'appareil en tirant sur le dispositif de réglage.
- Pendant qu'il est levé, l'utilisateur doit toujours être au-dessus de la base du support de l'appareil durant toute la procédure de levage afin de ne pas être renversé. Ne bougez jamais un usager, ou ne commencez jamais une levée, en dehors de la base du support de l'appareil.



Risques résiduels

Risque	Danger	Information sur les mesures de contrôle des risques
Risque pour l'utilisateur	Basculements de l'appareil	<p>Si un lève-personne est mis en marche alors que l'utilisateur est très éloigné de la base de support de l'appareil, ou si un usager assis dans la sangle est déplacé à l'extérieur de la base de support de l'appareil, l'appareil pourrait basculer et l'utilisateur tomber.</p> <p>Pendant qu'il est levé, l'utilisateur doit être au-dessus de la base de support de l'appareil durant toute la procédure de levage. Ne bougez jamais un usager, ou ne commencez jamais une levée, en dehors de la base du support de l'appareil.</p>
Risques pour le matériel	Perte de composants ou casse dues à la corrosion	<p>Un traitement inadéquat du lève-personne peut entraîner l'apparition de rouille sur les composants. Utilisez l'appareil uniquement en intérieur, il ne doit ni être utilisé, ni stocké dans des environnements humides.</p> <p>Référez-vous aux sections Contre-indications, précautions d'emploi et avertissements ainsi que Maintenance pour obtenir plus d'informations et des détails sur les environnements d'utilisation et de stockage.</p>

Charge maximale

Les différents composants du lève-personne assemblé (étrier de levage, harnais, pèse-personne et éventuellement autres accessoires de levage) peuvent avoir des charges maximales autorisées différentes. C'est toujours la charge maximale autorisée la plus faible de chaque produit respectif qui prévaut pour l'appareil de levage complet. Toujours vérifier la charge maximale autorisée du lève-personne et de ses accessoires avant d'utiliser l'appareil et prendre contact avec son revendeur en cas de doute.

Charge de la batterie

Pendant l'utilisation du lève-personne, un signal sonore indique que les batteries ont besoin d'être rechargées.

Charger le lève-personne après l'avoir utilisé, afin d'être toujours sûr que la batterie soit pleinement chargée.

Bloquer les roues du lève-personne pendant la charge de la batterie.

1. Brancher le câble de charge dans la prise électrique.
2. Vérifier que les voyants du boîtier de commande sont allumés. Le voyant LED vert confirme que le chargeur est raccordé au circuit électrique et le voyant LED jaune que la batterie est en charge.
3. La charge s'interrompt automatiquement dès que la batterie est pleinement chargée.

Chargeur à montage mural

1. Retirer le pack de batteries du lève-personne et le placer sur le chargeur monté au mur.
2. Vérifier que le voyant LED placé en façade du chargeur est allumé.

REMARQUE !

Avant la première mise en service du lève-personne, celui-ci doit être chargé pendant 4 heures. Pour assurer une longévité maximale, charger les batteries à intervalles réguliers. Nous recommandons de charger les batteries chaque jour d'utilisation du lève-personne. L'arrêt d'urgence doit être désactivé avant la charge de la batterie.

Information sur la batterie affichée à l'écran

L'état de la batterie s'affiche en quatre étapes :

État de la batterie 1 : Ok. La batterie n'a pas besoin d'être rechargée (100 - 50 %).

État de la batterie 2 : La batterie doit être rechargée. (50 - 25 %)

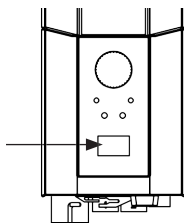
État de la batterie 3 : La batterie doit être rechargée. (Moins de 25 %) Un avertissement sonore retentit si l'on presse sur des boutons et que la batterie en est à ce stade.

État de la batterie 4 : La batterie doit être rechargée. À ce stade, le lève-personne ne fonctionne pas, il est uniquement possible d'abaisser le bras de levage. Un avertissement sonore retentit en outre si l'on enfonce un bouton (17 V ou moins). L'écran alterne entre les deux symboles pendant 10 secondes.

Le symbole de batterie apparaît quand le boîtier est actif et jusqu'à l'arrêt (2 minutes après l'utilisation).

Seules des batteries de type BAJ1/BAJ2 peuvent être utilisées.

Le niveau de la batterie est mesuré en Volts. C'est pourquoi il est possible que le symbole alterne entre l'état un et l'état deux, dans un sens ou dans l'autre.





LECTURE DES INFORMATIONS DE MAINTENANCE

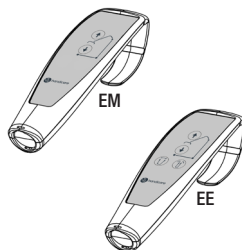
Les informations de base concernant l'entretien peuvent être lues à l'écran. Pour voir les informations à l'écran, maintenir l'un des boutons du bras de levage enfoncé pendant une demi-seconde. L'information est indiquée pendant 30 secondes ou jusqu'à ce que d'autres boutons soient enfoncés.

- Nombre de cycles de levage effectués
- Tension de service du dispositif de réglage (ampères x secondes en cours d'utilisation)
- Nombre de surcharges
- Nombre de jours depuis le dernier entretien

Commande manuelle

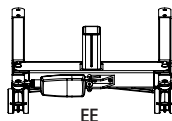
Montée/descente du bras de levage

Les marquages sur les boutons indiquent le sens de déplacement. Le mouvement s'arrête dès que les boutons sont relâchés.



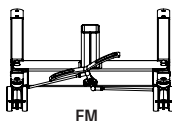
Écartement électrique des jambes (EE)

La fonction est indiquée par les symboles sur les boutons de la commande manuelle. Dès que l'on relâche les boutons, le mouvement du lève-personne s'arrête.

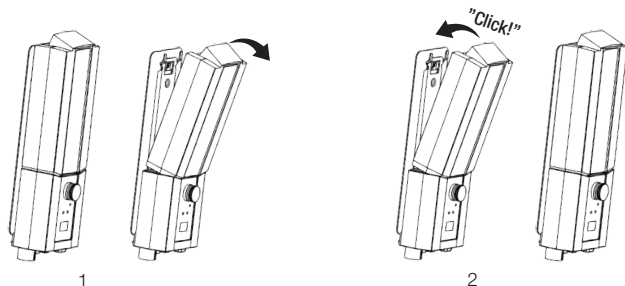


Écartement manuel des jambes (EM)

Presser sur la pédale respective à l'arrière du lève-personne pour écarter ou rapprocher les pieds.



Remplacement de la batterie



Arrêt d'urgence

Arrêt d'urgence

Enfoncer le bouton d'arrêt d'urgence rouge du boîtier de commande.

Réinitialisation

Tourner le bouton dans le sens des flèches jusqu'à ce que le bouton ressorte.

Pour éviter la décharge de la batterie, nous recommandons d'enfoncer le bouton d'arrêt d'urgence quand le lève-personne n'est pas utilisé.

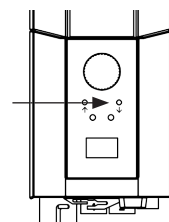
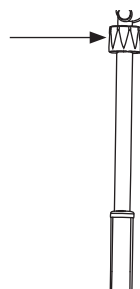
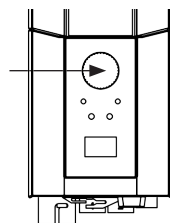
Abaissement d'urgence

Abaissement d'urgence manuel

Pour déclencher l'abaissement d'urgence mécanique, faire tourner dans le sens horaire la douille ronde en plastique placée sur le dispositif de réglage.

Abaissement d'urgence électrique

Utiliser le bouton « vers le bas » du boîtier de commande pour déclencher l'abaissement d'urgence électrique. S'aider d'un objet mince, par exemple un stylo.



Recherche des pannes

Si le lève-personne ou le mouvement d'écartement des pieds ne fonctionne pas de manière satisfaisante, vérifier les points suivants

- Que l'arrêt d'urgence n'est pas enfoncé
- Que tous les câbles sont correctement branchés et fermement enfoncés. Retirer les prises et les renfoncer correctement.
- Que la batterie ne soit pas en cours de charge.
- Que la batterie soit chargée.

Si le lève-personne ne fonctionne pas de manière satisfaisante, contacter son revendeur.

Si un bruit anormal se fait entendre

- Essayer de déterminer l'origine du bruit. Arrêter le lève-personne et contacter son revendeur.

Mode d'emploi

1. N'utilisez jamais le lève-personne si vous n'êtes pas formé à l'utilisation des appareils de levage et des sangles. N'utilisez jamais le lève-personne sans avoir lu préalablement les manuels de l'appareil et de la sangle.
2. Réalisez une évaluation des risques pour définir si un ou deux soignants sont requis.
3. Contrôlez toujours l'appareil avant de l'utiliser. Vérifiez tout particulièrement l'état des roues, des boulons, du bras de levage, de l'étrier et des étiquettes. Référez-vous au manuel pour savoir comment contrôler l'appareil avant usage.
4. Avant d'utiliser le lève-personne, préparez-vous et évaluez toujours le risque du levage et du transfert :
 - a. Vérifiez que l'environnement dans lequel vous prévoyez de lever l'utilisateur est adéquat puis planifiez l'action.
 - b. Vérifiez que l'appareil ainsi que la sangle que vous prévoyez d'utiliser fonctionnent correctement. Le cas échéant, remplissez tout formulaire requis avant usage.
 - c. Vérifiez que la batterie de l'appareil est chargée.
 - d. Vérifiez que le l'appareil a été entretenu.
 - e. Inspectez visuellement le lève-personne et la sangle pour repérer d'éventuels signes d'endommagement ou de défauts.
 - f. Assurez-vous que la taille et le type de la sangle sont appropriés pour l'utilisateur.
5. Utilisez l'appareil comme un élévateur mobile. Ne le déplacez pas si vous n'y êtes pas obligé. Prévoyez des transferts courts. Déplacez les chaises, les tapis, et tout autre mobilier pouvant se trouver dans le passage.
6. Installez l'utilisateur dans la sangle avant d'amener l'appareil près de l'utilisateur. N'hésitez pas à vous renseigner sur les accessoires tels que EasyGlide Ovals, FootStool, Slide Sheets qui facilitent l'installation dans la sangle.
7. Déplacez l'appareil lentement vers l'utilisateur. Gardez une main entre l'étrier et l'utilisateur afin de vous assurer que l'étrier ne cogne jamais l'utilisateur.
8. Attachez les boucles de la sangle à l'étrier. Commencez par ceux du haut. Assurez-vous que l'étrier ne tourne pas et n'aille pas cogner contre l'utilisateur. Après avoir attaché toutes les boucles de la sangle, assurez-vous qu'elles sont toutes dans le loquet de sécurité en tirant dessus vers le bas.
9. Étapes de levée :
 - a. La procédure la plus commune pour lever un utilisateur de sa chaise/des toilettes/de son fauteuil roulant etc. est de placer le lève-personne devant le siège ou de venir par le côté.
 - b. Pour lever un utilisateur de son lit, le plus simple est de relever la tête de lit et de lever l'utilisateur à partir d'une position assise. Si vous devez lever un utilisateur à partir d'une position latérale, veuillez tirer sur les brides du bas de la sangle afin de l'empêcher de glisser vers le haut/reentrer dans l'entrejambe. Les parties du bas de la sangle ne doivent toucher ni l'articulation du genou, ni l'entrejambe.
 - c. Lorsque vous levez un utilisateur au sol, le plus simple est d'asseoir l'utilisateur sur le sol. Si ce n'est pas possible, la méthode la plus courante consiste à placer le lève-personne de manière à mettre le coussin placé sous la tête de l'utilisateur à l'un des coins proches de la base de l'appareil et près de l'un des côtés de la colonne. N'oubliez pas de bloquer les roues !



10. Utilisez le bouton « vers le haut » de la télécommande pour lever l'utilisateur. Continuer de lever jusqu'à ce que les brides soient tendues et l'utilisateur soit sur le point d'être soulevé. ARRÊTEZ et faites un contrôle de sécurité.
 - a. Vérifiez que l'étrier est à l'horizontale. Si ce n'est pas le cas, ça signifie que la sangle n'est pas convenablement installée et que l'utilisateur ne sera pas levé correctement.
 - b. Vérifiez que les boucles de la sangle ne sont pas prises dans le fauteuil roulant, les barrières du lit ou tout autre objet.
 - c. Vérifiez que les loquets de sécurité sont mis de façon à empêcher les boucles de la sangle de se détacher.
 - d. Assurez-vous que l'utilisateur est prêt, installé confortablement et en sécurité dans la sangle en lui demandant.
 - e. Vérifiez que l'étrier ne touche pas la tête de l'utilisateur.
 - f. Vérifiez que les roues ne sont pas bloquées ou coincées. Elles ne doivent être bloquées que dans le cas où vous levez depuis le sol. À ce stade de mise en tension, vous pouvez libérer les freins.
11. Appuyez à nouveau sur le bouton « vers le haut » pour lever l'utilisateur.
12. Transférez lentement l'utilisateur vers sa destination. Le transfert doit être aussi court que possible.
13. Étapes de descente :
 - a. Lorsque vous descendez l'utilisateur sur un lit, il est généralement conseillé de l'accompagner vers une position assise. Pour cela, relevez la tête du lit avant de descendre l'utilisateur. Si vous le descendez dans une position latérale, assurez-vous que l'utilisateur n'est pas installé trop haut dans le lit afin qu'il ne se cogne pas la tête dans la tête de lit.
 - b. Lorsque vous descendez l'utilisateur sur un siège, accompagnez-le de manière à ce qu'il soit installé le plus profondément possible dans le siège.
14. Appuyez sur le bouton « vers le bas » pour descendre l'utilisateur. En descendant l'utilisateur, assurez-vous que l'étrier ne vient pas cogner la tête. Une fois que l'utilisateur touche le siège, essayez d'éloigner le lève-personne et l'étrier de son visage. Pour ce faire, les freins doivent être desserrés. Descendez jusqu'à ce que les brides de la sangle soient lâches et retirez les boucles de l'étrier. Éloignez le lève-personne afin d'avoir suffisamment de place pour enlever la sangle.
15. Conseils :
 - a. Pour mettre en place la sangle, essayez d'utiliser les solutions ReadySlide ou EasyGlide Oval.
 - b. Pour déplacer le lève-personne, assurez-vous d'abord que les roues peuvent bouger facilement. Elles ont peut-être besoin d'être nettoyées ou remplacées. Si vous rencontrez toujours des difficultés pour déplacer l'appareil, cela peut être dû à un sol trop mou ou au fait que deux soignants sont nécessaires au regard du poids de l'utilisateur. Si ce n'est pas possible, prévoyez une évaluation des risques et faites éventuellement appel à plusieurs soignants ou à un autre type de lève-personne tels que des lève-personnes sur rails fixés au plafond.
16. Si vous avez des questions, adressez-vous à votre référent pour la manipulation des patients ou à nous, Direct Healthcare Group. La meilleure manière de manipuler un patient peut s'avérer mauvaise pour un autre.

Accessoires

Durée de vie attendue des accessoires

Consultez le manuel ou les fiches techniques correspondant à chaque accessoire.

End cover Carina

Capuchon de protection à l'extrémité de la colonne en position repliée.

End cover, numéro d'article : 70200030

ReadyStrap

Sangle de fixation, Numéro d'article : 16010

Boulon fixe pour dispositif de réglage

S'il n'est pas prévu de plier l'appareil de levage pour le stocker, la goupille-ressort peut être remplacée par un boulon fixe pour dispositif de réglage, référence : 70200091

Harnais de levage

La gamme SystemRoMedic™ de Direct Healthcare Group comporte un vaste choix de harnais de levage fonctionnels, confortables et de haute qualité, adaptés aux différents types de lève-personne et pour des utilisateurs ayant des besoins différents. Les harnais de levage sont disponibles dans plusieurs matériaux et dans les tailles de XXS à XXL. Il existe également des modèles de harnais de levage spécifiques dans les tailles XXXL et XXXXL, pour les utilisateurs de corpulence et de taille extrêmes. Tous les modèles sont sûrs et très simples à utiliser.



Étriers de levage

SlingBar est un étrier à deux points d'accrochage en aluminium, disponible dans trois variantes de différentes largeurs. Toutes les variantes de SlingBar ont des protections sécurisées contre le décrochage, empêchant les sangles de levage ou les œillets de sortir de l'étrier de levage. Toutes les variantes peuvent être utilisées avec des utilisateurs pouvant peser jusqu'à 300 kg.

Les étriers latéraux SlingBarSpreader M, disponibles comme accessoires, sont utilisés pour créer un espace supplémentaire dans un harnais de levage utilisé avec un étrier à deux points d'accrochage SlingBar.

SlingBarSpreader M écarte le harnais de levage et donne à l'utilisateur une position plus penchée en arrière.



SlingBar XS, (250 mm) numéro d'article : 70200071

SlingBar S (350 mm), numéro d'article : 70200001

SlingBar M (450 mm), numéro d'article : 70200002

SlingBar L (600 mm), numéro d'article : 70200003

SlingBarSpreader M, numéro d'article : 70200042

QuickLink numéro d'article : 70200101

Commande manuelle

Commande manuelle avec indication de maintenance, état de la batterie et surcharge.

Hand control HB33-6, numéro d'article : 70200089

Entretien

Le lève-personne doit subir un contrôle minutieux au moins une fois par an. Le contrôle doit être effectué par une personne agréée et conformément au manuel d'entretien de Direct Healthcare Group. Toute réparation ou maintenance ne doit être effectuée que par une personne agréée et en utilisant des pièces détachées d'origine.



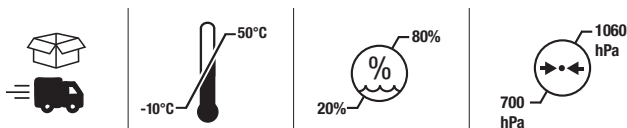
Remettre les batteries usagées à la station de tri environnemental la plus proche ou les renvoyer à Direct Healthcare Group ou à son revendeur de produits Direct Healthcare Group.

Nettoyage/désinfection

Si nécessaire, nettoyez le lève-personne avec un chiffon imprégné d'eau ou de solution savonneuse. Vérifiez que les roues pivotantes ne sont pas obstruées par de la poussière ou des poils. Les composants électriques (batterie, boîtier de commande, télécommande, dispositifs de levage, câbles) doivent être uniquement nettoyés à l'aide d'un chiffon humide. Afin de ne pas enlever la graisse sur l'œil des tiges de piston, les dispositifs de réglage doivent être rétractés au minimum et ne supporter aucune charge au moment du nettoyage. Assurez-vous que l'appareil de levage est complètement sec après nettoyage. Ne nettoyez pas l'appareil à la vapeur, cela pourrait le détériorer. N'utilisez pas de produits nettoyants contenant du phénol ou du chlore, cela pourrait endommager le matériel. Si vous devez désinfecter l'appareil, utilisez des produits contenant de l'éthanol à 70 %, de l'alcool isopropylique à 45 % ou un équivalent. Nous recommandons un minimum d'un nettoyage par semaine, ou plus en fonction de la fréquence d'utilisation.

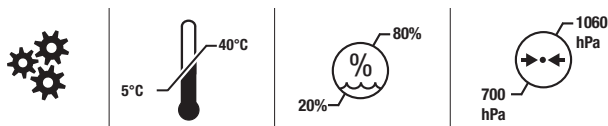
Stockage et transport

S'il n'est pas prévu d'utiliser le lève-personne durant un certain temps par exemple, ou pour le transporter, nous recommandons de presser le bouton d'arrêt d'urgence. Le lève-personne doit être transporté et stocké dans un environnement compris entre - 10 °C et + 50 °C avec un taux d'humidité normal compris entre 20 % et 80 % sans condensation. La pression atmosphérique doit être comprise entre 700 et 1060 hPa. Référez-vous également aux informations techniques ci-après et inscrites sur l'appareil. Le symbole le plus à gauche donne des indications sur le stockage et le transport. Attendez que le lève-personne soit à température ambiante avant de charger les batteries ou de l'utiliser. L'appareil ne doit pas être stocké dans un endroit poussiéreux ou dans lequel ses batteries seraient directement exposées au soleil.



Fonctionnement





















Lors du fonctionnement, l'environnement doit avoir une température comprise entre 5 °C et 40 °C, une humidité relative comprise entre 20 % et 80 % sans condensation et une pression atmosphérique comprise entre 700 et 1060 hPa. Référez-vous également aux informations techniques ci-après et inscrites sur l'appareil. Le symbole le plus à gauche donne des indications sur les conditions de fonctionnement.



Contrat de maintenance

Direct Healthcare Group offre la possibilité de passer un contrat de maintenance pour l'entretien et l'essai périodique de son lève-personne mobile. Prière de contacter son représentant local Direct Healthcare Group.

Symboles

	Blanc/Bleu Lire le mode d'emploi						
	Ne pas jeter parmi les ordures ménagères						
	Le produit répond aux exigences 2017/745, (MDR)						
	Type B, selon la classe de protection contre les chocs électriques						
	L'appareil est conçu pour un usage à l'intérieur						
	Classe II, isolation double						
	Important Faites attention						
 Do not push	Rouge/Noir Ne poussez pas et ne tirez pas l'appareil de levage en utilisant le dispositif de réglage						
	Jaune/Noir Avertissement : risque de pincement						
 ON 2min OFF 18min	Cycle de service : 2 min en marche, 18 min en arrêt.						
 KG	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total			
Carina	SWL	Total					
							
	<p>Poids</p> <p>Le poids (masse) de l'appareil, la charge maximum admissible en fonctionnement, la somme totale.</p> <p>Exprimées en kg.</p>						

Informations techniques

Vitesse de levage	23 mm/s hors charge.
Batteries	Deux accumulateurs au plomb clos, à régulation par soupape, de 12 V 2,9 Ah, dites batteries au gel.
Chargeur	Maxi. 400 mA
Moteur (colonne de levage)	CC 24 V, 5 A, IP X4. Temps de fonctionnement : 10 % de fonctionnement continu maximum sur 2 minutes, soit un maximum de 5 changements de sens à la minute. Poussée : 6000 N.
Moteur (structure)	CC 24 V, 5 A, IP X4. Temps de fonctionnement : 10 % de fonctionnement continu maximum sur 2 minutes, soit un maximum de 5 changements de sens à la minute. Poussée : 3000 N.
Niveau sonore	En charge : vers le haut : 43 dB(A) vers le bas : 44 dB(A).
Matériel	Acier
Abaissement d'urgence	Manuelle et électrique
Roues	Avant 100 mm, arrière 100 mm
Poids	33 kg
Classe de protection	IP X4
Longévité attendue	10 ans
Durée de vie attendue des accessoires	Consultez le manuel ou les fiches techniques correspondant à chaque accessoire.
Force de pression sur les touches de la commande manuelle	4 N
Charge maximale	165 kg
Conditions de fonctionnement	De 5 °C à 40 °C, humidité relative entre 20 % et 80 % sans condensation, et pression atmosphérique entre 700 et 1060 hPa.
Conditions de stockage et de transport	De - 10 °C à + 50 °C, humidité relative entre 20 % et 80 % sans condensation, et pression atmosphérique de l'environnement entre 700 et 1060 hPa.

CEM

La conformité de le lève-personne aux normes actuelles concernant sa capacité à bloquer les IEM (interférences électromagnétiques) a été testée par des organismes externes. Le lève personne a été testé selon la norme IEC60601-1-2 4e édition.

Certaines procédures permettent de réduire les interférences électromagnétiques, tel que le respect des conditions attendues : environnements de soins de santé à domicile et d'établissements de santé professionnels.

Les environnements suivants sont des exceptions aux conditions attendues décrites ci-avant : près d'un équipement chirurgical à haute fréquence, et dans une cage de Faraday pour les appareils d'IRM.

Avertissement : Si l'appareil s'arrête, fonctionne de manière inattendue ou bouge involontairement à cause de possibles interférences ou perturbations électromagnétiques, éteignez l'appareil. Rallumez-le et vérifiez son fonctionnement avant de l'utiliser à nouveau. Si le problème n'a pas disparu, utilisez l'appareil dans une autre pièce ou un autre environnement. Si le fonctionnement d'autres appareils est perturbé, vérifiez que le lève-personne fonctionne correctement avant de l'utiliser à nouveau.

Avertissement : Si l'appareil s'arrête, ou fonctionne de manière inattendue à cause de possibles perturbations électromagnétiques, éteignez l'appareil. Vérifiez son fonctionnement et utilisez l'appareil dans une autre pièce ou un autre environnement. Si le fonctionnement d'autres appareils est perturbé, vérifiez que le lève-personne fonctionne correctement avant de l'utiliser à nouveau.

Avertissement : Il est recommandé de ne pas utiliser ou stocker cet appareil à côté d'autres équipements. Cela pourrait entraîner des dysfonctionnements. Si cela ne peut pas être évité, observez le fonctionnement de l'appareil et de l'autre équipement pour vous assurer que tout est normal.

Avertissement : Les appareils de communications à radiofréquence portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antennes et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) de toute partie de l'appareil. Cela concerne également les câbles spécifiés par le fabricant. Dans le cas contraire, le fonctionnement de l'appareil pourrait être dégradé.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

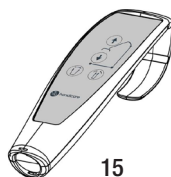
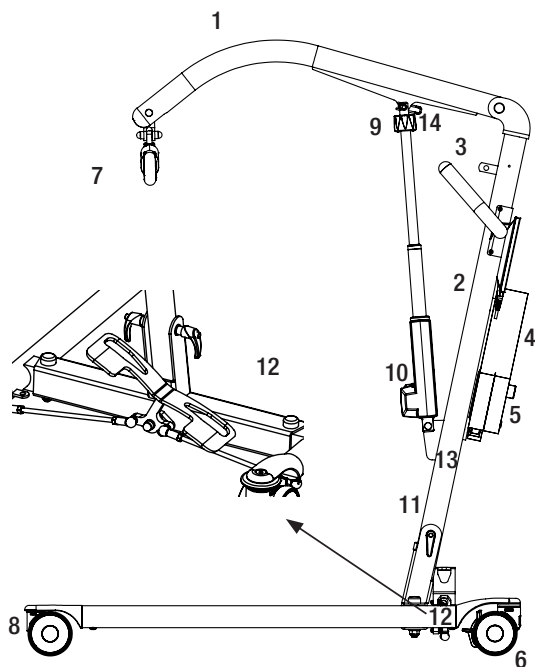
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Manuale utente - Italiano



1. Braccio di sollevamento
2. Colonna portante
3. Barra
4. Batteria
5. Pulsante di arresto di emergenza sul pannello comandi
6. Ruote posteriori con freni
7. Bilancino con fermi di sicurezza
8. Ruote anteriori
9. Discesa di emergenza (manuale)
10. Motore/attuatore per braccio di sollevamento
11. Levetta di bloccaggio
12. Pedale per la regolazione manuale dell'apertura della base (EM)
13. Cinghia di tensionamento
14. Perno di bloccaggio ad attacco rapido
15. Pulsantiera

Carina350 è un sollevatore mobile ripiegabile, adattato specificatamente per il sollevamento facile e sicuro di utenti con peso fino a 165 kg. Carina350 è disponibile in quattro varianti, con regolazione dell'apertura della base manuale o elettrica e rispettivamente con gambe di altezza standard oppure basse per letti più bassi. Tutte le varianti sono robuste, stabili e sicure, e allo stesso tempo, estremamente leggere per un sollevatore in acciaio. In breve, Carina350 offre una combinazione unica di funzionalità, prestazioni e qualità in relazione al prezzo. Carina350 viene fornito completo e pronto all'uso, insieme ad un bilancino stabile con fermi di sicurezza affidabili e ad una pulsantiera.

Uso previsto del prodotto

Carina350 è un'unità mobile e portatile e, in combinazione agli accessori approvati, è progettata come ausilio per il sollevamento e/o trasferimento di pazienti in posizione seduta o supina dal letto alla sedia o viceversa, oltre che per brevi trasferimenti di pazienti in interni. Carina350 riduce il rischio di lesioni agli assistenti durante il sollevamento. L'uso è riservato esclusivamente ad assistenti che hanno letto e compreso le istruzioni per l'uso del sollevatore. Carina350 è destinato all'uso sia in ambiente di cura domiciliare che in ambiente di cura professionale.

Descrizione del dispositivo

Carina350 è destinato al trasferimento di persone con disabilità fisiche (con funzionalità muscolare ridotta o del tutto assente, anche dei movimenti volontari) tra due punti, ad esempio il letto e la sedia a rotelle.

L'uso di Carina350 è riservato ad assistenti (operatori sanitari e di altro tipo) in grado di leggere e comprendere le Istruzioni per l'uso di Carina350. Carina350 riduce l'esigenza di sollevamento manuale del paziente, rendendo più sicuro il sollevamento e riducendo il rischio di infortunio sul lavoro per il personale sanitario.



Controllo di sicurezza

Ispezione visiva

- Verificare che l'imballaggio sia integro.
- Verificare la correttezza del prodotto fornito.
- Controllare regolarmente il funzionamento del sollevatore.
- Verificare che il materiale non sia danneggiato.

Prima dell'uso

- Verificare che siano presenti tutti i particolari/componenti nell'imballaggio.
- Verificare che siano presenti tutti gli accessori approvati nell'imballaggio.
- Verificare che sia presente il documento di Controllo della Qualità del Prodotto nell'imballaggio. Conservare questo documento per eventuali contatti futuri con il produttore.
- Accertarsi che il sollevatore sia montato correttamente.
- Verificare la funzione di sollevamento e la regolazione dell'apertura della base.
- Verificare il corretto funzionamento in tutte le direzioni.
- Verificare il collegamento del bilancino e il funzionamento dei fermi di sicurezza.
- Verificare che il perno di bloccaggio ad attacco rapido per l'attuatore sia installato correttamente.



Leggere sempre il manuale dell'utente

- Leggere le istruzioni di tutti i dispositivi di ausilio utilizzati per il trasferimento dell'utente.
- Conservare il manuale in un luogo accessibile agli utenti del prodotto.
- Assicursi di avere sempre la versione più aggiornata del manuale.
- I manuali sono disponibili e scaricabili dal nostro sito internet www.directhealthcaregroup.com.
- Il sollevatore non deve mai essere utilizzato da persone che non siano state istruite sul relativo funzionamento.
- È severamente vietato apportare modifiche al prodotto originale.

Montaggio

Verificare che siano presenti i seguenti componenti

Colonna portante con braccio di sollevamento, motore per il braccio di sollevamento, bilancino e pannello comandi.

Telaio inferiore con pedali per la regolazione dell'apertura della base.

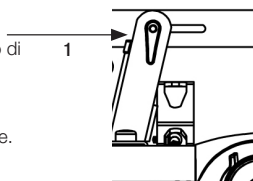
Perno di bloccaggio ad attacco rapido per il montaggio dell'attuatore.

Pulsantiera e cavo.

Levetta di bloccaggio per il montaggio della colonna portante sul telaio inferiore.

Manuale dell'utente.

Cavo di ricarica.

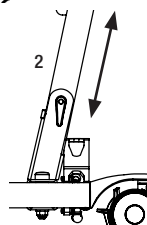


Il sollevatore viene fornito ripiegato e deve essere assemblato come indicato di seguito (l'operazione non richiede attrezzi).

1. Bloccare i freni delle ruote.

2. Allentare la levetta di bloccaggio alla base della colonna portante (figura 1).

3. Tirare la colonna portante in avanti, sollevarla e posizionarla nella base.

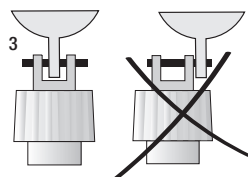


La colonna DEVE essere inserita a fondo nella base. La colonna e la base devono essere allineate (figura 2). Il montaggio errato può provocare il cedimento o la rottura dei componenti.

4. Serrare la levetta di bloccaggio (figura 1).

5. Allentare la cinghia di tensionamento che fissa il braccio di sollevamento e sollevarlo.

6. Rimuovere l'attuatore dal supporto sulla colonna portante e spostarlo sul supporto sul braccio di sollevamento.

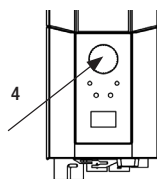


È importante che il braccio di sollevamento sia montato correttamente nell'attuatore (figura 4). Il montaggio improprio può comportare la rottura e il cedimento dei componenti, con conseguente rischio di lesioni personali.



7. Verificare tutti gli elementi di montaggio e le levette di bloccaggio (figura 1).

8. Disinserire l'arresto di emergenza (figura 4) ed eseguire un'ispezione finale (vedere l'ispezione finale).



Per ripiegare il sollevatore, procedere come indicato di seguito.

1. Bloccare i freni delle ruote.

2. Abbassare a fondo il braccio di sollevamento e inserire l'arresto di emergenza.

3. Rimuovere l'attuatore dal braccio di sollevamento sganciando il perno di bloccaggio ad attacco rapido e spostandolo sul supporto sulla colonna portante.

4. Abbassare il braccio di sollevamento e fissarlo all'attacco sul bilancino per mezzo della cinghia di tensionamento.

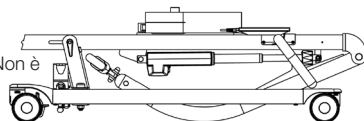


Rischio di schiacciamento tra braccio e colonna portante.

5. Allentare la levetta di bloccaggio alla base della colonna portante (figura 1). Non è necessario rimuoverla.

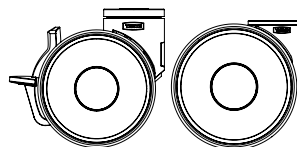
6. Sollevare la colonna portante e abbassarla sul telaio inferiore.

7. Tirare la colonna portante all'indietro e serrare la levetta di bloccaggio (figura 1).



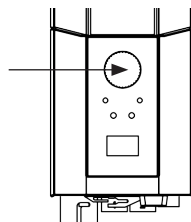
Ispezione finale

Verificare che il sollevatore non presenti segni di usura e danni. Verificare tutte le sei ruote e i relativi freni.



Controllare tutti i collegamenti e i fissaggi, inclusi viti e bulloni. Verificare che nell'imballaggio non siano rimaste parti sfuse.

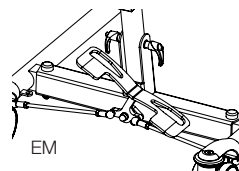
Controllare la funzione di arresto di emergenza premendo il relativo pulsante, quindi i pulsanti di sollevamento e discesa. Se non accade nulla premendo i pulsanti di sollevamento e discesa, l'arresto di emergenza funziona correttamente.



Prendere la pulsantiera, premere il pulsante di sollevamento e alzare completamente il braccio di sollevamento. Premere quindi il pulsante di discesa e abbassare completamente il braccio di sollevamento.



Per verificare il funzionamento della regolazione dell'apertura della base, premere i rispettivi pedali per allargare e restringere la base.



Verificare il funzionamento del sollevatore, sollevando una persona (non un utente) con un'apposita imbracatura. Al contempo, controllare la funzione di discesa di emergenza con una persona sul sollevatore, vedere la sezione Discesa di emergenza.



Se il sollevatore funziona correttamente, collegare il caricabatterie e controllare che la spia di ricarica sul pannello comandi si accenda.

NOTA!

Prima di utilizzare il sollevatore per la prima volta:

- deve essere ricaricato per almeno 4 ore. Vedere la sezione Ricarica delle batterie.
- il contatore di assistenza del pannello comandi deve essere azzerato. Per azzerare il contatore di assistenza, premere entrambi i pulsanti di sollevamento sulla pulsantiera allo stesso tempo per 5 secondi. L'azzeramento del timer è confermato da un segnale acustico.



Conservare il manuale in un luogo accessibile agli utenti del prodotto.

Uso del prodotto

Controindicazioni, precauzioni e avvertenze

Controindicazioni

- I sollevatori a pavimento non devono essere utilizzati da pazienti di peso superiore al valore massimo indicato sulle rispettive etichette.
- Il sollevatore non deve essere utilizzato o immerso in acqua, ad es. sotto la doccia.
- Il sollevatore non deve essere lasciato o immagazzinato in ambienti con umidità elevata.
- Il sollevatore non deve essere pulito a vapore.
- Il sollevatore non deve essere ricaricato in ambienti umidi.
- Il sollevatore non deve essere utilizzato in ambienti arricchiti di ossigeno.
- Il sollevatore a pavimento non deve essere utilizzato in esterni, ma solamente in interni.
- Il sollevatore non è progettato per il trasporto di utenti su lunghe distanze, può essere utilizzato solamente per brevi trasferimenti.

Precauzioni

- Verificare che il sollevatore a pavimento sia utilizzato solamente su superfici asciutte e piane.
- Verificare che il sollevatore a pavimento sia montato/assemblato correttamente prima di utilizzarlo per la prima volta.
- Controllare il sollevatore a pavimento dopo ogni ripiegamento/smontaggio per il trasporto.
- Verificare il movimento di sollevamento e che gli attuatori raggiungano il fincorsa.
- Ispezionare il sollevatore una volta all'anno per accertarsi che non presenti segni di danni.
- Verificare che la pulsantiera non presenti segni di usura.
- Verificare che le indicazioni sulla pulsantiera corrispondano alle funzioni del sollevatore.
- Verificare le condizioni della batteria.
- In occasione della manutenzione annuale, verificare il numero di sollevamenti degli attuatori e procedere di conseguenza.
- È importante che l'utente non sia mai lasciato da solo durante il trasferimento.
- La garanzia si applica solamente se le riparazioni o le modifiche apportate sono state eseguite da personale autorizzato da Direct Healthcare Group.
- Accertarsi che non vi siano ostacoli o persone lungo il tragitto del sollevatore.
- Movimentare la batteria con cautela. Non farla cadere.
- Utilizzare esclusivamente batterie e cavi progettati per il sollevatore.
- Verificare che tutti gli accessori per il sollevamento siano perfettamente stabili e possano muoversi liberamente.
- Inserire sempre i freni quando il sollevatore non è utilizzato.
- Si raccomanda di effettuare sempre il trasferimento a bassa velocità quando sul sollevatore è presente un utente.
- Prestare attenzione a non affrontare eventuali soglie a pavimento a velocità o con forza eccessiva.
- Le soglie devono sempre essere affrontate con le ruote posteriori del sollevatore a pavimento per prime. Procedere sempre a bassa velocità e avvertire l'utente per tempo.
- Prestare attenzione al rischio di schiacciamento tra il meccanismo di discesa manuale di emergenza e il braccio di sollevamento quando il braccio è completamente sollevato o abbassato.

Avvertenze

- L'assistente deve leggere attentamente sia il presente manuale che le istruzioni per l'uso del prodotto.
- È importante utilizzare esclusivamente accessori approvati per evitare il rischio di distacco accidentale dei componenti e conseguente caduta e lesioni personali al paziente.
- Procedere sempre con cautela e manovrare il sollevatore con la massima attenzione per evitare il rischio che l'utente possa urtare mobili o altri oggetti.
- Per un funzionamento ottimale e la massima sicurezza, il sollevatore deve essere ispezionato regolarmente, vedere la sezione Manutenzione/Assistenza.
- Gli accessori per il sollevamento devono essere adattati e testati in base alle esigenze e alle capacità funzionali dell'utente.
- Prestare particolare attenzione a non avvicinare cavi di apparecchiature ad alta tensione, ad es. per diatermia e simili, al dispositivo. In caso di dubbio, consultare un rappresentante di Direct Healthcare Group.
- Non tentare mai di sollevare il sollevatore mobile afferrandolo per l'impugnatura o il braccio di sollevamento.
- Non sostare mai sul sollevatore durante il funzionamento.
- Non lasciare mai incustodito un utente o paziente durante il trasferimento.
- Non spostare mai il sollevatore tirando l'attuatore.
- Per evitare il rischio di ribaltamento del sollevatore, l'utente deve trovarsi al di sopra della base di supporto del sollevatore per tutta la durata del sollevamento. Non iniziare mai il sollevamento o trasferire l'utente al di fuori della base di supporto del dispositivo.



Rischi residui

Rischio	Pericolo	Misure di contenimento dei rischi
Rischio per l'utente	Ribaltamento del dispositivo	<p>In caso di avvio del sollevatore con l'utente ben al di fuori della base di supporto del sollevatore, oppure di trasferimento con l'utente seduto su un'imbracatura al di fuori della base di supporto del sollevatore, il dispositivo potrebbe ribaltarsi con conseguente caduta dell'utente.</p> <p>L'utente deve trovarsi al di sopra della base di supporto del sollevatore per tutta la durata del sollevamento. Non iniziare mai il sollevamento o trasferire l'utente al di fuori della base di supporto del dispositivo.</p>
Rischio per i materiali	Distacco o cedimento dei componenti per corrosione	<p>Il trattamento improprio del sollevatore può comportarne la corrosione dei componenti. Il sollevatore deve essere utilizzato esclusivamente in interni e non deve essere immagazzinato o utilizzato in ambienti umidi o bagnati.</p> <p>Fare riferimento alle sezioni Controindicazioni, precauzioni e avvertenze e Manutenzione per informazioni dettagliate sulle condizioni di utilizzo e immagazzinaggio.</p>

Carico di lavoro sicuro

I vari componenti del sistema di sollevamento assemblato, quali il sollevatore, il bilancino, l'imbracatura, la bilancia e gli altri accessori, possono avere carichi di lavoro sicuro differenti. Il carico massimo consentito dell'intero sistema corrisponde sempre a quello del componente con il carico massimo inferiore. Verificare sempre le indicazioni su tutti i componenti e contattare Direct Healthcare Group in caso di dubbio.

Ricarica delle batterie

Un segnale acustico durante l'uso del sollevatore indica che la batteria deve essere ricaricata. Ricaricare il sollevatore dopo l'uso in modo da garantire che la batteria sia sempre completamente carica. Bloccare le ruote durante la ricarica della batteria.

1. Collegare il cavo di ricarica a una presa elettrica ed alla presa nel caricabatterie. Sul display appare il simbolo di ricarica in corso.
2. Verificare che le spie sul pannello comandi si accendano. Il LED verde indica che il caricabatterie sta ricevendo la corrente di alimentazione, mentre il LED giallo indica che la batteria è in ricarica.
3. La ricarica si interrompe automaticamente quando la batteria è completamente carica.

Caricabatterie a muro

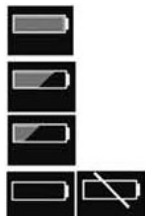
1. Rimuovere il gruppo batteria dal sollevatore e inserirlo nel caricabatterie a muro.
2. Verificare che il LED sul lato anteriore del caricabatterie si accenda.

NOTA!

Prima di utilizzare il sollevatore per la prima volta, deve essere ricaricato per almeno 4 ore. Per garantire la massima durata delle batterie, ricaricarle regolarmente. Si raccomanda di ricaricare quotidianamente il sollevatore se viene utilizzato ogni giorno. L'arresto di emergenza deve essere disinserito durante la ricarica.

Stato della batteria sul display

L'indicazione del livello di scaricamento della batteria prevede 4 fasi:



Stato 1 della batteria: La batteria è ok, non necessita di ricarica (100–50%).

Stato 2 della batteria: La batteria deve essere ricaricata (50–25%).

Stato 3 della batteria: La batteria deve essere ricaricata (Meno del 25%). Premendo uno dei pulsanti viene emesso un segnale acustico.

Stato 4 della batteria: La batteria deve essere ricaricata. In questa fase alcune funzionalità del sollevatore non si attivano.

Quando la batteria è in questo stato è possibile esclusivamente abbassare il braccio di sollevamento. Inoltre, viene emesso un segnale acustico alla pressione di uno dei pulsanti (17 V o inferiore). Il simbolo alterna tra le due figure per 10 secondi.

Il simbolo della batteria viene visualizzato quando il pannello comandi è attivo fino allo spegnimento (2 minuti dopo l'uso).

Non è possibile utilizzare una batteria diversa dal tipo BAJ1/BAJ2.

Il livello di carica della batteria si misura tramite il livello di tensione. Per questo è possibile ad esempio che il simbolo della batteria passi dallo stato 1 allo stato 2 e ritorni allo stato 1.

↑	12034
A+S	1257000
1kg/1h	7
IFU	90/360

Visualizzazione delle informazioni di servizio

Le informazioni di servizio principali vengono visualizzate sul display. Per visualizzare le informazioni di servizio sul display premere il pulsante di sollevamento del braccio per mezzo secondo. L'informazione verrà visualizzata per 30 secondi oppure fino all'attivazione di altri pulsanti.

- Cicli totali eseguiti
- Azionamento dell'attuatore (ampere x secondi in uso)
- Totale di sovraccarichi
- Giorni trascorsi dall'ultimo servizio/tra i servizi

Pulsantiera

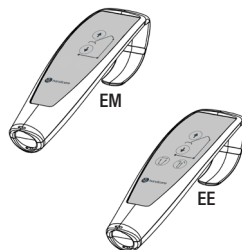
Sollevamento/discesa del braccio di sollevamento

Il simbolo indica la direzione di movimento.
Il movimento si arresta rilasciando il pulsante.



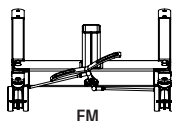
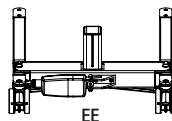
Regolazione elettrica dell'apertura della base (EE)

I simboli sui pulsanti della pulsantiera indicano le rispettive funzioni.
Il movimento si arresta rilasciando i pulsanti.

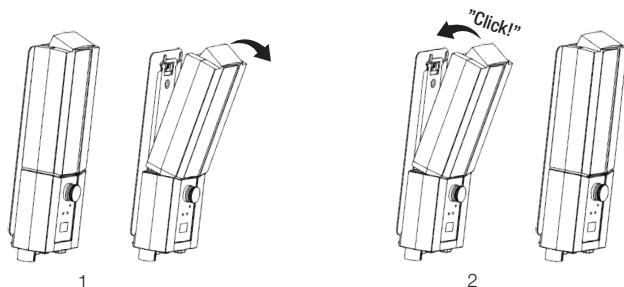


Regolazione manuale dell'apertura della base (EM)

Premere i rispettivi pedali sul retro del sollevatore per allargare e restringere la base.



Sostituzione della batteria



Arresto di emergenza

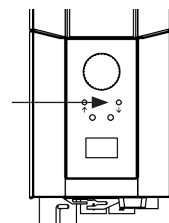
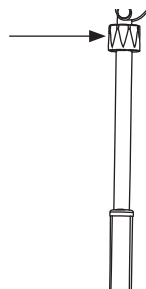
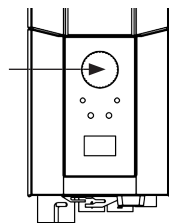
Per inserire l'arresto di emergenza

Premere il pulsante rosso di arresto di emergenza sul pannello comandi.

Ripristino

Girare il pulsante in direzione delle frecce finché non scatta verso l'esterno.

Per evitare di scaricare la batteria, si raccomanda di lasciare premuto il pulsante di arresto di emergenza quando non viene utilizzato il sollevatore.



Discesa di emergenza

Discesa manuale di emergenza

Per la discesa manuale di emergenza, girare in senso orario la manopola in plastica sull'attuatore.

Discesa elettrica di emergenza

Per la discesa elettrica di emergenza, usare il relativo pulsante sul pannello comandi.

Risoluzione dei problemi

Se non è possibile attivare la regolazione del sollevatore, verificare che

- Il pulsante di arresto di emergenza non sia premuto.
- Tutti i cavi siano collegati correttamente. Estrarre e ricollegare i cavi saldamente.
- La batteria non sia in ricarica.
- La batteria sia carica.

Se il sollevatore non funziona correttamente, contattare il proprio rivenditore.

Se il sollevatore emette rumori anomali

- Provare a localizzare la sorgente del rumore. Mettere il sollevatore fuori servizio e contattare il proprio rivenditore.

Istruzioni per l'uso

1. Non utilizzare mai il sollevatore se non si dispone di una formazione adeguata in merito a sollevatori e imbracature. Leggere attentamente le istruzioni sia del sollevatore che delle imbracature prima di utilizzare il sollevatore.
2. Effettuare una valutazione dei rischi per determinare se sono necessari uno o più assistenti.
3. Effettuare sempre un controllo del sollevatore prima di utilizzarlo. Prestare particolare attenzione a ruote, bulloni, braccio di sollevamento, bilancino ed etichette. Fare riferimento al manuale istruzioni per il controllo del sollevatore prima dell'uso.
4. Prima di utilizzare il sollevatore, pianificare sempre l'operazione e valutare ogni rischio prima del sollevamento e del trasferimento:
 - a. Verificare l'idoneità dell'ambiente in cui verrà effettuato il sollevamento e pianificare l'intera operazione.
 - b. Verificare che il sollevatore e l'imbracatura da utilizzare funzionino correttamente. Compilare gli eventuali moduli necessari prima dell'uso.
 - c. Verificare che la batteria del sollevatore sia carica.
 - d. Verificare che il sollevatore sia stato sottoposto correttamente a manutenzione.
 - e. Verificare visivamente che il sollevatore e le imbracature non presentino segni di danni o difetti.
 - f. Verificare che le imbracature siano di tipo e dimensioni corretti per l'utente.
5. Il sollevatore deve essere utilizzato come una postazione di sollevamento mobile. Non procedere prima di aver pianificato con cura l'intero trasferimento e spostato eventuali sedie, tappeti e altri mobili che possono risultare d'intralcio.
6. Applicare l'imbracatura all'utente prima di avvicinare il sollevatore all'utente. La sezione Accessori riporta alcuni ausili come EasyGlide ovali, FootStool e traverse che possono facilitare l'applicazione dell'imbracatura.
7. Avvicinare lentamente il sollevatore all'utente. Tenere una mano tra il bilancino e l'utente per accertarsi di non urtare mai l'utente con il bilancino.
8. Applicare gli occhielli nell'imbracatura al bilancino. Iniziare da quelli più in alto. Prestare attenzione affinché il bilancino non possa ruotare e urtare l'utente. Dopo aver fissato gli occhielli, accertarsi che si trovino tutti all'interno del fermo di sicurezza tirando gli occhielli verso il basso.
9. Procedure di sollevamento:
 - a. In caso di sollevamento dell'utente da sedia/toilette/sedia a rotelle, spesso è preferibile posizionare il sollevatore di fronte alla sedia oppure a lato.
 - b. In caso di sollevamento dell'utente dal letto, è più facile sollevare la testiera del letto e sollevare l'utente in posizione seduta. In caso di sollevamento dell'utente da una posizione laterale, si raccomanda di tirare le cinghie inferiori dell'imbracatura in modo che non possano stringere verso l'alto contro l'inguine dell'utente. Le parti inferiori dell'imbracatura non devono toccare le articolazioni delle ginocchia o l'inguine.
 - c. In caso di sollevamento dell'utente dal pavimento, è più facile se l'utente può sedersi sul pavimento. Qualora non sia possibile, il metodo più comune è posizionare il sollevatore in modo da poter sistemare un cuscino sotto la testa dell'utente. Il cuscino deve essere sistemato in un angolo nelle vicinanze della base del sollevatore e il più vicino possibile a un lato della colonna. Ricordarsi di bloccare le ruote!



10. Premere il pulsante SU sulla pulsantiera per sollevare l'utente. Proseguire il movimento di sollevamento finché tutte le imbracature non sono tese correttamente e l'utente è pronto per essere sollevato, quindi FERMARSI ed effettuare un nuovo controllo di sicurezza.
 - a. Verificare che il bilancino sia perfettamente orizzontale. In caso contrario, l'imbracatura non è applicata correttamente e l'utente potrebbe non essere sollevato in modo corretto.
 - b. Verificare che le cinghie non siano impigliate nella sedia a rotelle, nelle sbarre del letto e in eventuali altri oggetti.
 - c. Verificare che gli occhielli dell'imbracatura non possano scivolare dal bilancino e che i fermi di sicurezza siano perfettamente chiusi.
 - d. Verificare che l'utente sia pronto, comodo e sicuro all'interno dell'imbracatura.
 - e. Verificare che il bilancino non possa urtare la testa dell'utente.
 - f. Verificare che le ruote non siano bloccate. Devono essere bloccate solamente in caso di sollevamento dal pavimento. A questo punto, è possibile disinserire i freni.
11. Premere nuovamente il pulsante SU e sollevare l'utente.
12. Trasferire lentamente l'utente al luogo di destinazione. Il trasferimento deve essere più breve possibile.
13. Procedure di abbassamento:
 - a. In caso di abbassamento su un letto, spesso è preferibile assistere l'utente in posizione seduta. A tal scopo, sollevare la testiera del letto prima di abbassare l'utente. In caso di abbassamento in posizione laterale, accertarsi che l'utente non si trovi troppo in alto sul letto affinché non possa urtare la testiera del letto con la testa.
 - b. In caso di abbassamento su una sedia, accertarsi che l'utente sia seduto il più a fondo possibile sulla sedia.
14. Premere il pulsante GIÙ per abbassare l'utente. Durante l'abbassamento, prestare attenzione affinché il bilancino non possa urtare la testa dell'utente. Quando l'utente è a contatto con la sedia, provare ad allontanare il sollevatore e il bilancino dal volto dell'utente. A tal scopo, è necessario disinserire i freni. Abbassare il sollevatore per allentare la tensione dell'imbracatura, quindi sganciare gli occhielli dal bilancino. Allontanare ulteriormente il sollevatore in modo da poter rimuovere l'imbracatura.
15. Suggerimento:
 - a. Per facilitare l'applicazione dell'imbracatura, provare a utilizzare ReadySlide o EasyGlide ovale.
 - b. Per muovere il sollevatore, verificare che le ruote scorrano liberamente. Potrebbe essere necessario pulirle o sostituirle. Qualora il sollevatore risulti comunque difficile da muovere, il problema potrebbe essere che il pavimento è troppo soffice oppure il peso dell'utente è eccessivo per un solo assistente. Qualora non sia possibile, potrebbe essere necessario effettuare una nuova valutazione dei rischi, ricorrere a più assistenti o valutare l'uso di un sollevatore di altro tipo, ad esempio a soffitto.
16. Per eventuali domande, è possibile rivolgersi al responsabile di cura del paziente oppure a un rappresentante di Direct Healthcare Group. Infatti, il metodo di trasferimento più indicato per un paziente potrebbe non esserlo per un altro.

Accessori

Durata prevista degli accessori

Fare riferimento al manuale o alle schede tecniche dei rispettivi accessori

Copertura per Carina

Permette di coprire l'estremità della colonna portante quando è ripiegata.

Copertura, codice: 70200030

ReadyStrap

Cinghia di bloccaggio, codice: 16010

Bullone per attuatore fisso

Se non si prevede di ripiegare il sollevatore per l'immagazzinaggio, la spina elastica può essere sostituita con il bullone per attuatore fisso, codice: 70200091

Imbracature di sollevamento

SystemRoMedic™ di Direct Healthcare Group offre una vasta gamma di imbracature funzionali, comode e di alta qualità che possono essere adattate a vari tipi di sollevamento e per utenti con esigenze differenti. Le imbracature sono disponibili in diversi materiali e nelle taglie dalla XXS alla XXL. Inoltre, sono disponibili imbracature speciali nelle taglie XXXL e XXXXL per utenti particolarmente alti e pesanti. Tutti i modelli sono sicuri ed estremamente facili da usare.



Bilancini

SlingBar è un bilanciamento in alluminio a due punte, disponibile in tre varianti con larghezze differenti. Tutte le varianti di SlingBar sono dotate di fermi di sicurezza che impediscono alle cinghie di sollevamento di scivolare o staccarsi dal bilanciamento. Inoltre, tutte le varianti sono idonee per utenti con peso fino a 300 kg. Per ottenere più spazio in un'imbacatura durante l'uso di un bilanciamento a due punte SlingBar, sono disponibili le barre laterali SlingBarSpreader M, che possono essere utilizzate come accessori. Le barre laterali SlingBarSpreader M permettono all'imbacatura di sollevamento di offrire più spazio e una posizione di seduta più reclinata.



SlingBar XS codice: 70200071

SlingBar S, codice: 70200001

SlingBar M, codice: 70200002

SlingBar L, codice: 70200003

SlingBarSpreader M, codice: 70200042

QuickLink codice: 70200101

Pulsantiera

Pulsantiera HB33-6 per 60600009 e 60600014 con indicazione di assistenza e stato della batteria, e indicatori di sovraccarico.

Pulsantiera HB33-6, codice: 70200089

Manutenzione

Il sollevatore deve essere sottoposto ad ispezione almeno una volta all'anno. Le ispezioni devono essere eseguite da personale tecnico autorizzato e in conformità al manuale di assistenza Direct Healthcare Group. Le riparazioni e la manutenzione devono essere effettuate esclusivamente da personale autorizzato, utilizzando ricambi originali.



Le batterie esaurite devono essere conferite al centro di riciclaggio più vicino.

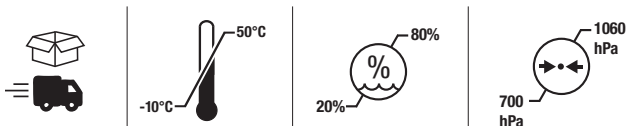
Le batterie esaurite possono anche essere restituite a Direct Healthcare Group oppure a un rivenditore per il riciclaggio.

Pulizia/disinfezione

All'occorrenza, pulire il sollevatore con un panno e acqua calda o una soluzione di acqua e sapone e assicurarsi che le ruote siano prive di sporcizia e capelli. I componenti elettronici (batteria, pannello comandi, pulsantiera, attuatori, cavi) devono essere puliti solamente con un panno umido. Per non deteriorare lo strato di grasso sugli steli dei pistoni, gli attuatori devono essere ritratti alla corsa minima e senza carico prima della pulizia. Accertarsi che il sollevatore si sia asciugato completamente dopo la pulizia. Il sollevatore non deve essere pulito a vapore, per evitare il rischio di corrosione. Non utilizzare detergenti contenenti fenolo o cloro in quanto potrebbero danneggiare i materiali. Per l'eventuale disinfezione, si raccomanda di utilizzare etanolo al 70%, isopropanolo al 45% o simile. Si raccomanda di procedere alla pulizia una volta alla settimana o più spesso, a seconda della frequenza d'uso.

Immagazzinaggio e trasporto

Se il sollevatore non viene usato per un certo periodo di tempo, oppure durante il trasporto, si raccomanda di lasciare premuto il pulsante di arresto di emergenza. Il sollevatore deve essere trasportato e immagazzinato in ambienti con temperatura compresa tra -10°C e $+50^{\circ}\text{C}$ e umidità normale, 20–80% senza condensa. La pressione dell'aria deve essere compresa tra 700 e 1.060 hPa. Vedere anche Dati tecnici di seguito e le indicazioni sul dispositivo. Il simbolo all'estrema sinistra indica l'immagazzinaggio e il trasporto. Attendere che il sollevatore si sia stabilizzato a temperatura ambiente prima di ricaricare le batterie o utilizzare il sollevatore. Il sollevatore deve essere immagazzinato al riparo dalla polvere e in modo che la batteria non sia esposta alla luce solare diretta.



Funzionamento





















La temperatura di funzionamento deve essere compresa tra 5°C e 40°C , con umidità relativa del 20–80%, senza condensa, e pressione atmosferica compresa tra 700 e 1060 hPa. Vedere anche Dati tecnici di seguito e le indicazioni sul dispositivo. Il simbolo all'estrema sinistra indica le condizioni di funzionamento.



Contratti di assistenza

Direct Healthcare Group offre la possibilità di stipulare contratti di assistenza per la manutenzione e la revisione periodica del sollevatore. Contattare il proprio rappresentante locale Direct Healthcare Group.

Simboli

	Bianco/blu Leggere il manuale dell'utente						
	Il prodotto non deve essere smaltito come normale rifiuto urbano						
	Il prodotto è conforme ai requisiti 2017/745, (MDR)						
	Tipo B, secondo il grado di protezione da scossa elettrica.						
	Il dispositivo è progettato per l'uso in interni.						
	Apparecchiatura di Classe II						
	Importante Prestare attenzione						
 Do not push	Rosso/ nero Non spingere o tirare il sollevatore per l'attuatore						
	Giallo/nero Rischio di schiacciamento						
	Ciclo di lavoro utile: 2 minuti in modalità attiva (dispositivo acceso), 18 minuti in modalità di riposo (dispositivo spento).						
 <table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total				Massa Peso (massa) del dispositivo, carico massimo di sicurezza del dispositivo e somma totale. Tutti in kg.
Carina	SWL	Total					
							

Dati tecnici

Velocità di sollevamento	23 mm/s senza carico.
Batterie	Due batterie (al gel) sigillate al piombo da 12 V, 2,9 Ah, regolate tramite valvola.
Caricabatterie	Max. 400 mA
Motore (colonna portante)	24 V CC, 5 A, IP X4. Tempo di funzionamento: 10% al massimo funzionamento continuo per 2 minuti, massimo 5 cicli di commutazione al minuto. Spinta: 6.000 N.
Motore (base)	24 V CC, 5 A, IP X4. Tempo di funzionamento: 10% al massimo funzionamento continuo per 2 minuti, massimo 5 cicli di commutazione al minuto. Spinta: 3.000 N.
Livello acustico	Con carico: sollevamento: 43 dB(A), discesa: 44 dB(A).
Materiale	Acciaio verniciato a polvere
Discesa di emergenza	Meccanica ed elettrica
Ruote	Anteriori 100 mm (4"), posteriori 100 mm (4")
Peso	33 kg
Classe IP	IP X4
Durata prevista:	10 anni
Durata prevista degli accessori	Fare riferimento al manuale o alle schede tecniche dei rispettivi accessori
Forza di pressione dei pulsanti sulla pulsantiera	4 N
Carico massimo	165 kg
Ambiente di funzionamento	Temperatura compresa tra 5°C e 40°C, umidità relativa del 20–80%, senza condensa, e pressione atmosferica compresa tra 700 e 1060 hPa.
Ambiente di immagazzinaggio e trasporto	Temperatura compresa tra -10°C e +50°C, umidità relativa del 20–80%, senza condensa, e pressione atmosferica compresa tra 700 e 1060 hPa.

Compatibilità elettromagnetica

Il sollevatore è stato testato in conformità alle norme vigenti in materia di capacità di blocco delle EMI (interferenze elettromagnetiche) da fonti esterne. Il sollevatore è stato testato ai sensi della norma IEC60601-1-2, Edizione 4.

Alcune misure possono contribuire a ridurre le interferenze elettromagnetiche, ad es. nei seguenti ambienti previsti di utilizzo: ambiente di cura domiciliare e ambiente di cura professionale.

Di seguito sono riportate alcune eccezioni all'ambiente previsto: in prossimità di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza e in ambienti schermati dalle radiofrequenze, ad es. per la risonanza magnetica per immagini.

AVVERTENZA: Qualora smetta di funzionare, si comporti in modo anomalo o si muova accidentalmente per effetto di possibili disturbi o interferenze elettromagnetiche, si raccomanda di spegnere l'unità, riaccenderla e verificarne il funzionamento prima dell'uso. Se il problema persiste, spostare l'unità in un altro ambiente o locale. In caso di interferenze ad altre apparecchiature, verificarne il funzionamento prima dell'uso.

AVVERTENZA: Qualora smetta di funzionare o si comporti in modo anomalo per effetto di possibili disturbi o interferenze elettromagnetiche, si raccomanda di spegnere l'unità, verificarne il funzionamento e spostarla in un altro ambiente o locale. In caso di interferenze ad altre apparecchiature, verificarne il funzionamento prima dell'uso.

AVVERTENZA: L'uso del dispositivo in prossimità oppure al di sopra di altri dispositivi deve essere evitato, in quanto può comprometterne il corretto funzionamento. Qualora non possa essere evitato, verificare che entrambi i dispositivi funzionino correttamente.

AVVERTENZA: Eventuali dispositivi di comunicazione portatili in radiofrequenza (periferiche incluse come ad es. cavi per antenne e antenne esterne) non devono essere utilizzati a meno di 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte del sollevatore, compresi i cavi specificati dal produttore. In caso contrario, si potrebbero compromettere le prestazioni del dispositivo.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

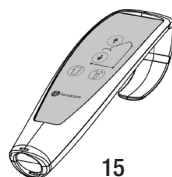
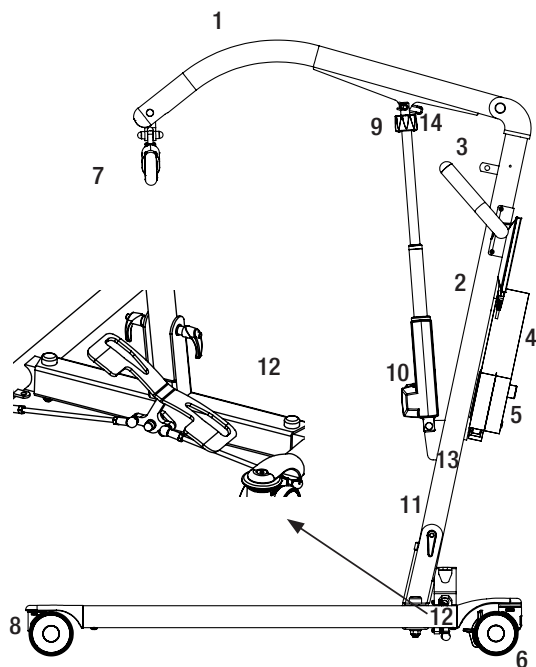
Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

Carina350EM/Carina350EE

SystemRoMedic



Manual de usuario - Español



1. Brazo de grúa
2. Mástil
3. Barra de tirador
4. Batería
5. Botón de parada de emergencia en módulo de control
6. Ruedas traseras con freno
7. Percha con cierres de seguridad
8. Ruedas delanteras
9. Bajada de emergencia (manual)
10. Motor/actuador del brazo de grúa
11. Tirador de bloqueo
12. Pedal de espaciamiento manual (EM)
13. Correa tensora
14. Pasador de bloqueo de conexión rápida
15. Unidad de mano

La Carina350 es una grúa de pacientes móvil de tipo plegable diseñada para el alzamiento seguro y sencillo de usuarios de hasta 165 kg de peso. Está disponible en cuatro variantes, con espaciamiento manual o eléctrico y de altura estándar o patas reducidas para su uso con camas bajas. Todas las variantes son sólidas, estables y seguras, además de ligeras tratándose de una grúa de acero. En resumen, la Carina350 ofrece una combinación única de funcionalidad, rendimiento y relación calidad-precio. La Carina350 se suministra completa y lista para su uso con una robusta percha, cierres de seguridad fiables y unidad de mano.

Uso previsto del producto

Carina350 es una unidad móvil y portátil que, junto con los accesorios homologados, ayuda a elevar y/o trasladar pacientes en posición sentada o supina desde la cama a una silla o viceversa, además de trasladar pacientes en distancias cortas en interiores cuando lo necesite. Carina350 reduce el riesgo de lesiones de los asistentes durante la maniobra de elevación. Debe ser utilizada por asistentes que puedan leer y entender las instrucciones de uso de la grúa. Carina350 está pensada para su uso en un entorno de atención sanitaria doméstica y en un entorno de instalaciones de atención sanitaria profesional.

Descripción del dispositivo

Carina350 debe ser utilizada para el traslado de personas con discapacidades físicas (con poco o ningún funcionamiento muscular, incluida la pérdida de funciones de movimientos voluntarios) entre dos puntos, por ejemplo, la cama y una silla de ruedas.

Carina350 tiene que ser manejada por asistentes (profanos y profesionales sanitarios) que puedan consultar y tengan capacidad para leer y entender las Instrucciones de uso de Carina350. Carina350 reduce la necesidad de elevar manualmente al paciente, consiguiendo así que la maniobra de elevación sea más segura y reduciendo las lesiones relacionadas con el trabajo del personal sanitario.



Inspección operacional

Inspección visual

- Examine el embalaje para detectar si presenta algún daño.
- Compruebe que ha recibido el producto correcto.
- Revise periódicamente las funciones de elevación.
- Asegúrese de que el material no presente desperfecto alguno.

Antes de su uso

- Compruebe que todas las partes/componentes se hayan incluido en el embalaje.
- Compruebe que los accesorios homologados se hayan incluido en el embalaje.
- Compruebe que el documento Homologación de la calidad del producto se haya incluido en el embalaje. Guarde este documento para futuras tomas de contacto con el fabricante.
- Asegúrese de que la grúa esté correctamente armada.
- Compruebe las funciones de elevación y espaciamiento.
- Compruebe la función de impulso en todas las direcciones.
- Compruebe la conexión de la percha y la operación del cierre de seguridad.
- Verifique la correcta instalación del pasador de bloqueo de conexión rápida del actuador.



Lea siempre el manual de usuario

- Lea siempre los manuales de todos los dispositivos de asistencia empleados en los traslados.
- Guarde el manual en un lugar accesible a los usuarios del producto.
- Asegúrese de disponer siempre de la versión correcta del manual.
- Podrá descargar las ediciones más recientes de los manuales en nuestro sitio web: www.directhealthcaregroup.com.
- La grúa no deben utilizarla bajo ninguna circunstancia personas que no hayan recibido una formación adecuada para la operación de la misma.
- Queda terminantemente prohibido modificar el producto original.

Montaje

Asegúrese de que se incluyan los componentes siguientes:

- Mástil con brazo de grúa, motor de grúa, percha y módulo de control.
- Bastidor inferior con pedales de espaciamento.
- Pasador de bloqueo de conexión rápida para montaje del actuador.
- Unidad de mano y cable.
- Tirador de bloqueo para montaje del mástil en el bastidor inferior.
- Manual de usuario.
- Cable de carga.

La grúa se suministra plegada. Configure la grúa conforme a las instrucciones siguientes (no se requieren herramientas)

1. Bloquee los frenos de las ruedas.
2. Suelte el tirador de bloqueo en la base del mástil (figura 1).
3. Tire del mástil hacia adelante, álcelo y colóquelo en la base.



El mástil DEBE estar totalmente asentado sobre la base. El mástil y la base deberán estar alineados (imagen 2). El ajuste inadecuado podría hacer que las piezas se estropeen o se rompan.

4. Apriete el tirador de bloqueo (figura 1).
5. Suelte la correa tensora que sujeta el brazo de grúa y levante este.
6. Retire el actuador de la montura del mástil y trasládalo a la montura del brazo de grúa.



Es importante que el brazo móvil esté correctamente montado en el actuador (figura 3). Un montaje inadecuado podría hacer que las piezas se averiasen/rompiesen y provocar un riesgo serio de lesión.

7. Compruebe todas las fijaciones de montaje y tiradores de bloqueo (figuras 1).
8. Desactive la parada de emergencia (figura 4) y realice la inspección final (ver Inspección final).

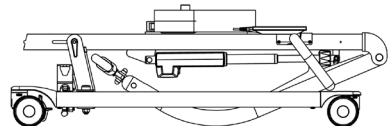
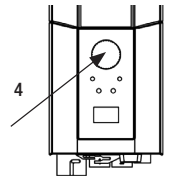
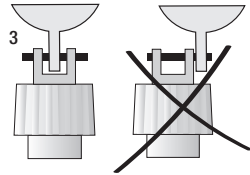
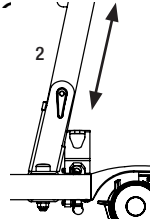
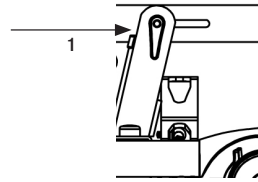
Para desarmar la grúa, siga las instrucciones mostradas más abajo

1. Bloquee los frenos de las ruedas.
2. Sitúe el brazo de grúa en su posición inferior y pulse a continuación la parada de emergencia.
3. Retire el actuador del brazo de grúa soltando el pasador de bloqueo y trasladándolo a la montura del mástil. Asegúrese de orientar correctamente hacia arriba el pasador.
4. Baje el brazo de grúa y fíjelo al eslabón de la percha con la correa tensora.



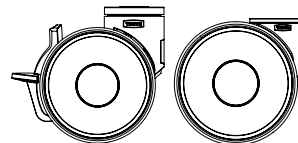
Advertencia por riesgo de pinzamiento (entre el brazo y el mástil).

5. Afloje el tirador de bloqueo en la base del mástil (figura 1). No es necesario que desmonte el tirador de bloqueo.
6. Alce en el mástil y bájelo hacia el bastidor inferior.
7. Recoloque el mástil y apriete el tirador de bloqueo (figura 1).



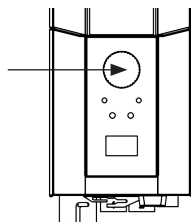
Inspección final

Examine posibles indicios de desgaste o daños en la grúa. Compruebe las cuatro o seis ruedas con sus frenos respectivos.



Compruebe todas las conexiones y fijaciones, incluidos tornillos y pernos. Compruebe el embalaje para asegurarse de que no haya piezas sueltas.

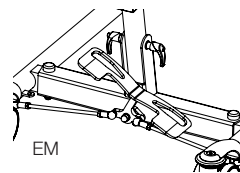
Compruebe la función de parada de emergencia activando el botón de parada de emergencia y, a continuación, el botón de subida o bajada. Si no ocurre nada al pulsar los botones de subida o bajada, significa que la parada de emergencia funciona correctamente.



Agarre la unidad de mano, pulse el botón de subida y eleve al máximo el brazo de grúa. Seguidamente, pulse el botón de bajada y haga descender la grúa hasta abajo del todo.



Pruebe la función de ajuste de espaciamiento pisando los pedales de ensanchamiento y estrechamiento de la base.



Ensaye la función de elevación levantando a una persona (que no sea un usuario) mediante una eslinga homologada. Al mismo tiempo, compruebe la función de bajada de emergencia con alguien en la grúa. Vea la sección sobre bajada de emergencia.



Si el equipo supera satisfactoriamente la inspección, conecte el cargador y asegúrese de que se encienda el testigo de carga del módulo de control.

¡ATENCIÓN!

Antes de utilizar el elevador por vez primera:

- deberá cargarse al menos 4 horas. Vea la sección sobre carga de baterías.
- tiene que restablecer el contador de servicio del cuadro de mandos. Para restablecer los contadores de servicio, pulse los dos botones del elevador del mando manual a la vez durante 5 segundos. Una señal acústica le indicará que el temporizador se ha restablecido.



Guarde el manual de usuario en un lugar accesible a los usuarios del producto.

Empleo del producto

Contraindicaciones, precauciones y advertencias

Contraindicaciones

- Las grúas de suelo no las pueden utilizar pacientes que sobrepasen el peso máximo indicado en la etiqueta de las grúas.
- La grúa no se debe bajar en agua ni utilizar en una ducha.
- La grúa no debe dejarse ni guardarse en un entorno mojado o húmedo.
- La grúa no debe limpiarse utilizando vapor.
- La grúa no debe cargarse en una habitación húmeda.
- La grúa no se debe utilizar en entornos enriquecidos con oxígeno.
- La grúa de suelo no debe utilizarse en exteriores, sino únicamente en interiores.
- La grúa no está pensada para transportar usuarios en distancias largas, solo para traslados cortos.

Precauciones

- Compruebe que la grúa de suelo se utilice sobre una superficie seca y debidamente nivelada.
- Compruebe que la grúa de suelo esté montada/armada correctamente antes de utilizarla por primera vez.
- Compruebe la grúa de suelo cada vez después de plegarla/desarmarla tras realizar cualquier traslado.
- Compruebe el movimiento de elevación e inspeccione el intervalo completo de los actuadores.
- Inspeccione la grúa una vez al año para detectar cualquier signo de daños.
- Compruebe que la unidad de mano no presenta signos de desgaste.
- Compruebe que las marcas de la unidad de mano coinciden con las funciones de elevación.
- Compruebe el estado de la batería.
- Durante la puesta a punto anual, tenga en cuenta el número de elevaciones llevadas a cabo por el actuador y actúe en consecuencia.
- Es importante no dejar nunca al usuario solo durante el traslado.
- La garantía solo se aplica si las reparaciones o modificaciones las ha realizado personal autorizado por Direct Healthcare Group.
- Asegúrese de que no haya obstáculos ni personas en la trayectoria de la grúa.
- Manipule la batería con cuidado. No la deje caer.
- Utilice únicamente baterías y cables pensados para la grúa.
- Compruebe que todos los accesorios de elevación se alinean con el centro de gravedad y se pueden mover libremente.
- Active los frenos siempre que no esté utilizando la grúa.
- Se recomienda emplear una velocidad baja cuando mueva una grúa y un usuario la esté utilizando.
- Tenga cuidado de no pasar con la grúa de suelo por umbrales a alta velocidad o con mucha fuerza.
- Cuando pase por encima de un umbral, pase primero la rueda trasera de la grúa de suelo. Acérquese al umbral a una velocidad baja e informe al usuario de que van a pasar por encima de un umbral.
- Advierta la presencia de un punto de pinzamiento entre el mecanismo de bajada de emergencia manual y el brazo elevador al colocar dicho brazo en sus topes superior e inferior.

Advertencias

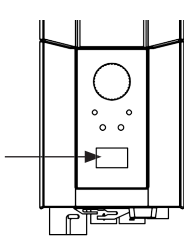
- El asistente debe poder leer y entender el Manual/las Instrucciones de uso del producto.
- Es importante utilizar únicamente accesorios homologados para evitar que los componentes se desenganchen de forma accidental y se produzca posteriormente una caída que puede desembocar en una lesión del paciente.
- Cuando mueva la grúa, maniobre con cuidado y suavidad para evitar lesiones por oscilación e impacto con los muebles adyacentes y otros objetos.
- Para una función y una seguridad óptimas, la grúa se debería inspeccionar regularmente. Consulte el Manual de mantenimiento/puesta a punto.
- Los accesorios de elevación deben fijarse y ensayarse teniendo en cuenta las necesidades y la capacidad funcional del usuario.
- Debe tener especial cuidado si utiliza fuentes de alimentación potentes, como diatermia y similares, de forma que los cables de diatermia no estén colocados sobre el dispositivo o cerca de él. En caso de duda, consúltelo con un representante de Direct Healthcare Group.
- No intente nunca elevar la unidad de la grúa móvil por el manillar ni por el brazo elevador.
- No esté nunca sobre la grúa mientras esté en funcionamiento.
- No deje desatendido al usuario o paciente durante un traslado.
- No desplace nunca la grúa tirando del actuador.
- Al realizar una elevación, el usuario debe estar sobre la base de apoyo de la grúa durante todo el procedimiento de elevación para evitar que la grúa vuelque. No mueva nunca al usuario ni empiece una elevación desde fuera de la base de apoyo del dispositivo.

Riesgos residuales

Riesgo	Peligro	Información sobre la medida de control del riesgo
Riesgo para el usuario	El dispositivo se inclina	<p>Si se empieza una elevación con el usuario muy fuera de la base de apoyo de la grúa, o si se traslada a un usuario que está sentado en una eslinga fuera de la base de apoyo de la grúa, el dispositivo podría acabar volcando y el usuario podría caerse.</p> <p>Al realizar una elevación, el usuario debe estar sobre la base de apoyo de la grúa durante todo el procedimiento de elevación. No mueva nunca al usuario ni empiece una elevación desde fuera de la base de apoyo del dispositivo.</p>
Riesgo para los materiales	Aflojamiento o rotura de los componentes debido a la corrosión	<p>El tratamiento inadecuado de la grúa podría hacer que los componentes se corrompiesen. Utilice la grúa en interiores y no la almacene ni la use en entornos mojados o húmedos.</p> <p>Consulte los apartados Contraindicaciones, precauciones y advertencias y Mantenimiento para obtener más información e información detallada sobre los entornos de uso y almacenamiento.</p>

Carga operacional segura

Los distintos productos del sistema de elevación montado (grúa, percha, eslinga, balanza y demás accesorios de elevación) pueden tener diferentes cargas operacionales seguras. La carga máxima más baja de entre las indicadas para los distintos productos del sistema se aplicará siempre al sistema en su integridad. Verifique siempre la marcación de todos los productos de la unidad y póngase en contacto con Direct Healthcare Group en caso de duda.



Carga de baterías

Una señal acústica durante la operación de la grúa indica que la batería necesita recargarse. Cargue la grúa tras su uso para asegurarse de que siempre se halle completamente cargada. Bloquee las ruedas al cargar la batería.

1. Conecte el cable cargador a una toma eléctrica y en el punto de conexión para el cable cargador. En la pantalla se visualizará el símbolo de carga.
2. Asegúrese de que se enciendan los testigos del módulo de control. El diodo verde indica que el cargador está recibiendo alimentación y el diodo amarillo que la batería se está cargando.
3. La carga se detiene automáticamente al cargarse completamente la batería.



Cargador de montaje en pared

1. Extraiga el paquete de batería de la grúa y sitúelo en el cargador de montaje en pared.
2. Asegúrese de que se ilumine el diodo de la frontal del cargador.

¡ATENCIÓN!

Antes de usar la grúa por primera vez, deberá cargarse al menos 4 horas.

Para una óptima vida útil de las baterías, cárguelas regularmente. Recomendamos cargar a diario si se utiliza la grúa de manera cotidiana.

La parada de emergencia debe desactivarse durante la carga.

Información sobre la batería en la pantalla

El proceso de descarga de la batería se mostrará en cuatro etapas:



Estado de batería 1: La batería está bien. No se precisa carga (100–50%).



Estado de batería 2: Es necesario cargar la batería. (50–25%)



Estado de batería 3: Es necesario cargar la batería. (Menos del 25%) En este estado de batería se oirá un sonido al pulsar un botón.



Estado de batería 4: Es necesario cargar la batería. Llegado a este punto, la grúa pierde parte de su funcionalidad. En esta etapa de batería solo puede bajarse el brazo de grúa. Además, se emitirá una señal acústica al activar un botón de control (17 V o inferior). El símbolo alternará entre las dos imágenes durante 10 segundos.

El símbolo de batería se mostrará mientras permanezca activado el módulo, hasta la desconexión (2 minutos tras su uso).

No se puede usar un tipo de batería distinto a BAJ1/BAJ2.

El nivel de batería se mide mediante un indicador de tensión. Ello significa que puede observarse, por ejemplo, un cambio del estado 1 al estado 2 en la batería, y su posterior regreso al estado 1.

 12034
 1257000
 7
 90/360

Consulta de la información de servicio

En la pantalla puede consultarse la información básica de servicio. Para acceder a la misma, pulse medio segundo el botón de subida del brazo de grúa. La información se mostrará durante medio minuto o hasta la activación de otros botones.

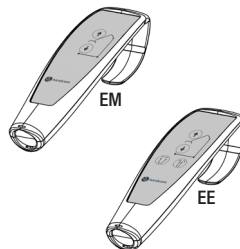
- Total de ciclos completados
- Operación general del actuador (amperios x segundos en uso)
- Número total de sobrecargas
- Días desde el último servicio/Días entre los servicios

Unidad de mano

Subida/bajada del brazo de grúa

El símbolo representa la dirección de desplazamiento.

El movimiento se detendrá al soltar el botón.



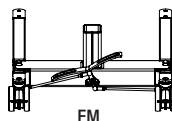
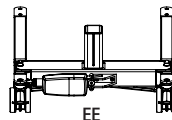
Ajuste de espaciado eléctrico (EE)

Las marcas de los botones de la unidad de mano representan su función. El movimiento se detendrá al soltar los botones.

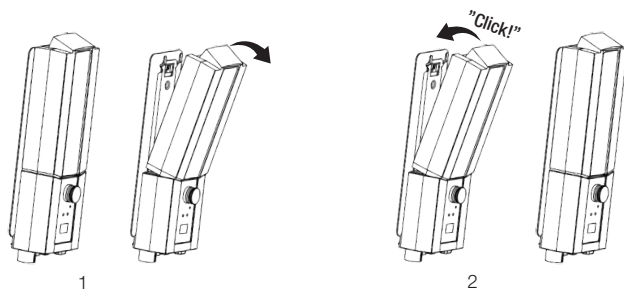


Ajuste de espaciado manual (EM)

Pise los pedales correspondientes de la parte trasera de la grúa para ensanchar/estrechar la base.



Cambio de la batería





Parada de emergencia

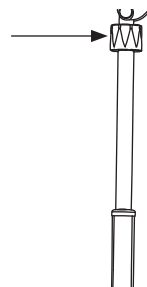
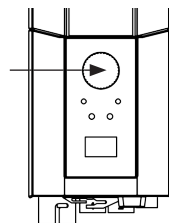
Para activar la parada de emergencia

Pulse el botón de parada de emergencia de color rojo, situado en el módulo de control.

Restablecimiento

Gire el botón en la dirección de las flechas hasta que el botón se retraiga.

Al objeto de evitar la descarga de la batería recomendamos mantener pulsado el botón de parada de emergencia cuando no se utilice la grúa.



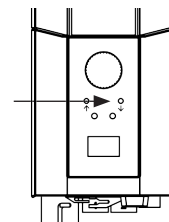
Bajada de emergencia

Bajada de emergencia manual

Para una bajada de emergencia manual, gire a la derecha la perilla de plástico del actuador.

Bajada de emergencia eléctrica

Para una bajada de emergencia eléctrica, emplee el botón de bajada del módulo de control. Utilice un objeto en punta como un bolígrafo.



Localización de averías

Si no se puede activar el ajuste de grúa, compruebe lo siguiente:

- Que el botón de parada de emergencia no esté pulsado.
- Que todos los cables estén conectados de forma correcta y segura. Saque el contacto y vuélvalo a enchufar bien.
- Que no se esté cargando la batería.
- Que la batería esté cargada.

Si la grúa no opera correctamente, contacte con su distribuidor.

Si la grúa emite ruidos anómalos:

- Trate de determinar el origen del ruido. Detenga la grúa y contacte con su distribuidor.

Instrucciones de uso

1. No utilice nunca la grúa si no ha recibido una formación adecuada en materia de grúas y eslingas. No utilice nunca la grúa antes de haber leído el manual de la grúa y las eslingas.
2. Lleve a cabo una evaluación de los riesgos. Esto le indicará si son necesarios uno o más asistentes.
3. Antes de usar la grúa, compruébela siempre. Cuando haga la comprobación, preste especial atención a las ruedas, los pernos, el brazo elevador, la percha y las etiquetas. Consulte el manual para saber cómo comprobar la grúa antes de usarla.
4. Antes de usar la grúa, planifique y evalúe siempre los riesgos antes de una elevación y traslado:
 - a. Compruebe la adecuación del entorno en el que piensa llevar a cabo la elevación y luego elabore un plan de la tarea.
 - b. Compruebe si la grúa y la eslinga que piensa utilizar funcionan correctamente. Rellene cualquier formulario que sea necesario antes de usarla.
 - c. Compruebe que la batería de la grúa esté cargada.
 - d. Compruebe que la grúa se haya puesto a punto.
 - e. Inspeccione visualmente la grúa y la eslinga por si observa daños o defectos.
 - f. Asegúrese de que el tamaño y el tipo de eslinga sean los correctos para el usuario.
5. Utilice la grúa como una estación elevadora móvil. No la mueva si no tiene que hacerlo. Planifique un traslado corto y aparte las sillas, alfombras o cualquier otro mueble que puedan interferir.
6. Coloque la eslinga sobre el usuario antes de acercarle la grúa. Consulte los accesorios, tales como EasyGlide Ovals, FootStool y las sábanas deslizantes, que le pueden ayudar a aplicar la eslinga.
7. Mueva la grúa lentamente hacia el usuario. Mantenga una mano entre la percha y el usuario para asegurarse de no golpearle nunca con la percha.
8. Acople los lazos desde la eslinga en la percha. Empiece por los de arriba. Compruebe que la percha no gira y golpea al usuario. Después de acoplar todos los lazos de la eslinga, compruebe que estén dentro del cierre de seguridad tirando de ellos hacia abajo.
9. Procedimientos de elevación:
 - a. Si va a levantar a un usuario desde una silla/retrete/silla de ruedas, etc., la forma más habitual de hacerlo es colocando la grúa delante de la silla o accediendo desde el lateral.
 - b. Si va a levantar a un usuario desde una cama, lo mejor es subir el cabecero de la cama y levantar al usuario desde una posición sentada. Si tiene que levantar a un usuario desde una posición lateral, tire de las correas inferiores de la eslinga para evitar que se deslicen hacia arriba/la zona de las ingles. Las partes inferiores de la eslinga tampoco deberían tocar las articulaciones de la rodilla ni la zona de las ingles.
 - c. Si va a levantar a un usuario desde el suelo, lo mejor es que el usuario se pueda poner sentado en el suelo. Si esto no es posible, el método más habitual es colocar la grúa de tal forma que haya una almohada debajo de la cabeza del usuario en una esquina cerca de la base de la grúa y más cerca de un lado del mástil. ¡Recuerde bloquear las ruedas!



10. Pulse el botón de subida de la unidad de mano para levantar al usuario. Siga subiendo hasta que las correas estén tensas y el usuario esté a punto de ser levantado. En ese momento, DETÉNGASE y lleve a cabo una comprobación de seguridad.
 - a. Compruebe que la percha esté en horizontal. Si no es así, esto quiere decir que la eslinga no está correctamente colocada y no se levantará al usuario correctamente.
 - b. Compruebe que las correas no estén enganchadas en la silla de ruedas, los rieles de la cama u otros objetos.
 - c. Compruebe que los lazos de la eslinga no se puedan deslizar de la percha de ningún modo gracias a que los cierres de seguridad estén cerrados.
 - d. Compruebe que el usuario esté listo, cómodo y seguro en la eslinga. Para saberlo, pregúnteselo.
 - e. Compruebe que la percha no toque la cabeza del usuario.
 - f. Compruebe que las ruedas no estén trabadas ni bloqueadas. Solo deberían bloquearse si va a levantar al usuario desde el suelo. A partir de este punto de toma de tensión, puede soltar los frenos.
11. Vuelva a pulsar el botón de subida y suba al usuario.
12. Traslade al usuario lentamente hacia el lugar al que le quiere trasladar. Haga que el traslado sea lo más corto posible.
13. Procedimientos de descenso:
 - a. Cuando vaya a bajar al usuario a una cama, lo mejor es ayudarlo para que adopte una posición sentada. Por ello, suba el cabecero de la cama antes de bajar al usuario. Si baja al usuario en posición lateral, asegúrese de no colocarlo demasiado arriba en la cama. Así evitará que se golpee la cabeza con el cabecero de la cama.
 - b. Cuando vaya a bajar al usuario a una silla, asegúrese de ayudarlo para que se siente lo más adentro de la silla que sea posible.
14. Pulse el botón de bajada para bajar al usuario. Cuando baje al usuario, asegúrese de que la percha no le golpee en la cabeza. Cuando el usuario llegue a la silla, intente alejar la grúa y la percha de la cara del usuario. Para que esto suceda, los frenos deberían estar desactivados. Bájelo de tal forma que las correas de la eslinga no estén tensas y suelte los lazos de la percha. Aleje la grúa para disponer de espacio suficiente para quitar la eslinga.
15. Consejo útil:
 - a. Para colocar la eslinga, intente utilizar un ReadySlide o un EasyGlide Oval.
 - b. Para mover la grúa, compruebe primero que las ruedas ruedan sin problemas. Podría tener que limpiarlas o cambiarlas. Si sigue teniendo dificultad para mover la grúa, el problema podría consistir en que el suelo es demasiado blando o que el peso del usuario es demasiado alto para un asistente. Si esto no es posible, planifique una evaluación del riesgo y pase a utilizar posiblemente más asistentes o, posiblemente, un tipo de grúa distinto, como una grúa de techo.
16. Si tiene alguna pregunta, hable con su asesor de manipulación de pacientes o con nosotros en Direct Healthcare Group. Lo que podría funcionar muy bien con un usuario podría no hacerlo con el siguiente.

Accesorios

Vida útil prevista de los accesorios

Consulte el manual o las hojas informativas de los accesorios correspondientes

Tapa, Carina

Cubre el extremo del mástil al pegarlo.

Tapa, n° artículo: 70200030

ReadyStrap

Correa de bloqueo, n° artículo: 16010

Perno fijo del actuador

Si no se piensa cerrar la grúa durante su almacenamiento, el pasador de resorte se puede sustituir por Perno fijo del actuador, n. ° de artículo: 70200091

Eslingas de elevación

La línea SystemRoMedic™ de Direct Healthcare Group abarca una amplia gama de cómodas y prácticas eslingas de alta calidad que se adaptan a todo tipo de operaciones de elevación y a usuarios con distintas necesidades. Las eslingas están disponibles en varios materiales diferentes y en un tamaño que va del XXS al XXL. Hay también modelos especiales de eslingas de tamaño XXXL y XXXXL para usuarios extremadamente voluminosos o pesados. Todos los modelos son seguros y muy sencillos de utilizar.



Perchas

SlingBar es una percha de aluminio de dos puntos de anclaje disponible en tres variantes de distinto ancho. Todas las variantes de SlingBar cuentan con cierres de seguridad que impiden que se resbalen las correas de la percha y han sido concebidas para usuarios con un peso máximo de 300 kg. Para disponer de más espacio en la eslinga durante el uso de la percha de dos puntos de anclaje SlingBar pueden utilizarse como accesorio las barras laterales SlingBarSpreader M. SlingBarSpreader M amplía la eslinga, brindando una posición más reclinada.



SlingBar XS, n° artículo: 70200071

SlingBar S, n° artículo: 70200001

SlingBar M, n° artículo: 70200002

SlingBar L, n° artículo: 70200003

SlingBarSpreader M, n° artículo: 70200042

QuickLink n° artículo: 70200101



Mando

Mando HB33-6 para 60600009 y 60600014 con indicadores de servicio, estado de batería y sobrecarga

Mando HB33-6, n° artículo: 70200089

Mantenimiento

La grúa debe someterse a un minucioso examen como mínimo una vez al año. La inspección la debe llevar a cabo personal autorizado conforme a lo indicado por el manual de servicio de Direct Healthcare Group.

Las reparaciones y mantenimiento deben realizarlos exclusivamente personal autorizado con ayuda de piezas de repuesto originales.



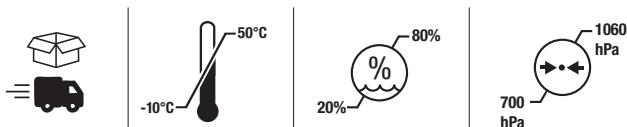
Las baterías gastadas deben depositarse en la estación de reciclaje más cercana para su reutilización. También pueden ser remitidas a Direct Healthcare Group o a un distribuidor de esta para su reciclado.

Limpieza/desinfección

En caso necesario, limpie la grúa con un paño y agua caliente o una solución jabonosa y compruebe que las ruedas no presenten suciedad ni pelos. Los componentes electrónicos (la batería, el cuadro de mandos, la unidad de mano, los actuadores y los cables) deberían limpiarse únicamente con un paño humedecido. Para evitar que los vástagos del pistón se desengrasen, los actuadores se deben retraer hasta una carrera mínima y estar sin carga antes de proceder con la limpieza. Asegúrese de que la grúa se seque muy bien después de limpiarla. No la limpie con vapor, ya que ello implica un riesgo de corrosión. No utilice productos limpiadores que contengan fenol o cloro, ya que esto podría dañar los materiales. En caso de precisar de desinfección, use etanol de 70 %, isopropanol de 45 % o similar. Se recomienda una frecuencia de limpieza semanal y, posiblemente, más a menudo en función de la frecuencia de uso.

Almacenamiento y transporte

Si no va a utilizar la grúa durante un período prolongado (por ejemplo, en su transporte), le recomendamos que pulse el botón de parada de emergencia. La grúa se debe transportar y guardar a una temperatura de entre -10 y +50 °C y con un nivel normal de humedad (del 20 al 80 %, sin condensación). La presión del aire debe situarse entre 700 y 1060 hPa. Consulte también el apartado Información técnica a continuación y lo que venga indicado en el propio dispositivo. El símbolo que hay más a la izquierda indica almacenamiento y transporte. Deje que la grúa alcance la temperatura ambiente antes de utilizarla o de cargar las baterías. La grúa no debe almacenarse de tal forma que quede expuesta al polvo o de forma que la batería quede expuesta a la luz directa del sol.



Operación





















El entorno de funcionamiento debería tener una temperatura entre 5 y 40 °C, una humedad relativa entre el 20 y el 80 %, sin condensación, y una presión atmosférica entre 700 y 1060 hPa. Consulte también el apartado Información técnica a continuación y lo que venga indicado en el propio dispositivo. El símbolo que hay más a la izquierda indica la condición de funcionamiento.



Contratos de servicio

Direct Healthcare Group ofrece la posibilidad de suscribir un contrato de servicio para el mantenimiento y control periódico de su grúa móvil. Consulte con su representante local de Direct Healthcare Group.

Símbolos

	Blanco/azul Lea el manual de usuario						
	No debe desecharse como residuo doméstico						
	Este producto cumple con los requisitos 2017/745, (MDR)						
	Tipo B, según el grado de protección contra descargas eléctricas.						
	Este dispositivo ha sido concebido para uso en espacios interiores.						
	Equipo de clase II						
	Importante Tenga cuidado						
	Rojo/negro No empuje ni tire de la grúa utilizando el actuador						
	Amarillo/negro Advertencia de pinzamiento						
	Ciclo de trabajo: 2 min en modo activo (ENCENDIDO), 18 min en modo de descanso (APAGADO).						
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Carina</th> <th>SWL</th> <th>Total</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Carina	SWL	Total			
Carina	SWL	Total					
							
	Masa Peso (masa) del dispositivo, la carga operacional segura del dispositivo y la suma total. Todo en kg.						

Información técnica

Velocidad de elevación	23 mm/s sin carga.
Baterías	Dos baterías de gel de acumulador de plomo selladas y reguladas por válvula, 12 V, 2,9 Ah.
Cargador	400 mA máx.
Motor (mástil)	24 V CC, 5 A. IP X4. Tiempo de operación: 10% de tiempo operacional continuado máximo en 2 minutos, máx. 5 cambios de ciclo por minuto. Empuje: 6000N.
Motor (base)	24 V, CC 5 A. IP X4. Tiempo de operación: 10% de tiempo operacional continuado máximo en 2 minutos, máx. 5 ciclos por minuto. Empuje: 3000N.
Nivel acústico	Con carga: subida: 43 dB(A); bajada: 44 dB(A).
Material	Acero con pintura pulverizada
Bajada de emergencia	Mecánica y eléctrica.
Ruedas	Delanteras de 100 mm, traseras de 100 mm.
Peso	33 kg
Clase de protección	IP X4
Vida útil estimada	10 años.
Vida útil prevista de los accesorios	Consulte el manual o las hojas informativas de los accesorios correspondientes
Fuerza de operación, botones de panel de mandos	4 N.
Carga máx.	165 kg
Entorno de funcionamiento	De 5 a 40 °C, humedad relativa del 20 al 80 %, sin condensación, y presión atmosférica de 700 a 1060 hPa.
Entorno de almacenamiento y transporte	De -10 a +50 °C, humedad relativa del 20 al 80 %, sin condensación, y presión ambiental atmosférica de 700 a 1060 hPa.

EMC

Se ha probado que la grúa cumple los estándares normativos actuales relativos a su capacidad para bloquear las EMI (interferencias electromagnéticas) de fuentes externas. La grúa se ha probado de conformidad con la norma IEC60601-1-2, edición 4.

Algunos procedimientos pueden ayudar a reducir las interferencias electromagnéticas como, por ejemplo, cumplir el entorno previsto: entorno de atención sanitaria doméstica y entorno de instalaciones de atención sanitaria profesional.

Existen excepciones al entorno previsto indicado anteriormente: cerca de equipo quirúrgico de alta frecuencia y en una sala blindada contra la radiofrecuencia de un SISTEMA ELECTROMÉDICO para imágenes por resonancia magnética.

ADVERTENCIA: Si la unidad deja de funcionar, se comporta de manera imprevista o se mueve accidentalmente debido a una posible perturbación o interferencia electromagnética, debería apagarse. Luego deberá volverse a encender y se debería comprobar su funcionamiento antes de volver a usarla. Si el problema persiste, la unidad debería usarse en otra sala o entorno. En caso de que se provoque una perturbación a otro equipo, se debería comprobar su funcionamiento antes de volverlo a usar.

ADVERTENCIA: Si la unidad deja de funcionar o se comporta de manera imprevista debido a una posible perturbación electromagnética, debería apagarse. Se deberá comprobar su funcionamiento y el equipo debería usarse en otra sala o entorno. En caso de que se provoque una perturbación a otro equipo, se debería comprobar su funcionamiento antes de volverla a usar.

ADVERTENCIA: El uso de este equipo adyacente a o apilado con otro equipo debería evitarse ya que podría desencadenar un funcionamiento inadecuado. Si dicho uso es necesario, este equipo y el otro deberían observarse para comprobar que funcionan con normalidad.

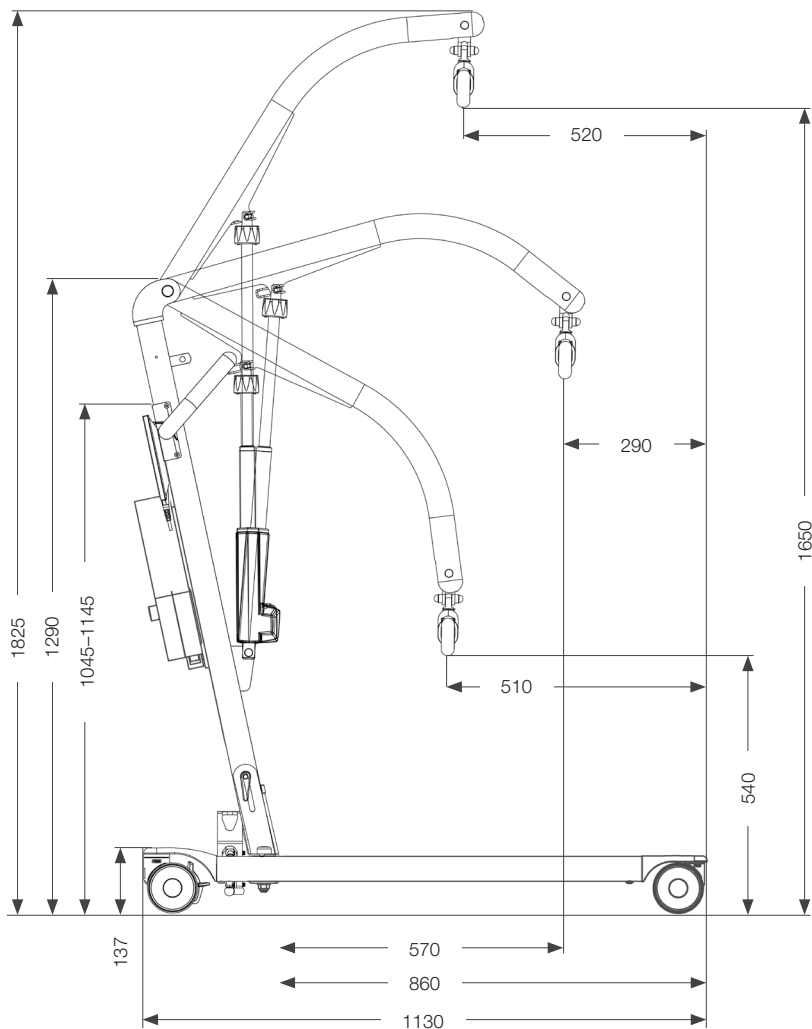
ADVERTENCIA: El equipo de comunicaciones de radiofrecuencia portátil (incluidos los periféricos, como los cables de las antenas y las antenas externas) no debería utilizarse a menos de 30 cm (12 pulgadas) de cualquier parte de la grúa, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, se podría producir una degradación del rendimiento de este equipo.

EMC test levels

Emissions test	Compliance
RF emissions CISPR 11	Group 1
RF emissions CISPR 11	Class B
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A
Voltage fluctuations/flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies

Immunity test	IEC60601-1-2 Edition 4 Test levels and Compliance
Surges IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ± 1 kV
Voltage dips IEC 61000-4-11	0% U _T ; 0,5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315° 0 % U _T ; 1 cycle and 70 % U _T ; 25/30 cycles Single phase: at 0°
Voltage interruptions IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 250/300 cycle
Electrostatic discharge IEC 61000-4-2	± 8 kV contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV air
Conducted disturbances induced by RF fields IEC 61000-4-6	Home Healthcare Environment 3V 0,15 MHz – 80 MHz 6V in ISM and amateur bands between 0,15 MHz and 80 MHz 80% AM at 1 kHz
Radiated RF electromagnetic fields IEC 61000-4-3	Home Healthcare Environment 10 V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM at 1 kHz
Proximity fields from RF wireless communications equipment IEC 61000-4-3	385 MHz - 27 V/m 450 MHz - 28 V/m 710, 745, 780 MHz - 9 V/m 810, 870, 930 MHz - 28 V/m 1720, 1845, 1970, 2450 MHz - 28 V/m 5240, 5500, 5785 MHz - 9 V/m
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency
RATED Power frequency Magnetic fields IEC 61000-4-8	30 A/m 50 Hz or 60 Hz

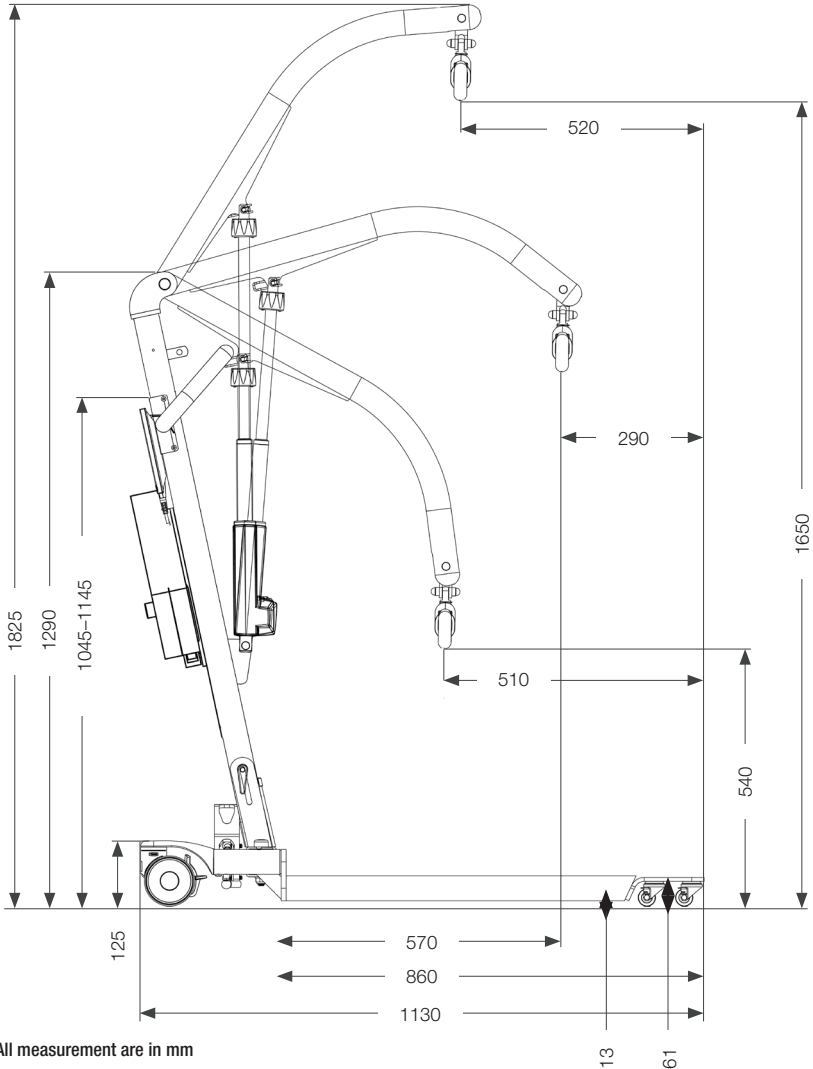
Dimensions Carina350EE/EM (60600009/60600011)



All measurement are in mm

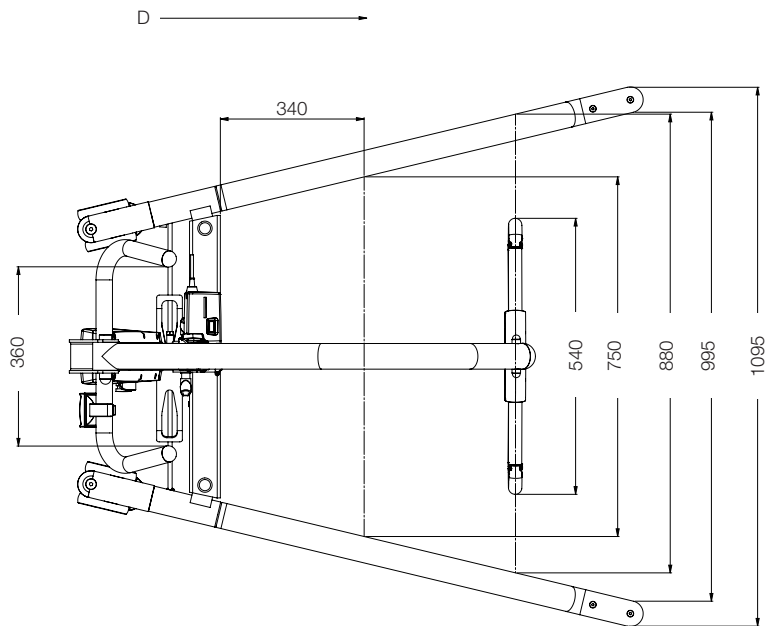
Tolerance +/- 5mm

Dimensions Carina350EM/EE, with low legs (60600012/60600014)

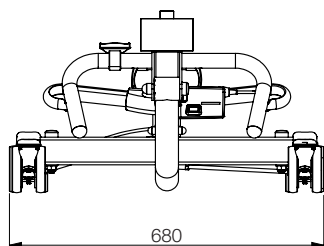
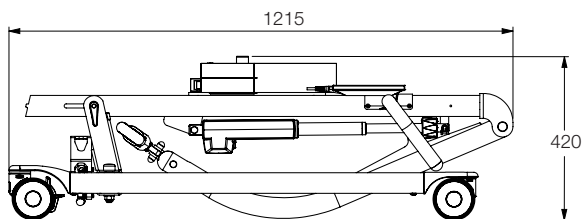


All measurement are in mm
Tolerance +/- 5mm

Dimensions



- Turning radius is 615 mm/24.2 inch
- The total weight of lift is 33 kg /73 lbs f
- The weight of the heaviest component is 17,5 kg / 38.58 lbs
- D is movement in forward direction



All measurement are in mm
Tolerance +/- 5mm

Serial number

Carina350EE
System **RoMedic**[®]

REF 60600009





(01)07331769022587(11)210701(21)21000000






LOT 2021/06 - B

SWL: 165kg / 350 lbs

Direct Healthcare Group
Advancing Movement & Health[™]

MD **CE**  

110-240 VAC, 400 mA,
50-60 Hz, IPX4

ON 2min
OFF 18min

Direct Healthcare Group Sverige AB
Torshamnsgatan 35, 16440 Kista
SWEDEN
www.directhealthcaregroup.com
Made in Macedonia **Rev .01**

SystemRoMedic[®]

Simple solutions for great results

SystemRoMedic[®] is the name of Direct Healthcare Group's unique easy transfer concept, the market's widest and most comprehensive range of clever, easy-to-use and safe transfer and lifting aids designed to make life easier, both for the user and for the caregiver. SystemRoMedic[®] is a complete solution that provides for the majority of patient transfer or manual handling requirements. From the simplest to the most complex scenarios, from the lightest to the heaviest. The concept encompasses assistive devices for four different categories of transfers:

- Transfer, assistive devices for manual transfers of users between two locations.
- Positioning, assistive devices for manual repositioning of users within the same location.
- Support, assistive devices for mobility support e.g., during sit-to-stand or gait training.
- Lifting, assistive devices for manual and mechanical lifting of users.

Improved work environment, improved quality of care and cost savings

The philosophy behind SystemRoMedic[®] is focused on the prevention and reduction of occupational injuries while allowing users to experience a greater sense of independence and dignity. Through a unique combination of training and a complete range of efficient transfer aids, SystemRoMedic[®] offers improvement of both work environment and quality of care and, at the same time, achieves significant cost savings.

Always make sure that you have the correct version of the manual

The most recent version of all manuals are available for downloading at/from our website;
www.directhealthcaregroup.com

For questions about the product and its use

Please contact your local Direct Healthcare Group and SystemRoMedic[®] representative. A complete list of all our partners with their contact details can be found on our website; www.directhealthcaregroup.com.



Moving Health Forward



Medical Device Class I. The product complies with the requirements of the Medical Devices Regulation 2017/745.

Direct Healthcare Group Sverige AB
Torshamnsgatan 35,
SE-164 40 Kista, Sweden

Tel: +46 (0)8-557 62 200
info@directhealthcaregroup.com
www.directhealthcaregroup.com