



AANDACHTSPUNTEN VÓÓR HET GEBRUIK VAN DIT DOCUMENT:

- Dit document is gemaakt om zorgverleners te ondersteunen bij het gebruik van de Accella™-therapiematras voor het plaatsen en verzorgen van patiënten in buikligging.
- Vergeet nooit het beleid en de procedures van uw eigen ziekenhuis voor positioneren in buikligging te raadplegen om ervoor te zorgen dat de onderstaande aanbevelingen in overeenstemming zijn met uw lokale ziekenhuisprotocollen.
- Raadpleeg daarnaast altijd uw ziekenhuisspecifieke richtlijnen ter preventie van decubitusletsel, voor de correcte verzorging van de huidintegriteit van de patiënt in buikligging.
- Voorafgaand aan het gebruik van het bed moet de inhoud van deze gebruiksaanwijzing volledig gelezen en begrepen worden.



AANDACHTSPUNTEN BIJ HET PLAATSEN VAN EEN PATIËNT IN BUIKLIIGING OP DE ACCELLA™-THERAPIEMATRAS

DE PATIËNT IN BUIKLIIGING PLAATSEN:

- Gebruik de functie Max Inflate (Maximaal opblazen) van de matras wanneer u de patiënt gaat omdraaien van rugligging naar buikligging. (Afbeelding 1 en 2)

Redenering:

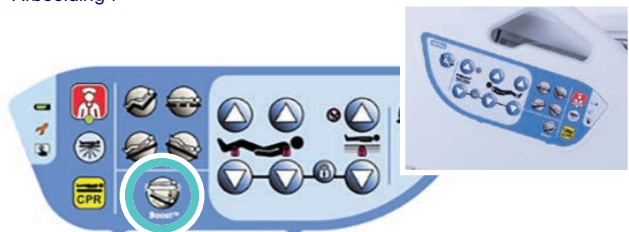
biedt een vlak, stevig oppervlak om te helpen bij het omdraaien van de patiënt naar de gewenste positie.

Houd er rekening mee dat Max Inflate (Maximaal opblazen) 20 minuten ingeschakeld blijft en na die 20 minuten automatisch terugkeert naar de vorige therapiemodus. Als u eerder wilt terugkeren naar de therapiemodus, drukt u nogmaals op de P-Max-functie op het aanraakscherm.

Max Inflate (Maximaal opblazen) kan worden ingeschakeld via het aanraakscherm op het bedhek (afbeelding 1) of via de bedieningselementen voor verpleegkundigen op de bedekken aan beide kanten (afbeelding 2) door kort (< 1 s) op de knop Boost te drukken.



Afbeelding 1



Afbeelding 2

TERWIJL DE PATIËNT ZICH IN BUIKLIIGING BEVINDT:

- Overweeg de luchtbanen aan het hoofdeinde van het bed leeg te laten lopen (raadpleeg de onderstaande referentie: Aanpassingsprocedure voor het Accella™-therapiematras voor gebruik van de buikliggingstechniek).

Redenering:

geeft mogelijk meer ruimte voor het verzorgen van het hoofd- en nekgebied van de patiënt.

- Gebruik de MCM-functie (microklimaatbeheer) van het Accella™-therapiematras.

Redenering:

helpt vochtophoping op de huid van de patiënt te verminderen, wat kan helpen bij het behouden van de huidintegriteit. (Afbeelding 3)

- Zorg ervoor dat het beddengoed losjes om de Accella™-therapiematras zit.

Redenering:

hierdoor kunnen de matrasfuncties (waaronder MCM) efficiënt werken.



Afbeelding 3

De MCM-functie bevindt zich op het menu-scherm van de matras (binnen de grafische interface voor de zorgverlener) op het point-of-care-bedhek.

DE PATIËNT TERUGDRAAIEN NAAR DE RUGLIIGING:

- Als de luchtbanen bij het hoofdgedeelte leeg zijn, vergeet deze dan niet opnieuw op te blazen voordat u de patiënt herpositioneert (raadpleeg de onderstaande referentie: Aanpassingsprocedure voor het Accella™-therapiematras voor gebruik van de buikliggingstechniek).
- Overweeg het gebruik van de functie Max Inflate (Maximaal opblazen) van de matras wanneer u de patiënt gaat omdraaien van rugligging naar buikligging.

Redenering:

biedt een vlak, stevig oppervlak om te helpen bij het omdraaien van de patiënt naar de gewenste positie.



AANPASSINGSPROCEDURE VOOR HET ACCELLA™-THERAPIEMATRAS VOOR GEBRUIK VAN DE BUIKLIGGINGTECHNIEK.

LET OP:

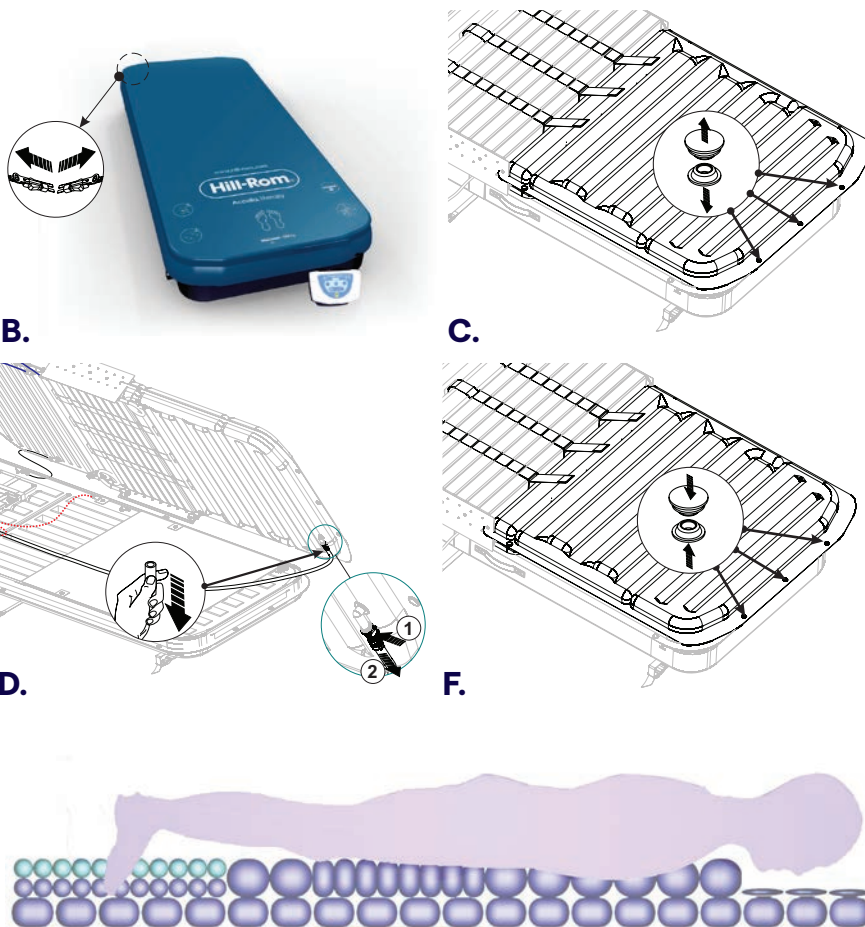
Bij behandeling van een patiënt in buikligging:

- Het is raadzaam om de vergrendelingsfuncties te gebruiken en de remmen in te schakelen om onbedoelde bewegingen of botsingen te voorkomen die bestaande pathologieën zouden kunnen verergeren.

Procedure

De druk onder het hoofdgedeelte kan handmatig worden verlaagd.

- Ga aan het hoofdeinde van het bed staan.
- Open de matrashoes om bij het hoofdgedeelte te komen.
- Maak het bovenste deel van de matras los.
- Koppel de luchtinlaatklep los van de luchtbanen van het hoofdgedeelte.
- De drie luchtbanen lopen leeg.
- Maak het bovenste deel van de matras weer vast aan de hoes.
- Sluit de hoes.
- Sluit de klep weer aan wanneer de buikligging niet meer nodig is.



OPMERKING:

als het hoofdgedeelte herhaaldelijk wordt losgekoppeld en weer wordt aangesloten, kunnen de matrasarmen afgaan (lagedrukdetectie). Verwijder de foutmelding als dit gebeurt. Schakel de matras uit als de foutmelding niet verdwijnt. Schakel vervolgens de matras weer in om deze te resetten.





OVER HILLROM

Hillrom is een wereldwijde marktleider op het gebied van medische technologie.

De 10.000 werknemers hebben één doel: het verbeteren van resultaten voor patiënten en hun zorgverleners door het verbeteren van connected care.

Over de hele wereld hebben onze innovaties dagelijks invloed op de levens van meer dan 7 miljoen patiënten. De innovaties maken eerdere diagnoses en behandelingen mogelijk, optimaliseren de chirurgische efficiëntie en versnellen het herstel van de patiënt terwijl klinische communicatie wordt vereenvoudigd en zorg dicht bij huis wordt gebracht.

Deze resultaten worden mogelijk gemaakt door slimme 'connected' bedden, patiëntenliften, technologieën voor patiëntbeoordeling en -bewaking, samenwerkingshulpmiddelen voor zorgverleners, apparatuur voor respiratoire zorg, geavanceerde apparatuur voor operatiekamers en meer. Dit levert praktische, realtime inzichten op in de point-of-care. Lees meer op hillrom.com.

Voorafgaand aan het gebruik van het apparaat moet de inhoud van de gebruiksaanwijzing van het apparaat zorgvuldig gelezen en begrepen worden.



HillromTM

hillrom.com

Het Accella Therapy Surface helpt in verschillende zorgomgevingen decubitus van categorie I, II, III en IV te voorkomen en te behandelen bij patiënten met een laag tot zeer hoog risico met een minimaal gewicht van 30 kg en een minimale lengte van 1,46 m. Klasse IIa. Aangemelde instantie: LNE/G-Med CE0459. Fabrikant: Hill-Rom S.A.S. – BP 14 ZI du Talhouët 56330 Pluvigner, Frankrijk. Dit medisch hulpmiddel is een gereguleerd gezondheidsproduct dat op grond van deze regulering is voorzien van een CE-markering. Hill-Rom adviseert u de gedetailleerde instructies voor een veilig en correct gebruik die bij de medische hulpmiddelen worden geleverd zorgvuldig te lezen. Het personeel van zorginstellingen is verantwoordelijk voor correct gebruik en onderhoud van deze medische hulpmiddelen.

Hill-Rom behoudt zich het recht voor om zonder kennisgeving wijzigingen aan te brengen in het ontwerp, de specificaties en de modellen.

© 2020 Hill-Rom Services, Inc. ALLE RECHTEN VOORBEHOUDEN. APR80101-NL-EMEA-R1 10-2020 DUTCH - EMEA