



aks-B4 compact

Gebrauchsanweisung

Original Gebrauchsanweisung



Stand: 2022-04-14 | Version 02
„zertifiziertes Qualitätsmanagementsystem zur Entwicklung, Herstellung und zum Vertrieb
von Patientenlagerungs- und Transporteinrichtungen und Zubehör“



DIN EN ISO 13485

CE aks

INHALTSVERZEICHNIS

1	Einleitung	4
1.1	Erläuterung der verwendeten Symbole	6
2	Bestimmungsgemäßer Gebrauch	7
2.1	Zweckbestimmung	7
2.2	Indikation	7
2.3	Kontraindikation	7
2.4	Nebenwirkung	7
3	Sicherheitshinweise	8
3.1	Erläuterung der genannten Personengruppen	8
3.2	Allgemeine Sicherheitshinweise	10
3.3	Sicherheitshinweise für den Betreiber	12
3.4	Sicherheitshinweise für den Anwender	14
4	Lieferumfang	15
5	Produktübersicht	20
6	Montage	21
6.1	Montage des Hebepflegerahmens	22
6.2	Montage der Steuerung (Standard)	26
6.3	Montage des Hebepflegerahmens im Bettrahmen	28
6.4	Montage der Liegeflächenverbreiterung	29
6.5	Montage der Seitengitter	30
6.6	Montage des Aufrichters und des Haltegriffs	31
6.7	Montage der Einsteckfüße	32
6.8	Montage der Erhöhung	33
7	Inbetriebnahme	35
8	Bedienung	36
8.1	Stellfüße	36
8.2	Seitengitter	37
8.3	Aufrichter	39
8.4	Liegefläche	40
8.5	Handbedienung	42
8.6	Sperrfunktion	43
8.7	Notabsenkung	43
8.8	Steckernetzteil	45
9	Patiententransport	46
10	Zubehör/Kombination	46
11	Störungssuche/Störungsbeseitigung	48
12	Reinigung/Desinfektion	49
12.1	Allgemeine Reinigungs- und Desinfektionshinweise	50
12.2	Reinigung durch den Anwender/Betreiber	51
12.3	Desinfektion durch den Anwender/Betreiber	51
12.4	Freigegebene Desinfektionsmittel	51

13 Lagerung	52
13.1 Außerbetriebnahme	52
13.2 Lagerung auf der Transporthilfe	53
14 Wiedereinsatz	54
15 Lebensdauer	54
16 Entsorgung	55
17 Garantie	57
18 Konformitätserklärung	57
19 Wartung	58
19.1 Allgemeine Wartungshinweise	58
19.2 Entnahme/Austausch der Batterien	60
19.3 Wartungsplan: Prüfung durch den Betreiber	61
19.4 Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender	67
20 Produktkennzeichnung	69
21 Technische Daten	74

Versionshistorie

Version	Datum	Änderung
01	2021-05-21	Anpassungen an die Verordnung (EU) 2017/745
02	2022-04-14	Redaktionelle Überarbeitung

1 Einleitung

Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde,

vielen Dank, dass Sie sich für ein Produkt der aks GmbH entschieden haben und für das damit entgegengebrachte Vertrauen.

Lesen Sie vor dem Erst- und vor jedem Wiedereinsatz die Gebrauchsanweisung vollständig, um Schäden oder Gefährdungen durch Fehlanwendungen zu vermeiden. Sie enthält wichtige Informationen und Hinweise, die für den sachgerechten Gebrauch des Produktes notwendig sind.

Bei Rückfragen, insbesondere zu den Sicherheitshinweisen, wenden Sie sich an Ihren Fachhändler. Verwenden Sie das Produkt nicht bis alle Fragen geklärt sind, um Verletzungen und Schäden durch Fehlanwendungen zu vermeiden.

Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung für den Anwender erreichbar auf und geben Sie sie bei einem Besitzerwechsel mit!

Aufgrund uns vorbehaltener Änderungen ist es möglich, dass die Texte und Abbildungen nicht dem exakten Lieferumfang entsprechen.

Wenn Sie (z. B. aufgrund der Schriftgröße) Schwierigkeiten mit dem Lesen der Gebrauchsanweisung haben, besteht jederzeit die Möglichkeit, die aktuelle Ausgabe der Gebrauchsanweisung als PDF-Dokument von der aks-Website¹ herunterzuladen. Öffnen Sie das PDF-Dokument und passen Sie die Anzeige auf dem Bildschirm nach Ihren Bedürfnissen an.

Dieses Produkt ist nicht für die **Vereinigten Staaten von Amerika** und **Kanada** zugelassen. Die Verbreitung und Nutzung des Produktes in diesen Ländern, auch über Dritte, ist seitens des Herstellers untersagt.



Die Hebepflegerahmen **aks-B4 compact** für 90 cm Matratzenbreite und **aks-B4 compact** für 100 cm Matratzenbreite (im Folgenden auch die Produkte genannt) erfüllen die Anforderungen von modernen Pflegebetten. Durch das Einsetzen in den patienteneigenen Bettrahmen, können die Hebepflegerahmen bestens in ein bestehendes Wohnambiente integriert werden.

Die Produkte zeichnen sich unter anderem durch folgende Merkmale aus:

- in handelsübliche Bettrahmen integrierbar
- geeignet für eine Matratzenbreite von 90 cm (mit der optionalen Verbreiterung für 100 cm)
- Patientengewicht bis 150 kg
- sichere Arbeitslast von 185 kg
- Sicherheit durch modernes Schaltnetzteil (SMPS) mit NTC-Temperatursensor, Primärsicherung, Überlastschutz, Überstromabschaltung und kurzschlussicherem Ausgang
- minimale elektromagnetische Wellen; dadurch kein Trafobrummen möglich
- Stromersparnis durch Stand-by Modus bei Nicht-Betätigung
- 35 V anstatt 230 V ab Steckernetzteil, d. h. keine 230 Volt Spannung in der Zuleitung und am Produkt
- motorische Höhen-, Rückenteil- und Fußteilverstellung
- zum Alleinaufbau geeignet
- patentierte Verstellmöglichkeit von Ober- und Unterschenkelteil über Handbedienung durch den Patienten, ohne manuelles Hochziehen des Unterschenkelteils

Wir wünschen Ihnen viel Erfolg bei der Anwendung des Produktes und der Pflege des Patienten.

1.1 Erläuterung der verwendeten Symbole

Zur besseren Orientierung werden in dieser Gebrauchsanweisung wichtige Informationen durch folgende Symbole gekennzeichnet:

	Warnung vor einer Gefahrenstelle Kennzeichnet Sicherheitshinweise, die unbedingt beachtet werden müssen und bei deren Nichtbeachtung ein unmittelbares Risiko für das Leben und die Gesundheit von Personen besteht (schwere Verletzungen und Tod).
	Warnung vor Handverletzung Kennzeichnet Sicherheitshinweise bei deren Nichtbeachtung Gefahr durch Quetschen besteht.
	Warnung vor gefährlicher elektrischer Spannung Kennzeichnet Sicherheitshinweise, bei deren Nichtbeachtung Gefahr durch elektrische Spannung und ein unmittelbares Risiko für das Leben sowie die Gesundheit von Personen besteht (schwere Verletzungen und Tod).
	Mit Wasser spritzen verboten Kein Spritzwasser und keine Hochdruckreiniger zum Reinigen verwenden.
	Sicherheitsrelevanter Hinweis Kennzeichnet Hinweise für das sichere Arbeiten an und mit dem Produkt.
	Information Kennzeichnet nützliche Anwendungshinweise und wichtige Informationen.

In dieser Gebrauchsanweisung werden u.a. die folgenden Symbole für die Kennzeichnung von Medizinprodukten verwendet:

	Gebrauchsanweisung beachten
LOT	Fertigungslosnummer, Charge
REF	Artikelnummer
SN	Seriennummer
SIZE	Abmessungen des Produktes

Weitere Angaben zur Kennzeichnung sind im Kapitel **Produktkennzeichnung** aufgeführt.

2 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Die Produkte sind aktive Medizinprodukte der Klasse I nach der Verordnung (EU) 2017/745, Anhang VIII.

Sie wurden für die Anwendungsumgebung 3 und 4 der Norm EN 60601-2-52 geprüft und sind daher sowohl für die Langzeitpflege in einem medizinischen Bereich (z.B. Alten- und Pflegeheime, Rehabilitationseinrichtungen, geriatrische Einrichtungen) als auch für die häusliche Pflege geeignet. Die Produkte sind nur für die Anwendung in trockenen Innenräumen geeignet.



Das zulässige Patientengewicht/die zulässige sichere Arbeitslast entnehmen Sie dem Typenschild oder dem Kapitel **Technische Daten**.

Die klimatischen Bedingungen entnehmen Sie dem Kapitel **Technische Daten**.

Die Produkte sind für den Wiedereinsatz geeignet (siehe Kapitel **Wiedereinsatz**). Das Lesen und Beachten dieser Gebrauchsanweisung sowie die Durchführung der Prüfungen/Wartungsarbeiten gemäß Wartungsplan (siehe Kapitel **Wartung**) sind ebenfalls Bestandteile des bestimmungsgemäßen Gebrauchs.

2.1 Zweckbestimmung

Die Zweckbestimmung der Produkte ist das Schlafen/Ruhen. Sie dienen zur Linderung oder zum Ausgleich einer Verletzung, Behinderung oder Krankheit und bieten eine komfortable Lösung zur Erleichterung der Arbeitsbedingungen für die pflegende Person.

Die Produkte sind für eine langzeitige Anwendung unter normalen Bedingungen vorgesehen.



Lesen und beachten Sie die Gebrauchsanweisung. Verwenden Sie das Produkt nur im Rahmen der beschriebenen Zweckbestimmung. Jegliche andere Anwendungen sind untersagt.



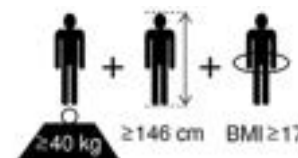
2.2 Indikation

Das Produkt ist für Patienten bestimmt, bei denen u.a. aufgrund einer Krankheit, Verletzung, Behinderung oder wegen ihres Alters eine Mobilitätseinschränkung vorliegt. Es unterstützt den Patienten in seinem Alltag sowie den Anwender in seiner pflegerischen Tätigkeit und kann so zu dessen Gesunderhaltung beitragen.

2.3 Kontraindikation



Das Produkt ist nur für erwachsene Patienten geeignet, die ein Körpergewicht von min. 40 kg, eine Körpergröße von min. 146 cm, und einem Body-Mass-Index¹ (BMI) größer gleich 17 aufweisen.



Beachten Sie, dass einige Patienten aufgrund ihrer Körperproportionen anfälliger für Einklemmungen sind (z. B. Patienten mit starkem Untergewicht oder Patienten mit Amputationen).

2.4 Nebenwirkung

Derzeit sind keine Nebenwirkungen bekannt.

¹ Der Body-Mass-Index ist ein Maß für die Kontur eines Menschen, der aus dem individuellen Körpergewicht und der Körpergröße wie folgt berechnet wird:

$$BMI = \frac{\text{Gewicht (in kg)}}{\text{Größe} \times \text{Größe (in m)}}$$

3 Sicherheitshinweise



Die Sicherheitshinweise gelten für alle Personen, die in irgendeiner Form mit oder an dem Produkt (zzgl. Zubehör) arbeiten. Die Adressierung an eine bestimmte Personengruppe schließt daher nicht die anderen Personen aus.

Lesen und beachten Sie die Sicherheitshinweise. Die Sicherheitshinweise bestehen aus Text oder aus einer Kombination aus einem Symbol mit Text. Das jeweils verwendete Symbol ersetzt nicht den Text des Sicherheitshinweises. Lesen Sie den Text der Sicherheitshinweise und befolgen Sie sie genau!

3.1 Erläuterung der genannten Personengruppen

Betreiber ist derjenige, der Besitzer des Medizinproduktes ist, d.h. jede natürliche oder juristische Person deren Beschäftigte das Medizinprodukt betreiben/anwenden. Der Betreiber muss nicht zwingend der Eigentümer des Medizinproduktes sein (z.B. Sanitätshäuser, Fachhändler, Krankenkassen, etc.). Er trägt die Hauptverantwortung für die organisatorischen Maßnahmen und für die Einhaltung der nationalen Vorschriften.



Eine Einweisung des Anwenders in die sichere Handhabung der in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Medizinprodukte (zzgl. Zubehör) ist beim Erst- und bei jedem Wiedereinsatz erforderlich. **Dem Betreiber (z.B. das/der zuständige Sanitätshaus/Fachhändler) obliegt die ordnungsgemäße Einweisung des Anwenders.**

Erfolgt die Anwendung durch pflegende Angehörige¹ müssen diese vom Betreiber über die Umstände informiert werden, wann sie einen Angehörigen der Gesundheitsberufe um Rat fragen sollten z.B.:

- wenn sie gesundheitliche Beschwerden des Patienten, im Zusammenhang mit dem Produkt (zzgl. Zubehör) beobachten.
- wenn sie unsicher sind bei einer möglichen Anwendung des Produktes (zzgl. Zubehör).

In Deutschland gilt das Medizinprodukte-EU-Anpassungsgesetz (MPEUAnpG) insbesondere das in Artikel 1 enthaltene Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG) und die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV). In anderen Ländern gelten die entsprechenden nationalen Gesetzgebungen/Verordnungen/Vorschriften.

Fachpersonal sind Personen, die durch ihre Ausbildung und praktischen Tätigkeiten über die erforderlichen Sachkenntnisse sowie die erforderlichen Mittel zur ordnungsgemäßen Instandhaltung [Montage, Inbetriebnahme, Wartung, Inspektion, Instandsetzung, Aufbereitung (Reinigung/Desinfektion) und Entsorgung] von den - in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen - Medizinprodukten (zzgl. Zubehör) verfügen und in der Lage sind, diese nach Art und Umfang ordnungsgemäß und nachvollziehbar durchzuführen.

¹ Pflegende Angehörige verfügen in der Regel **nicht** über eine formale Ausbildung im Bereich des Gesundheitswesens.

Elektrofachkraft im Sinne der Unfallverhütungsvorschrift DGUV Vorschrift 3 ist, wer auf Grund seiner fachlichen Ausbildung, Kenntnisse und Erfahrungen sowie Kenntnis der einschlägigen Bestimmungen die ihm übertragenen Arbeiten beurteilen und mögliche Gefahren erkennen kann.

Die Elektrofachkraft muss zudem im Bereich der Medizinprodukte geschult sein und über produktspezifische Zusatzkenntnisse verfügen.

Elektrotechnisch unterwiesene Person ist, wer durch eine Elektrofachkraft über die ihr übertragenen Aufgaben und die möglichen Gefahren bei unsachgemäßem Verhalten unterrichtet und erforderlichenfalls angelernt sowie über die notwendigen Schutzeinrichtungen und Schutzmaßnahmen belehrt wurde.

Als **Anwender** wird in dieser Gebrauchsanweisung die Person bezeichnet, die das Medizinprodukt (zzgl. Zubehör) am Patienten einsetzt (anwendet/bedient). Die dazu erforderlichen Kenntnisse werden dem Anwender vom Betreiber durch eine ordnungsgemäße Einweisung, unter Beachtung dieser Gebrauchsanweisung, am Produkt vermittelt.



Der Anwender muss körperlich und geistig in der Lage sein die - in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen - Medizinprodukte (zzgl. Zubehör):

- entsprechend der Zweckbestimmung zu benutzen.
- im Rahmen der Zweckbestimmung für die Anwendung herzurichten (z.B. zulässige Anpassungen/Umbauten im Rahmen des bestimmungsgemäßen Gebrauchs und der zulässigen Kombinationen durchzuführen).
- bei ungewöhnlichen Geräuschen oder offensichtlichen Beschädigungen außer Betrieb zu nehmen, deutlich als „defekt“ zu kennzeichnen und das geeignete Fachpersonal zu informieren.

Der Anwender muss in der Lage sein, den klinischen Zustand des Patienten zu beurteilen und durch gezielte Maßnahmen Gefahren für den Patienten abzuwenden. Wird die Pflege von Angehörigen übernommen, müssen diese dazu in der Lage sein, im Zweifel einen Angehörigen der Gesundheitsberufe zu Rate zu ziehen.

Der Anwender hat sich vor jeder Benutzung der - in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen - Medizinprodukte (zzgl. Zubehör) von der Funktionsfähigkeit und dem ordnungsgemäßen Zustand der Produkte zu überzeugen und die Gebrauchsanweisung zu beachten.

Als **Patient** wird in dieser Gebrauchsanweisung die Person bezeichnet, die wegen ihrer Krankheit, ihrer Verletzung, ihrer Behinderung oder wegen ihres Alters pflegebedürftig ist.

Aufgrund der besseren Lesbarkeit wird in den Texten nur die männliche Form verwendet (bspw. „Betreiber“, „Anwender“ etc.). Die weibliche Form ist hierbei aber selbstverständlich immer mit eingeschlossen.

3.2 Allgemeine Sicherheitshinweise



Eine Einweisung in die ordnungsgemäße Handhabung des Produktes (zzgl. Zubehör) ist erforderlich. Die Einweisung ist in geeigneter Form zu dokumentieren. Die Einweisung erfolgt anhand der Gebrauchsanweisung am Produkt und berücksichtigt alle Inhalte derselben.

Beachten Sie die zulässige sichere Arbeitslast (siehe Kapitel **Technische Daten**). Das max. zulässige Patientengewicht kann sich, durch das zeitgleich angebrachte Gewicht des Zubehörs (Matratzen, Antidekubitus-Systeme, Polsterung, etc.), reduzieren.

Setzen Sie kein beschädigtes oder stark abgenutztes Produkt/Zubehör ein. Nichtbeachtung kann zu schweren Verletzungen bis zum Tod des Patienten führen.

Prüfen Sie, unabhängig von der periodischen Prüfung durch das geeignete Fachpersonal, vor jedem Gebrauch den sicheren Zustand des Produktes und dessen Zubehör (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender**). Verwenden Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) nicht weiter, wenn ungewöhnliche Geräusche oder Beschädigungen auftreten und trennen Sie es vom Stromnetz durch Ziehen des Steckernetzteils. Falls Sie Zweifel an der Sicherheit des Produktes oder des Zubehörs haben, verwenden Sie es nicht. Kennzeichnen Sie das Produkt/Zubehör deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler.

Beachten Sie die Angaben zur Reinigung/Desinfektion (siehe Kapitel **Reinigung/Desinfektion**).

Beachten Sie bei der Reinigung/Desinfektion, dass die einzelnen Komponenten infektiös bzw. kontaminiert sein können. Treffen Sie geeignete Maßnahmen für den Eigenschutz. Stellen Sie durch geeignete Verpackung/Kennzeichnung sicher, dass der Transport ohne Risiko für Dritte erfolgt.

Schützen Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) vor direkter Sonneneinstrahlung. Halten Sie das Produkt von starker Hitze (z. B. Heizung, Ofen) **oder offenem Feuer** (z. B. Kamin, Zigarette, Kerze) **und sonstigen Hitzeeinwirkungen fern.** Es besteht Brandgefahr!

Beachten Sie, dass Rauchen im Bett (durch die Glut) **die Brandgefahr erhöht.**

Schützen Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) vor spitzen und scharfkantigen Gegenständen und Oberflächen (hierzu zählen auch Krallen oder Zähne von Haustieren). Es besteht die Gefahr der Beschädigung!

Prüfen Sie die Eignung des Produktes (zzgl. Zubehör) für den Patienten in regelmäßigen Abständen (z. B. bei einer Gewichtszunahme/-abnahme). Berücksichtigen Sie dabei die Besonderheiten des Patienten. Stimmen Sie die Funktionseigenschaften des Pflegebettes mit den individuellen Beeinträchtigungen und Funktionseinschränkungen des jeweiligen Patienten ab. Mögliche Kontraindikationen müssen hierbei beachtet werden.

Verwenden Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) nur entsprechend seiner Zweckbestimmung und gemäß der Gebrauchsanweisung.



Klären Sie den Patienten über mögliche Risiken auf und weisen Sie den Patienten so ein, dass durch sein Verhalten keine zusätzlichen Risiken entstehen. Für unbeaufsichtigt im Pflegebett liegende Personen, die zudem geistig verwirrt oder stark gebrechlich sind, besteht ein höheres Risiko. Halten Sie daher unbedingt die hier aufgeführten Sicherheitshinweise ein, um das Restrisiko auf ein Minimum zu reduzieren. Sperren Sie ggf. die Handbedienung (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Handbedienung**).



Für Patienten ab einer Körpergröße von 185 cm empfiehlt sich der Einsatz einer Bettverlängerung (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Zubehör – Bettverlängerung Montage**).

Verwenden Sie nur original aks-Zubehör/Ersatzteile, um Gefährdungen zu vermeiden (siehe Kapitel **Zubehör/Kombination**).

Lassen Sie Kinder, die sich in der Umgebung des Produktes aufhalten, nicht unbeaufsichtigt. Ziehen Sie gegebenenfalls das Steckernetzteil aus der Netzsteckdose und sperren Sie die Handbedienung (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Handbedienung**) gegen unbefugtes Betätigen. Das Produkt ist kein Spielgerät.

Beachten Sie bei längerer Nichtbenutzung die Lagerbedingungen im Kapitel **Lagerung**.

Störungen durch den Einsatz mobiler Kommunikationsgeräte können nicht vollkommen ausgeschlossen werden. Beachten Sie, dass mögliche elektromagnetische oder andere Beeinflussungen zwischen dem Produkt und anderen Geräten nicht ausgeschlossen werden können. Besteht die Gefahr von wechselseitigen Beeinflussungen, entfernen Sie die Störquellen oder benutzen Sie das Produkt nicht. Halten Sie beim Einsatz mobiler Kommunikationsgeräte einen Sicherheitsabstand von min. 3,3 m ein. Mögliche elektromagnetische Wechselwirkungen zwischen Kommunikationsgeräten und dem Produkt werden auf diese Weise vermieden und der sichere Betrieb des Produktes gewährleistet. – Siehe Positionspapier des deutschen Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) (Referenz - Nr.: 9/0508)



Die elektrischen Komponenten des Produktes wurden durch ein externes, unabhängiges Prüfinstitut auf Produktsicherheit geprüft. Bei unsachgemäßer Bedienung kann es dennoch zu Gefährdungen kommen.

Die elektrischen Komponenten des Produkts haben die Schutzart IPX4, die über den gesamten Produktlebenszyklus erhalten bleiben muss. Bei Beschädigung einer elektrischen Komponente (z. B. Ablösen der Folie, welche die Handbedienungstastatur überzieht) ist die Schutzart nicht mehr gegeben. In diesem Fall muss die defekte elektrische Komponente sofort getauscht werden. Verwenden Sie das Produkt nicht weiter und kennzeichnen es deutlich als „defekt“. Benachrichtigen Sie umgehend Ihren Fachhändler. Nichtbeachtung kann zum Eindringen von Feuchtigkeit/Flüssigkeit führen. Beim Eindringen von Feuchtigkeit/Flüssigkeit besteht die Gefahr eines Kurzschlusses.



Melden Sie schwerwiegende Vorkommnisse² im Zusammenhang mit dem Produkt (zzgl. Zubehör) umgehend an die aks GmbH und die für Sie zuständige nationale Behörde.

Fahren Sie die Liegefläche in die tiefste Position, wenn Sie den Patienten unbeaufsichtigt lassen. Dadurch wird das Verletzungsrisiko durch Hinfallen beim Ein- und Aussteigen oder durch Herausfallen verringert. Die Liegefläche darf beim Verfahren des Hebepflegerahmens nicht komplett in den Bettrahmen eintauchen. Der Abstand zwischen der Oberkante des Bettrahmens und der Unterkante der Liegefläche muss min. 25 mm groß sein.

2 „schwerwiegendes Vorkommnis“ bezeichnet ein Vorkommnis (im Zusammenhang mit dem Produkt (zzgl. Zubehör)), das direkt oder indirekt eine der nachstehenden Folgen (den Tod oder die vorübergehende oder dauerhafte schwerwiegende Verschlechterung des Gesundheitszustands eines Patienten, Anwenders oder anderer Person) hatte, hätte haben können oder haben könnte.

3.3 Sicherheitshinweise für den Betreiber



Weisen Sie den Anwender beim Erst- und bei jedem Wiedereinsatz anhand der Gebrauchsanweisung am Produkt (zzgl. Zubehör) ein, erläutern Sie die Sicherheitshinweise, prüfen Sie die Wirksamkeit der Einweisung und dokumentieren Sie die Einweisung ordnungsgemäß. Machen Sie den Anwender auf eventuelle Gefährdungen bei nicht sachgemäßer Verwendung des Produktes (zzgl. Zubehör) aufmerksam.

Das Produkt ist nicht EX-geschützt und darf nicht in explosionsgefährdeten Bereichen betrieben werden. Es darf nicht in Gegenwart von flammbaren, narkotisierenden Gemischen mit Luft, Sauerstoff oder Stickoxiden betrieben werden.

Das Produkt verfügt über keinen Potentialausgleich und ist somit nicht für medizinisch elektrische Anwendungen geeignet.

Weisen Sie den Anwender darauf hin, dass **bevor das Produkt in der Höhe nach unten verstellt wird zu überprüfen ist, ob sich ein Kind und/oder Haustier unter dem Pflegebett aufhält (Klemmgefahr).** Achten Sie beim Hoch- und Runterfahren des Produktes auf genügend Abstand zu anderen Gegenständen wie z.B. Wand, Fensterbank, Steckdose, Deckenleuchte, etc.

Weisen Sie den Anwender darauf hin, dass die Liegefläche in die tiefste Position gefahren wird, wenn der Patienten unbeaufsichtigt bleiben soll. Dadurch wird das Verletzungsrisiko durch Hinfallen beim Ein- und Aussteigen oder durch Herausfallen verringert.



Stellen Sie als Betreiber (z.B. durch entsprechende Einweisungen und Vorkehrungen) sicher, dass eine mechanische Belastung der Zuleitung während des Ladens (z. B. Knicken, Abscheren, Überfahren der Leitungen mit dem Produkt selbst oder mit Gerätewagen, Belastungen während der Raumreinigung usw.) vermieden wird.

Stellen Sie sicher, dass die elektrische Installation des Raumes bzw. des Bereiches in dem das Produkt angeschlossen und betrieben wird, dem aktuellen Stand der Technik entspricht.



Lassen Sie die Montage, die Inbetriebnahme, die Wartung, die Aufbereitung (Reinigung/ Desinfektion) und die Reparatur des Produktes (zzgl. Zubehör) nur von geeignetem Fachpersonal durchführen.

Vergewissern Sie sich, dass der Anwender körperlich und geistig in der Lage ist die - in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen - Medizinprodukte (zzgl. Zubehör):

- entsprechend der Zweckbestimmung zu benutzen.
- im Rahmen der Zweckbestimmung für die Anwendung herzurichten (z. B. zulässige Anpassungen/Umbauten im Rahmen des bestimmungsgemäßen Gebrauchs und der zulässigen Kombinationen durchzuführen).
- bei ungewöhnlichen Geräuschen oder offensichtlichen Beschädigungen außer Betrieb zu nehmen, deutlich als „defekt“ zu kennzeichnen und das geeignete Fachpersonal zu informieren.



Weisen Sie den Anwender darauf hin, dass er unabhängig von der periodischen Prüfung durch das geeignete Fachpersonal, vor jedem Gebrauch den sicheren Zustand des Produktes und dessen Zubehör (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender**) prüfen muss.

Vergewissern Sie sich, dass der Anwender die entsprechende Fachkenntnis besitzt, um die Eignung des Produktes (zzgl. Zubehör) überprüfen zu können, den klinischen Zustand des Patienten zu beurteilen und durch gezielte Maßnahmen Gefahren für den Patienten abzuwenden.

Beachten Sie zur Vermeidung von Bränden die folgenden Maßnahmen:

- Verwenden Sie vorzugsweise flammhemmende Matratzen und Bettzeug.
- Weisen Sie den Anwender und den Patienten darauf hin, dass Rauchen im Bett nicht erlaubt ist.
- Weisen Sie den Anwender und den Patienten darauf hin, dass Kerzen neben dem Bett nicht erlaubt sind.
- Verwenden Sie nur technisch einwandfreie Elektrogeräte (z.B. Leuchten, Radio) und stellen Sie sicher, dass deren Zuleitungen nicht durch die beweglichen Teile des Pflegebettes beschädigt werden können.
- Stellen Sie sicher, dass diese Geräte nicht unbeabsichtigt auf oder unter das Bettzeug gelangen können (Gefahr von Hitzestau)! Verwenden Sie vorzugsweise LED-Leuchten, da diese deutlich weniger Hitze entwickeln, als konventionelle Leuchtmittel.
- Verwenden Sie keine Steckerkupplungen an Verlängerungskabeln oder Mehrfachsteckdosenleisten unter dem Bett (Kurzschluss-/Brandgefahr durch eindringende Flüssigkeit).

Wird die Pflege von Angehörigen übernommen, prüfen Sie ob diese dazu in der Lage sind, im Zweifel einen Angehörigen der Gesundheitsberufe zu Rate zu ziehen. Erläutern Sie den Anwendern wann sie einen Angehörigen der Gesundheitsberufe um Rat fragen sollten z. B.:

- wenn sie gesundheitliche Beschwerden des Patienten, im Zusammenhang mit dem Produkt/Zubehör beobachten.
- wenn sie unsicher sind bei einer möglichen Anwendung des Produktes/Zubehörs.

Verwenden Sie nur original Antriebskomponenten, um Gefährdungen zu vermeiden. Verwenden Sie niemals Antriebskomponenten von anderen Antriebsherstellern. Erstellen Sie keine Mischsysteme (siehe Kapitel Technische Daten Abschnitt **Elektrische Daten**)!



Beachten Sie bei der Verwendung alle Vorschriften des Medizinprodukte-EU-Anpassungsgesetzes (MPEUAnpG), insbesondere das in Artikel 1 enthaltene Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG) und alle hierzu erlassenen Rechtsverordnungen sowie die Arbeitsschutzvorschriften, die Unfallverhütungsvorschriften und die allgemein anerkannten Regeln der Technik.

Beachten Sie, dass dieses Produkt ein Medizinprodukt ist und für den Betreiber in Deutschland die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) verbindlich ist.

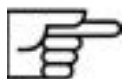
In anderen Ländern gelten die entsprechenden nationalen Verordnungen. Für die Verwendung außerhalb Deutschlands beachten Sie die jeweiligen nationalen Gesetzgebungen/Verordnungen/Vorschriften.

3.4 Sicherheitshinweise für den Anwender



Lassen Sie sich vom Betreiber (z.B. von Ihrem zuständigen Sanitätshaus/ Fachhändler) anhand der Gebrauchsanweisung am Produkt in die sichere Handhabung des Produktes (zzgl. Zubehör) einweisen.

Verwenden Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) nur, wenn Sie in die Handhabung – inklusive der Sicherheitshinweise – eingewiesen worden sind und die entsprechende Sachkenntnis besitzen, um die Eignung des Produktes (zzgl. Zubehör) für den Patienten richtig beurteilen zu können. Fragen Sie im Zweifel einen Angehörigen der Gesundheitsberufe um Rat. Bei Rückfragen, insbesondere zu den Sicherheitshinweisen, wenden Sie sich an den Betreiber. **Verwenden Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) nicht, bis alle Fragen geklärt sind, um Verletzungen und Schäden durch Fehlanwendungen zu vermeiden.**



Überzeugen Sie sich vor jeder Benutzung der - in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen - Medizinprodukte (zzgl. Zubehör) von der Funktionsfähigkeit und dem ordnungsgemäßen Zustand der Produkte (zzgl. Zubehör) (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender**). Beachten Sie die Gebrauchsanweisung.

Beachten Sie die max. zulässige Einschaltdauer. Bei Überschreitung kann ein sicherer Betrieb nicht gewährleistet werden (siehe Kapitel **Inbetriebnahme** und Kapitel **Technische Daten**).

4 Lieferumfang

Das Produkt wurde bereits im Werk auf Fehlerfreiheit und Vollständigkeit überprüft. Prüfen Sie dennoch das Produkt sofort nach Erhalt auf eventuelle, während des Transportes aufgetretene Schäden.

Nach der Entnahme aller Einzelteile überprüfen Sie anhand des Lieferscheins die Vollständigkeit des Lieferumfanges. Sollten nicht alle Einzelteile des Lieferumfanges vorhanden sein, setzen Sie sich mit Ihrem Fachhändler in Verbindung.

Der Lieferumfang des Produktes ist wie folgt:

Lieferung im Karton

Lieferumfang	Karton	Inhalt
Scherenhub	SH	1 Scherenhub 2 Bettrahmenbefestigung (montiert am Scherenhub)
Liegefläche	KA	1 Kopfauflage 2 Matratzenhalter (montiert an der Kopfauflage)
	FA	1 Fußauflage 4 Matratzenhalter (montiert an der Fußauflage) 2 Liegeflächenverbinder 4 Zylinderkopfschrauben M8 x 45 4 Holzschrauben 3,5 x 20 1 Innensechskantschlüssel 6 mm 1 Karton mit: - Steuerung - Steckernetzteil - Handbedienung 1 Gebrauchsanweisung

Das erhältliche Zubehör wird wie folgt geliefert:

Lieferumfang Zubehör	Verpackungsart	Inhalt
Seitengitter	Karton SG	1 Seitengitter 2 Seitengitteraufnahme 4 Zylinderkopfschraube M8 x 16 4 Zylinderkopfschraube M8 x 70 4 Unterlegscheibe für M8
Aufrichter	Karton A	1 Aufrichter 1 Haltegriff und Gurt
Liegeflächen- verbreiterung	Karton LFV	2 Verbindungsrohr 8 Zylinderkopfschraube M8 x 35 16 Kunststoffstopfen
Montagehilfe	Karton bei Einzellieferung aks-Tasche bei Lieferung auf Transporthilfe Karton SH bei Lieferung im Karton	1 Montagehilfe
Erhöhungsset (um 14 cm)		4 Unterrahmenerhöhungen
Einsteckfüße		4 Einsteckfüße 4 Linsenkopfschrauben M10 x 55
Matratze RG35 12 cm hoch	gerollt in Folie	1 Matratze inkl. Jerseybezug

Lieferung auf Transporthilfe

Das Produkt wird teilmontiert auf einer Transporthilfe geliefert (Abb. 4.01 und Abb. 4.02)

- 1 x Scherenhub mit 2x Bettrahmenbefestigung
- 1 x Kopfaufgabe
- 1 x Fußauflage mit 2x Liegeflächenverbinder
- 1 x Tasche (Abb. 4.03) mit folgendem Inhalt:
 - 1 x Karton mit Steuerung, Steckernetzteil und Handbedienung
 - 1 x Gebrauchsanweisung
 - 1 x Innensechskantschlüssel 6 mm
 - 1 x Transportsicherung für Steckernetzteil
 - 4 x Zylinderschrauben M8 x 45
 - 4 x Holzschrauben 3,5 x 20



Abb. 4.01 - Lieferung auf Transporthilfe



Abb. 4.02 - Lieferung Transporthilfe ohne Kartontage



Abb. 4.03 - Inhalt der aks-Tasche

Das Zubehör (Aufrichter, Seitengitter und Liegeflächenverbreiterung) wird verpackt beige gestellt. Es wird bei Mitbestellung, wenn möglich, auf die Transporthilfe gestellt.

- 1x Aufrichter mit Haltegriff und Gurt (Abb. 4.04)
- 1x Liegeflächenverbreiterung (Abb. 4.05)
- 1x Seitengitter für eine Seite (Abb. 4.06)



Abb. 4.04 - Aufrichter mit Haltegriff und Gurt



Abb. 4.05 - Liegeflächenverbreiterung

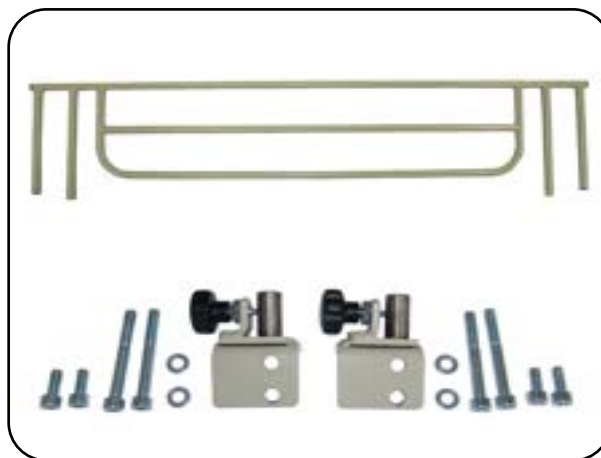


Abb. 4.06 - Seitengitter für eine Seite

Die Transporthilfe (Abb. 4.07), die zugleich als Lagerungshilfe verwendet werden kann, besteht aus folgenden Teilen:

- 1 x Transporthilfe
- 2 x Zylinderkopfschraube M8 x 16 als Fixierschraube

Entnahme von der Transporthilfe

1. Stellen Sie die Laufrollen an der Transporthilfe fest.
2. Entnehmen Sie eventuell mitbestelltes Zubehör.
3. Entfernen Sie die Kartontage und die aks-Tasche.
4. Entnehmen Sie nacheinander die Kopf- und Fußauflage. Lösen und entfernen Sie dazu vor dem Abheben die betreffenden Fixierschrauben. Drehen Sie die Schrauben wieder in die Kopf- bzw. Fußauflage.

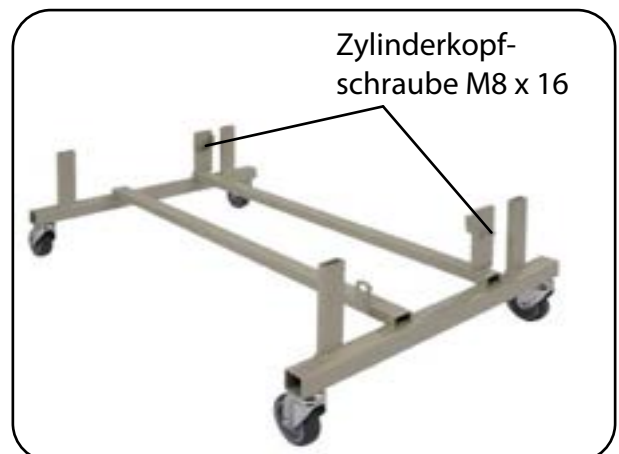


Abb. 4.07 - Transporthilfe

5. Entnehmen Sie den Scherenhub. Lösen und entfernen Sie vor dem Abheben die beidseitigen Zylinderkopfschrauben M8 x 16 und den fixierten Stellfuß. Schrauben Sie nach dem Abheben der Transporthilfe den Stellfuß wieder in den Scherenhub und die Zylinderkopfschrauben in die Transporthilfe.



Beachten Sie bei der Montage/Demontage, dass die Gewichte der Einzelteile mehr als 20 kg betragen können! Die betreffenden Teile sind mit nebenstehenden Symbol gekennzeichnet.



Befestigung auf der Transporthilfe zur Einlagerung (Abb. 4.08)

Für die Befestigung benötigen Sie sieben zusätzliche Kabelbinder.

1. Stellen Sie die Laufrollen an der Transporthilfe fest.
2. Kontrollieren Sie, dass der Antrieb am Scherenhub eingefahren ist und die zwei Bettrahmenbefestigungen komplett eingeschoben sind.
3. Richten Sie den Scherenhub, mit dem Antrieb in der oberen Hälfte, stirnseitig auf.
4. Entfernen Sie am Scherenhub den Stellfuß zur Fixierung an der Haltelasche der Transporthilfe.
5. Heben Sie den Scherenhub auf die Transporthilfe.
6. Befestigen Sie wieder den Stellfuß durch die Haltelasche der Transporthilfe am Scherenhub.
7. Schrauben Sie zur weiteren Fixierung die zwei, von der Trennung übrig gebliebenen, Zylinderkopfschrauben M8 x 16 mit Federscheibe in die Haltelaschen der Transporthilfe.
8. Befestigen Sie die beiden Bettrahmenbefestigungen auf dem Querrohr des Scherenhubs mit zwei Kabelbindern (4,8 x 280 mm).
9. Bereiten Sie die Kopf- und Fußauflage für die Montage auf die Transporthilfe vor. Die Antriebe der Liegeflächenelemente sind eingefahren und die Anschlusskabel aufgerollt. Die Matratzenhalter werden umgedreht befestigt, wobei sich die Matratzenhalter an der Kopfauflage innen und an der Fußauflage außen befinden. Das Rückenteil wird stirnseitig mit einem Kabelbinder an der Kopfauflage befestigt. Die zwei losen Liegeflächenverbinder werden mit Kabelbindern am Querswinkel des Fußteils befestigt. Das Fußteil wird über die seitlichen Matratzenhalter mit Kabelbindern am Querrohr der Fußauflage befestigt.
10. Stecken Sie die Kopfauflage, bei der Oberseite des Scherenhubs, auf die Aufnahmerohre der Transporthilfe und fixieren Sie diese an einer Seite mit der Zylinderkopfschraube M8 x 16.
11. Stecken Sie die Fußauflage, bei der Unterseite des Scherenhub, auf die Aufnahmerohre der Transporthilfe und fixieren Sie diese an einer Seite mit der Zylinderkopfschraube M8 x 16.
12. Hängen Sie die aks-Tasche mit dem Inhalt der Abbildung 4.03 an.
13. Schützen Sie den ganzen Aufbau mit einem Karton und/oder einer Folie.

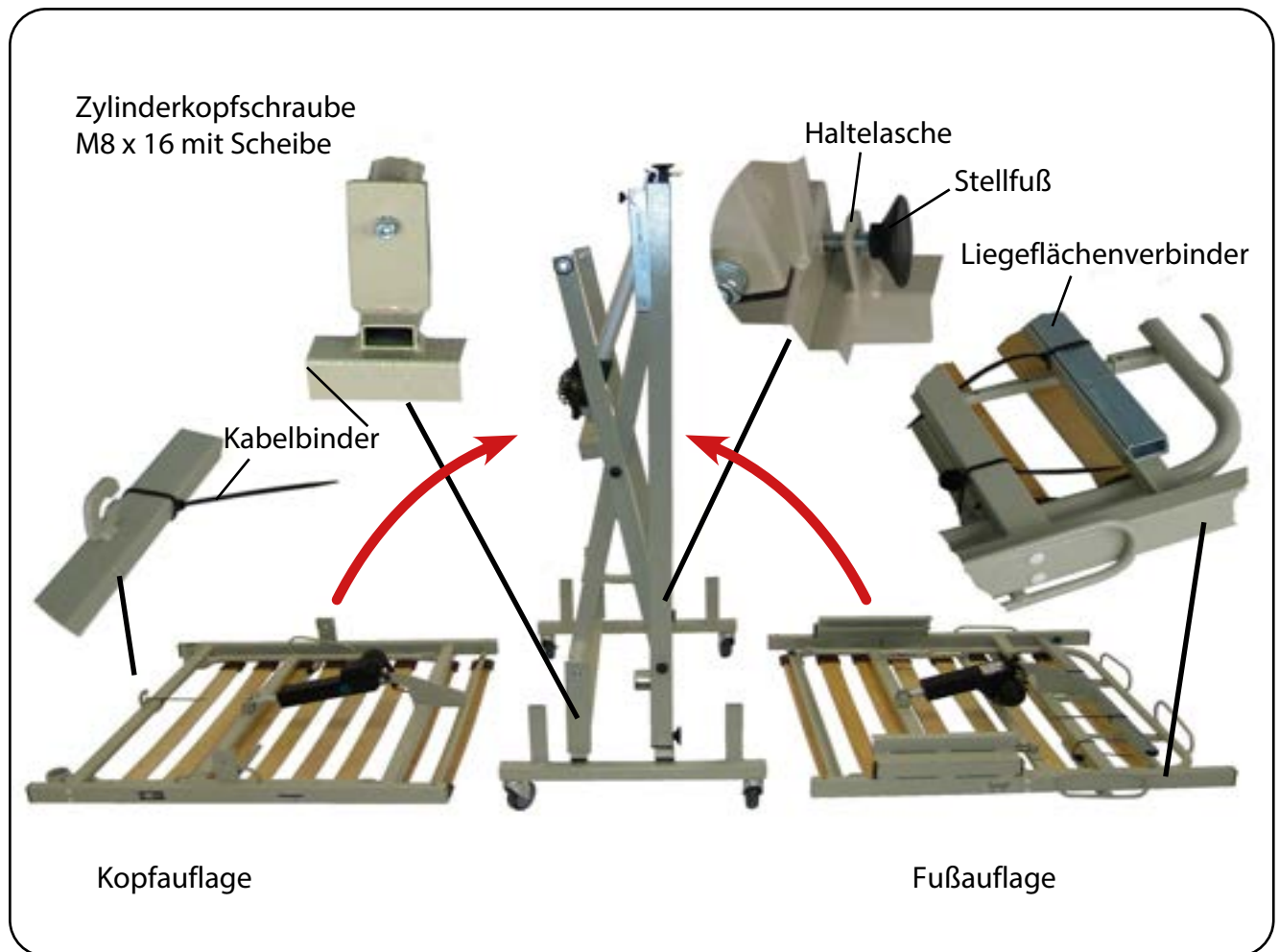


Abb. 4.08 - aks-B4c auf Transporthilfe montieren



Abb. 4.09 - aks-B4c auf Transporthilfe

5 Produktübersicht

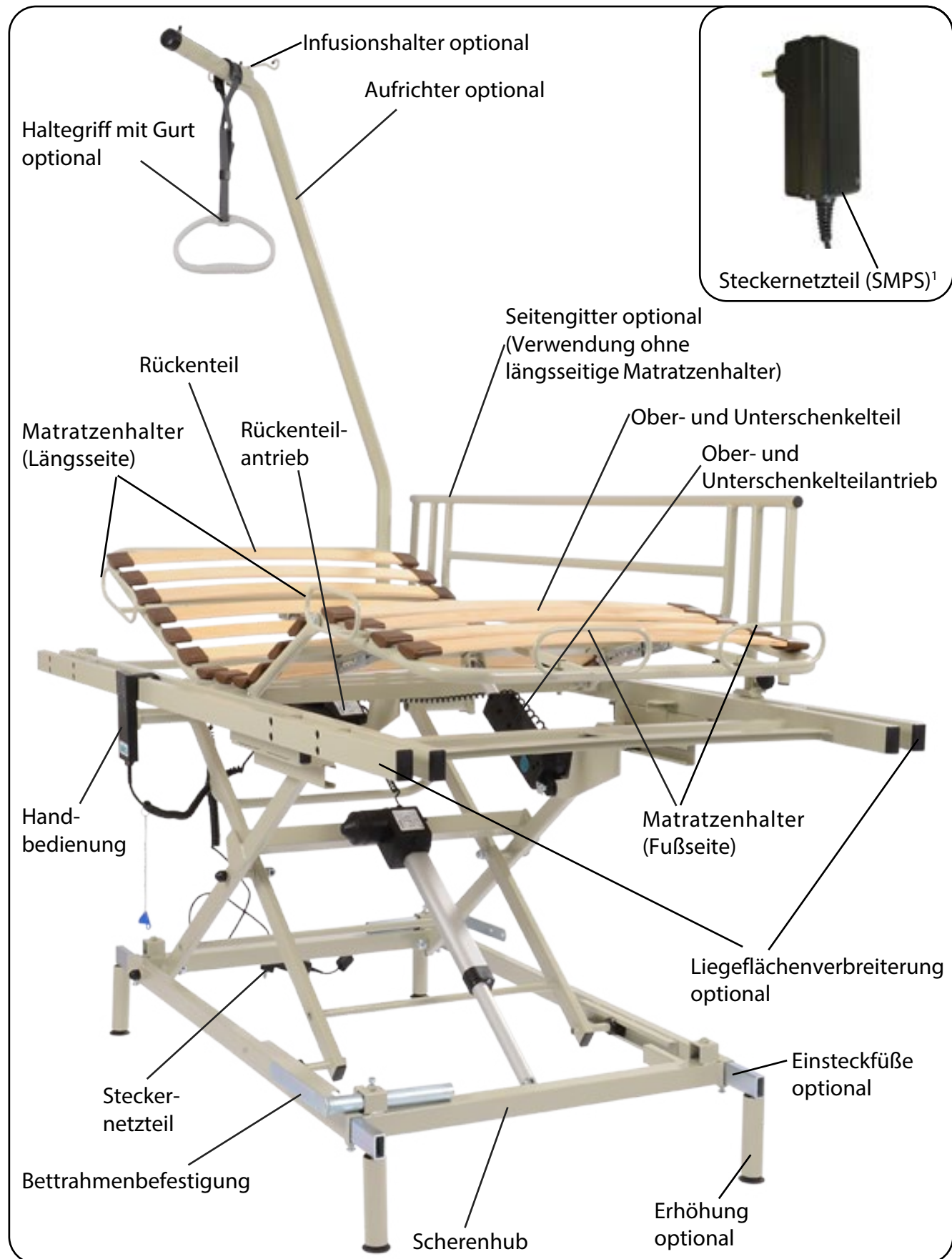


Abb. 5.01 - aks-B4 compact

1 Abbildung zeigt Eurokonturstecker

6 Montage

Montieren bzw. demontieren Sie das Produkt entsprechend den Angaben in dieser Gebrauchsanweisung. Beachten Sie die Sicherheitshinweise und verwenden sie schützenden Unterlagen (z.B. Kartonage/Verpackungsmaterial), um Beschädigungen am Bodenbelag zu vermeiden. Zur Montage benötigen Sie zusätzlich zum mitgelieferten Innensechskantschlüssel 6 mm einen Schraubendreher Kreuzschlitz und einen Seitenschneider.

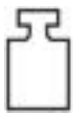


Das Steckernetzteil darf während der Montage nicht ans Stromnetz angeschlossen sein.



Prüfen Sie das Produkt vor und während der Montage zur Anwendung auf Schäden und Mängel.

Beachten Sie bei der Montage/Demontage, dass die Gewichte der Einzelteile mehr als 20 kg betragen können! Die betreffenden Teile sind mit nebenstehenden Symbol gekennzeichnet.



Bewahren Sie die Original-Verpackung für einen evtl. Transport bzw. die Lagerung auf.

6.1 Montage des Hebeflegerahmens



Überprüfen Sie vor der Montage anhand der Maßskizze (Abb. 6.1.01), dass das Produkt in Ihren Bettrahmen passt. Beachten Sie den geforderten umlaufenden Sicherheitsabstand von 25 mm!

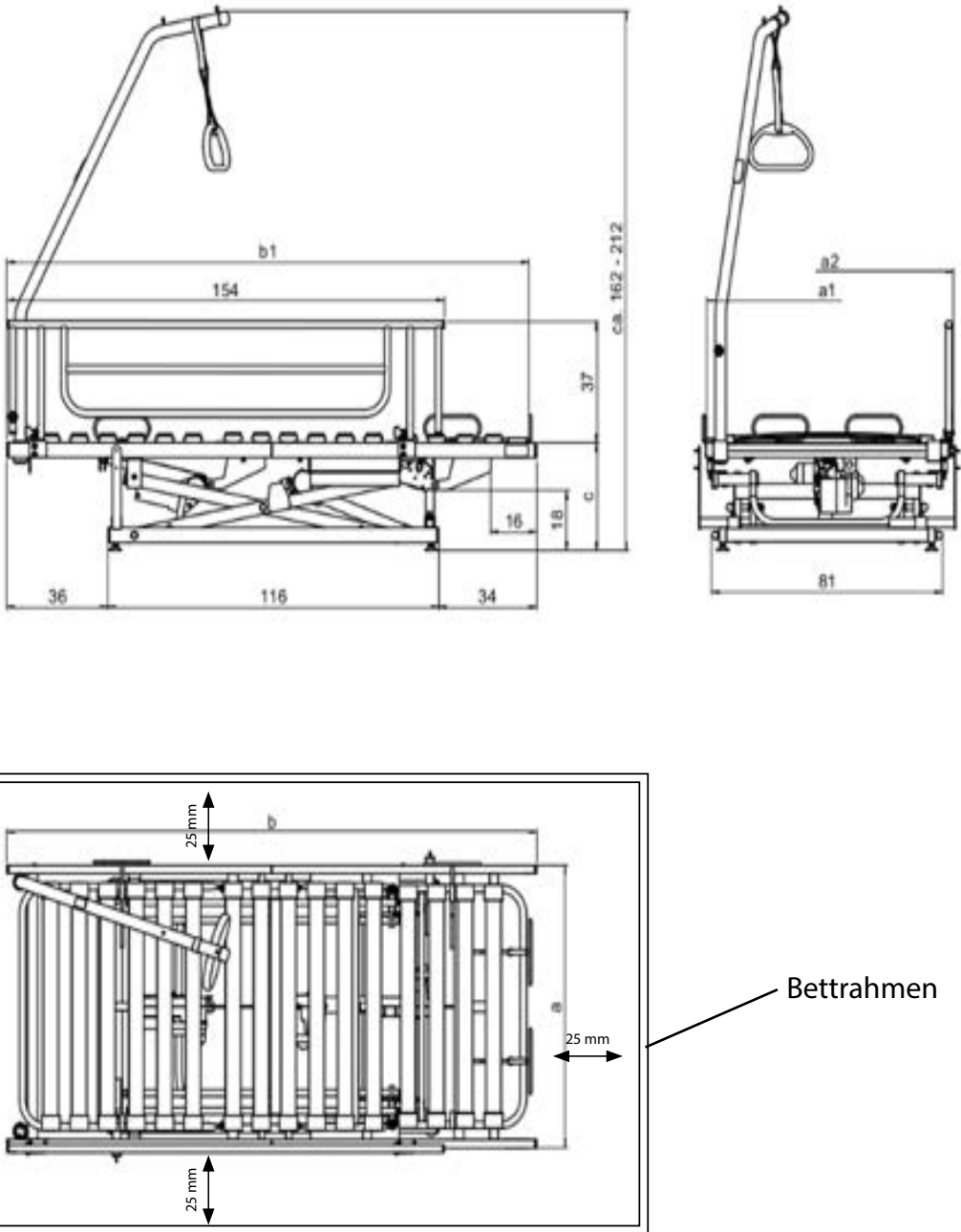


Abb. 6.1.01 - Maßskizze zur Montage in einen vorhandenen Bettkasten (in cm)

Bemaßung zur Skizze (Maße in cm)							
Benennung		Maße	B	90		100	
			L	190	200	190	200
Liegeflächenbreite	ohne Matratzenhalter		a	85		95	
	inkl. Matratzenhalter		a1	87		97	
	inkl. 2 Seitengitter u. Seitengitterhalter		a2	89		99	
Liegeflächenlänge (inkl. Matratzenhalter)			b1	186	196	186	196
Liegeflächenhöhe (von/bis)			c	ca. 30 - 80			

1. Stellen Sie den Scherenhub mit dem Antrieb zur Fußseite, entsprechend der Abbildung 6.1.02 in den vorhandenen Bettrahmen.



Die optionalen Einsteckfüße oder das optionale Erhöhungsset sollten montiert werden, bevor der Scherenhub im Bettrahmen positioniert wird (siehe Abschnitt **Montage der Einsteckfüße** bzw. **Montage der Erhöhung**).

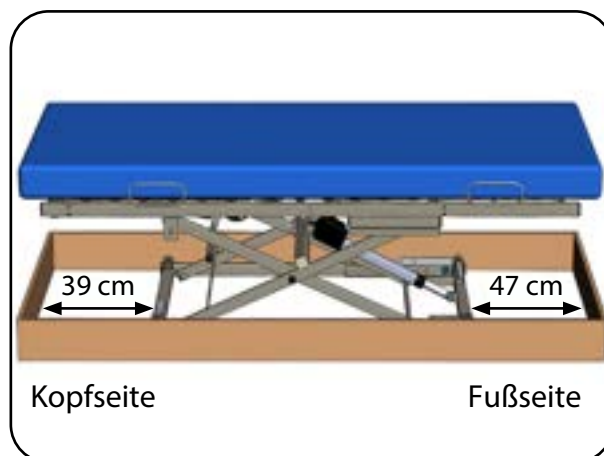


Abb. 6.1.02 - Position des Scherenhubs im Bettrahmen

2. Schließen Sie vorübergehend den Antrieb des Scherenhubs an die Steuerung an (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage der Steuerung (Standard)**).
3. Fahren Sie den Scherenhub in die oberste Position (Abb. 6.1.03). Beachten Sie, dass die Handbedienung zuvor eventuell entsperrt werden muss (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Sperrfunktion**).
4. Trennen Sie anschließend die Steuerung vom Antrieb und legen Sie diese zur Seite.



Trennen Sie vor jedem Eingriff das Steckernetzteil vom Stromnetz.

5. Entfernen Sie an den Aufnahmeschalen der Kopfauflage die zwei seitlichen Zylinderkopfschrauben M8 x 16 mit Federscheibe.
6. Setzen Sie die Kopfauflage mit den Aufnahmeschalen auf die seitlichen Rundrohre des Scherenhubs. Zur besseren Montage stellen Sie die Montagehilfe (mit der großen Gabelöffnung nach unten) mittig zwischen die Querrohre von Scherenhub und Kopfauflage. Die Kopfauflage liegt nun waagrecht. (Abb. 6.1.04) Alternativ kann eine zweite Person die Kopfauflage waagrecht halten.



Die Montagehilfe – gehört nicht zum Lieferumfang des Produktes – ist als Zubehör erhältlich (siehe Kapitel **Zubehör/Kombination**).



Abb. 6.1.03 - Scherenhub in oberster Position

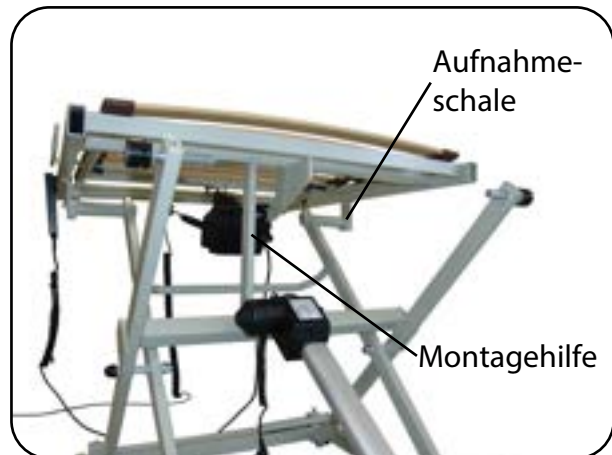


Abb. 6.1.04 - Montagehilfe zwischen den Querrohren von Scherenhub und Kopfauflage

7. Schrauben Sie die zwei zuvor entfernten Zylinderkopfschrauben M8 x 16 mit Federscheibe seitlich in die Aufnahmeschalen (Abb. 6.1.05).



Beachten Sie bei einer anderen Art des Anziehens der Zylinderkopfschrauben das max. Anzugsmoment von 13 Nm. Bei höheren Anzugsmomenten können die M8-Gewinde im Liegeflächenrahmen beschädigt werden!

8. Lösen Sie die Liegeflächenverbinder von der Fußauflage.
9. Stecken Sie die einzelnen Liegeflächenverbinder in die Längsrohre der Kopfauflage und schrauben Sie zwei Zylinderkopfschrauben aus der aks-Tasche lose ein (Abb. 6.1.06).



Abb. 6.1.05 - Montage Kopfauflage

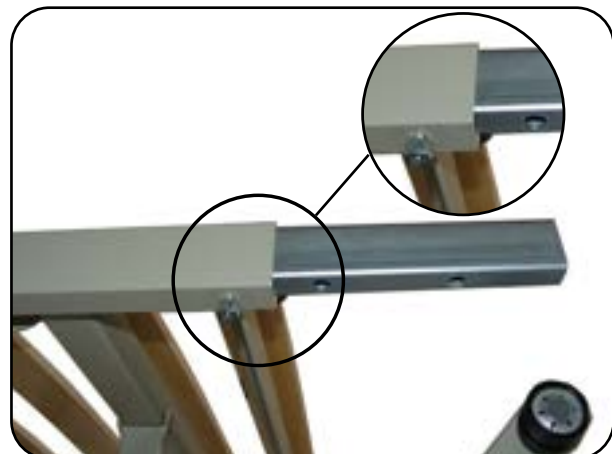


Abb. 6.1.06 - Liegeflächenverbinder im Längsrohr der Kopfauflage

10. Schieben Sie die Fußauflage auf die Liegeflächenverbinder und positionieren Sie die Gleitrollen in den C-Schienen (Abb. 6.1.07).
11. Entfernen Sie die Montagehilfe durch seitliches Umlegen.
12. Ziehen Sie die Zylinderkopfschrauben der Liegeflächenverbindungsstellen fest an. Beachten Sie das max. Anzugsmoment von 13 Nm.
13. Entfernen Sie die Kabelbinder (Transportsicherung) an der Kopf- und Fußauflage.

14. Montieren Sie abschließend die vier längsseitigen und die zwei fußseitigen Matratzenhalter entsprechend der Matratzengröße. Lösen Sie hierfür die Schrauben an den Matratzenhalter und entfernen Sie diese.
15. Fügen Sie die Matratzenhalter umgedreht wieder in die Halterung und drehen Sie die Schrauben, an den seitlichen Matratzenhaltern im Abstand von 90 cm oder 100 cm und an den fußseitigen Matratzenhalter im Abstand von 190 cm oder 200 cm, fest (Abb. 6.1.08). Beachten Sie, dass die Liegeflächenbreite nur mit der, als Zubehör erhältlichen, Liegeflächenverbreiterung auf 100 cm verbreitert werden kann (siehe Abschnitt **Montage der Liegeflächenverbreiterung**).

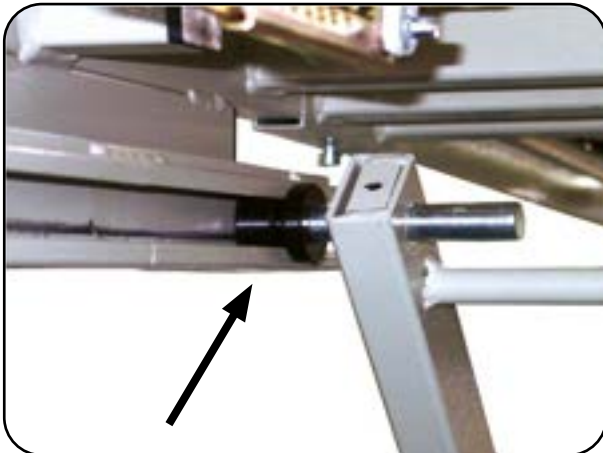


Abb. 6.1.07 - Gleitrolle in C-Schiene



Abb. 6.1.08 - aks-B4c mit montierten Matratzenhaltern



Stellen Sie sicher, dass die Montagehilfe entfernt ist, um Beschädigungen am Hebepflegerahmen während der elektrischen Verstellung zu vermeiden.

6.2 Montage der Steuerung (Standard)

1. Entnehmen Sie die Steuerung der Kartonage (Abb. 6.2.01) und schieben Sie sie auf den Rückenteilantrieb. Sichern Sie die Steuerung mit der Fixierschraube gegen Verrutschen (Abb. 6.2.02).



Abb. 6.2.01 - Steuerung, Handbedienung, Steckernetzteil



Abb. 6.2.02 - Steuerung an Rückenteilantrieb

2. Drücken Sie die Zugentlastung der Zuleitung in den Halter an der Kopfseite (Abb. 6.2.03).
3. Schließen Sie die Handbedienung (H) an die Steuerung an und sichern Sie die Zuleitung der Handbedienung mit der Zugentlastung (Z) nach Abbildung 6.2.04. Lösen sie hierzu die Abdeckung mit einem Schraubendreher, positionieren Sie die Zuleitung in der Zugentlastung und schrauben Sie die Abdeckung fest.



Abb. 6.2.03 - Zugentlastung in Halterung



Befestigen Sie die Zuleitung der Handbedienung unbedingt an der Zugentlastung Z, da es sonst zu Beschädigung/Bruch an der Steckverbindung kommen kann.

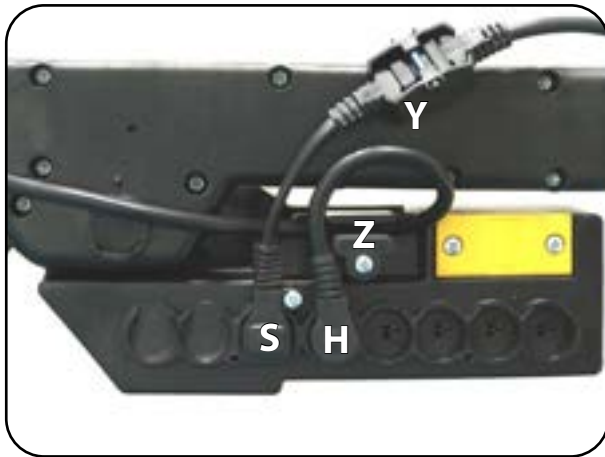


Abb. 6.2.04 - Steuerung

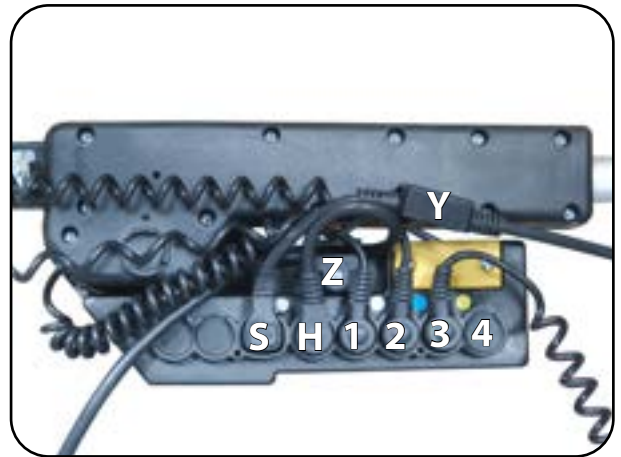


Abb. 6.2.05 - Steuerung mit Motorzuleitungen

4. Schließen Sie die Steckverbindungen für die Antriebe nach Abbildung 6.2.05 an.

S = Anschluss für Zuleitung (mit Verschraubung)

H = Anschluss für Handbedienung

1 = Anschluss für Rückenteilantrieb

2 = Anschluss für Oberschenkelteilantrieb

3 = Anschluss für den Antrieb des Scherenhubs

4 = Blindstopfen

Y = Verschraubung für Zuleitung

Z = Zugentlastung für Zuleitung Handbedienung

5. Schrauben Sie die Steckerabdeckleiste an der Steuerung an (Abb. 6.2.06).

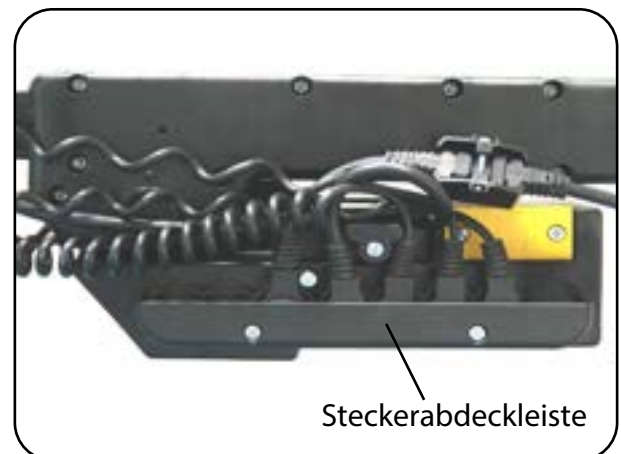


Abb. 6.2.06 - Steuerung mit Steckerabdeckleiste



Betreiben Sie die Steuerung nicht mit offenen Steckbuchsen! Alle Steckbuchsen müssen mit einem Stecker oder einem Stopfen verschlossen sein. Beim Eindringen von Feuchtigkeit/Flüssigkeit besteht die Gefahr eines Kurzschlusses oder Brandes.

6.3 Montage des Hebepflegerahmens im Bettrahmen



Ist es nicht möglich, den Hebepflegerahmen sicher am Bettrahmen zu befestigen, ist die Montage von Einsteckfüßen notwendig, um einen sicheren Einsatz zu gewährleisten (siehe Abschnitt Montage der Einsteckfüße).

1. Prüfen Sie die richtige Position des Hebepflegerahmens im Bettrahmen anhand der Maßskizze (Abb. 6.1.01/6.1.02).



Zwischen dem Bettrahmen und der Außenkante der Liegefläche muss ein umlaufender Abstand von 25 mm sein.

2. Gleichen Sie gegebenenfalls Unebenheiten im Boden über die vier verstellbaren Stellfüße aus (Abb. 6.3.01).



Achten Sie bei der Verwendung eines Seitengitters darauf, dass der Abstand zwischen Seitengitter und Kopfplatte < 60 mm ist, damit keine Fangstelle für den Patienten entsteht.

3. Lösen Sie die mitgelieferten Bettrahmenbefestigungen aus den Führungen indem Sie die Zylinderkopfschrauben lösen.
4. Befestigen Sie die Bettrahmenbefestigungen, möglichst senkrecht, mit jeweils zwei Holzschrauben am Bettrahmen (Abb. 6.3.01). Prüfen Sie vorher, die Eignung der Holzschrauben (3,5 x 20) für Ihren Bettahmen.
5. Fixieren Sie die Bettrahmenbefestigung, indem Sie die Zylinderkopfschrauben mit dem Innensechskantschlüssel fest ziehen (Abb. 6.3.01).

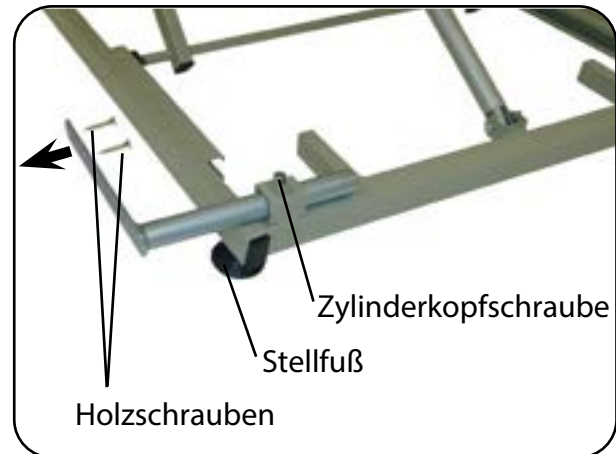


Abb. 6.3.01 - Bettrahmenbefestigung

6. Schließen Sie den Hebepflegerahmen zur Prüfung an das Stromnetz an.



Prüfen Sie den sicheren und festen Stand des Hebepflegerahmens.

Im Zweifel verwenden Sie die als Zubehör erhältlichen Einsteckfüße (siehe Abschnitt Montage der Einsteckfüße).

Prüfen Sie die Verstellfunktion des Bettrahmens und die Einhaltung der Sicherheitsabstände. Es dürfen keine Kollisionspunkte, Quetsch- und/oder Scherstellen auftreten.



Die Liegefläche darf beim Verfahren des Hebepflegerahmens nicht komplett in den Bettrahmen eintauchen. Der Abstand zwischen der Oberkante des Bettrahmens und der Unterkante der Liegefläche muss min. 25 mm groß sein.

6.4 Montage der Liegeflächenverbreiterung

Mit der Liegeflächenverbreiterung wird der Liegeflächenrahmen an die Matratzenbreite von 100 cm angepasst und die Längsseiten der Matratze tragend unterbaut. Dadurch erhalten mobile Patienten mehr Halt beim Aus- oder Einsteigen. Des Weiteren dient die Liegeflächenverbreiterung dazu, die notwendigen Spaltmaße zwischen Liegefläche und Bettrahmen einzuhalten.



Wird an der Liegeflächenverbreiterung ein Seitengitter befestigt, werden die Seitengitterhalter bei der Montage der Liegeflächenverbreiterung mitverschraubt. Verwenden Sie für die Montage die langen Zylinderkopfschrauben M8 x 70 aus dem Lieferumfang des Seitengitters. Beachten Sie dazu den Abschnitt **Montage des Seitengitters**.



Verwenden Sie die Liegeflächenverbreiterung ausschließlich mit einer Matratze die 100 cm breit ist.

Lieferumfang (Abb. 6.4.01)

- 2 x Verbindungsrohr
- 8 x Zylinderkopfschraube M8 x 35
- 16 x Kunststoffstopfen

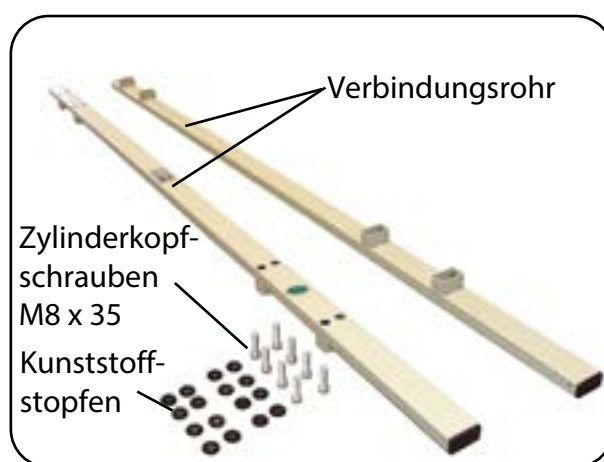


Abb. 6.4.01 - Lieferumfang Liegeflächenverbreiterung

Die **Montage** der zwei Verbindungsrohre erfolgt nacheinander.

1. Entfernen Sie die Kunststoffstopfen aus den Gewindebohrungen an den Längsrohren des Liegeflächenrahmens.
2. Halten Sie die Verbindungsrohre der Liegeflächenverbreiterung parallel zu den Längsrohren des Liegeflächenrahmens. Führen Sie die Zylinderkopfschrauben M8 x 35 mit Hilfe des beiliegenden Innensechskantschlüssels in die Befestigungsbohrungen ein und schrauben Sie diese lose an (Abb. 6.4.02).
3. Richten Sie nacheinander die Liegeflächenverbreiterungen parallel zur Liegefläche aus und ziehen Sie die Zylinderkopfschrauben mit max 13 Nm an.
4. Verschließen Sie die Bohrungen mit den Kunststoffstopfen (Abb. 6.4.02).
5. Stellen Sie die vier seitlichen Matratzenhalter auf die neue Breite von 100 cm ein. Lösen Sie hierfür die Schrauben an den Matratzenhaltern und ziehen Sie die Matratzenhalter ca. 5 cm bis zur nächsten Bohrung heraus. Fixieren Sie die Matratzenhalter wieder indem sie die Schrauben anziehen.

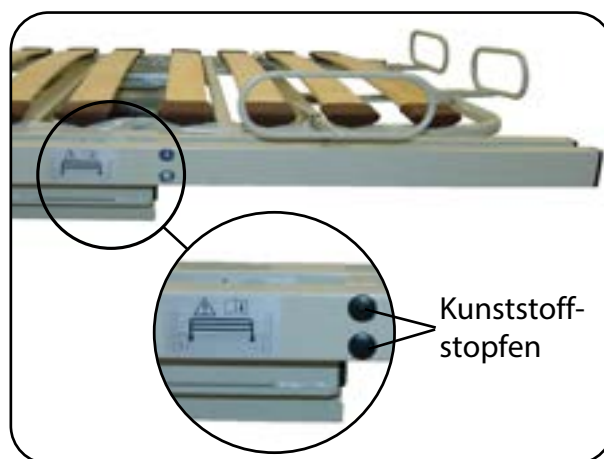


Abb. 6.4.02 - Lieferumfang Liegeflächenverbreiterung

6.5 Montage der Seitengitter

Lieferumfang (Abb. 6.5.01) für eine Bettseite:

- 1 x Seitengitter
- 2 x Seitengitteraufnahme
- 4 x Zylinderkopfschraube M8 x 16 ohne Liegeflächenverbreiterung
- 4 x Zylinderkopfschraube M8 x 70 mit Liegeflächenverbreiterung
- 4 x Unterlegscheibe für M8



Abb. 6.5.01 - Lieferumfang eines Seitengitters

Montage der Seitengitteraufnahmen



Verwenden Sie keine Matratzenhalter an der Seite, an der das Seitengitter angebracht wird – Klemmgefahr!

1. Entfernen Sie die seitlichen Matratzenhalter.



Bewahren Sie die Matratzenhalter für einen späteren Rückbau auf.

2. Entfernen Sie die Verschlussstopfen aus den Gewindebohrungen des Längsrohres (bzw. aus dem montierten Verbindungsrohr der Liegeflächenverbreiterung) (Abb. 6.5.02 (1)).
3. Befestigen Sie die Seitengitteraufnahme mit den Zylinderkopfschrauben M8 x 16 mit Scheiben (bzw. M8 x 70 mit Scheiben bei montierter Liegeflächenverbreiterung) in den Gewindebohrungen an dem Liegeflächenrahmen (Abb. 6.5.02 (2)).
4. Zum Verwenden der Seitengitter lesen und beachten Sie das Kapitel Bedienung Abschnitt **Seitengitter**.

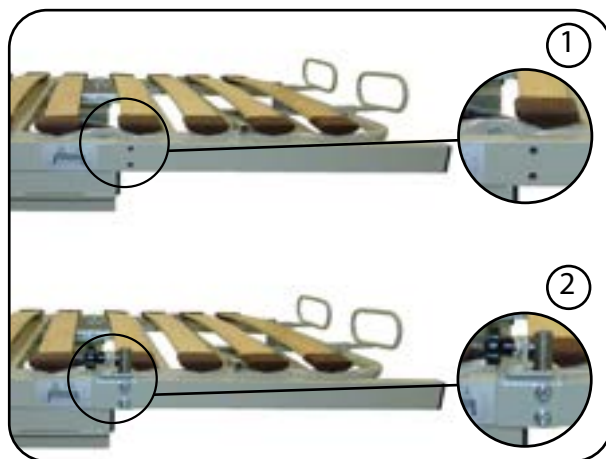


Abb. 6.5.02 - Montage Seitengitteraufnahme



Bei der Verwendung von zwei Seitengittern müssen Sie eine schmalere Matratze verwenden.

6.6 Montage des Aufrichters und des Haltegriffs

Der Aufrichter sollte auf der Seite des Pflegebettes montiert werden, wo der Patient ein- und aussteigt.

1. Fahren Sie zur besseren Montage des Aufrichters das Pflegebett herunter.
2. Stecken Sie den Aufrichter wahlweise links oder rechts in eine der kopfseitigen Aufnahmen ein (Abb. 6.6.01). Achten Sie darauf, dass der Bolzen des Aufrichters vollständig in der Ausklinkung der Aufrichteraufnahme steckt.
3. Stecken Sie die Transportsicherung in die freie Aufrichterbuchse. Siehe hierzu auch Kapitel **Patiententransport**.

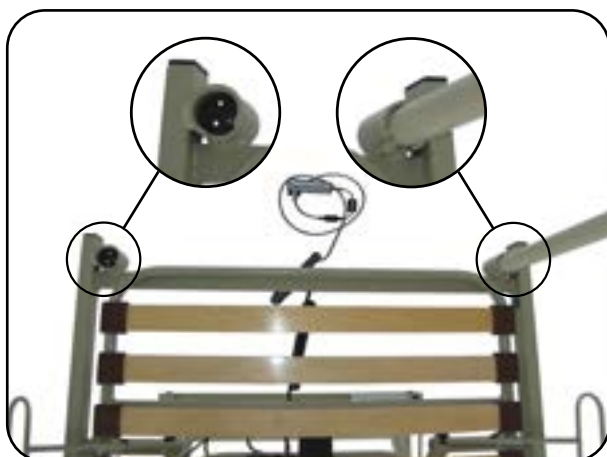


Abb. 6.6.01 - Aufrichteraufnahmen für Aufrichter und Transportsicherung

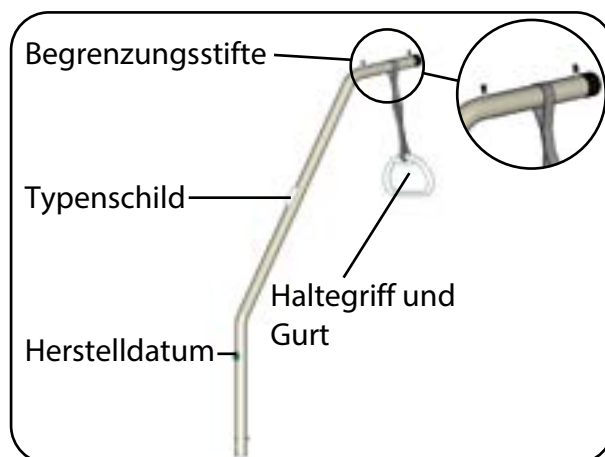


Abb. 6.6.02 – Aufrichter mit Haltegriff und Gurt

4. Positionieren Sie die Halteschleife des Gurtes zwischen den beiden Begrenzungsstiften am Aufrichter (Abb. 6.6.02).
5. Passen Sie die Höhe des Haltegriffs an die individuellen Patientenbedürfnisse an. Das Gurtband hat einen Verstellbereich von 20cm und kann über die Kunststoffschnalle (Abb. 6.6.03) verstellt werden. Hierbei darf der Griff nicht belastet sein. Achten Sie darauf, dass das Endstück des Gurtes min. 3 cm über der Kunststoffschnalle steht (Abb. 6.6.03).
6. Prüfen Sie den sicheren Halt durch kontrolliertes Ziehen des Haltegriffs nach unten.

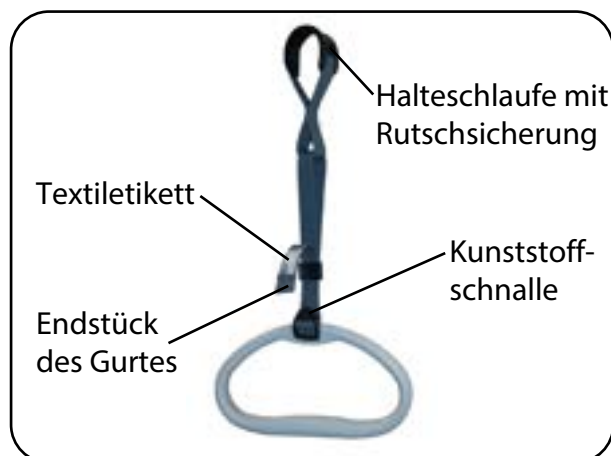


Abb. 6.6.03 – Haltegriff und Gurt

6.7 Montage der Einsteckfüße

Ist es nicht möglich, den Hebepflegerahmen mittels Bettrahmenbefestigungen am Bettrahmen zu befestigen, ist die Nachrüstung mit Einsteckfüßen notwendig, um einen sicheren Einsatz gewährleisten zu können.

Lieferumfang (Abb. 6.7.01):

- 4 x Einsteckfüße
- 4 x Linsenkopfschrauben M10 x 55



Abb. 6.7.01 - Einsteckfüße

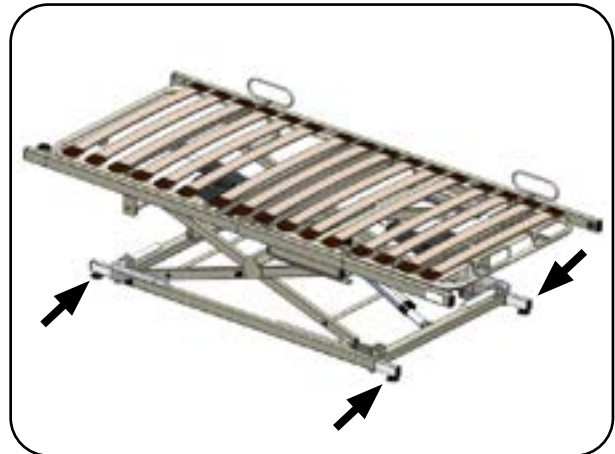


Abb. 6.7.02 - aks-B4c mit montierten Einsteckfüßen

Montage der vier Einsteckfüße

1. Fahren Sie den Hebepflegerahmen in die oberste Position.
2. Entfernen Sie Zubehör, das nicht fest mit dem Hebepflegerahmen verbunden ist.
3. Demontieren Sie, falls notwendig, die Bettrahmenbefestigungen und den Bettrahmen, damit jede Ecke des Unterrahmens frei zugänglich ist.
4. Kippen Sie den Hebepflegerahmen mit Hilfe einer zweiten Person auf die Seite. Achten Sie darauf, dass keine Kabel gequetscht werden. **Vorsicht: Quetschgefahr!**

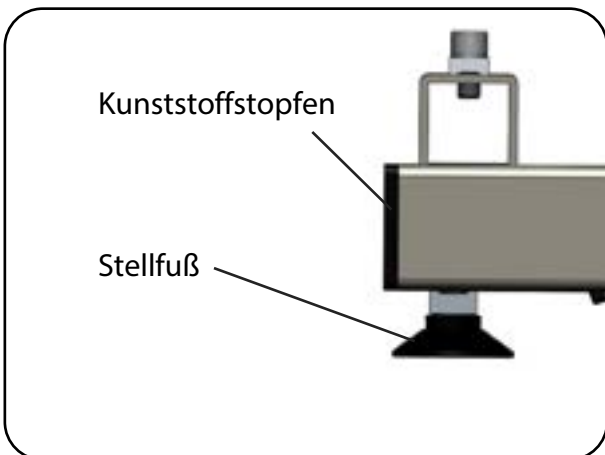


Abb. 6.7.03 - aks-B4c Standard

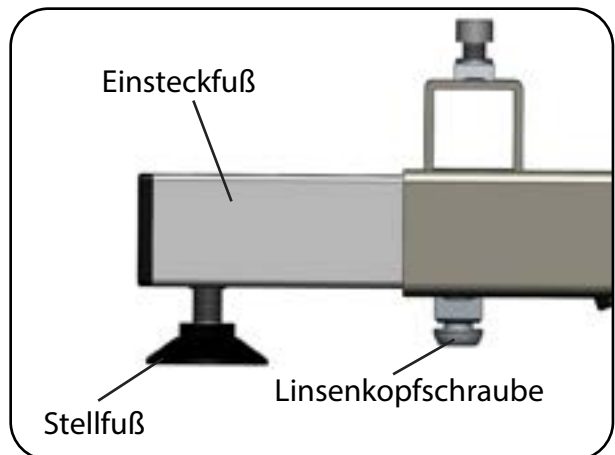


Abb. 6.7.04 - aks-B4c mit montierten Einsteckfüßen

5. Entfernen Sie die Kunststoffstopfen im Unterrahmen (Abb. 6.7.03).
6. Drehen Sie die vier Stellfüße aus dem Unterrahmen heraus (Abb. 6.7.03).

7. Drehen Sie die Stellfüße in die Gewinde der vier Einsteckfüße.
8. Stecken Sie die Einsteckfüße in die vier Öffnungen des Unterrahmens (Abb. 6.7.04).
9. Beachten Sie, dass Bohrung und Mutter übereinander liegen.
10. Schrauben Sie nun die mitgelieferten Linsenkopfschrauben M10 x 55 ein und ziehen Sie diese mit dem Inbusschlüssel an (Abb. 6.7.04).
11. Beachten Sie, dass die Linsenkopfschrauben hervorstehen und es daher notwendig sein kann, die Stellfüße etwas rauszudrehen, um einen sicheren Stand zu gewährleisten.
12. Nachdem Sie die vier Einsteckfüße montiert haben, richten Sie den Hebepflegerahmen mit einer zweiten Person wieder auf.
13. Montieren Sie ggf. das zuvor entfernte Zubehör.

6.8 Montage der Erhöhung

Das Erhöhungsset ermöglicht eine bessere Unterfahrbarkeit mit einem mobilen Patientenlifter.

Lieferumfang (Abb. 6.8.01)

- 4 x Unterrahmenerhöhungen



Abb. 6.8.01 - Erhöhung



Abb. 6.8.02 - aks-B4c mit montierter Erhöhung

Montage des Erhöhungssets

1. Fahren Sie den Hebepflegerahmen in die oberste Position.
2. Entfernen Sie Zubehör, das nicht fest mit dem Hebepflegerahmen verbunden ist.
3. Demontieren Sie, falls notwendig, die Bettrahmenbefestigungen und den Bettrahmen, damit jede Ecke des Unterrahmens frei zugänglich ist.
4. Kippen Sie den Hebepflegerahmen mit Hilfe einer zweiten Person auf die Seite. Achten Sie darauf, dass keine Kabel gequetscht werden. **Vorsicht: Quetschgefahr!**

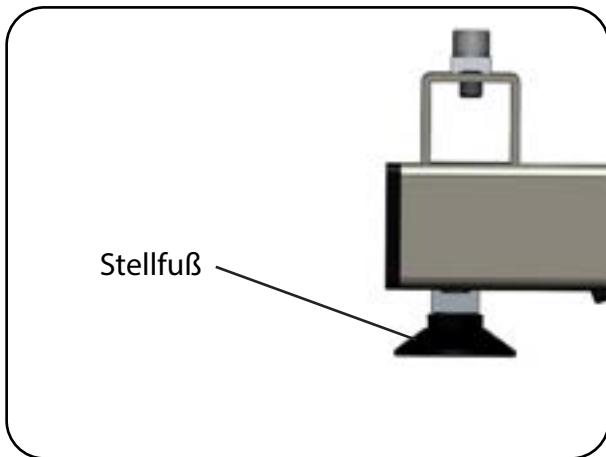


Abb. 6.8.03 - aks-B4c Standard

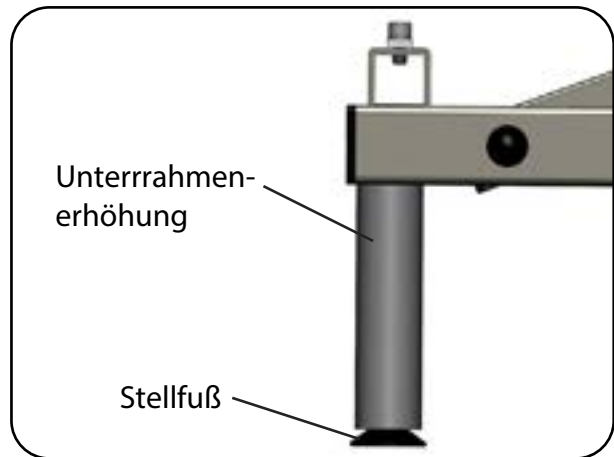


Abb. 6.8.04 - aks-B4c mit montierter Erhöhung

5. Drehen Sie die vier Stellfüße aus dem Unterrahmen (Abb. 6.8.03).
6. Drehen Sie die Stellfüße in die Gewinde der vier Unterrahmenerhöhungen.
7. Drehen Sie die vier Unterrahmenerhöhungen inkl. Stellfüße in den Unterrahmen (Abb. 6.8.04).
8. Nachdem Sie die vier Unterrahmenerhöhungen inkl. Stellfüße montiert haben, richten Sie den Hebepflegerrahmen mit einer zweiten Person wieder auf.
9. Positionieren und montieren Sie den Hebepflegerrahmen im Bettrahmen (siehe Abschnitt **Montage des Hebepflegerrahmens im Bettrahmen**).
10. Montieren Sie ggf. das zuvor entfernte Zubehör.

Das Erhöhungsset kann auch in Kombination mit den Einsteckfüßen montiert werden.

7 Inbetriebnahme

Vor der ersten Inbetriebnahme und vor jedem Wiedereinsatz stellen Sie den sicheren Zustand des Produktes (zzgl. Zubehör) anhand der Wartungsangaben im Kapitel **Wartung** fest. Reinigen und desinfizieren Sie das Produkt (zzgl. Zubehör) vor jedem Wiedereinsatz gemäß dem Kapitel **Reinigung/Desinfektion**.



Beachten Sie die Sicherheitshinweise (siehe Kapitel **Sicherheitshinweise**).

Das Produkt darf nur in Kombination mit einer geeigneten Matratze verwendet werden, deren Liegefläche für die Abmessungen des Bettes passend ist.

Die motorische Verstellung ist nicht für den Dauerbetrieb geeignet! Die max. Einschaltdauer von 2 Minuten darf nicht überschritten werden. Nach der o.g. max. Einschaltdauer müssen min. 18 Minuten Pause folgen. Eine Überschreitung der max. Einschaltdauer führt zu einer Verkürzung der Lebensdauer des Produktes.



Bei dem Positionieren des Produktes ist auf genügend Bewegungsfreiheit zu anderen Gegenständen, wie z.B. Wand, Dachschrägen, Fensterbank und Steckdosen oder auch Deckenleuchte zu achten. Stellen Sie sicher, dass keine Gegenstände unter dem Bett liegen.



Schützen Sie das Produkt vor direkter Sonneneinstrahlung, Feuer und Wärmequellen (z. B. Heizung, Ofen etc.).

Um einer Überlastung der elektrischen Komponenten entgegenzuwirken, ist die Steuereinheit mit einer selbstzurücksetzenden Sicherung versehen. Wird die Einschaltdauer überschritten bzw. die Abkühlphase unterschritten, schaltet der Überlastungsschutz das Antriebssystem automatisch ab. Nach einer entsprechenden Abkühlphase schaltet der Überlastungsschutz das Antriebssystem selbstständig wieder frei.

Schließen Sie das Produkt an das Stromnetz an; Anschlusswert: siehe Kapitel Technische Daten Abschnitt **Elektrische Daten**. Beim Anschluss des Produktes ist die Zuleitung so zu verlegen, dass sie nicht beim Betrieb des Produktes gezerzt, überfahren oder durch bewegliche Teile gefährdet werden kann.



Überprüfen Sie die Zuleitung auf mögliche Beschädigung. Ergeben sich bei dieser Prüfung Anhaltspunkte für Defekte/Beschädigungen, verwenden Sie das Produkt nicht!

Schließen Sie das Steckernetzteil (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Steckernetzteil) direkt ans Stromnetz an. Verwenden Sie nur ordnungsgemäß installierte und für das Steckernetzteil geeignete Netzsteckdosen. Verwenden Sie keine Mehrfachsteckdose. Achten Sie darauf, dass das Steckernetzteil immer zugänglich sein muss, um im Notfall das Produkt vom Stromnetz trennen zu können.**

Betreiben Sie die Steuerung nicht mit offenen Steckbuchsen! Alle Steckbuchsen müssen mit einem Stecker oder einem Stopfen verschlossen sein. Beim Eindringen von Feuchtigkeit/Flüssigkeit besteht die Gefahr eines Kurzschlusses oder Brandes.

8 Bedienung

Die Produkte (zzgl. Zubehör) wurden für die Anwendung mit einer geeigneten Matratze entwickelt. Beachten Sie vor bzw. während jeder Anwendung die folgenden Hinweise:



Überprüfen Sie das Produkt regelmäßig (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender**).



Setzen Sie kein beschädigtes oder stark abgenutztes Produkt ein. Prüfen Sie das jeweilige Produkt (zzgl. Zubehör) vor der Anwendung auf Schäden und Mängel. Nichtbeachtung erhöht das beim Verwenden des Produktes stets vorhandene Risiko.

Weisen Sie als Betreiber den Anwender ein und machen Sie den Anwender auf Gefährdungen bei nicht sachgemäßer Verwendung des Produkts aufmerksam.

Weisen Sie u. a. auf folgende Gefährdungen/Risiken hin:

- Bevor das Produkt in der Höhe nach unten verstellt wird ist zu überprüfen, ob sich ein Kind und/oder Haustier unter dem Pflegebett aufhält (Klemmgefahr).
- Bei Verwendung der Seitengitter besteht eine erhöhte Quetsch- und Scherstellengefahr! Beim Absenken der Seitengitter ist darauf zu achten, dass sich keine Gliedmaßen (z. B. Finger/Hände) im Absenkbereich befinden.



Die elektrischen Bauteile dürfen keine äußeren Beschädigung aufweisen. Bei Beschädigungen kann z. B. Wasser oder Reinigungsmittel eindringen. Dies kann zu Funktionsstörungen, Beschädigungen der elektrischen Bauteile führen. Bei einer Beschädigung verwenden Sie die Bauteile nicht. Kennzeichnen Sie das Produkt deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler.

Beachten Sie, dass der Schutz gegen Spritzwasser (Schutzart/Feuchteschutz) nur mit eingesteckten Steckern und/oder Blindstopfen gewährleistet ist.

8.1 Stellfüße

Das Produkt ist mit Stellfüßen ausgestattet, mit denen Sie Unebenheiten im Boden ausgleichen können (siehe Kapitel **Montage**).

8.2 Seitengitter



Der Einsatz von Seitengittern muss sich stets an den besonderen Anforderungen und Bedürfnissen des Patienten orientieren und/oder durch eine professionelle Beurteilung des Pflegepersonals festgestellt werden. Bitte beachten Sie die erweiterten rechtlichen Vorgaben die z. B. bei einer Anwendung in einer Einrichtung gelten.



Durch den Einsatz der Seitengitter wird das Risiko des versehentlichen Herausfallens von Patienten aus dem Pflegebett verringert. Seitengitter sind jedoch nicht dazu geeignet, ein beabsichtigtes Verlassen des Bettes zu verhindern.

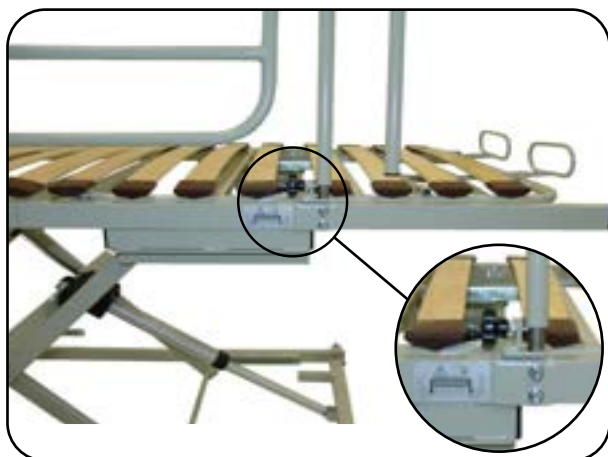
Stecken Sie das Seitengitter auf die Seitengitteraufnahmen (Abb. 8.2.01).

Halten Sie das Seitengitter oben fest, ziehen Sie am Rastbolzen und setzen Sie das Seitengitter kontrolliert ab (Abb. 8.2.02).

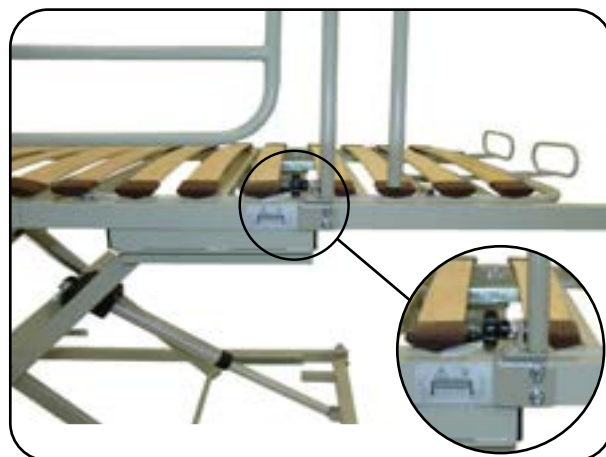


Überprüfen Sie nach jedem Aufstecken der Seitengitter ihr korrektes Verriegeln.

Das Abnehmen des Seitengitters erfolgt in umgekehrter Reihenfolge. Lösen Sie die Fixierung des Seitengitters, indem Sie am Rastbolzen ziehen und zeitgleich das Seitengitter anheben. Lassen Sie den Rastbolzen los und setzen Sie das Rohrende des Seitengitters auf den Arretierungsstift (Abb. 8.2.01). Wiederholen Sie dies an der anderen Seite des Seitengitters. Anschließend können Sie das Seitengitter abnehmen.



**Abb. 8.2.01 - Seitengitter auf
Seitengitteraufnahme (nicht eingerastet)**



**Abb. 8.2.02 - Seitengitter auf
Seitengitteraufnahme (eingerastet)**

Beachten Sie bei Verwendung der Seitengitter unbedingt folgende Sicherheitshinweise:



Bei Verwendung der Seitengitter besteht eine erhöhte Quetsch- und Scherstellengefahr!



Überzeugen Sie sich vor der Verstellung von Rückenteil oder Ober- und Unterschenkelteil, dass sich keine Gliedmaßen des Patienten in den Öffnungen des Seitengitters befinden.

Bei Verwendung der Seitengitter besteht eine allgemeine Gefahr des Einklemmens und des Herausfallens durch zu große Spaltmaße.

Die Seitengitter haben die Funktion den Patienten vor dem Herausfallen zu schützen. Sie dürfen nicht zum Abstützen genutzt werden.



Bei Verwendung eines Seitengitters müssen die seitlichen Matratzenhalter entfernt werden.

Prüfen Sie die Eignung der Seitengitter unter Berücksichtigung der Besonderheiten des jeweiligen Patienten. Beachten Sie, dass einige Patienten aufgrund ihrer Körperproportionen anfälliger für Einklemmungen sind (z.B. Patienten mit starkem Untergewicht oder Patienten mit Amputationen).

Achten Sie darauf, dass die Seitengitterhöhe ab Matratzenoberseite mindestens 220 mm beträgt. Verwenden Sie bei Unterschreitung der 220 mm die erhöhten Seitengitter von aks GmbH.

Das Seitengitter bietet nur Schutz gegen versehentliches Herausfallen, wenn sich die Liegeflächenelemente wie Rücken-, Ober- und Unterschenkelteil in horizontaler Position befinden.

8.3 Aufrichter

Der Aufrichter mit Haltegriff und Gurt (Abb. 8.3.01) ist ein nützliches Hilfsmittel, um die eigenständige Bewegung im Pflegebett zu erleichtern und die Mobilität zu fördern. Standardmäßig befindet sich der Haltegriff mittig über dem Pflegebett. Zum sicheren Ein- und Aussteigen können Sie ihn von der Bettmitte zum Bettrand schwenken.



Den Aufrichter nicht außerhalb des Pflegebettes schwenken. Es besteht die Gefahr, dass das Pflegebett durch Zug am Aufrichter umkippt. Der Bolzen des Aufrichters muss sich immer in der Ausklinkung der Aufrichteraufnahme befinden.



Der Haltegriff und Gurt darf im aufgehängten Zustand nicht vielfach (>180°) um die vertikale Achse gedreht werden.

Weisen der Haltegriff und/oder der Gurt offensichtliche Schäden auf, tauschen Sie diese sofort aus. Kontrollieren Sie dies unabhängig von der regelmäßigen Wartung beim normalen Gebrauch bzw. mindestens vierteljährlich.



Der Haltegriff ist – laut Hersteller – auf eine Nutzungsdauer von ca. 5 Jahren ab dem Datum der ersten Inbetriebnahme ausgelegt. Unsachgemäßer Betrieb sowie unachtsamer Umgang beschleunigen die Alterung und tragen zu einem erhöhten Verschleiß bei.



Das Fertigungsdatum dient als logische Hilfe, es befindet sich auf dem am Gurtband eingnähten Textiletikett (Abb. 8.3.02). Für Prüfungs-/Wartungsintervalle sowie für die empfohlene Nutzungsdauer ist das Datum Ihrer ersten Inbetriebnahme maßgeblich.

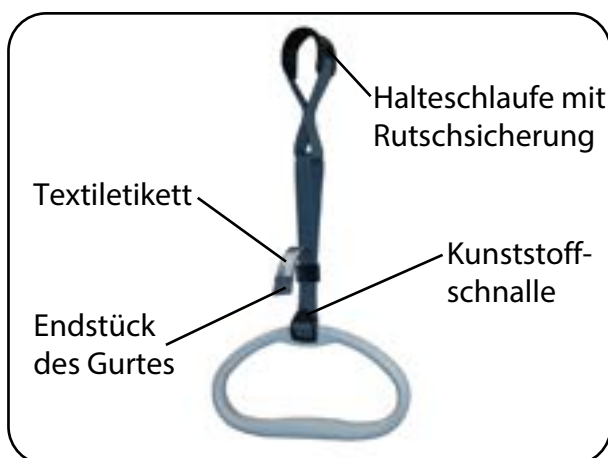


Abb. 8.3.01 - Haltegriff und Gurt

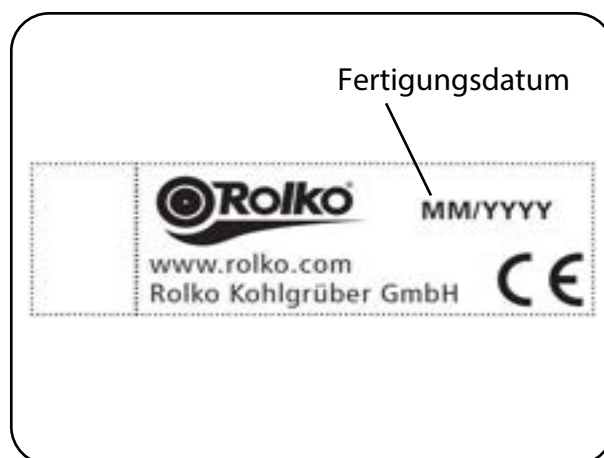


Abb. 8.3.02 - Textiletikett



Bei achtsamen Umgang und unter Einhaltung der empfohlenen Wartungsintervalle kann der Haltegriff – laut Hersteller – auch über die empfohlene Nutzungsdauer hinaus verwendet werden. Beachten Sie die mitgeltenden Dokumente des Herstellers.



Die sichere Arbeitslast des Aufrichters von max. 80 kg, darf nicht überschritten werden!

8.4 Liegefläche

Die Liegefläche des Pflegebettes ist elektrisch verstellbar. Sie besteht aus mehreren Elementen, die in der Abb. 8.4.01 dargestellt sind.



Beachten Sie bei der Verwendung von Wechseldrucksystemen die Angaben des Herstellers, da durch Schrägstellung der Liegefläche Funktionseinschränkungen des Wechseldrucksystems möglich sind.

Beachten Sie, dass auf leicht hochgestellten Elementen der Liegefläche (Rücken-, Oberschenkel- und Unterschenkelteil) keine Personen aufsitzen dürfen. Nichtbeachtung kann zu Gefährdungen/Beschädigungen führen.

Folgende Verstellungen können an der Liegefläche vorgenommen werden (Abb. 8.4.02):

Höhenverstellung der Liegefläche

Die Liegefläche kann stufenlos in der Höhe von ca. 30 cm bis 80 cm verstellt werden.

Der Verstellbereich der Höhe wird konstruktionsbedingt (Scherenhub) durch Fertigungstoleranzen und Elastizitäten beeinflusst. In Abhängigkeit vom Lastfall (angebrachtes Zubehör, Patientengewicht, etc.) sind Abweichungen von bis zu 3 cm möglich.

Winkelverstellung des Rückenteils

Das Rückenteil kann stufenlos von 0° bis 70° verstellt werden (Abb. 8.4.02). Die Verstellung des Rückenteils ist unabhängig von der Verstellung des Ober- und Unterschenkelteils.

Winkelverstellung des Oberschenkelteils

Das Oberschenkelteil kann stufenlos von 0° bis 35° verstellt werden (Abb. 8.4.02). Das Unterschenkelteil wird dabei mitgeschleppt.

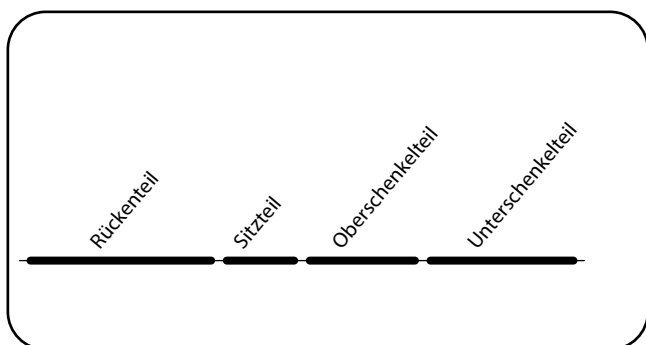


Abb. 8.4.01 – Liegeflächenelemente

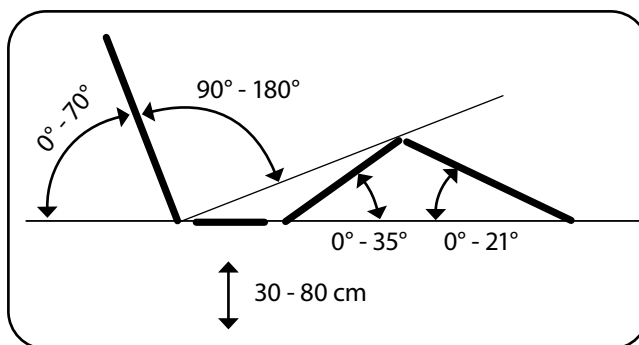


Abb. 8.4.02 – Verstellmöglichkeiten der Liegefläche

Patentiertere Winkelverstellung des Unterschenkelteils

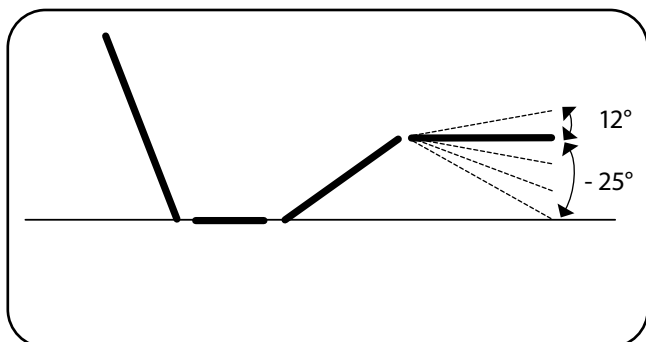


Abb. 8.4.03 – zusätzliche Verstellmöglichkeiten der Liegefläche durch die patentierte Winkelverstellung

Das Produkt ist mit Rastverstellern zwischen dem Ober- und Unterschenkelteil ausgestattet. Diese ermöglichen dem Patienten mithilfe der Handbedienung (ohne das sonst benötigte Pflegepersonal) das Unterschenkelteil zu verstellen (Abb. 8.4.03). Führen Sie dazu die folgenden Schritte durch:



Abb. 8.4.04 – Anleitungsfilm

1. Fahren Sie das Oberschenkelteil komplett hoch. Dabei wird das Unterschenkelteil mitgeschleppt.
2. Fahren Sie jetzt das Oberschenkelteil wieder runter. Dabei werden nacheinander bis zu vier Stufen des Rastverstellers angefahren. Das Erreichen jeder einzelnen Stufe ist durch ein „Klick“-Geräusch erkennbar. Stoppen Sie das Oberschenkelteil an der gewünschten Stufe.
3. Fahren Sie nun das Oberschenkelteil bis zur gewünschten Position wieder hoch. Das Unterschenkelteil steht nun zum Oberschenkelteil in einem bestimmten Winkel. Diese Winkeleinstellung ist durch den Rastversteller fixiert.

Um einen anderen Winkel zwischen Ober- und Unterschenkelteil einzustellen, fahren Sie das Oberschenkelteil vollständig in die waagerechte Position. Der Rastversteller wird entrastet. Anschließend kann, wie in Schritt 1 bis 3 beschrieben, der Winkel neu eingestellt werden.

8.5 Handbedienung

Um die elektrisch betriebenen Funktionen auszuführen, drücken Sie an der Handbedienung die entsprechende Funktionstaste bis zum Erreichen der gewünschten Stellung (Abb. 8.5.01).



Beachten Sie, dass immer nur eine Funktionstaste betätigt werden darf. Anderenfalls kann das elektrische System wegen Überlastung abschalten und/oder beschädigt werden.

Kollisionen mit anderen Gegenständen oder Geräten können zum unbeabsichtigten Betätigen einer Funktionstaste führen.

Achten Sie darauf, dass die Zuleitung der Handbedienung nicht durch die beweglichen Teile des Bettes gequetscht, gedehnt oder in anderer Weise gefährdet wird.

Wird die Handbedienung nicht benötigt, hängen Sie diese am Aufhängehaken der Handbedienung am Pflegebett auf, um sie jederzeit erreichen zu können. Die Tastatur der Handbedienung sollte hierbei zur Bettinnenseite gerichtet sein.

Auf der Rückseite der Handbedienung befindet sich ein Drehschalter der mit dem dazugehörigen Schlüssel betätigt wird. Zum einen ist es möglich mittels des Drehschalters die Sperrfunktion zu aktivieren (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Sperrfunktion**) und zum anderen kann hiermit die Zuleitung der Handbedienung überprüft werden (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan**).



Achten Sie bei den elektrischen Verstellungen auf ausreichenden Freiraum für die Bewegung. Es dürfen sich weder Gegenstände noch Gliedmaßen im Verstellbereich befinden. Die Verstellungen dürfen nur von ausgewiesenen Personen oder in Anwesenheit einer ausgewiesenen Person durchgeführt werden.



Werden die Funktionen der Handbedienung nicht gesperrt, ist der Patient in die Funktionen der Handbedienung einzuweisen.



Abb. 8.5.01 - Handbedienung

8.6 Sperrfunktion

Die Handbedienung ist mit einer Sperrfunktion ausgestattet. Diese ermöglicht es dem Anwender die Funktionen der Handbedienung mit dem dazu gehörenden Schlüssel zu sperren. Sperren Sie die Handbedienung z. B. wenn:

- der Patient nicht in der Lage ist, das Bett sicher zu bedienen oder sich aus gefährlichen Lagen selbst zu befreien
- für den Patienten bei Verwendung der Seitengitter ein erhöhtes Einklemmrisiko beim Verstellen des Rücken- oder Oberschenkelteils besteht
- der Patient durch versehentliches Bedienen der Funktionstasten gefährdet werden könnte
- Kinder unbeaufsichtigt Zugang zum Pflegebett haben könnten

Setzen Sie zum Sperren der Handbedienung den Schlüssel (Abb. 8.6.01) in den auf der Rückseite der Handbedienung befindlichen Drehschalter ein (Abb. 8.6.02). Ist in dem Sichtfenster des Schlüssels ein offenes Schloss zu sehen (Abb. 8.6.03), ist die Handbedienung entsperrt. Ist hingegen ein geschlossenes Schloss zu sehen, ist die Handbedienung gesperrt. Die Drehschalterstellungen I und II sind Prüffunktionen und dienen zur Überprüfung der Zuleitung der Handbedienung (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan**). Die Zuleitung der Handbedienung ist in Ordnung wenn das Produkt weder in Schalterstellung I noch in Schalterstellung II auf die Handbedienung reagiert. Anderenfalls ist die Zuleitung defekt und die Handbedienung muss durch den Fachhändler ausgetauscht werden.



Prüfen Sie die Sperrfunktion durch Drücken einer Taste. Sollte trotz Sperrung eine Verstellung ausgeführt werden, muss die Handbedienung ausgetauscht werden.



Lassen Sie den Schlüssel nicht an der Handbedienung. Der Schlüssel ist an einer sicheren Stelle aufzubewahren, damit kein Unbefugter die Sperrfunktion deaktivieren kann.

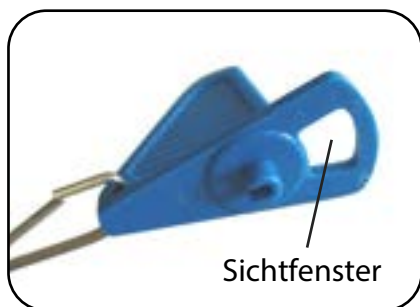


Abb. 8.6.01 – Schlüssel



Abb. 8.6.02 – Drehschalter

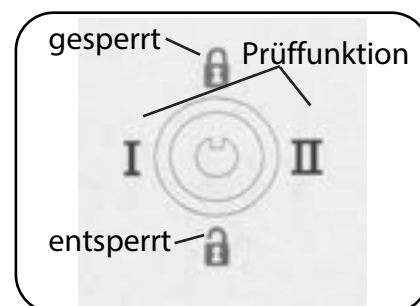


Abb. 8.6.03 –
Drehschalterstellungen

8.7 Notabsenkung

Absenkung über Batterie (elektrisch)

Bei einem Stromausfall können Sie die Verstellantriebe einmal in ihre unterste Position absenken. Ermöglicht wird dies über die 9-Volt-Blockbatterie in der Steuerung. Die Energie reicht jedoch nur für eine Absenkung aus.



Beachten Sie, dass immer nur eine Funktionstaste betätigt werden darf. Anderenfalls kann das elektrische System wegen Überlastung abschalten.

Tauschen Sie die Batterie aus Sicherheitsgründen nach jeder Verwendung oder bei jeder Wartung gemäß dem Kapitel Wartung aus.

Notabsenkung des Rückenteils (manuell)

Wenn das Rückenteil in weniger als 30 Sekunden abgesenkt werden muss (z.B. bei einer Herz-Lungen-Wiederbelebung), senken Sie das Rückenteil von Hand ab.



Führen Sie die Notabsenkung von Hand immer mit zwei Anwendern durch!

Ein unkontrolliertes Abstürzen des Rückenteils kann zu schweren Verletzungen bei Anwender und Patient führen!

Die Notabsenkung ist nur von unterwiesenen Anwendern durchzuführen. Üben Sie das Absenken unter Normalbedingung, damit Sie im Notfall das Rückenteil sicher absenken können.

Durchführung der Notabsenkung (erfolgt durch zwei Anwender)

1. Entlasten Sie das Rückenteil vor der Notabsenkung. Dazu hebt der erste Anwender das Rückenteil am Rohrbügel des Rückenteils leicht an und hält es in dieser Stellung fest. Der zweite Anwender unterstützt den ersten Anwender bei Bedarf. Dadurch wird das Rückenteil entlastet und kann vom Antrieb getrennt werden.
2. Der zweite Anwender klappt den Sicherheitsbügel des Rohrklappsteckers um, zieht ihn heraus und legt ihn zur Seite (Abb. 8.7.01) (Der Antrieb ist getrennt und schwenkt nach unten weg. Das Rückenteil wird nun nicht mehr vom Antrieb gehalten).
3. Beide Anwender lassen nun das Rückenteil langsam und kontrolliert ab.



Abb. 8.7.01 – Rohrklappstecker zur Notabsenkung



Achten Sie beim Ablassen des Rückenteils auf Quetschstellen.



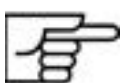
Nach erfolgter Notabsenkung verbleibt das Rückenteil in der abgesenkten Position. Stellen Sie den Originalzustand erst wieder her, nachdem der Patient das Pflegebett verlassen hat.

Wiederherstellung des Originalzustandes (erfolgt durch einen Anwender)



Bei der Wiederherstellung des Originalzustandes darf kein Patient im Pflegebett liegen.

4. Heben Sie das Rückenteil an.
5. Schwenken Sie den Antrieb hoch und bringen Sie die Bohrung des Antriebes mit der Bohrung der Haltelasche deckungsgleich übereinander. Befestigen Sie den Antrieb an der Haltelasche durch Einstecken des Rohrklappsteckers. Achten Sie darauf, dass der Rohrklappstecker von der Bedienseite eingesteckt ist.
6. Schließen Sie den Sicherheitsbügel am Rohrklappstecker.
7. Führen Sie eine Prüfung anhand des Wartungsplans durch (siehe Kapitel Wartung Abschnitt **Wartungsplan**).



Achten Sie darauf, dass der Sicherheitsbügel am Rohrklappstecker immer geschlossen ist.

8.8 Steckernetzteil

Über das externe Steckernetzteil wird das Produkt mit Kleinspannung versorgt. Sobald das Steckernetzteil in eine Netzsteckdose gesteckt ist, wird der betriebsbereite Zustand durch eine grüne LED angezeigt (Abb. 8.8.01).

Das Steckernetzteil ist ein modernes Schaltnetzteil (SMPS = switched-mode power supply) mit mehreren Sicherheitsfunktionen (wie z.B. NTC-Temperatursensor, Primärsicherung, Überlastschutz, Überstromabschaltung und kurzschlussicherem Ausgang) und bietet praktische Vorteile im Einsatz:

- 35 V anstatt 230 V ab Steckernetzteil, d.h. keine 230 Volt Spannung in der Zuleitung und am Produkt
- sehr geringe elektrische und elektromagnetische Wechselfelder („Elektrosmog“) bei Stillstand der Antriebe
- 0,5 W im Stand-by-Modus
- kein ständiges Trafobrummen



Abb. 8.8.01 - Steckernetzteil



Stecken Sie das Steckernetzteil nur in hängender Position in die Steckdose (Abb. 8.8.01). Damit ist sichergestellt, dass die Zuleitung nicht abgeknickt wird.



Eine unsachgemäße Handhabung kann zur Beschädigung des Steckernetzteils und zu Gefährdungen, wie z.B. Stromschlag führen. Ziehen Sie nicht an der Zuleitung des Steckernetzteils und überfahren Sie sie nicht.

Betreiben Sie das Steckernetzteil nach Transport/Lagerung in kalter Umgebung erst, wenn es die Raumtemperatur angenommen hat.

9 Patiententransport



Das Produkt ist nicht für den Transport von Patienten geeignet.

10 Zubehör/Kombination



Als Zubehör/Ersatzteile dürfen nur original aks-Zubehör-/Ersatzteile verwendet werden, denn nur diese sind von der aks GmbH geprüft und gewährleisten somit eine einwandfreie und sichere Funktion. Zubehör-/Ersatzteile, die nicht durch die aks GmbH freigegeben wurden, können Gefährdungen verursachen. Verwenden Sie niemals Antriebskomponenten von anderen Antriebsherstellern (siehe Kapitel Technische Daten Abschnitt **Elektrische Daten**).

Beachten Sie die sichere Arbeitslast (siehe Kapitel **Technische Daten**). Das zulässige Patientengewicht ist abhängig von gleichzeitig mit angebrachtem Zubehör. Die Summe aus Patientengewicht und Gewicht des Zubehörs (z.B. Infusionshalter, Antidekubitus-Wechseldruckaggregat) darf die sichere Arbeitslast nicht überschreiten.

Für den sicheren Einsatz – der in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen aks-Pflegebetten – ist das von der aks GmbH geprüfte und freigegebene Zubehör in der nachfolgenden Tabelle aufgeführt:

Zubehör	REF
Aufrichter mit Haltegriff und Gurt	77020
Infusionshalter	39292
Seitengitter mit Halter für eine Seite	39239
Erhöhtes Seitengitter mit Halter für eine Seite	39278
Erhöhungsset 14 cm (zur verbesserten Lifterunterfahrbarkeit)	79939
Einsteckfüße-Set	39652
Montagehilfe	39039
Transport- und Lagerhilfe	39238
Liegeflächenverbreiterung auf 100 cm	39010

Weiteres Zubehör/Ersatzteile auf Anfrage.

Aufgrund uns vorbehaltenen Änderungen ist es möglich, dass sich die Angaben zur REF ändern können. Auf Anfrage informieren wir Sie über die aktuellen REF.

Kombination

Das Produkt kann mit anderen aks-Produkten kombiniert werden. Zu diesen gehören z.B. unsere Antidekubitus-Wechseldrucksysteme oder unsere Patientenlifter.



Kombinationen, die nicht von der aks GmbH freigegeben wurden, können Gefährdungen verursachen.

Nicht originale Seitengitter/-erhöhungen können Gefährdungen verursachen.



Verwenden Sie nur Matratzen, deren Abmessungen für die Liegefläche des Pflegebettes passend sind. Beachten Sie zusätzlich beim Einsatz der Matratzen die maximal erlaubten Matratzenhöhen; gemessen von der Liegefläche bis zur Matratzenoberfläche (siehe nachfolgende Tabelle):

Seitengittervariante	Matratzenhöhe (M)
Seitengitter (Standard)	$M \leq 13 \text{ cm}$
erhöhtes Seitengitter	$13 \text{ cm} < M \leq 24 \text{ cm}$



Wenn zwischen Matratzenoberfläche und der Oberkante der Seitengitter nicht mindestens 220 mm Abstand vorhanden ist, müssen Sie die Seitengittererhöhung bzw. die erhöhte Ausführung einsetzen.



Auf Anfrage informieren wir Sie über geeignete aks-Matratzen.

11 Störungssuche/Störungsbeseitigung

Nicht bei allen Funktionsstörungen liegt ein Defekt des Produktes vor. Die folgende Tabelle bietet Hilfe bei der Behebung von Funktionsstörungen. Sollten Sie die Funktionsstörung nicht anhand der Tabelle beheben können, kontaktieren Sie Ihren Fachhändler.



Reparaturen und Messungen an den elektrischen Komponenten dürfen nur von geeignetem Fachpersonal durchgeführt werden (siehe Kapitel Wartung). Die anderen Personen (z. B. Anwender) dürfen auf keinen Fall versuchen Defekte an den elektrischen Komponenten selber zu beheben.

Störungen und Störungsursachen		
Störung	mögliche Ursachen	Abhilfe
Handbedienung bzw. Antriebssystem hat keine Funktion	Sperrfunktion aktiviert	Handbedienung entsperren
	Steckernetzteil nicht eingesteckt und 9-Volt-Blockbatterie leer	Steckernetzteil einstecken und 9-Volt-Blockbatterie ersetzen – Fachpersonal kontaktieren
	230 V-Anschluss (Netzsteckdose) hat keine Spannung	Netzsteckdose/Sicherungskasten prüfen – Fachpersonal kontaktieren
	Steckernetzteil/Zuleitung defekt	neues Steckernetzteil anschließen – Fachhändler kontaktieren
	Handbedienung defekt	neue Handbedienung anschließen – Fachhändler kontaktieren
	Antriebssystem/Steuerung defekt	neues Antriebssystem/Steuerung anschließen – Fachhändler kontaktieren
keine elektrische Notabsenkung z. B. bei Stromausfall	9-Volt-Blockbatterie leer oder keine 9-Volt-Blockbatterie eingesetzt	9-Volt-Blockbatterie ersetzen – Fachpersonal kontaktieren
	Handbedienung defekt	neue Handbedienung anschließen – Fachhändler kontaktieren
Produkt verfährt nur sehr langsam	Steckernetzteil nicht eingesteckt bzw. keine Netzspannung vorhanden (z. B. Stromausfall). Produkt läuft über 9-Volt-Blockbatterie	Steckernetzteil einstecken bzw. den Grund des Spannungsverlustes prüfen und die 9-Volt-Blockbatterie ersetzen – Fachpersonal kontaktieren
Unterschenkelteil ist nicht über Rastversteller positionierbar	Produkt hat Rastversteller nicht	Auswahl eines Modells mit Rastversteller – Fachhändler kontaktieren
	Sperrfunktion aktiviert	Handbedienung entsperren
Oberschenkelteil verfährt nicht	Hubrohr wurde herausgezogen	Oberschenkellehne anheben und Hubrohr wieder einsetzen

12 Reinigung/Desinfektion

Reinigung: Erreichung eines Zustandes der Sauberkeit (sichtbar). Entfernung von Verschmutzung in dem für die Zweckbestimmung des Produktes erforderlichen Umfang.

Desinfektion: Reduzierung der Anzahl bzw. Abtötung der Mikroorganismen (nicht sichtbar). Verfahren zur Reduzierung der Anzahl lebensfähiger Mikroorganismen auf ein zuvor als angemessenes festgelegtes Niveau, das für die Zweckbestimmung des Produktes geeignet ist.



Beachten Sie bei der Reinigung/Desinfektion, dass die einzelnen Komponenten infektiös bzw. kontaminiert sein können. Treffen Sie geeignete Maßnahmen für den Eigenschutz. Stellen Sie durch geeignete Verpackung/Kennzeichnung sicher, dass der Transport ohne Risiken für Dritte erfolgt.



Beachten Sie den Unterschied zwischen der Reinigung/Desinfektion bei „**demselden Patienten**“ und der Reinigung/Desinfektion beim „**Wiedereinsatz**“. Beachten Sie, dass insbesondere für den Wiedereinsatz nur Desinfektionsmethoden zulässig sind, die nach einem validierten Verfahren¹ mit den geeigneten Prozessparametern durchgeführt werden. Die Antriebe der Stellteile/des Scherenhubs und der Liegeflächenelemente müssen vor der Reinigung und Desinfektion eingefahren werden. Das bedeutet, dass Produkt befindet sich in der untersten Stellung, die Liegefläche steht waagrecht und die Liegeflächenelemente (Rücken-, Ober- oder Unterschenkelteil) sind abgesenkt.



Zur Reinigung und Desinfektion ist das Produkt grundsätzlich durch Ziehen des Steckernetzteils aus der Netzsteckdose von der Stromversorgung zu trennen, um eine Gefährdung durch Stromschlag und Funktionsausfall (Kurzschluss) zu verhindern. Das Steckernetzteil ist während der Reinigung/Desinfektion vor Feuchtigkeit zu schützen (z.B. durch die Verwendung eines Plastikbeutels). **Beachten Sie, dass der Schutz gegen Spritzwasser (Schutzart/Feuchteschutz) nur mit eingesteckten Steckern und/oder Blindstopfen gewährleistet ist. Die elektrischen Komponenten des Produktes sind mindestens nach IPX4 spritzwassergeschützt** (siehe Kapitel Technische Daten Abschnitt **Elektrische Daten**). **Sie dürfen keine äußeren Beschädigungen aufweisen.** Beachten Sie, dass bei einer Differenz zwischen den Schutzarten verschiedener Bauteile die niedrigste zulässige Schutzart berücksichtigt werden muss. Bei Nichtbeachtung kann ein sicherer Betrieb nicht gewährleistet werden.

Die elektrischen Bauteile dürfen keine äußeren Beschädigung aufweisen. Bei Beschädigungen kann Wasser oder Reinigungsmittel eindringen. Dies kann zu Funktionsstörungen, Beschädigungen der elektrischen Bauteile führen. Bei einer Beschädigung verwenden Sie die Bauteile nicht. Kennzeichnen Sie das Produkt deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler. Stellen Sie vor erneuter Inbetriebnahme sicher, dass keine Restfeuchtigkeit an den elektrischen Kontakten verbleibt. Dieses geschieht durch Abtrocknen oder Ausblasen der Kontakte. Ist Wasser oder Reinigungsmittel in die Bauteile eingedrungen, verwenden Sie die Bauteile nicht. Kennzeichnen Sie das Produkt deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler.



Das Produkt, insbesondere das elektrische System, darf niemals mit einem Hochdruckreiniger, Wasserschlauch oder in einer Bettenwaschstraße gereinigt werden, weil sonst die Oberflächen und Abdichtungen beschädigt werden können und/oder Wasser eindringen kann.

¹ z.B. nach dem Robert Koch-Institut (RKI) oder ein anderes Verfahren, dass durch den Betreiber/Aufbereiter validiert wurde.

Nichtbeachtung der Sicherheitshinweise kann erhebliche Schäden am Produkt zur Folge haben und Folgefehler sind nicht auszuschließen.

12.1 Allgemeine Reinigungs- und Desinfektionshinweise

Das Produkt ist für den Wiedereinsatz geeignet (siehe Kapitel **Wiedereinsatz**). Die Herstellung des Produktes unterliegt höchsten Qualitätsnormen. Beachten Sie unbedingt die folgenden Herstellerinformationen über die Reinigung/Desinfektion damit sich die vom Hersteller angegebenen Eigenschaften nicht verändern. Nur so ist gewährleistet, dass das Produkt für seine Zweckbestimmung sicher und wirksam ist.

Als Reinigungs- und Desinfektionsmittel können sowohl haushaltsübliche als auch professionelle Mittel verwendet werden. Dabei müssen folgende Punkte beachtet werden:

Verwenden Sie keine

- Scheuermittel oder Reinigungsmittel mit Salmiak
- basischen/alkalischen Reinigungsmittel
- aggressiven Reinigungsmittel z. B. Lösungsmittel sowie harte Bürsten usw.
- ölhaltigen Möbelpolituren für die elektrischen Komponenten

Verwenden Sie vorzugsweise

- umweltverträgliche und dermatologisch getestete Reinigungsmittel
- alkoholfreie und chlorfreie Desinfektionsmittel und Methoden für die Wischdesinfektion aus der Liste des Robert Koch-Instituts (RKI) oder der Desinfektionsmittelliste des Verbunds für Angewandte Hygiene e.V. (VAH).

Beachten Sie die Hinweise und Schutzmaßnahmen der Reinigungs- und Desinfektionsmittelhersteller.



Reinigen und desinfizieren Sie das Produkt regelmäßig und bei offensichtlichen Verschmutzungen und dokumentieren Sie die Reinigung/Desinfektion ordnungsgemäß.

Beachten Sie, dass für die Reinigung/Desinfektion die Oberflächen des Produktes unbeschädigt sein müssen, da sonst Feuchtigkeit in das Produkt eindringen kann. Im Falle einer Beschädigung (z.B. Kratzer/Stöße, die durch die gesamte Lackschicht hindurch gehen) wenden Sie sich umgehend an Ihren Fachhändler.



Neben der regelmäßigen Wartung werden bei regelmäßiger Reinigung lose und/oder abgenutzte Teile erkannt. Das sichert den reibungslosen Betrieb und verlängert die Lebensdauer des Produktes.

Eine Desinfektion der Laufrollen ist nur bei sichtbarer Kontamination mit infektiösem/ potenziell infektiösem Material erforderlich.

Tragen Sie während der Reinigung/Desinfektion Handschuhe, um direkten Hautkontakt mit den Reinigungs-/Desinfektionsmitteln zu vermeiden.

Bewahren Sie angesetzte Flächendesinfektionsmittel in verschlossenen Gefäßen auf und beachten Sie, dass diese regelmäßig, nach Herstellerangaben erneuert werden müssen. Wir empfehlen verschließbare Pumpdosierspender für die Benetzung der Reinigungslappen.

Achten Sie auf eine ausreichende Belüftung des Raumes bzw. lüften Sie den Raum nach durchgeführter Flächendesinfektion gut durch.

12.2 Reinigung durch den Anwender/Betreiber

Das Produkt kann mit einem feuchten Tuch und einem milden, alkoholfreien Reinigungsmittel von Hand gereinigt werden.

12.3 Desinfektion durch den Anwender/Betreiber

Beachten Sie, eine gründliche Reinigung vor der Desinfektion ist wichtig! Für eine Desinfektion des Produktes von Hand, ist eine Wischdesinfektionsmethode durchzuführen. Für die regelmäßige Desinfektion durch den Anwender können haushaltsübliche Mittel eingesetzt werden. Im Rahmen der Aufbereitung für den Wiedereinsatz ist darauf zu achten, dass nur ein validiertes Desinfektionsmittel² verwendet werden darf.

Bei weiterführenden Fragen zur Desinfektion, wenden Sie sich an Ihren Fachhändler.

12.4 Freigegebene Desinfektionsmittel



Beachten Sie bei der Anwendung der Desinfektionsmittel und -methoden unbedingt die jeweiligen Herstellerangaben, insbesondere die vom Hersteller vorgegebene Konzentration (Dosierung) und Einwirkzeit. Verdünnung des Desinfektionsmittels nur mit kaltem Wasser (max. 30°C)!

Die folgenden Desinfektionsmittel und -methoden wurden von der aks GmbH geprüft und freigegeben:

Wischdesinfektion

Hersteller des Desinfektionsmittels	Bezeichnung/Wirkstoff	Wirkungsbereich* (Desinfektionsgrad)
Ecolab	Incidin™ Rapid ³	A

* A: zur Abtötung von vegetativen Bakterien inklusive Mykobakterien und von Pilzen inklusive Pilzsporen geeignet

- 2 z. B. aus der Liste des Robert Koch-Instituts (RKI) oder der Desinfektionsmittelliste des Verbunds für Angewandte Hygiene e.V. (VAH) oder ein anderes Desinfektionsmittel/Verfahren, das durch den Betreiber/Aufbereiter validiert wurde.
- 3 lt. Verbund für Angewandte Hygiene e.V. (VAH) Wirkstoffbasis: Aldehyd(e), Quaternäre Verbindung(en)

13 Lagerung

Der Lagerort muss möglichst kühl und trocken sein, die normale Raumtemperatur sollte nicht überschritten werden. Die klimatischen Bedingungen sind im Kapitel **Technische Daten** beschrieben und müssen eingehalten werden.



Stellen Sie sicher, dass eine Beschädigung oder dauernde Belastung während der Zeit der Lagerung ausgeschlossen ist.

Platzieren Sie nichts auf dem Produkt, was es beschädigen könnte (z. B. spitze, scharfkantige Gegenstände).



Bei längerer Lagerung sollte das Produkt sauber und trocken gelagert werden. Verwenden Sie für die Lagerung die Original-Verpackung um das Produkt vor Staub zu schützen und/oder decken Sie es mit einer Folie/einem Laken ab.

Bei längerer Lagerung oder Nichtnutzung bauen Sie die 9-Volt-Blockbatterien, wie in Kapitel **Wartung - Austausch der Batterien** beschrieben, zur Vorsorge aus.

Schützen Sie das Produkt vor direkter Sonneneinstrahlung, Feuer und Wärmequellen (z. B. Heizung, Ofen etc.).

13.1 Außerbetriebnahme

Wenn das Produkt nicht mehr verwendet wird und außer Betrieb gesetzt werden soll, gehen Sie wie folgt vor:

1. Entfernen Sie die Matratze und das Zubehör wie z.B. den Aufrichter oder die Seitengitter (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage des Aufrichters und des Haltegriffs** und Abschnitt **Montage der Seitengitter**).
2. Fahren Sie das Pflegebett in die niedrigste waagerechte Position (siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Handbedienung**).
3. Trennen Sie das Produkt vom Stromnetz; ziehen Sie dazu das Steckernetzteil (SMPS) aus der Netzsteckdose.
4. Demontieren Sie die Zugentlastung (Zuleitung) (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage der Steuerung (Standard)** - Abb. 6.2.03).
5. Demontieren Sie den Stecker des Oberschenkelantriebs (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage der Steuerung (Standard)** - Abb. 6.2.05).
6. Demontieren Sie den Stecker des Scherenhubantriebs (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage der Steuerung (Standard)** - Abb. 6.2.05).

13.2 Lagerung auf der Transporthilfe

Für eine platzsparende Lagerung können Sie das Pflegebett auf der Transporthilfe platzieren. Dabei muss das Pflegebett sinngemäß in umgekehrter Reihenfolge, wie im Kapitel **Montage** beschrieben, demontiert werden.

Die Transporthilfe besteht aus folgenden Teilen (Abb. 13.2.01):

- 1x Halter zur Befestigung der Holz-Seitengitterholme oben (1)
- 1x Halter zur Befestigung der Holz-Seitengitterholme unten (2)
- 1x Auflagesteckrohr (3)
- 1x Aufrichtersteckrohr (4)

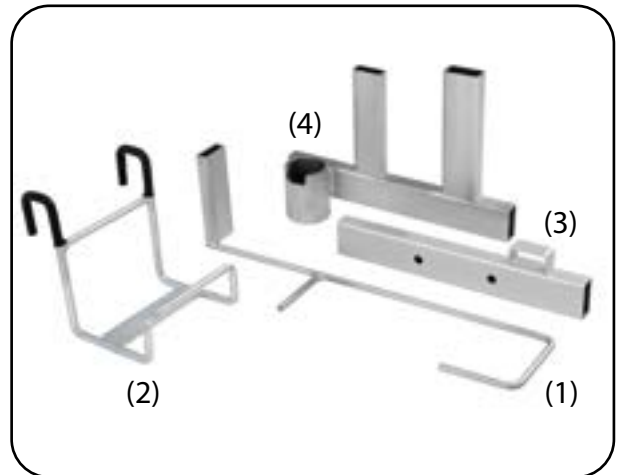


Abb. 13.2.01 – Transporthilfe

Befestigung auf der Transporthilfe

Für die Befestigung benötigen Sie zusätzlich zum mitgelieferten Innensechskantschlüssel 6 mm einen Schlitz-Schraubendreher und vier zusätzliche Kabelbinder (3 Stk. 4,8 x 280 mm, 1 Stk. 4,8 x 360 mm).

14 Wiedereinsatz

Die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte sind für den Wiedereinsatz geeignet. Vergewissern Sie sich, dass das jeweilige Produkt vor dem Wiedereinsatz (z.B. bei einem Patientenwechsel) gemäß Kapitel **Reinigung/Desinfektion** gereinigt und desinfiziert sowie einer Wartung gemäß Kapitel **Wartung** unterzogen wurde und die festgestellten Defekte/Beschädigungen durch das geeignete Fachpersonal repariert und/oder die zugehörigen Bauteile ausgetauscht wurden.



Beachten Sie die Sicherheitshinweise (siehe Kapitel **Sicherheitshinweise**).

15 Lebensdauer

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch, Reinigung und Desinfektion gemäß dem Kapitel **Reinigung/Desinfektion** und regelmäßiger Durchführung der Wartungsarbeiten gemäß Wartungsplan (siehe Kapitel **Wartung**) ist eine Lebens-/Nutzungsdauern von bis zu **acht Jahren** möglich.



Setzen Sie kein beschädigtes oder stark abgenutztes Produkt ein. Nichtbeachtung erhöht das beim Verwenden des Produktes stets vorhandene Risiko.



Beachten Sie die zulässige sichere Arbeitslast (siehe Kapitel **Technische Daten**). Das Überschreiten der zulässigen sicheren Arbeitslast führt nicht nur zu einer Verringerung der Lebens-/Nutzungsdauer des Produktes, sondern es erhöht das beim Verwenden des Produktes stets vorhandene Risiko.

Beachten Sie die zulässige Einschaltdauer der Antriebe. Das Überschreiten der zulässigen Einschaltdauer (siehe Kapitel Technische Daten Abschnitt **Elektrische Daten**) führt ebenfalls zu einer Verringerung der Lebens-/Nutzungsdauer des Produktes.



Die Lebens-/Nutzungsdauer der Produkte ist naturgemäß von der Art und Weise des Gebrauchs abhängig (Einsatzbedingungen/Einsatzhäufigkeit). Häufiges Verstellen, Transportieren, Aufstellen, Reinigen und Desinfizieren verringern die Lebens-/Nutzungsdauer genauso, wie die unsachgemäße Behandlung, unsachgemäße Lagerung und unregelmäßige Wartung.

Durch sachgemäße Behandlung, sorgfältigen Umgang inklusive der Reinigung/Desinfektion gemäß dem Kapitel **Reinigung/Desinfektion** und regelmäßiger Durchführung der Wartungsarbeiten gemäß Wartungsplan (siehe Kapitel **Wartung**) können die Produkte auch länger genutzt werden.

Die Tatsache, dass die aks GmbH für die Produkte eine zu erwartende Lebens-/Nutzungsdauer benennt, begründet keine zusätzliche Garantie.

Beachten Sie, dass es für einzelne Komponenten (z.B. Haltegriff, siehe Kapitel Bedienung Abschnitt **Aufrichter**) ergänzende Zusatzangaben bezüglich der Lebens-/Nutzungsdauer geben kann.

16 Entsorgung

Die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte bestehen aus Metall-, Holz-, Kunststoffteilen und elektrischen Komponenten. Sie müssen fachgerecht, getrennt und gemäß den gesetzlichen Bestimmungen entsorgt werden.

Sortieren Sie das Verpackungsmaterial nach recyclingfähigen Bestandteilen und führen Sie diese gemäß den geltenden Umweltvorschriften des jeweiligen Landes der Wiederverwertung zu. Entsorgen Sie die in Ihrem Land nicht recyclingfähigen Bestandteile fachgerecht.



Beachten Sie bei der Entsorgung, dass die einzelnen Komponenten infektiös bzw. kontaminiert sein können. Treffen Sie geeignete Maßnahmen für den Eigenschutz. Stellen Sie durch geeignete Verpackung/Kennzeichnung sicher, dass die Entsorgung ohne Risiko für Dritte erfolgt.

Wenden Sie sich hierzu an Ihren örtlichen Entsorgungsunternehmer. Für die Entsorgung außerhalb Deutschlands beachten Sie die jeweiligen nationalen Gesetzgebungen/Verordnungen/Vorschriften.

Die Produkte sind konform der Verordnung (EU) 2020/171, die sogenannte REACH (Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals) des Europäischen Parlaments und des Rates vom 6.02.2020 zur Registrierung, Bewertung, Zulassung und Beschränkung chemischer Stoffe.

Dieses Produkt ist gemäß WEEE-Richtlinie 2012/19/EU (Waste Electrical and Electronic Equipment; in Deutschland umgesetzt im Elektro-Gesetz) als gewerblich genutztes Elektrogerät (b2b) eingestuft. Die elektrischen Komponenten sind wie Elektroschrott gemäß WEEE-Richtlinie zu behandeln und fachgerecht zu entsorgen. Darauf weist das Symbol in Abb. 16.01 hin.

Die Produkte sind konform der Richtlinie 2011/65/EU, die sogenannte RoHS II (Restriction of the use of certain Hazardous Substances) des Europäischen Parlaments und des Rates vom 08.06.2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten.

Für Elektrogeräte, die nach dem 13.08.2005 in Verkehr gebracht wurden, ist der Betreiber gesetzlich verpflichtet, deren elektrische Komponenten zur Entsorgung nicht in kommunale Sammelstellen zu geben, sondern direkt an den Hersteller zu schicken. Für diese Rücknahmen gelten die allgemeinen Geschäftsbedingungen der aks GmbH.



Abb. 16.01 - WEEE-Kennzeichnung

Hinweis aus dem Batteriegesetz (BattG)

Die in diesem Produkt enthaltenen Batterien unterliegen dem Batteriegesetz (BattG). Altbatterien dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden. Darauf weist das Symbol in Abb. 16.02 hin.

Der Endnutzer ist zur Rückgabe von Altbatterien gesetzlich verpflichtet. Diese können zur fachgerechten Entsorgung unentgeltlich an einer kommunalen Sammelstelle abgeben oder an aks GmbH zurückgeschickt werden. Für diese Rücknahmen gelten die allgemeinen Geschäftsbedingungen der aks GmbH.

Batterien können Schadstoffe enthalten, die bei nicht sachgerechter Lagerung oder Entsorgung die Umwelt oder Ihre Gesundheit schädigen können. Batterien enthalten wichtige Rohstoffe, welche durch die getrennte Sammlung wieder verwertet werden.

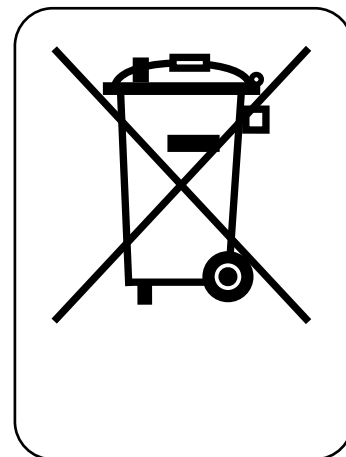


Abb. 16.02 - BattG-Kennzeichnung



Achten Sie darauf, dass die Pole von Batterien/Akkus bei Abgabe oder dem Versand immer isoliert sind.

17 Garantie

Die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte zeichnen sich durch Langlebigkeit und hohe Zuverlässigkeit aus. Sollte es passieren, dass eine Störung auftritt und das Produkt nicht mehr funktioniert, dann überprüfen Sie die Funktionsstörung anhand der Tabelle im Kapitel **Störungssuche/Störungsbeseitigung**. Lässt sich die Störung dadurch nicht beheben, benachrichtigen Sie Ihren Fachhändler. Dieser wird schnellstmöglich Abhilfe schaffen und die nötigen Ersatzteile beschaffen.

Für unsere Produkte übernehmen wir im Rahmen unserer Verkaufs- und Lieferbedingungen die Garantie für einwandfreie Beschaffenheit. Auf Materialfehler an Holzkomponenten gewähren wir ab Kaufdatum eine Werksgarantie von **12 Monaten** und auf alle weiteren Komponenten gewähren wir ab Kaufdatum eine Werksgarantie von **36 Monaten** (Verschmutzung und normale Abnutzung begründen keine Garantieleistung).



Nichtbeachtung der Gebrauchsanweisung, unsachgemäßer Gebrauch, unsachgemäß durchgeführte Wartungsarbeiten sowie technische Änderungen und Ergänzungen (z.B. Anbauten) ohne Zustimmung der aks GmbH führen zum Erlöschen der Garantie und der Produkthaftung allgemein.

Technische Änderungen im Sinne des Fortschrittes behalten wir uns vor. Die Produktbezeichnung und die Angaben zur eindeutigen Identifikation (z.B. **SN**, **LOT**) entnehmen Sie dem Typenschild (siehe Kapitel **Produktkennzeichnung**).

18 Konformitätserklärung

Die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte entsprechen allen anwendbaren Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR). Bei der Entwicklung wurden u.a. die anwendbaren Teile folgender Normen berücksichtigt:

- EN 60601-1 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1:
Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
- EN 60601-1-2 Medizinische elektrische Geräte - Teil 1-2:
Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale - Ergänzungsnorm:
Elektromagnetische Störgrößen - Anforderungen und Prüfungen
- EN 60601-2-52 Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-52:
Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von medizinischen Betten

Die vollständige Konformitätserklärung erhalten Sie auf Anfrage.

19 Wartung

19.1 Allgemeine Wartungshinweise

Die Lebensdauer der in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte (zzgl. Zubehör) ist naturgemäß von der Art und Weise des Gebrauchs abhängig.



Um einen gefahrlosen Betrieb zu gewährleisten, muss das jeweilige Produkt regelmäßig, mindestens einmal jährlich, vor jedem Wiedereinsatz und nach jeder Reparatur einer Sicht- und Funktionsprüfung mit anschließender elektrischer Prüfung von geeignetem Fachpersonal nach dem Wartungsplan, unterzogen werden. Kürzere Prüfzyklen können erforderlich sein, wenn das Produkt häufiger als üblich verwendet wird.

Wird das Produkt nicht regelmäßig fachgerecht gewartet, ist eine sichere Anwendung nicht mehr gewährleistet. Verschleiß, Beschädigungen oder auch Lösen von Verbindungselementen können somit nicht erkannt werden.



Ergeben sich bei diesen Prüfungen Anhaltspunkte für Defekte/Beschädigungen, muss das Produkt umgehend vom Stromnetz getrennt werden und darf nicht mehr betrieben werden. Kennzeichnen Sie das Produkt deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler.



Trennen Sie das Produkt vor der Sichtprüfung vom Stromnetz, um Gefährdungen z. B. durch beschädigte Isolierung an den Zuleitungen auszuschließen. Haben sich während der Sichtprüfung keine Schäden gezeigt, schließen Sie das Produkt für die Funktionsprüfung wieder an das Stromnetz an.

Der Austausch von defekten/beschädigten elektrischen Komponenten muss durch geeignetes Fachpersonal erfolgen. Elektrische Komponenten dürfen nicht geöffnet werden und sind komplett auszutauschen. Ausnahme: Austausch der Batterien (Steuerung) durch geeignetes und geschultes Fachpersonal.

Bei den demontierten, defekten/beschädigten elektrischen Komponenten darf die Prüfung und Bewertung nur von einer Elektrofachkraft oder durch die aks GmbH durchgeführt werden.



Führen Sie keine Reparaturen an dem Produkt durch, durch welche sich die Produkteigenschaften ändern. Bei Nichtbeachtung kann eine sichere Versorgung nicht gewährleistet werden und es erhöht sich das beim Verwenden des Produktes stets vorhandene Risiko. Darüber hinaus wird jegliche Gewährleistung und Produkthaftung ausgeschlossen.

Wartungen dürfen nur bei unbelegtem Pflegebett durchgeführt werden. Entfernen Sie die Matratze und das Zubehör wie z. B. den Aufrichter (siehe Kapitel Montage Abschnitt **Montage des Aufrichters und des Haltegriffs**).



Es dürfen nur original aks-Ersatzteile und aks-Zubehörteile verwendet werden, die für dieses Produkt freigegeben sind (siehe Kapitel **Zubehör/Kombination**). Ansonsten wird jegliche Gewährleistung und Produkthaftung ausgeschlossen. Sie dürfen ohne Zustimmung der aks GmbH keine technischen Änderungen und Ergänzungen vornehmen.

In Deutschland gilt das Medizinprodukte-EU-Anpassungsgesetz (MPEUAnpG) einschließlich dem Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG) und die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV). In anderen Ländern gelten die entsprechenden nationalen Gesetzgebungen/Verordnungen/Vorschriften.

Für die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte (zzgl. Zubehör) ist als Prüfvorschrift die EN 62353 und der Wartungsplan in der jeweils aktuellen Fassung anzuwenden und ordnungsgemäß zu dokumentieren.

Prüfen Sie unter normalen Innenraumbedingungen (Luftfeuchte und Temperatur). Prüfen Sie in der festgelegten Reihenfolge (erst Sichtprüfung dann Funktionsprüfung). Führen Sie alle Prüfungen am selben Produkt durch und dokumentieren Sie die Ergebnisse. Es sollten mindestens die folgenden Angaben vorhanden sein:

- Name und Anschrift der Prüffirma
- Name des Prüfers
- Prüfdatum
- Angaben zum Produkt, u.a. Typ, Größe, Herstellungs-/Produktionsdatum, Seriennummer, ggf. Katalognummer
- Name und Anschrift des Herstellers
- Prüfergebnisse
- Hinweis auf nächsten Prüftermin



Lesen und beachten Sie zusätzlich die Gebrauchsanweisung des Zubehörs.

19.2 Entnahme/Austausch der Batterien

Wurde das Produkt über die Notabsenkung oder ohne Netzspannung über die Batterie verfahren, muss die 9-Volt-Blockbatterie ausgetauscht werden.



Die original 9-Volt-Blockbatterie darf nur durch eine gleichwertige Alkali-Mangan-Batterie TYP 6LR61 ersetzt werden.



Nicht mehr verwendbare Akkus und Batterien dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden. Diese müssen gemäß der Verordnung über die Rücknahme und Entsorgung gebrauchter Batterien und Akkumulatoren entsorgt werden (siehe Kapitel **Entsorgung**).

Für den Zugang zur 9-Volt-Blockbatterie muss das abgedichtete Batteriefach geöffnet werden.

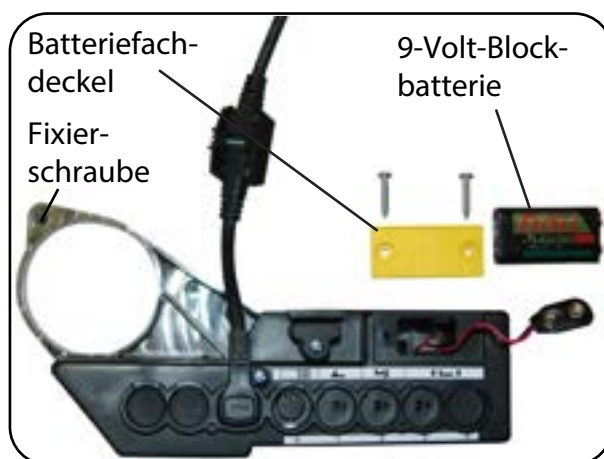
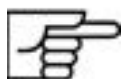


Abb. 19.2.01 - Batteriefach der Steuerung (Standard)

Ausbau der Batterie:

1. Fahren Sie das Rückenteil hoch und senken Sie, soweit vorhanden, das Seitengitter ab.



Ziehen Sie jetzt das Steckernetzteil aus der Netzsteckdose.

2. Lösen Sie mit einem Schraubendreher Kreuzschlitz die Fixierschraube und ziehen Sie die Steuerung vom Rückenteilantrieb ab. Achten Sie dabei auf die Verlegung der Zuleitung.
3. Lösen Sie mit einem Schraubendreher Kreuzschlitz die Befestigungsschrauben des Batteriefachdeckels und nehmen Sie den Deckel ab.
4. Ziehen Sie die Batterie aus dem Batteriefach und trennen Sie den Kontaktstecker von der Batterie.

Einbau der Batterie:

5. Drücken Sie den Kontaktstecker fest auf die neue Batterie und stecken Sie die Batterie in das Batteriefach.
6. Schrauben Sie den Batteriefachdeckel mit den Befestigungsschrauben wieder an. Achten Sie darauf, dass Sie die Dichtung nicht beschädigen und die Befestigungsschrauben beim Anziehen nicht überdrehen.
7. Schieben Sie die Steuerung wieder auf den Rückenteilantrieb und sichern Sie sie mit der Fixierschraube gegen Verrutschen. Achten Sie dabei auf die Verlegung der Zuleitung.
8. Überprüfen Sie zum Schluss die Verlegung der Zuleitung, die Steckverbindungen und den festen Sitz der Steuerung.

19.3 Wartungsplan: Prüfung durch den Betreiber

Führen Sie beim Produkt (zzgl. Zubehör) mindestens jährlich, vor jedem Wiedereinsatz und nach jeder Reparatur eine Wartung durch.



Die MPBetreibV gibt dazu unter § 7 folgenden Hinweis:

*„Instandhaltungsmaßnahmen sind insbesondere Inspektionen und **Wartungen**, die erforderlich sind, um den sicheren und ordnungsgemäßen Betrieb der Medizinprodukte fortwährend zu gewährleisten. Die Instandhaltungsmaßnahmen sind unter Berücksichtigung der **Angaben des Herstellers** durchzuführen (...).“*

Wird bei den Prüfungen – **der elektrischen Komponenten** – eine Fehlerquote < 2% erreicht und ordnungsgemäß dokumentiert, kann die Prüffrist – der elektrischen Komponenten – entsprechend verlängert werden (max. zwei Jahre¹), siehe hierzu die aktuelle Fassung der DGUV Vorschrift 3; § 5; Tabelle 1B. Unabhängig von der Fehlerquote muss eine vollständige Prüfung gemäß Wartungsplan vor jedem Wiedereinsatz und nach jeder Reparatur durch geeignetes Fachpersonal erfolgen.

Der im Anschluss folgende Wartungsplan unterstützt Sie bei der Prüfung:

Einsatzbereich			
☐ Privathaushalt		☐ stationäre Einrichtung ☐ _____	
Auftraggeber: _____		Datum des ersten Einsatzes (MM/JJJJ) ____ / ____	
Letzte Prüfung am: _____		durch: _____	
Prüfung vor der Erstinbetriebnahme am: _____		durch: _____	
Daten des aks-Pflegebettes			
Herstelltdatum (MM/JJJJ) ____ / ____		SN _____	
Inventarnummer: _____			
UDI-DI des aks-Pflegebettes			
Metallseitengitter, unverpackt/verpackt, Eurokontur			
Modell	Liegefläche	UDI-DI unverpackt	UDI-DI verpackt
aks-B4 compact	Federleiste	04251818702624 ☐	04251818702617 ☐

(*)

i.O.	in Ordnung	Der Zustand bzw. die Funktion entspricht den Vorgaben
n.i.O	nicht in Ordnung	Der Zustand bzw. die Funktion entspricht nicht den Vorgaben. Eine Beseitigung des Mangels ist durch Reparatur bzw. Austausch notwendig
n.a.	nicht anwendbar	Eigenschaft/Komponente nicht vorhanden

¹ Die MPBetreibV gibt – für die in der Anlage 1 zur MPBetreibV aufgeführten Medizinprodukte – unter § 11 Sicherheitstechnischen Kontrollen folgenden Hinweis:

„Der Betreiber hat (...) solche Fristen vorzusehen, dass entsprechende Mängel, mit denen aufgrund der Erfahrung gerechnet werden muss, rechtzeitig festgestellt werden können.“

Sicherheitstechnische Kontrollen beziehen sich nicht auf die in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Produkte. Die Formulierung bringt die Verantwortung des Betreibers zum Ausdruck.

Wartungsplan für aks-Pflegebetten										
Pos	Kontrollpunkte*	Kontrollpunkt zu prüfen bei:								
		(X) = Zubehör – soweit vorhanden – berücksichtigen				Kontrollpunkt zu prüfen bei:				
		curo 4	D4 low entry	L4/L5	S4	B4c	n.a.	i.O.	n.i.O.	
1	Prüfung der Grundvoraussetzungen									
1.1	Zweckentsprechender und sicherer Einsatz (keine Kollisionspunkte oder Gegenstände über oder unter dem Bett)	X	X	X	X	X				
1.2	Zulässige Zubehör- oder Gerätekombination	X	X	X	X	X				
1.3	Keine zusätzlichen Steckdosen, z. B. Mehrfachsteckdose zum Anschluss verwendet	X	X	X	X	X				
1.4	Typenschild und Aufkleber des Herstelldatums vorhanden und lesbar	X	X	X	X	X				
1.5	Gebrauchsanweisung vorhanden, lesbar und für den Anwender erreichbar	X	X	X	X	X				
2	Sichtprüfung der mechanischen Teile Für die Kontrolle der Abstände/Maße benötigen Sie ein Maßband. Das Produkt muss vom Stromnetz getrennt sein.									
2.1	Keine unzulässigen Eingriffe, Änderungen oder unsachgemäße Behandlung	X	X	X	X	X				
2.2	Keine Verschmutzung (insbesondere an den Hubrohren der Antriebe)	X	X	X	X	X				
2.3	Keine Oberflächenbeschädigung oder Korrosion	X	X	X	X	X				
2.4	Keine Deformierung oder ausgerissene Schweißnähte	X	X	X	X	X				
2.5	Kein mechanischer Verschleiß	X	X	X	X	X				
2.6	Verbindungselemente: Schrauben vorhanden und fest angezogen (max. 13 Nm für M8-Gewinde im Liegeflächenrahmen)	X	X	X	X	X				
2.7	Verbindungselemente: Bolzen vorhanden und gesichert	X	X	X	X	X				
2.8	Verbindungselemente: SL-Sicherungen vorhanden und gesichert	X	X	X	X	X				
2.9	Verbindungselemente: Rohrklappstecker vorhanden und gesichert	X	X	X	X	X				
2.10	Laufrollen: unbeschädigt und befestigt	X	X	X	X	-				
2.11	Laufrollen: Bremshebel sind unbeschädigt, befestigt; Farbkennzeichnung entsprechend der Stellung vorhanden und Hebelstellung in entsprechender Richtung	X	-	-	-	-				
2.12	Fester Stand: alle vier Standfüße sind vorhanden und montiert	-	-	-	-	X				
2.13	Fester Stand: alle vier Standfüße haben festen Bodenkontakt	-	-	-	-	X				
2.14	Spiegelplatten: unbeschädigt und befestigt	X	X	X	X	-				
2.15	Auslöseknöpfe: unbeschädigt und leicht zu betätigen	X	X	X	X	-				

Der Wartungsplan wird auf der folgenden Seite fortgesetzt.

Pos	Kontrollpunkte*	Kontrollpunkt zu prüfen bei:					n. a.	i. O.	n. i. O.
		curo 4	D4 low entry	L4/L5	S4	B4c			
	(X) = Zubehör – soweit vorhanden – berücksichtigen								
2.16	Seitengitterstopper (Schrauben) vorhanden und befestigt	X	X	X	X	-			
2.17	Spiegelplatten: Schutzkappen innenseitig vorhanden	X	-	-	X	-			
2.18	Wandabweiser: unbeschädigt und befestigt, horizontal drehbar	X	-	-	-	-			
2.19	Federleisten/Endpunktlager unbeschädigt und vollständig	X	(X)	(X)	(X)	X			
2.20	Bettkastenbefestigung verwendet, umlaufender Sicherheitsabstand von 25 mm von Liegeflächenaußenkante zum Bettkasten eingehalten	-	-	-	-	X			
2.21	Seitengitter: unbeschädigt und befestigt	X	X	X	X	(X)			
2.22	Seitengitter: Abstand zwischen den Holmen kleiner 120 mm	X	X	X	X	(X)			
2.23	Seitengitter: Abstand von der Matratzenoberkante bis zur Oberkante des Seitengitters min. 220 mm	X	X	X	X	(X)			
2.24	Seitengitter: Abstand vom Seitengitter zur Kopfplatte kleiner 60 mm	-	-	-	-	(X)			
2.25	Aufrichter und Aufrichteraufnahme: unbeschädigt, kein Verschleiß, Typenschild und Aufkleber vom Herstellungsdatum am Aufrichter vorhanden	X	X	X	X	(X)			
2.26	Haltegriff mit Gurt: unbeschädigt, kein Verschleiß, insbesondere am Haltegriff keine Verformung oder Risse	X	X	X	X	(X)			
2.27	Infusionshalter: Typenschild vorhanden, Herstellungsdatum vorhanden, Schutzkappen vorhanden, keine Beschädigung, nicht verbogen, Schweißnähte ohne Risse, mit Handtest Stabilität prüfen	X	(X)	(X)	(X)	(X)			
2.28	Bettverlängerung: Typenschild vorhanden, Herstellungsdatum vorhanden, keine Beschädigung, nicht verbogen, Schweißnähte ohne Risse	(X)	(X)	(X)	(X)	-			
2.29	Transportsicherung für Steckernetzteil vorhanden und nicht beschädigt	X	X	X	X	X			
2.30	Notabsenkung ist frei zugänglich, Rohrklappstecker ist von Bedienseite eingesteckt	X	X	X	X	X			
2.31	Notabsenkung: Rohrklappstecker ist geschlossen (Sicherheitsbügel umgeklappt)	X	X	X	X	X			
2.32	Kappen und Stopfen sind vorhanden und nicht beschädigt	X	X	X	X	X			

Der Wartungsplan wird auf der folgenden Seite fortgesetzt.

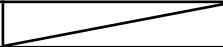
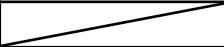
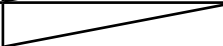
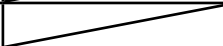
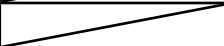
Pos	Kontrollpunkte*	Kontrollpunkt zu prüfen bei:						n. a.	i. O.	n. i. O.	
		curo 4	D4 low entry	L4/L5	S4	B4c					
(X) = Zubehör – soweit vorhanden – berücksichtigen											
3	Sichtprüfung der elektrischen Teile Das Produkt muss vom Stromnetz getrennt sein.										
3.1	Produktspezifische Antriebskomponenten vorhanden, keine Mischsysteme aus unterschiedlichen Herstellern (siehe Kapitel Technische Daten)	X	X	X	X	X					
3.2	Zuleitung und Steckernetzteil (SMPS) ohne Beschädigung	X	X	X	X	X					
3.3	Zugentlastung/Knickschutz angebracht und fester Sitz (siehe Kapitel Montage)	X	X	X	X	X					
3.4	Zuleitung: korrekte Verlegung, keine Beschädigung, keine Quetsch-/Scherstellen, kein Risiko des Hängenbleibens	X	X	X	X	X					
3.5	Antriebe und Steuerung: unbeschädigt und sauber, Typenschild vorhanden und lesbar	X	X	X	X	X					
3.6	Alle Gehäuse des elektrischen Systems in Ordnung: O-Ringe; Dichtungen; keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren	X	X	X	X	X					
3.7	Antriebe: korrekt befestigt, Bolzen und SL-Sicherung vorhanden, Rohrklappstecker zur Befestigung des Rückenteilantriebes vorhanden	X	X	X	X	X					
3.8	Steuerung sitzt fest auf dem Rückenteilantrieb und ist mit der Fixierschraube gesichert	X	X	X	X	X					
3.9	9-Volt-Blockbatterien (Alkali-Mangan-Batterien Typ 6LR61) ersetzen (siehe Kapitel Wartung Abschnitt Entnahme/ Austausch der Batterien)	X	X	X	X	X					
3.10	Alle Steckverbindungen stecken in den dafür vorhergesehenen Buchsen an der Steuerung (siehe Kapitel Montage). Alle Buchsen sind durch Stecker mit O-Ring oder durch Blindstopfen mit O-Ring verschlossen. Zugentlastung für Zuleitung der Handbedienung verwendet. Steckerabdeckleiste vorhanden und mit zwei Schrauben befestigt.	X	X	X	X	X					
3.11	1 x Zugentlastung Z zur Sicherung der Zuleitung der Handbedienung (Steckbuchse H) vorhanden und verschraubt (siehe Kapitel Montage Abschnitt Montage der Steuerung (Standard))	X	-	X	X	X					
3.12	1 x Klammer zur Verbindung der Zuleitung vom Steckernetzteil (SMPS) mit der Zuleitung zur Steuerung (Steckbuchse S) vorhanden und verschraubt (siehe Kapitel Montage Abschnitt Montage der Steuerung (Standard))	X	(X)	X	X	X					
3.13	1 x Klammer zur Verbindung der Zuleitung mit dem Steckernetzteil (SMPS) vorhanden und verschraubt (siehe Kapitel Montage)	X	X	X	X	X					
3.14	Handbedienung: keine Beschädigungen (z. B. Bruchstellen)	X	X	X	X	X					
3.15	Handbedienung: Folie vollständig und vollflächig verklebt	X	X	X	X	X					
3.16	Handbedienung: keine Verschmutzungen oder sonstige Auffälligkeiten	X	X	X	X	X					

Der Wartungsplan wird auf der folgenden Seite fortgesetzt.

Pos	Kontrollpunkte*	Kontrollpunkt zu prüfen bei:						n.a.	i.O.	n.i.O.	
		curo 4	D4 low entry	L4/L5	S4	B4c					
(X) = Zubehör – soweit vorhanden – berücksichtigen											
Elektrische Prüfung nach DIN EN 62353											
4	Das Produkt muss die Sichtprüfung bestanden haben!										
	Das Produkt muss ans Stromnetz angeschlossen sein.										
4.1	Geräteableitstrom - Ersatzmessung: max. 500 µA Hinweis: Eine Isolationswiderstandsmessung ist nicht durchzuführen. Spannungen über 1 kV können zu Schäden führen!	X	X	X	X	X					
Funktionsprüfung der Handbedienug											
5	Das Produkt muss die Sichtprüfung bestanden haben!										
	Das Produkt muss ans Stromnetz angeschlossen sein.										
5.1	Alle Funktionstasten der Handbedienug sind beim Verfahren der Verstellfunktionen funktionsfähig	X	X	X	X	X					
5.2	Überprüfung der Sperrfunktion (siehe Kapitel Bedienug Abschnitt Sperrfunktion):										
	- In der Stellung „gesperrt“ darf bei Betätigung der Tasten keine Funktion erfolgen	X	X	X	X	X					
5.3	- In der Stellung „entsperrt“ müssen bei Betätigung der Tasten alle Funktionen erfolgen										
	Überprüfung der Zuleitung der Handbedienug (siehe Kapitel Bedienug Abschnitt Sperrfunktion):										
5.4	In den Stellungen I und II des Drehschalters darf bei Betätigung der Tasten keine Funktion erfolgen	X	X	X	X	X					
	Optionale Fußtieflagerung (Der Drehschalter der allgemeinen Funktionen muss entsperrt sein):										
5.4	Sperrfunktion der Fußtieflagerung:										
	- In der Stellung „gesperrt“ darf bei Betätigung der Tasten keine Funktion „Fußtieflagerung“ erfolgen										
5.4	- In der Stellung „entsperrt“ muss bei Betätigung der Tasten die Funktion „Fußtieflagerung“ erfolgen										
	- In den Stellungen I und II darf bei Betätigung der Tasten keine Funktion „Fußtieflagerung“ erfolgen	-	(X)	(X)	-	-					
Funktionsprüfung											
6	Das Produkt muss die Sichtprüfung bestanden haben!										
	Das Produkt muss ans Stromnetz angeschlossen sein.										
6.1	Seitengitter: Montage und Verriegelung korrekt	X	X	X	X	X	(X)				
6.2	Seitengitter-Aufnahme prüfen	-	-	-	-	(X)					
6.3	Laufrollen: alle vier Feststellbremsen sind funktionsfähig: Bremsung, Arretierung	-	X	X	X	-					
6.4	Laufrollen: Leichtlauf, um sich drehbar, keine ungewöhnlichen Geräusche	X	X	X	X	-					
6.5	Laufrollen-Teilzentralfeststellung: Arretierung hörbar rastend, die Stellungen „festgestellt“ und „gelöst“ funktionieren korrekt (Bremsfunktion vorhanden)	X	-	-	-	-					
6.6	Antriebe (komplette Verstellbereiche über die Handbedienug fahren, Leichtlauf, Geschwindigkeit, Abschaltung in beide Richtungen durch Endschalter, keine ungewöhnliche Betriebstemperatur, keine ungewöhnlichen Geräusche)	X	X	X	X	X					
6.7	Mechanische Notabsenkung: der Rohrklappstecker am Rückenteilantrieb ist geschlossen, der Sicherheitsbügel besitzt ausreichend Federvorspannung	X	X	X	X	X					
6.8	Elektrische Notabsenkung: Steckernetzteil vom Stromnetz trennen. Durch kurzeitiges (max. 2 Sek.) Drücken der Rückenteilabsenktaste auf der Handbedienug, muss eine Abwärtsbewegung des Rückenteils erfolgen (ggf. 9-Volt-Blockbatterien erneut gemäß Kapitel Wartung Abschnitt Entnahme/Austausch der Batterien ersetzen)	X	X	X	X	X					

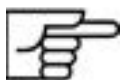
Der Wartungsplan wird auf der folgenden Seite fortgesetzt.

Gesamtbewertung aks-Pflegebettes			
aks-Pflegebett und Zubehör sind in Ordnung: ☐ JA ☐ NEIN			
Bemerkung:			
Prüfdatum	Firma	Prüfer	Unterschrift

Daten des aks-Pflegebettes und des aks-Zubehörs				
Produkt	Modell	SN	Herstellungsdatum	Nächste Wartung/ Prüfung
Pflegebett				
Aufrichter				
Haltegriff und Gurt				
Infusionshalter				
Seitengittererhöhung				
Bettverlängerung				
Aufstehhilfe				

19.4 Wartungsplan: Prüfung durch den Anwender

Der Anwender muss, unabhängig von der periodischen Prüfung durch das geeignete Fachpersonal, vor jedem Gebrauch den sicheren Zustand des Produktes (zzgl. Zubehör) überprüfen. Verwenden Sie das Produkt/Zubehör nicht, wenn Sie Zweifel an dessen Sicherheit haben. Kontaktieren Sie sofort Ihren Fachhändler.



Prüfen Sie regelmäßig und in kurzen Abständen das Produkt (zzgl. Zubehör) auf offensichtliche Beschädigungen oder Verschleiß an den mechanischen und elektrischen Komponenten (z.B. monatlich sowie nach jeder aufgetretenen mechanischen Belastung).

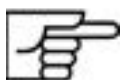
Prüfen Sie regelmäßig, nach jedem Standortwechsel und nach jeder aufgetretenen mechanischen Belastung (z.B. überfahren der Zuleitung) die Zuleitung vom Netzstecker zum Pflegebett und die Zuleitung von der Handbedienung zur Steuerung.



Setzen Sie kein beschädigtes oder stark abgenutztes Produkt ein. Nichtbeachtung erhöht das beim Verwenden des Produktes stets vorhandene Risiko.

Der folgende Wartungsplan unterstützt Sie bei der Prüfung:

Prüfung des aks-Pflegebettes/Hebepflegerahmen – Kontrollpunkte
Produkt und Zubehör sind ohne offensichtliche Beschädigungen oder Verschleiß (z.B. Korrosion, Deformierung, ausgerissene Schweißnähte)
Zweckentsprechender und sicherer Einsatz (keine Kollisionspunkte oder Gegenstände über oder unter dem Bett)
Keine zusätzlichen Steckdosen, z.B. Mehrfachsteckdose zum Anschluss verwendet
Notabsenkung ist frei zugänglich, Rohrklappstecker ist von Bedienseite eingesteckt
Notabsenkung: Rohrklappstecker ist geschlossen (Sicherheitsbügel umgeklappt)
Zuleitung und Steckernetzteil (SMPS) ohne Beschädigung
Zuleitung: korrekte Verlegung, keine Beschädigung, keine Quetsch-/Scherstellen, kein Risiko des Hängenbleibens
Keine ungewöhnlichen Geräusche
Handbedienung: keine Beschädigungen (z.B. Bruchstellen), Folie vollständig und vollflächig verklebt, keine Verschmutzungen oder sonstige Auffälligkeiten
B4c: fester Stand, alle vier Standfüße haben festen Bodenkontakt
B4c: Bettkastenbefestigung verwendet



Ergeben sich bei diesen Prüfungen Anhaltspunkte für Defekte/Beschädigungen (z.B. beschädigte Isolierung), muss das Produkt umgehend vom Stromnetz getrennt werden und darf nicht mehr verwendet werden. Kennzeichnen Sie das Produkt deutlich als „defekt“ und benachrichtigen Sie sofort Ihren Fachhändler.

Anlage - Ableitstromprüfung

Ableitstrommessung mit dem Adapter führen Sie wie folgt durch:

- Prüfen Sie zuerst den Adapter auf offensichtliche Beschädigungen an dem Gehäuse/Zuleitung/Stecker/Buchse. Stellen Sie fest, ob der Adapter sich elektrisch noch in einwandfreiem Zustand befindet.

Dazu muss mit einem geeigneten/geprüften Ohmmeter oder einem Multimeter in der Betriebsart Ohmmessung festgestellt werden, dass die interne Verbindung zwischen dem DC Anschlussstecker und der Buchse für die Prüfspitze intakt ist. Stecken Sie dazu eine Prüfspitze des Ohmmeters in die vorgesehene Buchse des Adapters und prüfen Sie mit der zweiten Prüfspitze des Ohmmeters nacheinander beide Eingänge des DC Anschlusssteckers auf Durchgang zur Buchse. Die Messwerte müssen in beiden Fällen kleiner als 1 Ω sein, dann ist der Prüfadapter in Ordnung.

- Stecken Sie das Steckernetzteil mit seinem AC Stecker in die Prüfdose Ihres Prüfgerätes für Ableitstrom (Abb. 19.01).
- Schließen Sie den Adapter mit dem DC Anschlussstecker am DC Ausgang des Steckernetzteils an (Abb. 19.01).

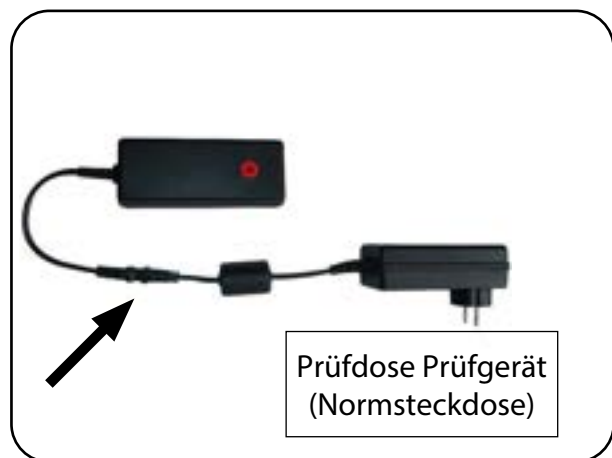


Abb. 19.01 - Verbindung des Netzteils mit dem Adapter und dem Prüfgerät

- Stecken Sie die Prüfspitze Ihres Prüfgerätes in die Buchse für die Prüfspitze des Adapters ein (Abb. 19.02).



Abb. 19.02 – Adapter mit eingesteckter Prüfspitze

- Starten Sie jetzt die Prüfung gemäß der Gebrauchsanweisung Ihres Prüfgerätes.

20 Produktkennzeichnung

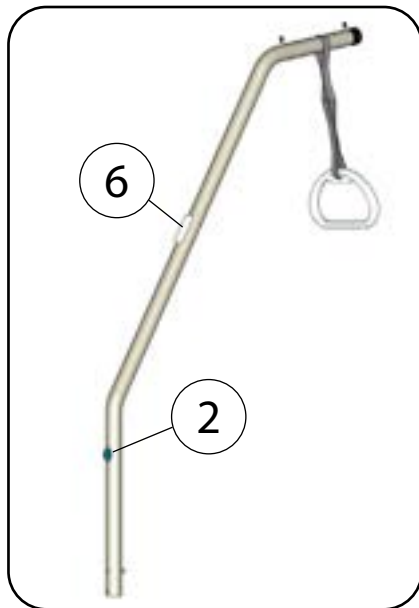


Abb. 20.01 – Einzelansicht des Aufrichters

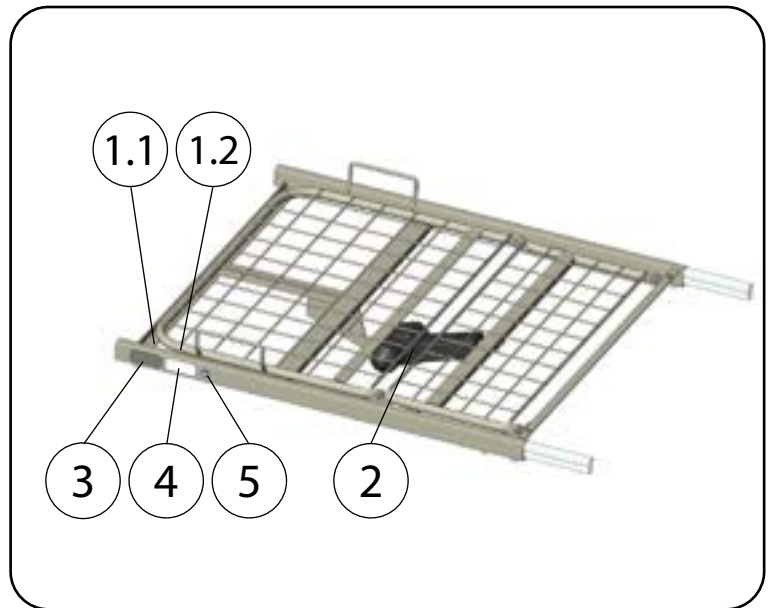


Abb. 20.02 – Einzelansicht der Fußauflage

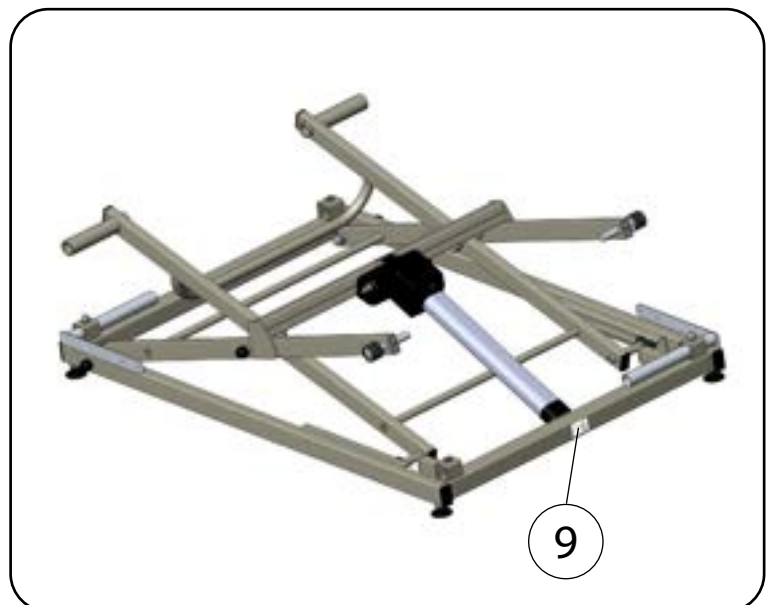
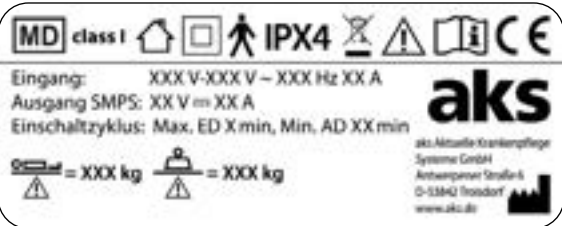
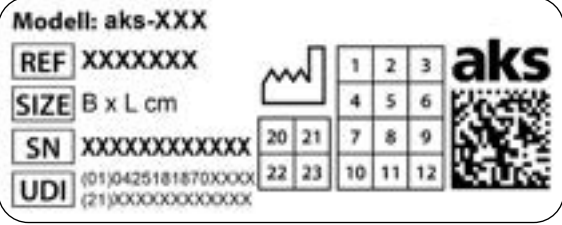
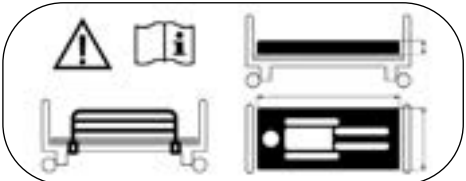
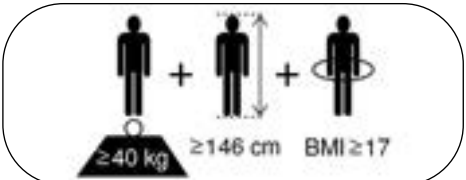
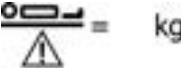
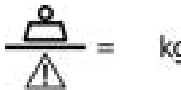
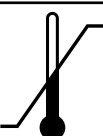


Abb. 20.03 – Einzelansicht des Scherehubs

Pos.	Produktkennzeichnung	
1.1	 Eingang: XXX V-XXX V – XXX Hz XX A Ausgang SMPS: XX V – XX A Einschaltzyklus: Max. ED X min, Min. AD XX min XXX kg = XXX kg aks aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH Antwergener Straße 6 D-13842 Trebbin www.aks.de	Typenschild (technisch) Position: - Fußauflage (innen) vgl. Kapitel Technische Daten
1.2	 Modell: aks-XXX REF: XXXXXXXX SIZE: B x L cm SN: XXXXXXXXXXXXXXXX UDI: (01)0425181870XXXX (21)XXXXXXXXXXXXXX aks aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH Antwergener Straße 6 D-13842 Trebbin www.aks.de	Typenschild (organisatorisch) Position: - Fußauflage (innen) vgl. Kapitel Technische Daten
2	 Herstelltdatum aks	Herstelltdatum Position: - Kopf- und Fußauflage - Steilteile bzw. Scherenhub - alle Antriebe - Aufrichter - Zubehör wie Infusionshalter, Bettverlängerung etc.
3		Warnhinweis - abnehmbare Seitengitter - austauschbare Matratze Position: - Fußauflage (außen)
4	 ≥40 kg ≥146 cm BMI ≥17	Warnhinweis min. Körpergewicht des Patienten = 40 kg min. Körpergröße des Patienten = 146 cm min. BMI des Patienten = 17 Position: - Fußauflage (außen)
5		Warnhinweis - Gebrauchsanweisung befolgen Position: - Fußauflage (außen)
6	 Aufrichter uplifter max. 80 kg aks aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH Antwergener Straße 6 D-13842 Trebbin www.aks.de	Typenschild Aufrichter Position: - Aufrichter
7	 Infusionshalter infusion holder max. 2 kg aks aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH Antwergener Straße 6 D-13842 Trebbin www.aks.de	Typenschild Infusionshalter (optional) Position: - Infusionshalter
8	 Bettverlängerung bed extension aks-L4/L5 aks-D4 aks aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH Antwergener Straße 6 D-13842 Trebbin www.aks.de	Typenschild Bettverlängerung (optional) Position: - Bettverlängerung (innen)

Pos.	Produktkennzeichnung	
9		Warnhinweis - Einzelteil wiegt mehr als 20 kg

Erläuterung der Symbole	
	CE-Kennzeichnung - dieses Produkt genügt den einschlägigen Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR) und anderen Rechtsvorschriften der Union über die Anbringung der betreffenden Kennzeichnung
	Abmessungen des Produktes
	Medizinprodukt gemäß der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte
class I	Klasse I gemäß Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745 über Medizinprodukte (MDR)
	Unique Device Identifier (einmalige Produktkennung) - bezeichnet eine Abfolge numerischer oder alphanumerischer Zeichen, die eine eindeutige Identifizierung einzelner Produkte auf dem Markt ermöglicht
	Gebrauchsanweisung befolgen (ISO 7010-M002)
	Die im Produkt enthaltenen Batterien unterliegen dem Batteriegesetz (BattG) und dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden.
	WEEE-Kennzeichnung (das Gerät darf nicht mit dem Hausmüll entsorgt werden)
	Patientengewicht
	Sichere Arbeitslast
	Einzelteil wiegt mehr als 20 kg (ISO 7000-1321)
	Sicherheitstransformator Fail-Safe (IEC/DIN EN 61558)
	LSP-Stecker
	Kennzeichnung zur Anwendung der Normreihe EN 60601

Erläuterung der Symbole		EN ISO 15223-1
		Gebrauchsanweisung beachten
		Achtung
		Hersteller
		Herstellungsdatum
		Artikelnummer
		Seriennummer
		Luftdruck, Begrenzung
		Luftfeuchte, Begrenzung
		Temperatur, Begrenzung
		Vor Nässe schützen/Trocken aufbewahren
		Vor Hitze schützen/Vor Sonnenlicht schützen
		Zerbrechlich, mit Sorgfalt handhaben
Erläuterung der Symbole		IEC 60417
		Nur für Innenbereich
		Schutzklasse II gegen elektrischen Schlag
		Anwendungsteil Typ B
		Oben
		Schaltnetzteil

Schutzart des Gehäuses gemäß EN 60529	
IPXX	erste Kennziffer: Schutzgrade für Berührungs- und Fremdkörperschutz zweite Kennziffer: Schutzgrade für Wasserschutz
IPX4	4 - Schutz gegen allseitiges Spritzwasser
IPX5	5 - Schutz gegen Strahlwasser (Düse) aus beliebigem Winkel
IPX6	6 - Schutz gegen starkes Strahlwasser (Düse) aus beliebigem Winkel

21 Technische Daten

Allgemeine Angaben zum Produkt			
Klassifizierung		aktives Medizinprodukt der Klasse I nach Anhang VIII der Verordnung (EU) 2017/745	
Basis-UDI-DI		425181871774011H9	
Sichere Arbeitslast (inkl. Patient, Matratze, Zubehör) [kg]		185	
max. Patientengewicht [kg]		150	
Betätigungskraft der Handbedienung [N]		< 5	
Klimatische Bedingungen	Umgebungstemperatur [°C]	Anwendung	5 bis 40
		Transport/Lagerung	-10 bis 50
	Luftfeuchte [%]	– nicht kondensierend – 20 bis 80	
	Luftdruck [hPa]	700 bis 1060 normal zusammengesetzte atmosphärische Luft	
Maße [cm]			
Liegeflächen-Nennmaß		90/100 x 190/200	
Außenmaß		85 x 186	
Höhenverstellung (vom Boden bis Oberkante Liegeflächenrahmen)		30 bis 80	
Seitengitterhöhe bei Liegefläche mit Federleisten (Zubehör)		35 (Standard Seitengitter)	
Seitengitterhöhe bei Liegefläche mit Metallgitter		-	
Seitengitterhöhe mit Seitengittererhöhung (Zubehör)		46 (erhöhtes Seitengitter)	
Rollendurchmesser		-	
Einstellwinkel [°]			
Rückenteil		0 bis 70	
Oberschenkelteil		0 bis 35	
Unterschenkelteil		0 bis 21	
- bei max. angestelltem Oberschenkelteil		-25 bis 12 (bei Beinhochlage / Knieknick) (optional)	
Gewichte [kg]			
Leergewicht ohne Seitengitter		72	
Einzelgewichte		< 30,5	
Seitengitter		5,5 (35 cm); Gewicht für eine Seite 6,4 (46 cm); Gewicht für eine Seite	
Aufrichter (Zubehör) [kg]			
Maximallast		80	
Einzelgewicht		6,5	
Infusionshalter (Zubehör) [kg]			
Maximallast (Anhängelast)		2	
Einzelgewicht		0,140	
Sonstige Angaben zum Produkt			
verwendete Werkstoffe		- Stahl (pulverbeschichtet oder verzinkt) - handelsübliche Kunststoffe (POM, ABS, PP, PVC, PA6.6) - Gummi	
Schalldruckpegel		< 53 dB(A) im Abstand von 1 m	

Elektrische Daten		limoss GmbH & Co. KG
SMPS	Eingang	100 V bis 240 V ~ (AC); 50/60 Hz; 2.1 A bis 0.9 A
	Ausgang	35 V = (DC); 2 A
Schutzklasse		II
Schutzart		IPX4
Einschaltzyklus	Einschaltdauer	max. 10 % oder 2 Minuten Dauerbetrieb
	Abschaltdauer	min. Pause 18 Minuten
Batterie (Notabsenkung)		9-Volt-Blockbatterie (Alkali-Mangan-Blockbatterie Typ 6LR61)



Das Produkt erfüllt u.a. die Anforderungen gemäß den Verordnungen/Richtlinien RoHS II, REACH und WEEE.

Alle Teile und Daten unterliegen der ständigen Weiterentwicklung und können somit von den aufgeführten Angaben abweichen.

Notizen:

Notizen:

Notizen:

Tragen Sie hier die Daten Ihres Produktes ein:

Typ:

☐ aks-L4

☐ aks-L5

☐ aks-D4 low entry

☐ aks-B4 compact

☐ aks-S4

☐ aks-SB L

☐ aks-SB XL

☐ aks-SB XXL

☐ aks-B4 L

☐ aks-B4 XL

☐ aks-B4 XXL

Liegefläche:

☐ Federleisten

☐ Metallgitter

Ausführung:

☐ Knieknick

☐ Fußtieflagerung

UDI

(01)042518187 _ _ _ _ _

SN



Jahr

Monat

Ersteinsatz:

Jahr

Monat

Fachhändler:

Name

Straße

PLZ/Ort

Rufnummer

Notizen:



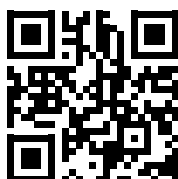
aks Aktuelle Krankenpflege Systeme GmbH
Antwerpener Straße 6
D-53842 Troisdorf

📞 +49(0)2241/9474-0

📠 +49(0)2241/9474-88

✉️ aks@aks.de

💻 www.aks.de



Nachdruck, auch auszugsweise, nur mit vorheriger Genehmigung des Herausgebers gestattet.
Alle Rechte, technischen Änderungen und Druckfehler vorbehalten.