

User Instruction Manual

Oxford® Access Padded Sling (with Head Support)

To avoid injury, read user manual prior to use. For alternative languages, contact your authorised service provider. Always refer to www.oxfordhealthcare.co.uk for latest revision.

Manuel de l'utilisateur

Oxford® Sangle Access (avec support de tête)

Afin d'éviter tout accident, veuillez lire attentivement la notice avant utilisation. Pour obtenir ces informations dans une autre langue, veuillez contacter votre prestataire de service agréé. Reportez-vous toujours à www.oxfordhealthcare.co.uk pour la dernière révision.

Benutzerhandbuch

Oxford® Access Gurt (mit Kopfstütze) Schlinge

Um Verletzungen zu vermeiden, lesen Sie bitte die Gebrauchsanweisung vor der ersten Benutzung. Für andere Sprachen wenden Sie sich an Ihren autorisierten Dienstanbieter. Beziehen Sie sich immer auf www.oxfordhealthcare.co.uk für die neueste Version.

Manual de Instrucciones

Oxford® Eslinga Arnés Access (con soporte para la cabeza)

Para evitar posibles daños, lea previamente el manual de usuario. Para otros idiomas, póngase en contacto con su proveedor de servicios autorizado. Consulte siempre www.oxfordhealthcare.co.uk para obtener la última revisión.

Manuale d'uso per l'utente

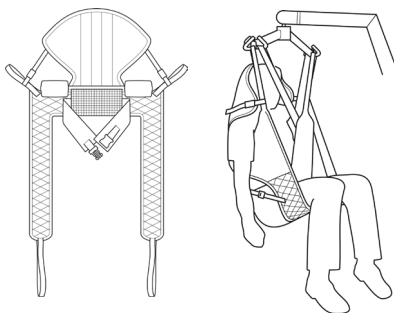
Imbracatura imbottita Oxford® Access (con sostegno per la testa)

Per evitare possibili lesioni, prima dell'uso leggere questo manuale. Per altre lingue, contattare un Centro di assistenza autorizzato. Fare sempre riferimento a www.oxfordhealthcare.co.uk per l'ultima revisione.

Gebruikershandleiding

Oxford® Access Gevoerde sling (met ondersteuning van het hoofd)

Lees voor gebruik de handleiding om letsel te voorkomen. Neem voor andere talen contact op met uw erkende dienstverlener. Raadpleeg altijd www.oxfordhealthcare.co.uk voor de laatste revisie.



Introduction

The Oxford® Access Padded sling has been designed specifically to facilitate the toileting process by allowing excellent access to clothing. It is an easy to fit sling, fully padded for additional comfort and provides access to allow the removal of clothing. It is not a general purpose sling and will only suit around 25% of clients.

Special Sling Orders

On occasions, material, dimensional and other changes outside of the standard specification are requested. Please be advised, that aside of any model specific references, fitting, washing and safety guidelines remain applicable. If you are in any doubt, please contact your authorised Oxford service agent or Oxford directly.

Statement of Intended Use

A sling is an item of moving and handling equipment that is used with a mechanical lift in order to facilitate the transfer of a patient. It comprises a specially designed and constructed piece of fabric that is placed under and/or around a patient before being attached to the spreader bar/cradle of a lift to raise, transfer and lower the patient. When selected and used correctly, a sling and lift combination will achieve a safer transfer and reduce the risks associated with manual handling.

It is the responsibility of a competent person to conduct a thorough risk assessment prior to using any sling, to ensure that the sling choice, method of positioning in the sling and procedure for transfer has been correctly determined for the patient. For further guidance, please contact your authorised Oxford Service Provider or Oxford.

FOR USE WITH PASSIVE LIFTS ONLY.

Expected Service Life

The expected service life of an Oxford sling will vary dependent on use and following the care and washing instructions provided in the user guide. Factors such as wash temperature, detergents, frequency of use and patient weight will impact on the lifetime of your sling. Oxford recommend that slings are checked each and every time prior to use to ensure the safety of the patient. Bleached, torn, cut, frayed or broken slings are unsafe and must be discarded and replaced. It is a requirement under LOLER (Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998) that slings are thoroughly checked and passed fit for use. For further advice, please contact your authorised Oxford Service Provider or Oxford.

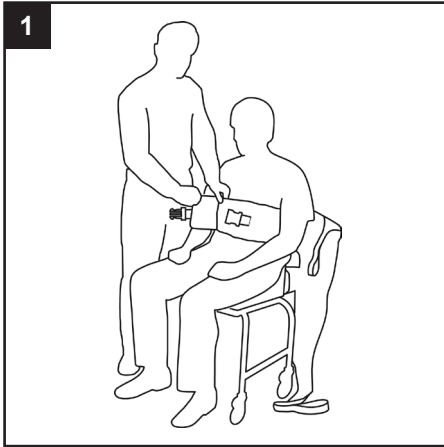
Serious Incident Reporting

In the event of a serious incident taking place during use of this product, affecting the patient and/or caregiver, it must be reported to the product manufacturer or authorised distributor. Should the incident take place within the European Union (EU), it must also be reported to the local competent authority within the member state.

A WARNING

- **OXFORD RECOMMENDS THE USE OF GENUINE OXFORD PARTS.** Oxford sling and lift products are designed to be compatible with one another. For country specific guidance on sling use and compatibility, please refer to the sling label or contact your local market distributor or Oxford.
- **For the safety of the patient and carer; before using a sling a full risk assessment must be conducted to ensure that the correct sling choice, method of positioning in the sling and procedure for transfer has been determined for the patient.**
- **CHECK** sling and stitching before each use. Using bleached, torn, cut, frayed or broken slings is unsafe and could result in serious injury or death to the patient.
- **DO NOT** alter slings. Destroy and discard worn slings.
- **NEVER** leave a patient unattended.
- **DO NOT** exceed the rated capacity of the sling or lift.
- **DO NOT** attempt to re-position a patient by pulling on the sling loops.

Fitting the Sling from a Seated Position

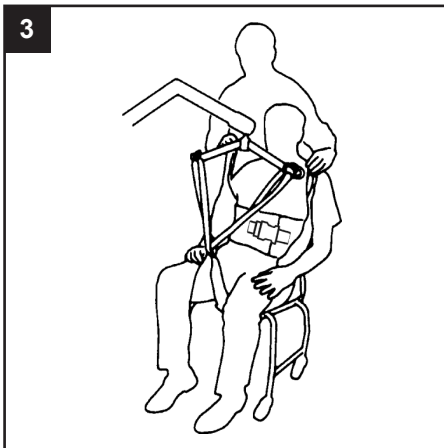


Place the sling down the back of the client and position just beneath the shoulder blades and above the belt line. Attach the buckle strap around the front of the client. There is no need for the buckle strap to be tight. The buckle strap is a positioning mechanism and not a restraint.

NOTE: Padding behind the buckle straps does not need to overlap.



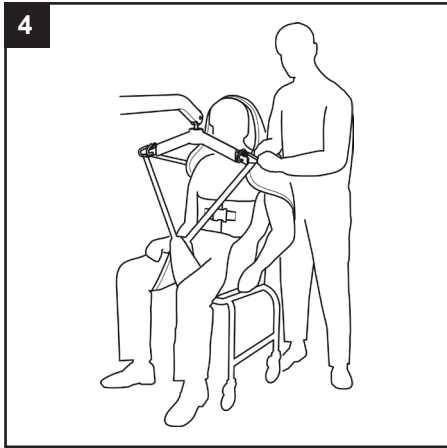
Raise the client's leg and feed the leg strap under and up between the legs. Ensure that the sling fabric is not twisted or creased under the thigh. Repeat this procedure for the other leg.



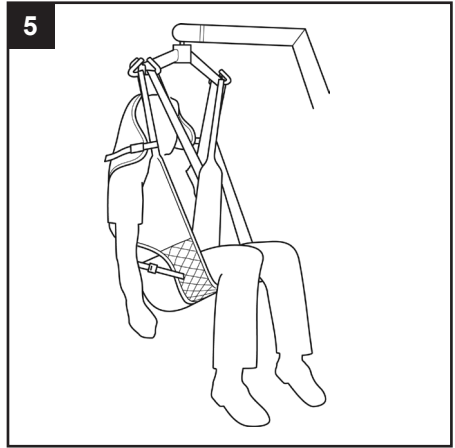
Cross over the leg straps and attach to the spreader bar on the front hooks using the longest loop. Raise the hoist and attach your desired shoulder loop to the rear hooks (a more upright position will be achieved using the shortest loop).

NOTE: The hoist may move towards the client.

NOTE: Some adjustment of the shoulder and/or leg loop attachment points may be needed to better suit the client's height or body shape. Shoulder/leg loop attachment points should be connected at a similar length in order to achieve a balanced lift.



Position the head support around the back of the client's head. Attach the head support strap buckle and adjust the strap and buckle until the client's head is comfortably supported.



Raise the hoist to the required height. When reseatng the client, apply light pressure on the client's thigh(s) to ensure good posture is maintained.

NOTE: The thigh straps positioned on the leg supports and the aperture are designed to provide additional support for the client if required. Adjust to suit client comfort.

NOTE: This sling is not recommended for use from a lying position.

Technical Specifications

STANDARD	BS EN ISO 10535
----------	-----------------

Sizing & Safe Working Load

SIZE	SAFE WORKING LOAD
PAEDIATRIC (BROWN)	500lbs / 227kg
SMALL (RED)	500lbs / 227kg
MEDIUM (YELLOW)	500lbs / 227kg
LARGE (GREEN)	500lbs / 227kg
EXTRA LARGE (BLUE)	500lbs / 227kg

For more information on sling dimensions, please contact us. For guidance on sling application, visit www.oxfordslingsselector.co.uk.

Key Symbols

The following symbols are used for the Oxford Access Padded Sling with Head Support.



This product is a Medical Device in accordance with EU Medical Device Regulation 2017/745.



ATTENTION, consult accompanying documents.



Refer to the user instructions before use (Blue background).



Certification mark indicating conformity with the applicable requirements for products sold within Great Britain.



A point of contact between the non-European medical device manufacturer, the national Competent Authorities (Ministry of Health) and Notified Bodies.



A unique device identification intended to provide single, globally harmonised positive identification of medical devices through distribution and use.



Indicates the entity importing the medical device into the locale.



CE marking demonstrating compliance with the medical device regulations. The CE marking indicates that the legal manufacturer has assessed the device and that it meets the General Safety and Performance Requirements under the MDR 2017/745.

Washing Instructions & Safety Checks



Max wash temperature 85°C.



DO NOT wash with bleach. Bleach will damage the sling's material and make it unsafe for use.



Cool tumble dry, air dry or dry at very low temperature.



DO NOT dry clean.



⚠ WARNING

Slings can suffer damage during washing and drying and should be checked carefully before each use. Scan QR code or [click here](#) for important sling safety checks and information.

Hook and Loop Belts

If your sling has any incorporated hook and loops, it is recommended to close it before washing to avoid inadvertent damage to the sling during the wash cycle.

PLEASE NOTE: Additional slings are available to meet individual patient needs. We advise that you always seek the advice of a trained clinician, authorised Oxford distributor or Oxford prior to purchase or use.

End of Life Disposal

Slings and associated material accessories should be sorted as combustible waste in accordance with local or national regulations.

Introduction

La sangle Oxford® Access Padded a été conçue spécialement pour faciliter la toilette en permettant d'accéder aisément aux vêtements pour l'habillage et le déshabillage. Cette sangle facile à passer et entièrement rembourrée assure un plus grand confort et facilite l'accès aux vêtements pour l'habillage et le déshabillage. Cette sangle n'est pas une sangle universelle et elle ne convient qu'à environ 25 % des patients.

Commandes Spéciales Pour Sangles

Les sangles peuvent parfois être commandées avec des spécifications particulières, à savoir dans un matériau ou des dimensions différentes. Il convient de noter que les consignes relatives à l'installation, au lavage et à la sécurité sont applicables à tous les modèles, qu'ils soient standard ou personnalisés. En cas de doute, contactez votre revendeur Oxford agréé ou Oxford directement.

Usage prévu

Une sangle est un composant d'un équipement d'aide au déplacement, utilisée avec un lève-personne mécanique afin de faciliter le transfert d'un patient. Elle se compose d'une toile spécialement conçue et fabriquée, qui vient se placer sous et/ou autour du patient avant d'être attachée à la barre d'écartement/arceau d'un pèse-personne afin d'élever, de transférer et d'abaisser le patient. Utilisés correctement, la sangle et le lève-personne assurent un transfert sécurisé et réduisent les risques associés aux manipulations manuelles.

Il incombe à la personne compétente de procéder à une évaluation des risques avant d'utiliser une sangle, afin de s'assurer que le choix de la sangle, la méthode de positionnement dans la sangle et la procédure de transfert conviennent au patient. Pour plus de conseils, veuillez contacter votre fournisseur agréé Oxford Service ou Oxford.

POUR UNE UTILISATION AVEC UN LÈVE-PERSONNE PASSIF EXCLUSIVEMENT.

Durée de vie prévue

La durée de vie prévue d'une sangle Oxford varie selon l'usage qui en est fait et le respect des consignes d'entretien énoncées dans le manuel d'utilisation. Des facteurs tels que la température de lavage, les détergents utilisés, la fréquence d'utilisation et le poids du patient auront un impact sur la durée de vie de la sangle. Oxford recommande d'inspecter les sangles avant chaque utilisation, afin de garantir la sécurité du patient. Une sangle présentant des taches d'eau de Javel, déchirée, coupée ou effilochée représente un danger et doit être mise au rebut et remplacée. La réglementation LOLER (Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998) exige l'examen minutieux des sangles afin de garantir qu'elles sont dans un état satisfaisant et adaptées à l'usage prévu. Pour plus de conseils, veuillez contacter votre fournisseur agréé Oxford Service ou Oxford.

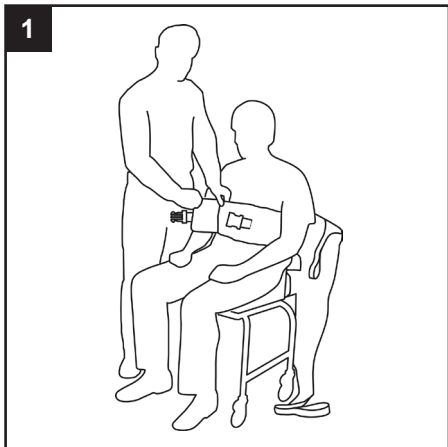
Signalement d'un incident grave

Tout incident survenant durant l'utilisation de ce produit et ayant des conséquences pour le patient et/ou le professionnel de santé doit être porté à la connaissance du fabricant du produit ou du distributeur agréé. Si l'incident se produit au sein de l'Union européenne (UE), il doit également être signalé aux autorités compétentes de l'État membre.

A AVERTISSEMENT

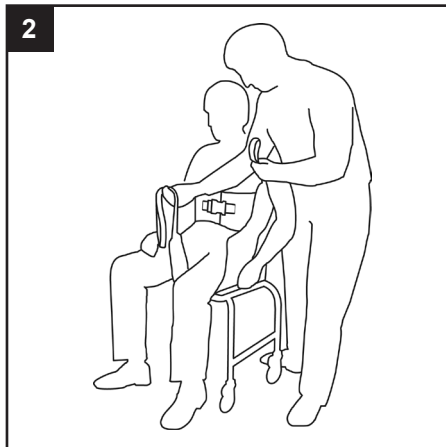
- **OXFORD RECOMMANDE L'UTILISATION DE PIÈCES OXFORD AUTHENTIQUES.**
- **Les produits de sangle et de levage Oxford sont conçus pour être compatibles ensemble. Pour les directives spécifiques à votre pays au sujet de l'utilisation d'élingues et de leur compatibilité, veuillez lire l'étiquette de l'élingue ou contacter votre revendeur local ou Oxford.**
- **Pour la sécurité du patient et du soignant, avant d'utiliser une sangle, veuillez procéder à une évaluation des risques afin de s'assurer que la sangle, la méthode de positionnement dans la sangle et la procédure de transfert sont adaptées au patient.**
- **Avant chaque utilisation, vérifiez la sangle et les coutures. Les sangles lavées à l'eau de javel, déchirées, coupées ou effilochées représentent un danger et pourraient entraîner des blessures graves, voire mortelles pour le patient.**
- **Les sangles usées et endommagées doivent être détruites et mises au rebut. Ne transformez jamais une sangle.**
- **Ne laissez jamais un patient sans surveillance.**
- **Ne pas dépasser la charge nominale de la sangle ou du lève-personne.**

Comment Passer La Sangle En Position Assise

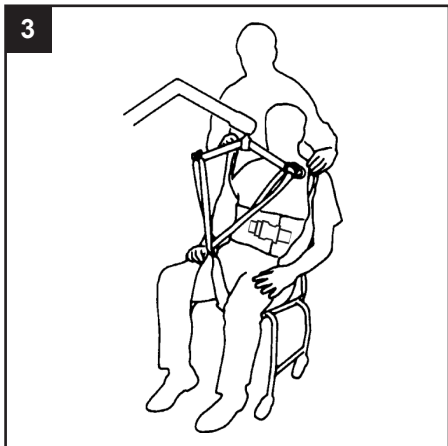


Passez la sangle derrière le dos du client juste sous les omoplates et au-dessus de la ligne de ceinture. Passez la bande avec la boucle autour du torse du patient et attachez-la devant. Il est inutile de serrer excessivement la bande avec la boucle. La bande avec la boucle est un mécanisme de positionnement et non pas un système de retenue.

REMARQUE: Les coussinets au dos des bandes avec boucle ne doivent pas forcément se chevaucher.



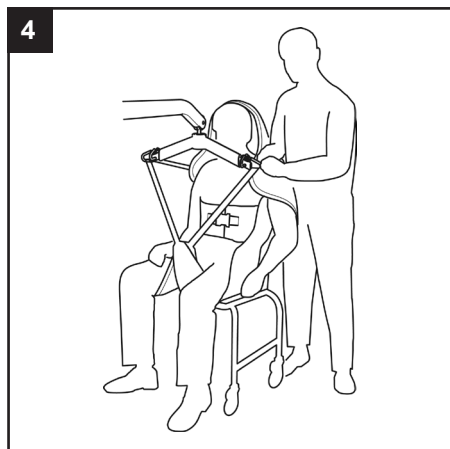
Soulevez une jambe du patient pour faire passer l'attache par-dessous puis faites-la ressortir entre ses jambes. Assurez-vous que la sangle n'est ni entortillée ni plissée sous la cuisse. Répétez l'opération pour l'autre jambe.



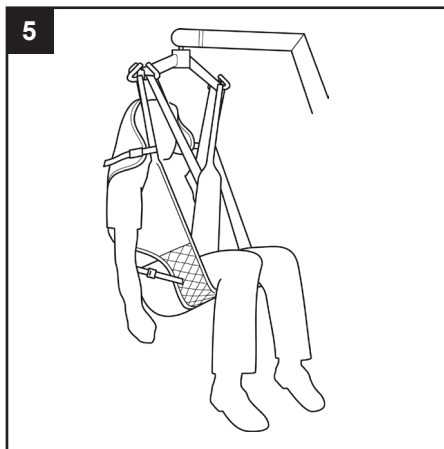
Croisez les sangles et attachez-les aux crochets avant de la barre d'écartement à l'aide de la longue sangle d'attache. Soulevez le patient à l'aide du lève-personne et attachez la sangle d'épaule désirée aux crochets arrière (vous obtenez une position plus verticale avec les boucles les plus courtes).

REMARQUE: Vous pouvez avancer le lève-personne vers le patient.

REMARQUE: Des réglages plus approfondis au niveau des points d'ancrage de l'épaule et/ou de la jambe peuvent s'avérer nécessaires en fonction de la taille ou de la corpulence du patient. Les points d'ancrage des sangles pour épaule/jambe doivent être attachés à une distance égale afin de permettre une levée équilibrée.



Placez le support de tête sur la nuque du patient. Attachez la boucle du support de tête et ajustez la sangle et la bouche jusqu'à ce que la tête du patient soit confortablement soutenue.



Soulevez le lève-personne à la hauteur qui convient. Lors du retour du patient en position assise, appuyez légèrement sur sa ou ses cuisses afin de maintenir une bonne posture.

REMARQUE: Les sangles de cuisses placées sur le support de jambe et l'ouverture sont destinées à assurer au patient un support complémentaire, si besoin est. Réglez en fonction du patient.

REMARQUE : cette sangle n'est pas prévue pour une utilisation avec un patient en position allongée.

Spécifications Techniques

STANDARD	BS EN ISO 10535
----------	-----------------

Des Tailles et Charge Maximale d'utilisation

TAILLE	CHARGE MAXIMALE D'UTILISATION
ENFANT (MARRON)	500lbs / 227kg
PETITE (ROUGE)	500lbs / 227kg
MOYENNE (JAUNE)	500lbs / 227kg
GRANDE (VERT)	500lbs / 227kg
TRÈS GRANDE (BLEU)	500lbs / 227kg

Pour plus d'informations sur les dimensions des élingues, veuillez nous contacter. Pour des conseils sur l'application des élingues, visitez www.oxfordslingsselector.co.uk.

Principaux Symboles

Vous trouverez les symboles suivants pour l'Oxford Access Padded Sangle.



Ce produit est un dispositif médical conforme à la directive relative aux dispositifs médicaux 2017/745.



ATTENTION, consultez les documents fournis.



Se référer aux instructions d'utilisation avant utilisation (Fond bleu).



Marque de certification indiquant la conformité aux exigences en vigueur pour les produits vendus en Grande Bretagne.



Point de contact entre le fabricant de dispositifs médicaux établi en dehors de l'Europe, les autorités nationales compétentes (ministère de la Santé) et les organismes notifiés.



Identification unique et harmonisée à l'échelle mondiale des dispositifs médicaux commercialisés et utilisés.



Indique l'entité chargée de l'importation du dispositif médical.



Marquage CE démontrant la conformité à la réglementation des dispositifs médicaux. Le marquage CE indique que le fabricant légal a évalué l'appareil et qu'il répond aux exigences générales de sécurité et de performance en vertu du MDR 2017/745.

Instructions De Lavage et Contrôles de Sécurité



Température de lavage maximale 85°C.



NE PAS laver à l'eau de javel L'eau de Javel aura pour effet d'endommager et de fragiliser le matériau de la sangle, rendant cette dernière inutilisable.



Laisser sécher naturellement ou au sèche-linge à faible température.



NE PAS nettoyer à sec.



⚠ AVERTISSEMENT

La sangle peut être endommagée pendant le lavage et le séchage. Toujours vérifier l'état de la sangle avant de l'utiliser. Scannez le code QR ou [cliquez ici](#) pour obtenir des informations et des contrôles de sécurité importants sur les élingues.

Ceintures auto-agrippantes

Si votre écharpe est équipée de bandes auto-agrippantes, il est recommandé de la fermer avant le lavage afin d'éviter tout dommage accidentel pendant le cycle de lavage.

REMARQUE: Il existe d'autres sangles adaptées aux différents besoins individuels. Il est recommandé de demander conseil à un revendeur agréé avant tout achat.

Mise au rebut en fin de vie

Les sangles et accessoires connexes doivent être éliminés avec les déchets combustibles conformément aux réglementations locales et nationales en vigueur.

Introduction

Der gepolsterte Oxford® Access Gurt wurde speziell entwickelt, um die Benutzung der Toilette zu erleichtern, da er einen ausgezeichneten Zugang zur Kleidung ermöglicht. Der Gurt ist einfach anzulegen, ist komplett gepolstert für mehr Komfort und ermöglicht den Zugang zu und das Ausziehen von Kleidungsstücken. Es handelt sich dabei nicht um einen Universalgurt, er ist nur für etwa 25 % aller Patienten geeignet.

Sonderbestellungen Für Gurte

Gelegentlich werden Materialien, Maße und andere Abänderungen außerhalb der Standardspezifikationen benötigt. Bitte beachten Sie, dass abgesehen von modellspezifischen Angaben die Leitlinien für Anlegen, Waschen und Sicherheit weiterhin gelten. Wenn Sie sich nicht sicher sind, wenden Sie sich bitte an Ihren autorisierten Oxford Kundendienst oder direkt an Oxford.

Erklärung zur bestimmungsgemäßen Verwendung

Ein Gurt ist eine Ausstattung zum Umsetzen und zur Handhabung, die mit einer mechanischen Hebevorrichtung verwendet wird, um den Transfer von Patienten zu erleichtern. Er besteht aus einem eigens für diesen Zweck entwickelten und ausgelegten Stoff, der unter und/oder um einen Patienten gelegt und dann am Spreizbügel/an der Halterung eines Patientenlifters befestigt wird, um den Patienten anzuheben, umzusetzen und abzusinken. Wenn die Kombination aus Gurt und Patientenlifter richtig ausgewählt und verwendet wird, ermöglicht sie ein sicheres Umlagern und die mit dem manuellen Heben von Patienten verbundenen Gefahren werden verringert.

Es liegt in der Verantwortung einer sachkundigen Person, dass vor dem Gebrauch von Gurten eine umfassende Risikoanalyse durchgeführt und der richtige Gurt, die richtige Methode zur Positionierung im Gurt und das richtige Transfervorgehen für den Patienten bestimmt wird. Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an Ihren autorisierten Oxford Fachhändler oder an Oxford.

NUR ZUR VERWENDUNG MIT PASSIVEN PATIENTENLIFTERN.

Erwartete Lebensdauer

Die erwartete Lebensdauer eines Oxford Gurts hängt vom Gebrauch und von der Beachtung der Pflege- und Waschanleitung in diesem Benutzerhandbuch ab. Faktoren wie Waschtemperatur, Waschmittel, Häufigkeit der Benutzung und das Gewicht des Patienten wirken sich auf die Lebensdauer Ihres Gurts aus. Oxford empfiehlt, Gurte vor jedem Gebrauch zu überprüfen, um die Sicherheit des Patienten zu gewährleisten. Ausgebleichte, zerrissene, ausgefranste oder kaputte Gurte sind gefährlich und müssen entsorgt und ausgewechselt werden. Nach LOLER (Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998) oder den jeweils anwendbaren Unfallverhütungsvorschriften müssen Gurte gründlich überprüft und als einsetzbar genehmigt werden. Für weitere Informationen wenden Sie sich bitte an Ihren autorisierten Oxford Fachhändler oder an Oxford.

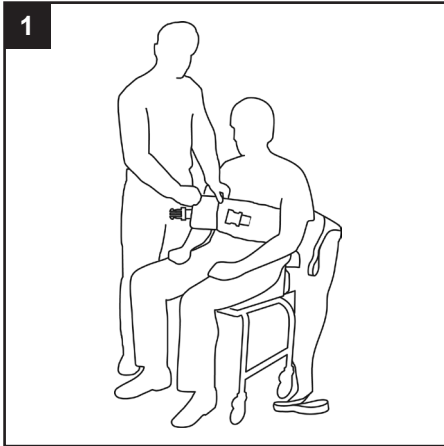
Meldung von schwerwiegenden Vorfällen

Wenn ein schwerwiegender Vorfall beim Gebrauch dieses Produkts auftritt, der sich auf den Patienten und/oder die Pflegeperson auswirkt, muss dieser dem Hersteller des Produkts oder dem autorisierten Fachhändler gemeldet werden. Sollte der Vorfall innerhalb der Europäischen Union (EU) auftreten, muss er auch die Behörde vor Ort gemeldet werden, die im jeweiligen Mitgliedstaat zuständig ist.

⚠️ WARNUNG

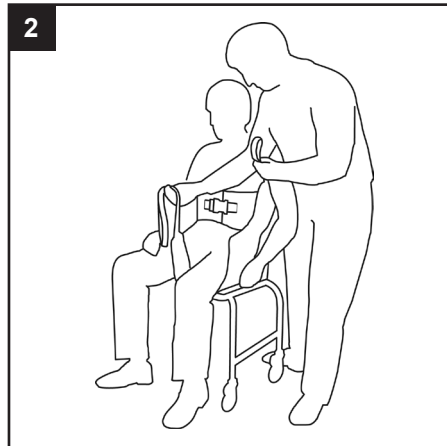
- **OXFORD EMPFIEHLT DIE VERWENDUNG VON ORIGINAL OXFORD-TEILEN.** Bespannungen und Lifts von Oxford sind frei miteinander kombinierbar. Länderspezifische Angaben zur Bespannung und Kompatibilität finden Sie im Etikett der Bespannung oder wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler oder an Oxford.
- Zum Schutz des Patienten und der Pflegeperson muss vor der Benutzung des Sitztuchs eine komplette Risikoanalyse durchgeführt werden, um sicherzustellen, dass das richtige Sitztuch, die richtige Methode zur Positionierung im Sitztuch und das richtige Transfervorgehen für den Patienten bestimmt wurde.
- Überprüfen Sie das Sitztuch und die Nähte vor jeder Benutzung. Die Verwendung von ausgebleichten, zerrissenen, eingeschnittenen, ausgefransten oder kaputten Sitztüchern ist gefährlich und könnte zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten führen.
- Verschlossene Sitztücher vernichten und wegwerfen. Sitztücher nicht abändern.
- Nie verlassen, einen Patienten unbeaufsichtigt
- Die maximal zulässige Tragkraft des Gurts oder des Patientenlifters nicht überschreiten.
- NICHT versuchen, neu zu positionieren eines Patienten durch Ziehen an den Schlaufen Schlin.

Anbringen Des Gurts Aus Dem Sitzen

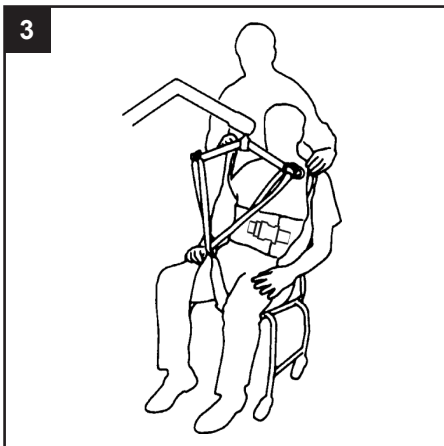


Legen Sie den Gurt so am Rücken des Patienten an, dass er sich direkt unter den Schulterblättern und über der Gürtellinie befindet. Befestigen Sie den Gurt mit der Schnalle vorne um den Patienten. Der Gurt muss nicht eng sitzen. Beim Gurt mit Schnalle handelt es sich um eine Positionierungshilfe und nicht um einen Rückhaltegurt.

HINWEIS: Die Polsterung hinter dem Gurt mit Schnalle muss nicht überlappen.



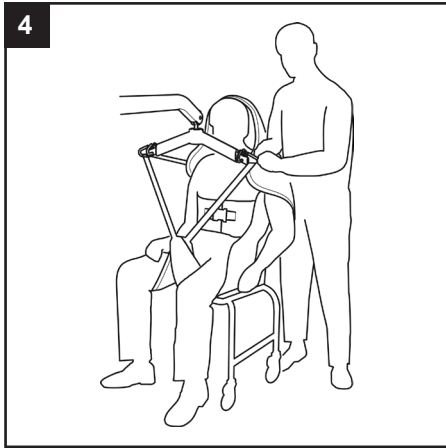
Heben Sie das Bein des Patienten an und führen Sie den Beinriemen unter dem Bein hindurch und zwischen den Beinen nach oben. Überprüfen Sie, dass der Gurt nicht unter dem Oberschenkel verdreht oder geknickt ist. Wiederholen Sie diesen Vorgang mit dem anderen Bein.



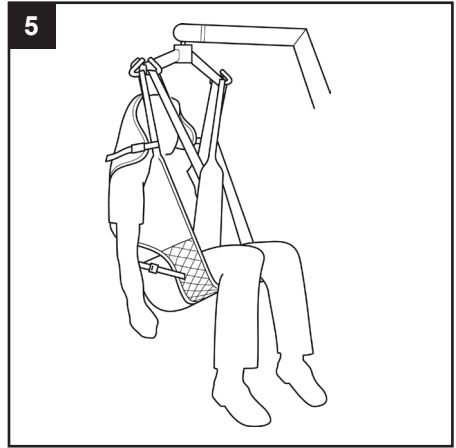
Legen Sie die Beingurte über Kreuz und befestigen Sie sie mit der längsten Schlaufe an den vorderen Haken des Spreizbügels. Heben Sie den Patientenlifter an und befestigen Sie die gewünschte Schulter Schlaufe am hinteren Haken (mit der kürzesten Schlaufe erzielen Sie eine aufrechte Haltung).

HINWEIS: Der Patientenlifter kann sich dabei zum Patienten hin bewegen.

HINWEIS: Ein geringfügiges Verstellen der Befestigungspunkte für die Schulter- und/oder Bein-schlaufen kann erforderlich sein, um eine bessere Anpassung an die Größe oder Körperform des Patienten zu erzielen. Die Befestigungspunkte für die Schulter-/Beinschlaufen sollten etwa auf gleicher Länge verbunden werden, um ein gleichmäßiges Heben zu erzielen.



Positionieren Sie die Kopfstütze hinten um den Kopf des Patienten. Befestigen Sie den Gurt mit Schnalle und stellen Sie den Gurt und die Schnalle so ein, dass der Kopf des Patienten bequem abgestützt ist.



Heben Sie den Patientenlifter auf die gewünschte Höhe an. Wenn Sie den Patienten wieder zum Sitzen bringen, sorgt ein leichter Druck auf den/die Oberschenkel des Patienten für eine gute Haltung.

HINWEIS: Die Oberschenkelgurte an den Beinteilen und die Öffnung bieten bei Bedarf zusätzliche Unterstützung für den Patienten. Stellen Sie sie so ein, wie es für den Patienten am bequemsten ist.

HINWEIS: Dieser Gurt wird nicht zum Heben aus einer liegenden Position empfohlen.

Technische Daten

NORM	BS EN ISO 10535
------	-----------------

Größen und Höchstlast

GRÖSSE	HOCHSTLAST
PÄDIATRISCH (BRAUN)	500lbs / 227kg
KLEIN (ROT)	500lbs / 227kg
MITTEL (GELB)	500lbs / 227kg
GROSS (GRÜN)	500lbs / 227kg
SEHR GROSS (BLAU)	500lbs / 227kg

Für weitere Informationen zu den Schlingenabmessungen kontaktieren Sie uns bitte.
Anleitungen zur Anwendung von Schlingen finden Sie unter www.oxfordslingsselector.co.uk.

Wichtige Symbole

Die folgenden Symbole werden auf dem Oxford Access Gurt:



Bei diesem Produkt handelt es sich um ein Medizinprodukt gemäß der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte.



ACHTUNG, siehe die beigelegten Unterlagen.



Lesen Sie vor der Verwendung die Bedienungsanleitung (Blauer Hintergrund).



Diese Kennzeichnung zeigt die Konformität mit den anwendbaren Anforderungen für Produkte an, die in Großbritannien verkauft werden.



Eine Kontaktstelle zwischen dem außerhalb Europas ansässigen Hersteller des Medizinprodukts, den zuständigen nationalen Behörden Gesundheitsministerium) und den benannten Stellen.



Das UDI-System (Unique Device Identification – UDI) soll für eine einzige, weltweit harmonisierte Identifizierung von Medizinprodukten über den gesamten Vertriebsweg und Einsatz hinweg sorgen.



Zeigt das Unternehmen an, das das Medizinprodukt in die Region einführt.



CE-Kennzeichnung zum Nachweis der Einhaltung der Medizinproduktevorschriften. Die CE-Kennzeichnung zeigt an, dass der gesetzliche Hersteller das Gerät bewertet hat und dass es die allgemeinen Sicherheits- und Leistungsanforderungen gemäß MDR 2017/745 erfüllt.

Waschanweisungen und Sicherheitsüberprüfung



Maximale Waschtemperatur 85°C.



NICHT mit Bleichmittel waschen. Bleichmittel beschädigen das Gurtmaterial so, dass es nicht mehr verwendet werden kann.



Auf niedriger Stufe im Wäschetrockner, an der Luft oder bei sehr niedriger Temperatur trocknen.



NICHT für den Trockner geeignet.



⚠️ WARNUNG

Gurte können beim Waschen und Trocknen beschädigt werden und sollten vor jedem Gebrauch sorgfältig überprüft werden. Scannen Sie den QR-Code oder [klicken Sie hier](#), um wichtige Sicherheitsüberprüfungen und Informationen für Schlingen zu erhalten.

Klettverschlussgurte

Wenn Ihr Tragetuch über integrierte Klettverschlüsse verfügt, empfiehlt es sich, diese vor dem Waschen zu schließen, um eine versehentliche Beschädigung des Tragetuchs während des Waschgangs zu vermeiden.

BITTE BEACHTEN SIE: Zusätzliche Gurte für individuelle Bedürfnisse sind erhältlich. Wir empfehlen, dass Sie sich vor dem Kauf oder der Verwendung immer von ausgebildetem Klinikpersonal, einem autorisierten Oxford Fachhändler oder von Oxford beraten lassen.

Entsorgung am Ende der Lebensdauer

Gurte und dazugehörige Materialien und Zubehör sind gemäß den vor Ort oder landesweit geltenden Vorschriften als brennbare Abfälle zu sortieren.

Introducción

La Oxford® Access Padded es una eslinga diseñada específicamente para facilitar el proceso de ir al baño, ya que permite un excelente acceso a la ropa. Es una eslinga de instalación fácil, con acolchado para mayor comodidad, y que permite desvestirse al usuario de manera sencilla. No constituye una eslinga uso general, y se calcula que solo es compatible con el 25% de los usuarios aproximadamente.

Pedidos Especiales de Arnese

Existen determinadas ocasiones en las que se requiere el uso de material, dimensiones y otros factores diferentes de la especificación estándar. Tenga en cuenta que, al margen de cualquier referencia específica de modelo, debe seguir respetando las directrices de montaje, limpieza y seguridad. Por cualquier consulta, póngase en contacto con su representante autorizado de servicio de Oxford o directamente con Oxford.

Declaración de uso previsto

Un arnés es una pieza en movimiento y forma parte del equipo de manipulación que se utiliza con un elevador mecánico para facilitar el traslado de un paciente. Se compone de un trozo de tela especialmente diseñado y construido que se coloca por debajo o alrededor de un paciente antes de acoplarlo a la barra separadora o la base de soporte de un elevador para levantar, transferir o descender al paciente. La selección y uso correctos del arnés y combinación de piezas de elevación brindan una transferencia más segura y reducen los riesgos asociados a la manipulación manual.

Una persona competente y responsable debe llevar a cabo una evaluación minuciosa de los riesgos antes de usar cualquier arnés, para asegurarse de que la elección, el método de posicionamiento en el arnés y el procedimiento de transferencia se hayan calculado correctamente para el paciente en cuestión. Para obtener más información, póngase en contacto con su proveedor de servicios autorizado de Oxford o Oxford.

SOLAMENTE PARA USO CON ELEVADORES PASIVOS.

Vida útil estipulada previa al mantenimiento

La vida útil estipulada de un arnés Oxford variará dependiendo del uso y del cuidado que le brinde, y del seguimiento de las instrucciones de lavado presentes en la guía del usuario. Otros factores, como la temperatura del lavado, los detergentes, la frecuencia de uso y el peso del paciente tendrán un impacto en la vida útil del arnés. Oxford recomienda revisar los arneses cada vez que vaya a usarlos para garantizar la seguridad del paciente. Si los arneses se encuentran descoloridos, rotos, cortados o rasgados ya no son elementos seguros, por lo que debe desecharlos y sustituirlos de inmediato. Es un requisito de LOLER (Regulaciones sobre operaciones para levantar pacientes y equipos de elevación de 1998) que los arneses se sometan a una revisión y aprobación completas. Para obtener más información, póngase en contacto con su proveedor de servicios autorizado de Oxford o Oxford.

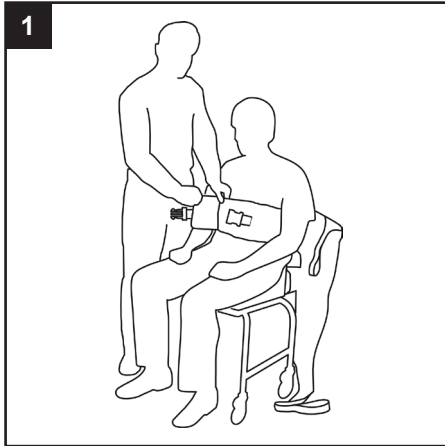
Notificación de incidentes graves

En caso de que se produzca un incidente grave durante el uso de este producto, que afecte al paciente y/o al proveedor de cuidados, debe comunicarse con el fabricante del producto o el distribuidor autorizado. Si el incidente se produce dentro de la Unión Europea (UE), también se debe informar a la autoridad local competente del Estado miembro.

ADVERTENCIA

- **OXFORD RECOMIENDA UTILIZAR PRODUCTOS AUTÉNTICOS OXFORD.** Los sistemas Oxford de arneses y elevación tienen un diseño que los hace compatibles entre sí. Para obtener información y consejos específicos acerca del uso y compatibilidad de los arneses, consulte la etiqueta del arnés, o bien comuníquese con su distribuidor local de mercado o con Oxford.
- Por la seguridad del paciente y del proveedor de cuidados, antes de utilizar cualquier arnés, se debe llevar a cabo una evaluación exhaustiva de riesgo para comprobar la determinación de la elección correcta de arnés, el método de posicionamiento en el mismo y el procedimiento de transferencia para el paciente.
- Antes de cada utilización, **INSPECCIONE** el arnés y las costuras. La utilización de arneses descoloridos, rasgados, cortados, deshilachados o rotos es insegura y podría ocasionar lesiones severas e inclusive la muerte del paciente.
- **NO altere los arneses.** Deseche o destruya los arneses desgastados.
- **NO deje NUNCA un paciente desatendido.**
- **NO exceda la capacidad estipulada para la eslinga o el elevador.**
- **NO intente modificar la posición del paciente tirando de las presillas del arnés.**

Cómo Se Pone La Eslinga En Posición Sentada

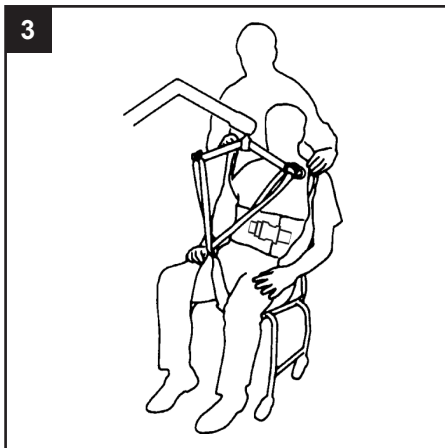


Coloque el arnés en la espalda del cliente, justo debajo de los omóplatos y arriba de la línea del cinturón. Acopte el cinturón de posicionamiento con hebilla rodeando el paciente por delante. No es necesario ajustar demasiado la correa de la hebilla. La correa de la hebilla debe considerarse un mecanismo de posicionamiento y no una restricción.

NOTA: El acolchado detrás de las correas de hebilla no debería superponerse.



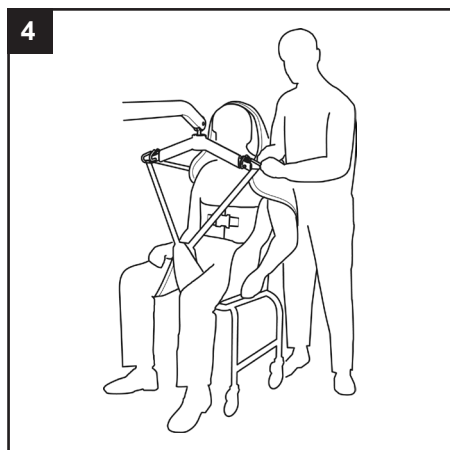
Levante la pierna del paciente y pase la correa para la pierna por debajo y hacia arriba, entre las piernas. Asegúrese de que el arnés no quede torcido o arrugado bajo el muslo. Repita el mismo proceso con la otra pierna.



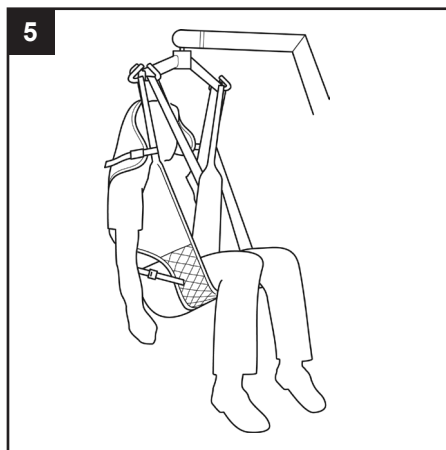
Cruce las correas de las piernas y acóplelas a la barra extensora en los ganchos frontales por el lazo más largo. Ice el elevador y acople el lazo de hombro deseado a los ganchos posteriores (puede lograr una posición más erguida utilizando el lazo más corto).

NOTA: Puede acercar el elevador al cliente.

NOTA: Probablemente deba realizar ajustes en los puntos de acople de los lazos de hombro o pierna para adaptarlos a la altura o la forma del cuerpo del cliente. Los puntos de acople de los lazos de hombro o pierna deben estar conectados a una longitud similar para poder efectuar un ascensor balanceado.



Coloque el soporte para la cabeza rodeando la parte posterior de la cabeza del paciente. Acople la hebilla de la correa del soporte para la cabeza y ajuste correa y hebilla hasta que la cabeza del paciente quede cómodamente sostenida.



Levante el elevador a la altura deseada. Al volver a sentar al cliente, ejerza una ligera presión sobre el muslo para mantener la buena postura.

NOTA: Las correas del muslo colocadas en los soportes para piernas y la apertura están diseñadas para proporcionar apoyo adicional para el cliente de ser necesario. Ajuste a la medida de la comodidad del cliente.

NOTA: No se recomienda el uso de este arnés a partir de una posición horizontal o recostada.

Especificaciones Técnicas

NORMA	BS EN ISO 10535
-------	-----------------

Talles y carga de trabajo segura

MEDIDA	CARGA DE TRABAJO SEGURA
PEDIÁTRICO (MARRÓN)	500 libras / 227kg
PEQUEÑO (ROJO)	500 libras / 227kg
MEDIANO (AMARILLO)	500 libras / 227kg
GRANDE (VERDE)	500 libras / 227kg
SÚPER GRANDE (AZUL)	500 libras / 227kg

Para obtener más información sobre las dimensiones de la eslinga, contáctenos. Para obtener orientación sobre la aplicación de eslingas, visite www.oxfordslingsselector.co.uk.

Explicación De Los Símbolos

Los siguientes signos se utilizan en el Oxford Access Padded Eslinga.



Este producto es un Dispositivo Médico de acuerdo con la Ordenanza de Dispositivos Médicos de la UE 2017/745.



ATENCIÓN: consulte los documentos adjuntos.



Consulte las instrucciones del usuario antes de usar (Fondo azul).



Marca de certificación que indica la conformidad con los requisitos aplicables a los productos vendidos en Gran Bretaña.



Punto de contacto entre el fabricante de productos sanitarios no europeos, las autoridades nacionales competentes (Ministerio de Sanidad) y los organismos notificados.



Una identificación única para el producto destinada a proporcionar una identificación positiva única y armonizada a nivel mundial para todos los productos sanitarios a través de su distribución y uso.



Indica la entidad que importa el producto sanitario a la localidad.



Marcado CE que demuestra el cumplimiento de las normas sobre dispositivos médicos. La marca CE indica que el fabricante legal ha evaluado el dispositivo y que cumple con los requisitos generales de seguridad y rendimiento del MDR 2017/745.

Instrucciones de lavado y controles de seguridad



Temperatura máxima de lavado 85°C.



NO lavar con lejía. El uso de lejía dañará el material del arnés y lo dejará no apto para la utilización.



Centrifugue en frío, cuelgue para secar o seque a máquina a muy baja temperatura.



NO lavar en seco.



⚠ ADVERTENCIA

Los arneses pueden sufrir daños durante el lavado y secado, por lo tanto, debe revisarlos cuidadosamente antes de cada uso. Escanee el código QR o [haga clic aquí](#) para obtener información y verificaciones importantes de seguridad de la eslinga.

Cinturones de gancho y bucle

Si su arnés tiene algún gancho y bucle incorporado, se recomienda cerrarlo antes de lavarlo para evitar daños accidentales al arnés durante el ciclo de lavado.

TENGA EN CUENTA QUE: Contamos con una amplia gama de arneses que se ajustan a las necesidades de cada individuo. Le aconsejamos siempre buscar el asesoramiento de un especialista médico, distribuidor autorizado de Oxford o Oxford antes de adquirir o el usar el producto.

Eliminación al final de la vida útil

Los arneses y accesorios de material asociados deben clasificarse como residuos combustibles de acuerdo con las normativas locales o nacionales.

Introduzione

L'imbracatura imbottita Oxford® Access è appositamente progettata per facilitare le esigenze di toilette e consentire un agevole accesso agli indumenti. Di facile applicazione è completamente imbottita per offrire un comfort aggiuntivo e consentire un'agevole rimozione degli indumenti. Non si tratta di una imbracatura generica ed è adatta a circa il 25% degli utenti.

Ordini di imbracature speciali:

È necessario comunicare le condizioni di utilizzo, il materiale, le dimensioni ed altre caratteristiche speciali non previste dalle specifiche standard. Tenere presente che, a parte i riferimenti specifici ai vari modelli, devono essere applicate le linee guida per l'adattamento, il lavaggio e la sicurezza indicate. In caso di dubbi rivolgersi a un Centro di assistenza Oxford oppure, direttamente, a Oxford.

Destinazione d'uso

Un'imbracatura è un componente di un'apparecchiatura di movimentazione e gestione che viene usato insieme a un sistema di sollevamento meccanico per facilitare il trasferimento di un paziente. È composta di un elemento di tessuto appositamente progettato e realizzato che viene posto sotto, e/o intorno, a un paziente prima di attaccarlo a una barra/intelaiatura di un sollevatore per alzare, trasferire e abbassare il paziente. La combinazione di imbracatura e di sollevatore, quando correttamente impostata e utilizzata, consentirà di trasferire in sicurezza il paziente e di ridurre i rischi associati alla movimentazione manuale.

Prima di utilizzare un'imbracatura, una persona competente dovrà effettuare un'approfondita analisi dei rischi per confermare che la scelta dell'imbracatura, il metodo di posizionamento e la procedura di trasferimento siano adeguati alle esigenze del paziente. Per ulteriori informazioni contattare l'assistenza tecnica autorizzata di Oxford o Oxford.

DA UTILIZZARE ESCLUSIVAMENTE SU UTENTI NON IN GRADO DI SOLLEVARSI AUTONOMAMENTE (SOLLEVAMENTO PASSIVO).

Vita utile prevista

La vita utile prevista di un'imbracatura Oxford dipende dal suo uso e dall'osservanza delle istruzioni di manutenzione e di lavaggio riportate in questa Guida per l'utente. La vita utile dell'imbracatura viene influenzata dalla temperatura di lavaggio, dai detersivi utilizzati, dalla frequenza d'uso e dal peso del paziente. Per garantire la sicurezza dei pazienti, Oxford raccomanda di verificare le imbracature prima di un ogni loro utilizzo. Le imbracature rovinata, lacerate, tagliate o danneggiate non sono considerate sicure e devono essere scartate e sostituite. In base a quanto previsto dal regolamento LOLER (Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998), le imbracature devono essere attentamente controllate e testate per l'uso al quale sono destinate. Per ulteriori informazioni contattare l'assistenza tecnica di Oxford o Oxford.

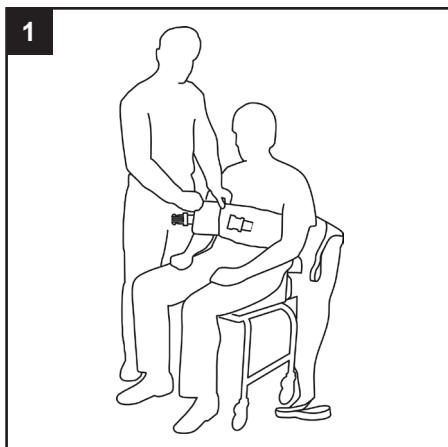
Segnalazione di incidenti gravi

Nel caso in cui durante l'uso di questo prodotto si sia verificato un incidente grave che abbia coinvolto l'utente o l'assistente è necessario segnalarlo al fabbricante del prodotto o al rivenditore autorizzato. Se l'incidente si verifica in uno Stato dell'Unione europea (UE) lo si deve segnalare anche all'Autorità competente dello Stato membro di residenza.

A AVVERTENZA

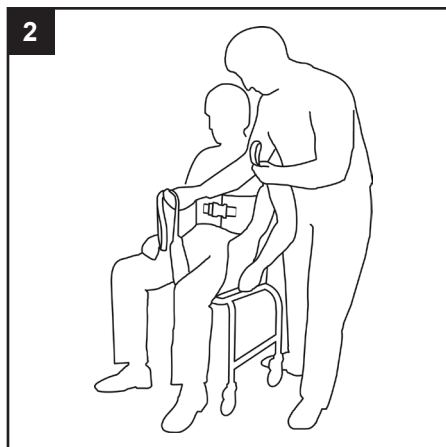
- **OXFORD RACCOMANDA DI UTILIZZARE UNICAMENTE COMPONENTI OXFORD ORIGINALI.** I prodotti di imbracatura e di sollevamento Oxford sono stati realizzati per essere fra loro compatibili. Per le linee guida nazionali specifiche sull'utilizzo e la compatibilità dell'imbracatura fare riferimento all'etichetta dell'imbracatura, oppure rivolgersi al proprio distributore locale o, direttamente, a Oxford.
- **Per la sicurezza del paziente e dell'assistente, prima di utilizzare un'imbracatura è necessario eseguire una valutazione completa per accertarsi di aver scelto l'imbracatura corretta, di aver adottato il metodo di posizionamento nell'imbracatura e di aver determinato la procedura corretta per il trasferimento del paziente.**
- **Prima di ogni utilizzo, CONTROLLARE** l'imbracatura e le cuciture. L'uso di imbracature scolorite, strappate, tagliate, sfrangiate o rotte non è sicuro e potrebbe provocare gravi lesioni o la morte del paziente.
- **NON modificare le imbracature. Eliminare o scartare le imbracature usurate.**
- **NON LASCIARE MAI un paziente incustodito.**
- **NON superare la capacità di carico massima dell'imbracatura o del sollevatore.**
- **NON cercare di riposizionare un paziente tirando i lacci dell'imbracatura.**

Applicazione dell'imbracatura con utente in posizione seduta

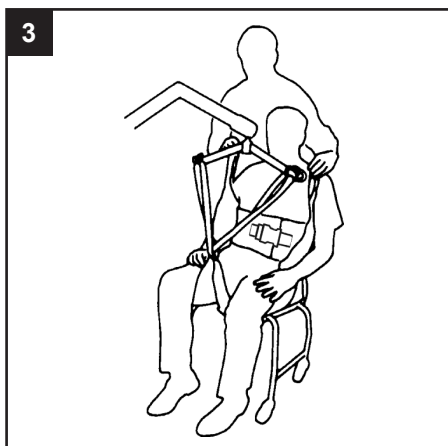


Sistemare l'imbracatura dietro la schiena dell'utente, subito sotto le scapole e sopra la linea della cintura. Avvolgere la fascia con fibbia attorno alla parte anteriore dell'utente. Non è necessario stringerla eccessivamente. La fascia con fibbia è un sistema di posizionamento e non un sistema di contenimento.

NOTA: Non sovrapporre l'imbottitura posteriore delle fasce con fibbia.



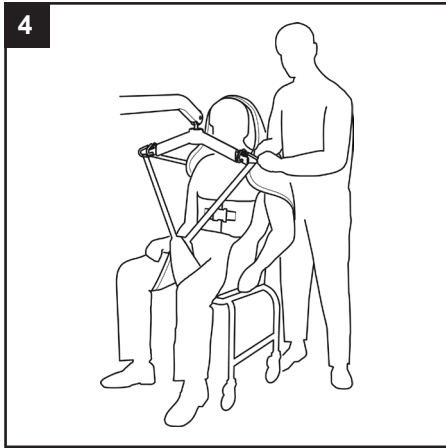
Sollevare la gamba dell'utente e fare passare la fascia per la gamba sotto e fra le gambe. Accertarsi che il tessuto della fascia non sia arricciato o ripiegato sotto la coscia. Ripetere la procedura sull'altra gamba.



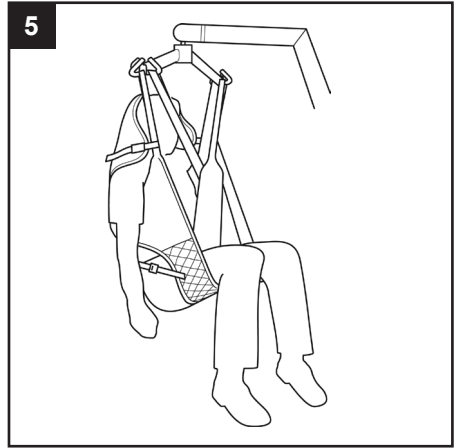
Incrociare le fasce per le gambe e agganciare gli anelli più lunghi ai ganci anteriori del braccio sollevatore. Alzare il sollevatore e agganciare l'anello per la spalla ai ganci posteriori (l'anello più corto consente di ottenere una posizione più eretta).

NOTA: Il sollevatore potrebbe spostarsi verso l'utente.

NOTA: Per un migliore adattamento all'altezza e alla conformazione dell'utente potrebbe essere necessario regolare i punti di aggancio degli anelli delle fasce per la spalla e/o la gamba. Per ottenere un corretto bilanciamento è necessario agganciare gli anelli delle fasce per la spalla/gamba approssimativamente alla stessa altezza.



Posizionare il sostegno per la testa attorno alla parte posteriore della testa dell'utente. Agganciare la fibbia della fascia del sostegno per la testa e regolare la fascia e la fibbia in modo da sostenere comodamente la testa dell'utente.



Alzare il sollevatore fino all'altezza desiderata. Quando lo si fa di nuovo sedere, applicare una leggera pressione sulla/e coscia/e dell'utente per mantenerne la corretta postura.

NOTA: Le fasce per le cosce posizionate sui sostegni per le gambe e sull'apertura sono progettate per fornire, quando necessario, un ulteriore sostegno dell'utente. Regolarle per migliorare il comfort dell'utente.

NOTA: Si raccomanda di non usare questa imbracatura per sollevare utenti in posizione sdraiata.

Specifiche tecniche

STANDARD	BS EN ISO 10535
----------	-----------------

Dimensioni e portata di sicurezza

DIMENSIONE	PORTATA DI SICUREZZA
PEDIATRICO (MARRONE)	500 lbs / 227 kg
SMALL (ROSSO)	500 lbs / 227 kg
MEDIUM (GIALLO)	500 lbs / 227 kg
LARGE (VERDE)	500 lbs / 227 kg
EXTRA LARGE (BLU)	500 lbs / 227 kg

Per ulteriori informazioni sulle dimensioni dell'imbracatura non esitate a contattarci. Per ricevere assistenza sul montaggio dell'imbracatura accedere al sito Web www.oxfordslingsselector.co.uk.

Simboli

I seguenti simboli sono applicati al Oxford Access Padded imbracature.



Prodotto classificato come Dispositivo medico, conforme al Regolamento (UE) 2017/745 relativo ai Dispositivi medici.



ATTENZIONE: fare riferimento alla documentazione di accompagnamento.



Prima dell'uso fare riferimento alle Istruzioni per l'utente (sfondo blu).



Marchio di certificazione che indica la conformità ai requisiti richiesti per i prodotti commercializzati in Gran Bretagna.



Indicazioni per contattare il fabbricante di dispositivi medici non europeo, le Autorità nazionali competenti (Ministero della salute) ed Enti certificati.



Identificazione univoca del dispositivo destinata a fornire un'indicazione univoca e armonizzata per la distribuzione e l'utilizzo di Dispositivi medici.



Indica l'entità che importa il Dispositivo medico nel mercato locale.



Marcatura CE che attesta la conformità alle normative sui dispositivi medici. La marcatura CE indica che il produttore legale ha valutato il dispositivo e che soddisfa i requisiti generali di sicurezza e prestazione ai sensi del MDR 2017/745.

Istruzioni di lavaggio & Controlli di sicurezza



Temperatura massima di lavaggio 85°C.



NON lavare con candeggina. La candeggina potrebbe danneggiare il materiale delle imbracature e renderle pericolose all'utilizzo.



Asciugare in asciugatrice, all'aria aperta o temperature molto basse.



NON lavare a secco.



⚠ AVVERTENZE

Le imbracature potrebbero danneggiarsi durante il lavaggio e l'asciugatura e dovrebbero essere controllate con cura prima di ogni utilizzo. Scannerizza il QR code o [clicca qui](#) per importanti controlli di sicurezza e informazioni.

Cinture con gancio e passante

Se la tua imbracatura ha ganci e passanti incorporati, si consiglia di chiuderli prima del lavaggio per evitare danni involontari alla imbracatura durante il ciclo di lavaggio.

NOTA BENE: Imbracature addizionali sono disponibili ad incontrare le singole esigenze dei pazienti. Consigliamo di chiedere sempre il parere di un medico qualificato, un distributore Oxford autorizzato oppure direttamente Oxford per l'acquisto o l'utilizzo.

Fine vita del dispositivo

Le imbracature e gli accessori ad esse associati dovrebbero essere smaltite come rifiuti combustibili in conformità con le normative locali o nazionali

Inleiding

De Oxford® Access Gevoerde sling is specifiek ontworpen om toiletgang mogelijk te maken en biedt gemakkelijk toegang tot de kleding. De sling is gemakkelijk aan te brengen, volledig gevoerd voor extra comfort, en maakt het mogelijk gemakkelijk kleding te verwijderen. Dit is geen sling voor algemeen gebruik; hij is slechts geschikt voor ongeveer 25% van de patiënten.

Speciale bestellingen tilbanden

Soms wordt verzocht om tilbanden te vervaardigen die afwijken van de standaardspecificaties qua materiaal, maten of overige kenmerken. Wees erop bedacht dat naast aanbevelingen die specifiek voor bepaalde modellen gelden, richtlijnen betreffende bevestiging, reiniging en veiligheid van toepassing blijven. Neem bij twijfel altijd contact op met uw erkende Oxford dealer, of rechtstreeks met Oxford.

Verklaring van bedoeld gebruik

Een 'sling' is een onderdeel van een bewegend apparaat dat wordt gebruikt met een mechanische lift om de verplaatsing van een patiënt mogelijk te maken. Het bevat een speciaal ontworpen en gefabriceerd stuk materiaal dat onder en/of rond een patiënt wordt geplaatst voordat het aan het juk (spreidstang) of de wieg van een lift wordt bevestigd, om een patiënt op te tillen, te verplaatsen of omlaag te brengen. Wanneer de juiste keuze wordt gemaakt en de sling en lift correct worden gebruikt, biedt deze combinatie een veilige manier om een patiënt te verplaatsen en worden de risico's die samenhangen met handmatige verplaatsing verminderd.

Er moet een zorgvuldige risicobeoordeling worden uitgevoerd door een deskundig persoon voordat de sling wordt gebruikt. Deze persoon is verantwoordelijk voor de controle of de keuze van de sling en de manier waarop deze wordt geplaatst en gebruikt voor de verplaatsing, op de juiste wijze is bepaald voor de patiënt. Voor verdere begeleiding kunt u contact opnemen met uw erkende Oxford serviceaanbieder of Oxford.

UITSLUITEND VOOR GEBRUIK IN COMBINATIE MET PASSIEVE LIFTEN.

Verwachte levensduur

De verwachte levensduur van een Oxford sling hangt af van het gebruik en de mate waarin de onderhouds- en wasvoorschriften worden opgevolgd die in de gebruikershandleiding worden gegeven. De levensduur van de sling wordt beïnvloed door factoren zoals de temperatuur waarop en het wasmiddel waarmee wordt gewassen, de frequentie van het gebruik en het gewicht van de patiënt. Oxford adviseert de sling voor ieder gebruik te controleren om de veiligheid van de patiënt te waarborgen. Verbleekte, gescheurde, gerafelde of kapotte slings zijn onveilig en moeten worden weggegooid en vervangen. Het is een vereiste volgens de Britse 'Lifting Operations and Lifting Equipment Regulations 1998' (LOLER, Regelgeving inzake Gebruik en Liftapparatuur) dat slings grondig worden gecontroleerd en geschikt worden verklaard voor gebruik. Voor meer advies kunt u contact opnemen met uw erkende Oxford serviceaanbieder of Oxford.

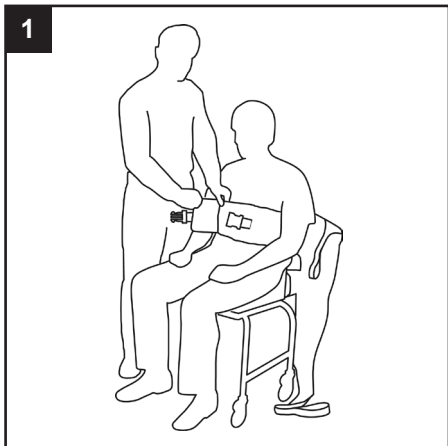
Melden van ernstige incidenten

Wanneer tijdens gebruik van dit product een ernstig incident heeft plaatsgevonden, waarbij de patiënt en/of zorgverlener betrokken was/waren, moet dit aan de fabrikant van het product of de erkende distributeur worden gemeld. Indien dit incident heeft plaatsgevonden binnen de Europese Unie (EU), moet het ook aan de bevoegde autoriteit binnen de lidstaat worden gemeld.

WAARSCHUWING

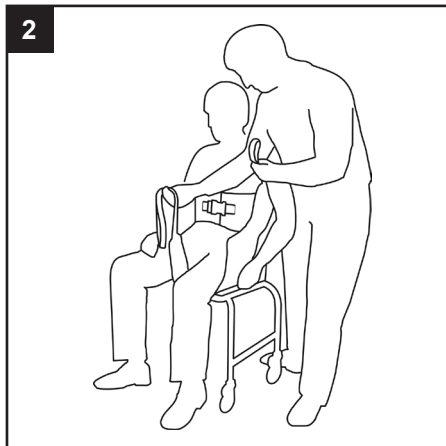
- **OXFORD ADVISEERT HET GEBRUIK VAN ORIGINELE OXFORD ONDERDELEN.** Oxford tilbanden en liftproducten zijn zodanig ontworpen dat ze met elkaar kunnen worden gecombineerd. Voor landspecifieke richtsnoeren betreffende het gebruik van sling en de combineerbaarheid, wordt verwezen naar het label in de tillift, of u kunt contact opnemen met uw distributeur of Oxford.
- **Met het oog op de veiligheid van de patiënt en verzorger:** voor gebruik van een tilband moet er een volledige risicobeoordeling worden uitgevoerd om te waarborgen dat de juiste tilband en positioneringsmethode hiervoor is gekozen, en dat de voor de patiënt juiste procedure voor de transfer is bepaald.
- **CONTROLEER** de tilband en het stiksel voor elk gebruik. Het gebruik van verkleurde, afgeknipte, gescheurde, rafelige of kapotte tilbanden is onveilig en kan leiden tot ernstig letsel of overlijden van de patiënt.
- **VERANDER NIETS** aan de tilbanden. Vernietig versleten tilbanden en gooi ze weg.
- **Laat een patiënt NOOIT** zonder toezicht achter.
- **Overschrijd NOOIT** het nominaal vermogen van de tilband of lift.
- **PROBEER NOOIT** een patiënt in een andere positie te plaatsen door aan de lussen van de tilband te trekken.

Aanbrengen van de tilband bij een patiënt in zittende positie

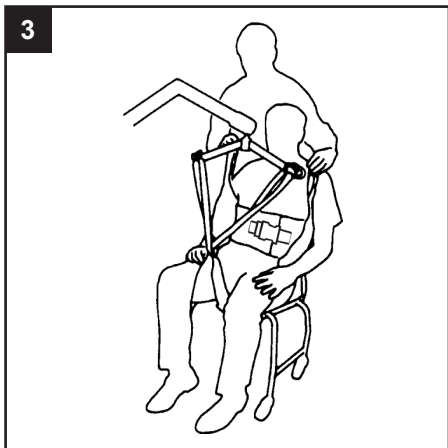


Plaats de tilband achter de rug van de patiënt, net onder de schouderbladen en boven de lijn van de gordel. Bevestig de gordel met gesp rond de voorzijde van het lichaam. De gordel hoeft niet strak te zitten. Deze gordel is bedoeld als positioneringsgordel en niet als een veiligheids-gordel.

OPMERKING: Het gepolsterde materiaal achter de gesp hoeft niet te overlappen.



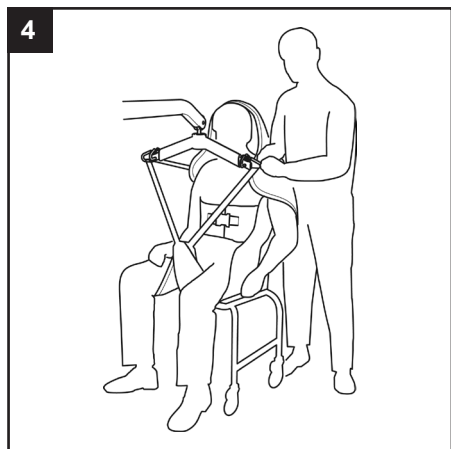
Til het been van de patiënt op en plaats de beenband onder en omhoog tussen de benen. Zorg ervoor dat de tilband onder de dijbenen niet gedraaid of gevouwen is. Herhaal deze procedure voor het andere been.



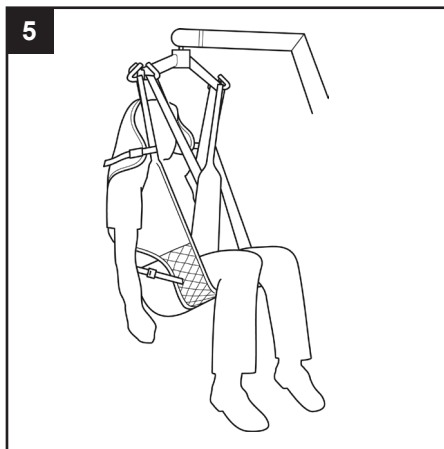
Kruis de beenbanden over elkaar heen en bevestig ze aan de spreidstang aan de haken op de voorzijde. Gebruik hierbij de langste lus. Laat de lift omhoog komen en bevestig de gekozen schouderlus aan de achterste haken. Door de kortste lus te gebruiken, komt de patiënt in een meer rechtop zittende positie.

OPMERKING: De lift mag naar de patiënt toe bewegen.

OPMERKING: In sommige gevallen is het nodig de bevestigingspunten voor schouder- en/of beenlus aan te passen zodat ze beter overeenkomen met de lichaamsbouw of grootte van de patiënt. De bevestigingspunten voor de schouder/beenlussen moeten op dezelfde lengte worden vastgemaakt om tot een gebalanceerde til-actie te komen.



Plaats de hoofdondersteuning rond de achterzijde van het hoofd van de patiënt. Maak de gesp van de hoofdsteunband vast en pas de band en gesp aan totdat het hoofd comfortabel wordt ondersteund.



Breng de lift omhoog tot de gewenste hoogte. Houd een lichte druk op de dijbenen wanneer de patiënt in een nieuwe zitpositie wordt gebracht om ervoor te zorgen dat de juiste houding behouden blijft.

OPMERKING: De aan de beenondersteuning bevestigde dijbeenbanden en de opening zijn ontworpen om de patiënt, indien nodig, extra ondersteuning te bieden. Naar wens aanpassen voor optimaal comfort van de patiënt.

OPMERKING: Deze tilband wordt niet geadviseerd voor gebruik vanuit een liggende positie.

Technische specificaties

STANDAARD	BS EN ISO 10535
-----------	-----------------

Maatvoering & Veilige belasting

MAAT	VEILIGE BELASTING
KINDERMAAT (BRUIN)	500 lbs / 227 kg
SMALL (ROOD)	500 lbs / 227 kg
MEDIUM (GEEL)	500 lbs / 227 kg
LARGE (GROEN)	500 lbs / 227 kg
EXTRA LARGE (BLAUW)	500 lbs / 227 kg

Neem voor meer informatie over de maatvoering van tilbanden contact met ons op. Voor richtlijnen betreffende de toepassing van tilbanden verwijzen we naar www.oxfordslingselector.co.uk

Belangrijkste symbolen

Voor de Oxford Access Sling worden de volgende symbolen gebruikt:



Dit product is een medisch hulpmiddel in overeenstemming met de EU-verordening Medische hulpmiddelen 2017/745.



LET OP, raadpleeg meegeleverde documenten.



Lees vóór gebruik de gebruikershandleiding (Blauwe achtergrond).



Certificeringskeurmerk dat aangeeft dat wordt voldaan aan de toepasselijke eisen voor producten die in Groot-Brittannië worden verkocht.



Een contactpunt tussen de niet-Europese fabrikant van medische hulpmiddelen, de nationale bevoegde autoriteiten (ministerie van Volksgezondheid) en de aangemelde (keurings)instanties.



Een uniek identificatienummer dat is bedoeld om een enkele, mondiaal geharmoniseerde, positieve identificatie van medische apparatuur tijdens distributie en gebruik te bieden.



Geeft aan door welke entiteit het medische hulpmiddel in het betreffende land wordt geïmporteerd.



CE-markering die aantoont dat wordt voldaan aan de voorschriften voor medische hulpmiddelen. De CE-markering geeft aan dat de wettelijke fabrikant het apparaat heeft beoordeeld en dat het voldoet aan de algemene veiligheids- en prestatie-eisen onder de MDR 2017/745.

Wasinstructies & Veiligheidscontroles



Maximale wastemperatuur 85°C.



GEEN bleekmiddel gebruiken bij het wassen. Bleekmiddel beschadigt het materiaal van de tilband en maakt deze onveilig voor gebruik.



Drogen aan de lucht, of op lage temperatuur (koud) in de droogtrommel.



NIET chemisch reinigen.



⚠ WAARSCHUWING

Tijdens het wassen en drogen kunnen tilbanden beschadigd raken. Ze moeten daarom voor ieder gebruik steeds zorgvuldig worden gecontroleerd. Scan de QR-CODE of [klik hier](#) voor belangrijke veiligheidscontroles en informatie betreffende de tilband.

Klittenbandriemen


Als uw draagdoek ingebouwde klittenbandriemen heeft, is het raadzaam deze te sluiten voordat u deze wast om onbedoelde schade aan de draagdoek tijdens het wasprogramma te voorkomen.

MERK OP: Er zijn meer types tilbanden leverbaar om aan de individuele behoeften van patiënten te voldoen. We adviseren altijd om voor aankoop of gebruik een hiertoe opgeleide arts, erkende Oxford distributeur of Oxford te raadplegen.

Afvalverwerking

Tilbanden en gerelateerde accessoires moeten volgens lokale of nationale regelgeving als brandbaar afval worden gesorteerd.

oxford

 Oxford Medical Healthcare Ltd
Drakes Broughton Business Park, Worcester Road, Drakes Broughton
Persore, Worcestershire, WR10 2AG United Kingdom
(T) 0344 811 1158 • (W) www.oxfordhealthcare.co.uk • (E) info@oxfordhealthcare.co.uk