

BRUKSANVISNING

# Alpha Active 3



## **ADVARSEL**

**Les alltid denne bruksanvisningen og de medfølgende dokumentene før produktet brukes, for å unngå skade.**

Designpolicy og copyright

® og ™ er varemerker for selskapene i Arjo-gruppen.

© Arjo 2023.

Ettersom vi driver kontinuerlig produktutvikling, forbeholder vi oss retten til å endre design uten forvarsel. Hele eller deler av innholdet i denne publikasjonen må ikke kopieres uten samtykke fra Arjo.

## Innholdsfortegnelse

<b>Generell sikkerhet .....</b>	<b>iii</b>
<b>Introduksjon .....</b>	<b>1</b>
Om denne bruksanvisningen .....	1
Bruksformål .....	1
Om Alpha Active 3 .....	1
Alpha Active 3-pumpe .....	2
Alpha Active 3-overmadrass .....	2
<b>Klinisk bruk .....</b>	<b>4</b>
Indikasjoner .....	4
Kontraindikasjoner .....	4
Forholdsregler .....	4
<b>Installasjon .....</b>	<b>5</b>
Forberedelse av systemet til bruk .....	5
Installere madrassen .....	5
<b>Kontroller, alarmer og indikatorer .....</b>	<b>7</b>
Kontroller .....	7
Alarmer og lampen .....	8
<b>Madrass - pumpedrift .....</b>	<b>9</b>
Hurtigstart .....	9
Prosedyre for innstilling av støtte .....	9
Endringer i pasientstilling .....	10
Tømme og lagre Alpha Active 3-madrassen .....	11
Kontroll for hjerte-/lungeredning .....	12
Aktivering av HLR-enheten .....	12
Nullstilling av HLR-enheten .....	12
<b>Dekontaminering .....</b>	<b>13</b>
<b>Rutinemessig vedlikehold .....</b>	<b>14</b>
Alpha Active 3-systemet .....	14
Alpha Active 3-pumpe .....	14
Alpha Active 3-overmadrass .....	14
Serienummeretiketter .....	14
<b>Feilsøking og alarmer .....</b>	<b>15</b>
<b>Teknisk beskrivelse .....</b>	<b>16</b>
Pumpe .....	16
Symboler .....	17
Madrass .....	18
Informasjon om madrasstørrelse .....	18
Rengjøringssymboler .....	19
Spesifikasjon for trekket .....	19
Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK) .....	20

Tom med hensikt

(ii)

# Generell sikkerhet

Før du kobler systempumpen til kontakten i strømnettet, skal du lese alle installasjonsinstruksjonene i denne manualen grundig.

Systemet er konstruert for å følge gjeldende sikkerhetsstandarder, inkludert:

- EN60601-1:2006/A1:2013 og IEC 60601-1:2005/A1:2012
- EN60601-1-11:2010; IEC 60601-1-11:2010 og IEC 60601-1-8:2012
- ANSI/AAMI ES60601-1(2005)+AMD(2012) og  
CAN/CSA-C22.2 Nr.60601-1(2008)+(2014)

## Sikkerhetsadvarsler

- Det er pleierens<sup>1</sup> ansvar å sørge for at brukeren kan anvende dette produktet riktig.
- Når pasienten er uten tilsyn, bør det brukes sidegrinder avhengig av klinisk vurdering og i tråd med lokale retningslinjer.
- Sengerammen, sidegrindene og madrassen justeres slik at det ikke er stort nok mellomrom til at pasientens hode eller kropp kan sette seg fast eller komme utenfor sengen på en slik måte at pasienten vikler seg inn i strømledningen eller slangesettet/luftslangene. Unngå at det oppstår åpne mellomrom som følge av komprimering eller bevegelse av madrassen. Det kan føre til dødsfall eller alvorlig personskade.
- Sørg for at strømkabelen og slangesettet eller luftslangene er plassert slik at man unngår at de forårsaker at noen snubler i dem eller annen fare, og har god klaring til bevegelige sengmekanismer eller andre områder der de kan bli sittende fast. Bruk eventuelt kabelklaffer langs madrassidene til å dekke strømkabelen.
- Elektronisk utstyr kan være farlig hvis det misbrukes. Brukeren skal ikke utføre service på noen deler av pumpen. Pumpens deksel må bare fjernes av autorisert teknisk personell. Ingen endring av dette utstyret er tillatt.
- Kontakten/støpselet til strømnettet må være tilgjengelig hele tiden. Skal du koble pumpen helt fra elektrisitetsforsyningen, skal du fjerne støpselet fra kontakten til strømnettet.
- HLR-kontrollen og HLR-indikatormerket må hele tiden være synlig og tilgjengelig.
- Koble pumpen fra kontakten til strømnettet før rengjøring og inspeksjon.
- Hold pumpen unna væskekilder og senk den ikke i vann.
- Hold pumpen unna brennbare væsker eller gasser som ikke er oppbevart i en beholder.
- Trekket til dette produktet slipper gjennom damp, men ikke luft, og kan utgjøre en kvelningsfare.
- Bare pumpe- og madrasskombinasjonen slik det er vist av Arjo, skal brukes. Man kan ikke garantere at pumpen fungerer korrekt hvis feil kombinasjoner av pumpe og madrass brukes.
- Hvis det oppstår en alvorlig hendelse i forbindelse med dette medisinske utstyret, som påvirker brukeren eller pasienten, skal brukeren eller pasienten rapportere den alvorlige hendelsen til produsenten eller distributøren av det medisinske utstyret. I EU skal brukeren også rapportere den alvorlige hendelsen til kontrollorganet i medlemsstaten der de befinner seg.

1. Pleieren kan være helsepersonell eller en lekperson som bruker dette medisinske utstyret.

## Forholdsregler

Med tanke på din egen sikkerhet og sikkerheten til utstyret skal du alltid ta følgende forholdsregler:

- Å legge ekstra lag mellom pasienten og madrassen kan redusere madrassens fordeler og bør holdes til et minimum. Som del av stell av følsomme trykkområder anbefales det å unngå å bruke klær som kan forårsake områder med lokalisiert høyt trykk på grunn av sprekker, sørmer osv. Det bør av samme grunn unngås å legge gjenstander i lommer.
- Ikke utsett systemet, spesielt madrassen, for åpen ild så som sigarettter.
- Hvis en brann oppstår, kan en lekkasje i setet eller madrassen bidra til at brannen flammer opp.
- Ikke oppbevar systemet i direkte sollys.
- Ikke bruk fenolbaserte løsninger for å rengjøre systemet.
- Sørg for at systemet er rent og tørt før bruk eller oppbevaring.
- Bruk aldri skarpe gjenstander eller elektrisk opphetede lakener på eller under systemet.
- Oppbevar pumpen og madrassen i de medfølgende beskyttelsesposene.
- Kjæledyr og barn må holdes under oppsyn i nærheten av systemet.
- Operatøren skal oppholde seg i området i tilfelle det skulle oppstå systemalarmer når pumpen er i bruk.

## Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK)

Dette produktet er i samsvar med kravene til gjeldende EMK-standarder. Medisinsk elektrisk utstyr trenger spesielle forholdsregler hva angår EMK, og må installeres i henhold til følgende instruksjoner.

- Bruken av tilbehør som er ikke angitt av produsenten, kan føre til økt utslipp fra eller minsket immunitet i utstyret og dermed påvirke dets ytelse.
- Bærbart og mobilt radiofrekvent (RF) kommunikasjonsutstyr (for eksempel mobiltelefoner) kan påvirke medisinsk elektronisk utstyr.
- Hvis dette utstyret må brukes i nærheten av annet elektronisk utstyr, må man før bruk kontrollere at det fungerer normalt.
- Ønsker du detaljert informasjon, kontakt Arjos servicepersonell.

## Miljøvern

Feil deponering av dette utstyret og dets komponenter, spesielt batterier eller andre elektroniske komponenter, kan lage stoffer som er farlige for miljøet. For å minimere disse farene skal du kontakte Arjo for informasjon om riktig kassering.

## Seilets forventede levetid

*Alpha Active®* 3-pumpen har en forventet levetid på sju år. For å opprettholde pumpens tilstand skal du levere pumpen til service jevnlig i henhold til Arjos anbefalte plan.

IKKE bruk tilbehør som ikke er godkjent eller forsøk å endre, demontere eller på annen måte misbruke *Alpha Active* 3-systemet. Hvis denne forholdsregelen ikke overholdes, kan det medføre skade eller i verste fall døden.

## Kassering ved endt levetid

- Tekstilmateriale som brukes på madrassene, eller eventuelle andre tekstiler, polymerer eller plastmaterialer osv. skal sorteres som brennbart avfall.
- Ved endt levetid skal madrasser kasseres som avfall i samsvar med de nasjonale eller lokale kravene, som kan være landfylling eller forbrenning.
- Pumpeenheter med elektriske og elektroniske komponenter skal demonteres og resirkuleres i samsvar med Direktivet om elektrisk og elektronisk avfall (WEEE) eller i samsvar med lokale eller nasjonale forskrifter.

# 1. Introduksjon

## Om denne bruksanvisningen

Denne bruksanvisningen er en innføring i *Alpha Active 3*.

Denne bruksanvisningen må være lest og forstått i sin helhet før du bruker systemet.

Bruk den innledningsvis når du skal montere systemet, og behold den som referanse for daglige rutiner og som en veiledning til vedlikehold.

Hvis du har problemer med å konfigurere eller bruke *Alpha Active 3*-systemet, kan du kontakte det lokale Arjo-kontoret angitt bakerst i denne håndboken.

## Bruksformål

Tiltenkt bruk for dette produktet er forebygging og/eller behandling av trykksår for pasienter på opptil 135 kg (297 lb).

*Alpha Active 3*-systemet skal brukes som en del av et forskrevet pleieopplegg (se Side 4 "Indikasjoner").

## Om *Alpha Active 3*

*Alpha Active 3*-systemet består av en overmadrass og en pumpe. Støttesystemet kan brukes i senger på sykehus, på sykehjem og i hjemmepleiemiljøer, inkludert private boliger.

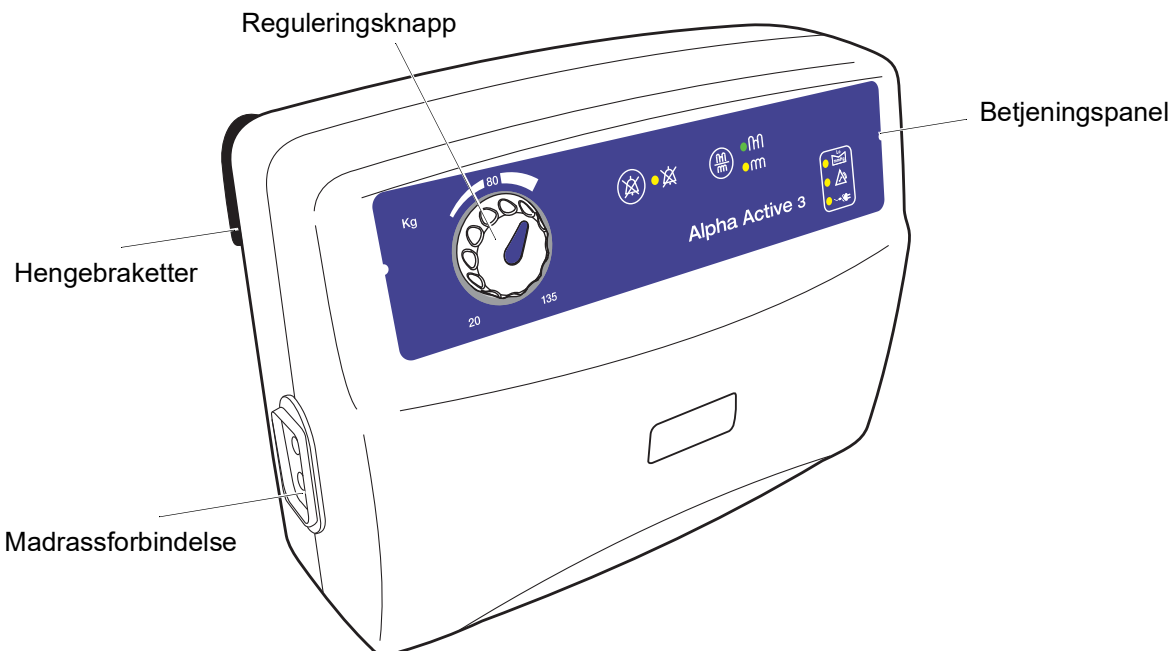
### ADVARSEL

**For å unngå skade på pasienten når *Alpha Active 3* brukes av en pleier eller en lekperson:**

- Kontroller at systemet fungerer som beskrevet i avsnittet Side 9 "Madrass - pumpedrift".
- Se avsnittet Side 15 "Feilsøking og alarmer" hvis utstyret ikke fungerer som det skal.
- Rådfør deg med pasientens lege eller helsepersonell hvis systemet fortsatt ikke fungerer som det skal, eller hvis du er bekymret.
- Ikke plasser pasienten på madrassen før den er helt oppblåst.

## **Alpha Active 3-pumpe**

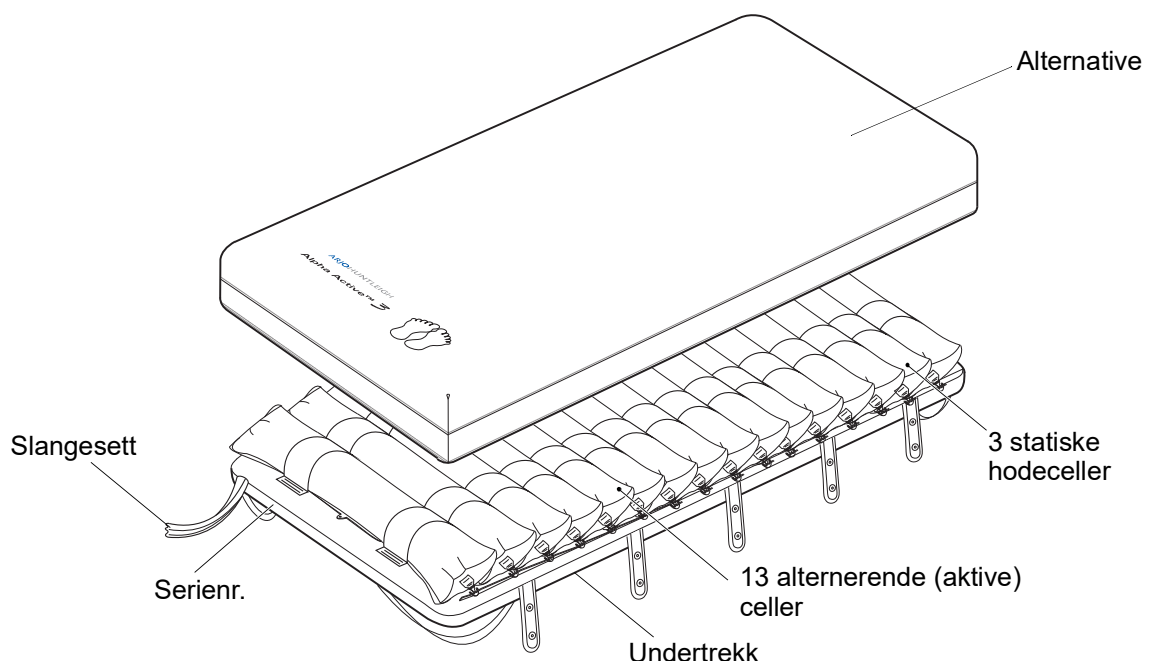
Alpha Active 3-pumpen består av et formstøpt hus med sklisikre føtter på undersiden og integrerte hengefester.



Betjeningselementene er plassert foran på pumpen. Et alarmsystem skiller mellom normal drift og reelle systemfeil. Hvis det oppdages en alarmsituasjon, tennes en lampe på forsiden av pumpen, og et lydvarsel høres.

## **Alpha Active 3-overmadrass**

Alpha Active 3-overmadrassen består av følgende komponenter:



<b>Avtakbart trekk</b>	Standardtrekket består av et stoff i polyuretan (PU) med toveis stretch festet til et slitesterkt nylonunderlag med glidelås. Glidelåsene er beskyttet med klaffer for å forhindre at det slipper inn forurenende stoffer, og for å sikre at trekket enkelt kan tas av og rengjøres.
<b>Celler</b>	Madrassen består av 16 polyuretanceller, hvorav 13 gir støtte til brukeren i enten alternerende (aktiv) eller statisk (reakтив) modus, og 3 er statiske hodeceller.
	<p><b>MERK</b></p> <p><i>Hodecellene er ikke alternerende, og gir ikke trykksårværing. Kontroller pasientens hodeområde regelmessig, og vær oppmerksom på eventuelle hudproblemer.</i></p>
<b>HLR-funksjon</b>	En HLR-betjening (hjerte-lungeredning) er plassert i hodeenden av madrassen slik at overmadrassen raskt kan tømmes.
<b>Slangesett</b>	<p>Slangesettet har en toveis pneumatisk tilkobling med en fleksibel, klemstikret slange som hindrer at luftstrømmen stoppes som følge av at slangen klemmes sammen.</p> <p>Når slangesettet kobles fra, må det medfølgende dekselet plasseres over enden for å sette madrassen i transportmodus.</p>
<b>Overmadrasstrekk</b>	<p>Madrasstrekket til overmadrassen har PU-belagt nylon på undersiden. Det er montert festestroppe i fire hjørner, som legges under hjørnene på undermadrassen.</p> <p>En fullstendig teknisk beskrivelse av <i>Alpha Active 3</i>-systemet finnes i servicehåndboken, delenr. SER0017, og er tilgjengelig hos det lokale Arjo-kontoret.</p>

## 2. Klinisk bruk

<b>Indikasjoner</b>	<p><i>Alpha Active</i> 3-systemet er indisert for å forebygge og/eller behandle alle kategorier<sup>1</sup> trykksår i kombinasjon med en tilpasset, komplett trykksårprotokoll, f.eks. vending, kostholdsstøtte, hudpleie. Valget bør foretas på grunnlag av en helhetlig vurdering av pasientens individuelle pleiebehov.</p> <p>Systemene representerer én side ved trykksårbehandlingsprotokollen. Alle andre pleieaspekter bør vurderes av foreskrivende lege.</p> <p>Hvis foreliggende sår ikke blir bedre eller pasientens tilstand forandrer seg, bør det overordnede behandlingsregimet gjennomgås av foreskrivende lege.</p> <p>Dette er bare en veiledning og må ikke erstatte klinisk skjønn.</p> <p><i>Alpha Active</i> 3-madrassen er konstruert for pasienter med en vekt på opptil 135 kg (297 lb).</p>
<b>Kontraindikasjoner</b>	<p><i>Alpha Active</i> 3-systemet skal ikke brukes for pasienter med ustabile ryggradsbrudd.</p>
<b>Forholdsregler</b>	<p>Be om råd fra en kliniker før bruk hvis pasienten har andre ustabile brudd eller sykdommer som kan kompliseres av en myk eller bevegelig overflate.</p> <p><i>Alpha Active</i> 3-systemet er konstruert for å behandle pasienter opp til ovenstående vektgrenser, men pasienter i nærheten av den øvre grense har sannsynligvis ytterligere pleie- og bevegelighetsbehov og kan ha bedre nytte av et eget fedmebehandlingssystem.</p>

**MERK**

*Dette er bare en veiledning og må ikke erstatte klinisk skjønn og erfaring.*

1. NPUAP/EPUAP Internasjonale retningslinjer for trykksår, 2014.

### 3. Installasjon

**Forberedelse av systemet til bruk** Ta systemet ut av emballasjen. Du bør ha følgende artikler:

- *Alpha Active 3-pumpen* med strømledning og hengefester.
- *Alpha Active 3-overmadrass* med integrert slangesett.
- Trekk.

#### Installere madrassen

##### Forsiktig

**Bruk ikke overmadrassen direkte på sengerammen.**

**Overmadrass** *Alpha Active 3-overmadrasssystemet* installeres på følgende måte:

1. Legg overmadrassen på bunnmadrassen med slangesettet plassert nær sengens fotende og HLR-enheten ved hodeenden. Cellene i madrassen må ligge øverst.
2. Overmadrassen festes til undermadrassen ved å legge de fire lange stroppene under hjørnene på undermadrassen.

**Slik fullfører du madrassmonteringen** Fullfør installasjonen av overmadrassen på følgende måte:

1. Legg beskyttelsestrekket over madrassen hvis det ikke allerede er festet. Sørg for at logoen ligger øverst og på madrassens fotende.
2. Start i hodeenden med å ha igjen glidelåsen på trekket, og påse at intet materiale setter seg fast i glidelåsen.
3. Pass på at HLR-enheten er festet i lukket stilling.

##### MERK

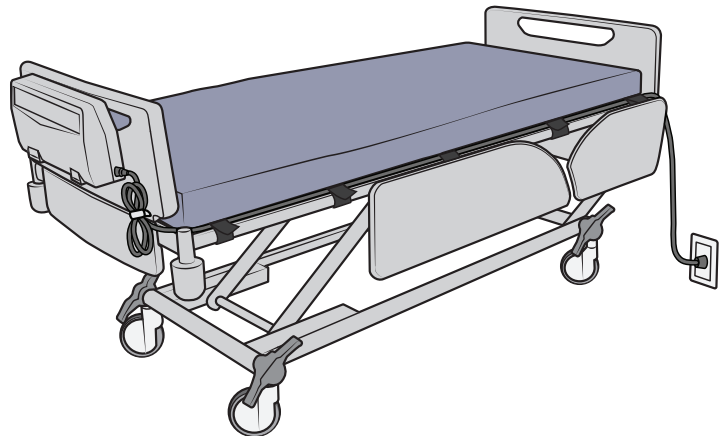
*HLR-enheten må alltid være tilgjengelig.*

## ADVARSEL

**Sørg for at strømledningen er plassert slik at faresituasjoner unngås, og slik at den befinner seg på god avstand fra bevegelige sengemekanismer eller andre områder der den kan bli sittende fast.**

**Installere pumpen** Pumpen må installeres på følgende måte:

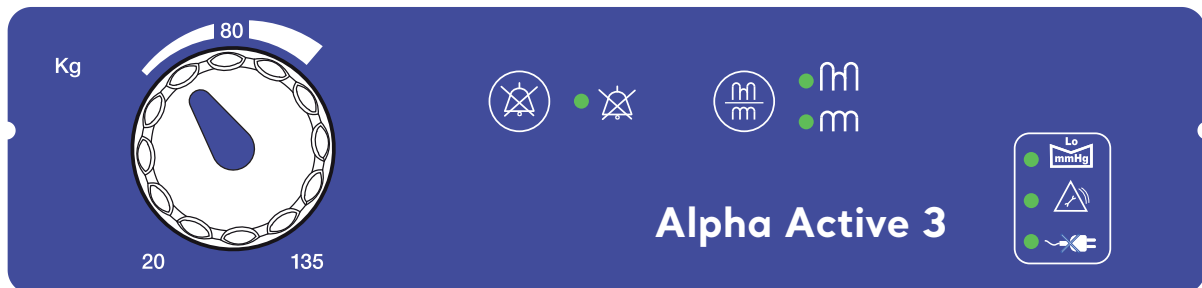
1. Plasser pumpen med beina ned mot en hvilken som helst passende horisontal overflate eller heng den fra gjerdet ved fotenden av senga ved hjelp av de integrerte hengefestene.
2. Sørg for at madrassens slangesett ikke er "bøyd" eller vridd, koble det til pumpen og lås det. Sørg for at slangesettet er koblet ordentlig til pumpen.
3. Koble støpselet til passende stikkontakt.
4. Plasser strømkabelen i kabelhåndteringssløyfene på motsatt side av pumpeslangesettet og HLR-enheten. Fest kabelen med de fem kabelfestene med låseklemmer. Buntebåndet kan brukes til å håndtere overskytende kabel ved sengehesten i fotenden.



**Systemdrift** Systemet er nå klart til bruk. Se anvisninger for daglig bruk i Side 9 "Madrass - pumpedrift".

## 4. Kontroller, alarmer og indikatorer

### Kontroller



#### Av/på-knapp

Hvis du trykker på **av/på**-knappen, aktiveres pumpen. Pumpen utfører da en selvtest hvor alle LED-lysene lyser og flere pipelyder høres.



Hvis alarmen lyder, kan du slå av lyden med denne knappen. Lydløs modus kan også avsluttes manuelt ved å trykke på knappen igjen.

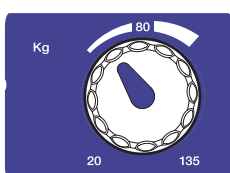
#### Modusvelger



Med modusvelgeren kan du velge driftsmodus.

To driftsmoduser er tilgjengelige: alternerende eller statisk (ikke-alternerende). Lampen ved det respektive ikonet angir hvilken modus som er valgt.

#### Trykkkontroll



Denne bryteren brukes til manuell innstilling av trykket i overmadrassen, og dermed mengden støtte pasienten får.

## Alarmer og lampen

### Lampe for lavt trykk



Indikatoren for **lavg trykk** tennes hvis pumpen registrerer lavt trykk i overmadrassen. En alarmlyd utløses hvis den ikke er slått av med **demp**-knappen.

Lampen slukker så snart normalt trykk er nådd.

#### MERK

*Alarmen for lavt trykk er inaktiv de første 30 minuttene etter at pumpen er slått på.*

#### MERK

*Alarmen for lavt trykk er inaktiv de første 30 minuttene etter at pumpen er slått på.*

### Serviceindikator/ pumpefeil



Lampen for **service/pumpefeil** tennes og en alarm høres. Lampen forblir på hvis pumpen har oppdaget en intern feil. En servicetekniker bør kontaktes.

### Strømindikator



Lampen for **strømsvikt** tennes når det er oppdaget en svikt i strømforsyningen. En lydalarm høres til strømmen kommer tilbake eller pumpen skrus av ved hjelp av av/på-knappen.

#### MERK

*Hvis pumpens funksjon endres under bruk, ser du Side 15 "Feilsøking og alarmer" i denne bruksanvisningen før du kontakter en servicetekniker eller den lokale Arjo-forhandleren.*

## 5. Madrass - pumpedrift

Disse anvisningene dekker den daglige driften av systemet. Andre operasjoner, slik som vedlikehold og reparasjoner, skal bare utføres av personell med riktige kvalifikasjoner.

### MERK

*En omfattende beskrivelse av kontrollene og lampene på pumpen finnes under Side 7 "Kontroller, alarmer og indikatorer".*

### ADVARSEL

**Ikke plasser pasienten på madrassen før den er helt oppblåst.**

#### Hurtigstart

Før Alpha Active 3-overmadrass tas i bruk, må du kontrollere at den er riktig installert i samsvar med Side 5 "Installasjon", og kontrollere at HLR-enheten på madrassen er klikket i lukket stilling.

1. Koble pumpen til nettstrømmen med den medfølgende ledningen, og skru på pumpen.
2. Trykk på av/på-knappen på siden av pumpen.
3. Still inn trykkregulatoren på pumpen i forhold til pasientens vekt. Dette skal kun være veiledende. En uavhengig klinisk vurdering må utføres for å bekrefte at pasienten støttes tilstrekkelig.
4. La overmadrassen blåses opp i ca. 30 minutter
5. Legg et laken over madrassen og fold det løst rundt den. Kontroller at HLR-enheten er lett synlig i hodeenden av sengen.

#### Prosedyre for innstilling av støtte

Det er viktig å følge riktig prosedyre ved innstilling av støtte, slik at pasienten får tilstrekkelig støtte samtidig som man oppnår maksimal trykksfordeling og komfort.

6. Legg eller sett pasienten på madrassen.
7. Vent 10 minutter mens pumpen justerer trykket.
8. Kontroller at pasienten ikke "bunner" ved å løsne trekket og føre en flat hånd (med håndflaten opp) under de tomme cellene under den delen av kroppen der det er trykksår eller fare for at trykksår kan utvikle seg.
9. Hvis pleieren merker mindre enn 2,5 cm (1 tomme) støtte, er pasienten i kontakt med bunnen og trykket må justeres tilsvarende.
10. Kontroller om pasienten berører bunnen på ulike steder på kroppen og med pasienten i ulike stillinger.

**Endringer i pasientstilling** Når en pasient ligger på magen eller ryggen, er kroppsvekten fordelt over et stort område. I sittende stilling er kroppsvekten koncentrerter over et langt mindre område og krever derfor mer støtte enn i liggende stilling.

Derfor kan det være nødvendig å justere innstillingene på trykkregulatoren når pasienten skifter stilling, for å få maksimal nytte av støtteflaten.

**Fra liggende til sittende** – Skru opp trykket.

**Fra sittende til liggende** – Reduser trykket.

Denne justeringen bør foretas i forbindelse med uavhengig klinisk bestemmelse av tilstrekkelig støtte.

**Statisk** Gir et stabilt, ubevegelig støtteunderlag for tilfeller der et underlag med aktiv behandling er kontraindisert, f.eks. for å utføre prosedyrer eller for pasienter som ikke tåler et bevegelig underlag. I **statisk** modus forblir støtteflaten konstant (alle celler er like mye oppblåst). Ytterligere pleievurdering må foretas for å legge opp en tilpasset vendesyklus.

Når systemet brukes i **statisk** modus, kan det være nødvendig, hvis mulig, å redusere trykkinnstillingen av hensyn til pasientens komfort og sikkerhet.

**Strømbrudd** Hvis det oppstår **strømbrudd**, skal du koble slangesettet fra pumpen og sette den tilhørende hetten over enden av slangesettet for å sette madrassen i transportmodus. Transportmodus er et ikke-terapeutisk og tilbyr støtte i bare opp til 12 timer. Det anbefales at pasienten overvåkes ofte i transportmodus. Når strømmen er tilbake, kobles slangesettet til pumpen igjen for å fortsette behandlingen.

**Frakobling av slangesettet** Slangesettet kan nå som helst kobles fra ved å trykke på knappene over og under slangekoblingen og trekke koblingen bort fra pumpen.

Tømming av luft fra madrassen er beskrevet under Side 11 "Tømme og lagre Alpha Active 3-madrassen".

**Transportmodus** Ved transport av en pasient med *Alpha Active 3*-overmadrass, kobles slangesettet fra pumpen, og hetten settes over enden av slangesettet for å sette madrassen i transportmodus. Dette setter madrassen automatisk i transportmodus.

Pasienten forblir støttet av madrassen i opptil 12 timer.

Koble slangesettet til pumpen og start pumpen igjen for å gjenoppta normal drift.

### Forsiktig

**Transportmodus er et ikke-terapeutisk og tilbyr støtte i bare opp til 12 timer. Det anbefales at pasienten overvåkes ofte i transportmodus.**

## Tømme og lagre *Alpha Active 3*-madrassen

- Tømme madrassen**
1. Koble slangesettet fra pumpen.
  2. Aktiver HLR-kontrollen for å tømme madrassen for luft.

- Slik oppbevarer du madrassen**
- Etter at madrassen er tømt:
1. Før slangesettet over madrassen slik at det ligger parallelt med fotenden av madrassen.
  2. Rull madrassen sammen fra fotenden mot HLR-koblingen i hodeenden av madrassen.

## Kontroll for hjerte-/lungeredning

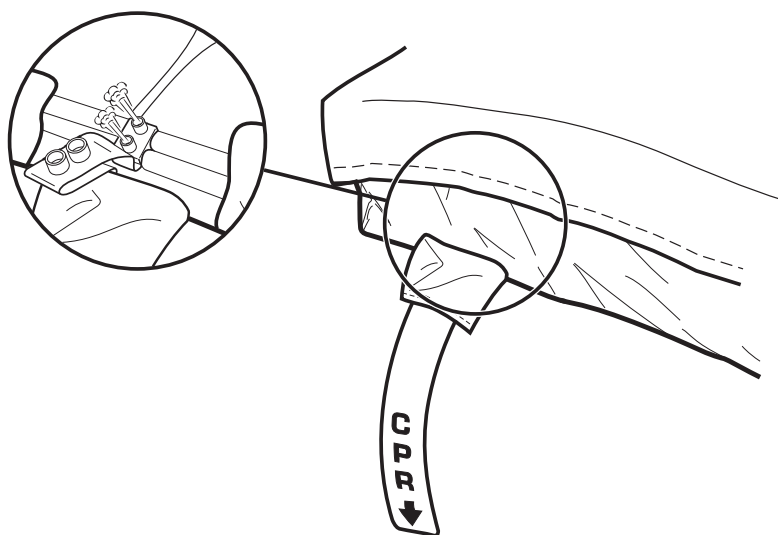
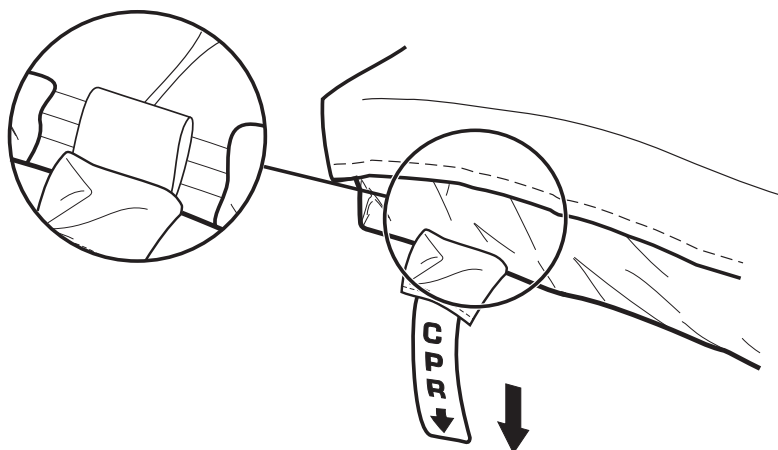
### VIKTIG

#### I TILFELLE HJERTESTANS

Hvis pasienten får hjertestans og hjerte- lungeredning må gjennomføres:

#### Aktivering av HLR-enheten

En rød stropp merket CPR (HLR) er montert i hodeenden av overmadrassen (på samme side som slangesettet). Ved hjertestans skal du dra denne ut av madrassen for å tømme den for luft.



#### Nullstilling av HLR-enheten

For å blåse opp madrassen igjen setter du proppen forsvarlig på plass i manifoden igjen.

## 6. Dekontaminering

Følgende prosesser anbefales, men skal tilpasses til lokale eller nasjonale retningslinjer (dekontaminering av medisinsk utstyr) som kan gjelde i helseinstitusjonen eller i det aktuelle landet. Rådfør deg med den lokale spesialisten på infeksjonskontroll hvis du er usikker.

*Alpha Active 3-systemet skal dekontamineres rutinemessig mellom pasienter og med jevne mellomrom mens det er i bruk. Dette anbefales for alle medisinske anordninger som skal brukes om igjen.*

### ADVARSEL

**Fjern den elektriske tilførselen til pumpen ved å koble strømledningen fra strømnettet før rengjøring.**

**Du skal alltid gå med vernekjær når du utfører dekontamineringsprosedyrer.**

### Forsiktig

**Ikke bruk fenolbaserte løsninger eller slitende forbindelser eller polstringer under dekontamineringsprosessen, da disse vil skade overflatebelegget. Trekket må ikke kokes eller autoklaveres.**

**Unngå å senke elektroniske deler i vann under rengjøringen. Ikke spray rengjøringsløsninger direkte på pumpen.**

**Rengjøring** Rengjør alle eksponerte overflater og fjern alt organisk avfall ved å tørke av med en klut som har blitt fuktet med et enkelt (nøytralt) vaskemiddel og vann. Tørk grundig.

La ikke vann eller vaskemiddel samle seg på pumpen.

**Kjemisk desinfeksjon** For å beskytte trekket anbefaler vi et klorutløsende middel, f.eks. natriumhypokloritt, med en styrke på 1000 ppm tilgjengelig klor (dette kan variere fra 250 ppm til 10 000 ppm avhengig av lokalt regelverk og kontamineringsstatus).

Tørk av alle rengjorte overflater med løsningen og tørk grundig.

Alkoholbaserte desinfeksjonsmidler (styrke 70 %) kan brukes som alternativ.

Sørg for at produktet er tørt før du oppbevarer det.

Hvis et alternativt desinfeksjonsmiddel velges fra det store utvalget som er tilgjengelig, anbefaler vi at kjemikalieleverandøren bekrefter at det passer før bruk.

**IKKE VRI OPP, AUTOKLAVER ELLER BRUK FENOLBASERTE LØSNINGER.**

**Termisk desinfisering** Informasjon om madrassens overtrekk, deriblant retningslinjer for vask, finnes under Side 19 "Spesifikasjon for trekket".

# 7. Rutinemessig vedlikehold

## Alpha Active 3-systemet

<b>Vedlikehold</b>	Utstyret har blitt konstruert for å være vedlikeholdsfrift mellom serviceperiodene
<b>Service</b>	Arjo vil på forespørsel gjøre servicehåndbøker, komponentdelelister og annen informasjon som er nødvendig, tilgjengelig for personell som er opplært til å reparere systemet av Arjo.
<b>Serviceperiode</b>	Arjo anbefaler at <i>Alpha Active 3</i> -systemet vedlikeholdes av en autorisert Arjo-servicetekniker etter 12 måneders driftstid. Service-symbolt tennes for å indikere at pumpen er klar for service (se Side 8 "Serviceindikator/pumpefeil").

### Alpha Active 3-pumpe

<b>Generelt vedlikehold og inspeksjon</b>	Kontroller alle elektriske koblinger og strømledningen for tegn på sterk slitasje.  Hvis pumpen utsettes for unormal behandling, f.eks. senkes ned i vann eller slippes ned, må apparatet returneres til et autorisert servicesenter.
---	---

## Alpha Active 3-overmadrass

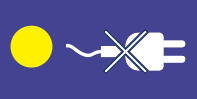
<b>Generell behandling</b>	Fjern overtrekket, og se etter tegn på slitasje eller rifter.  Kontroller at alle glidelåser er sikre.  Kontroller alle koblingenes integritet, deriblant koblingene mellom celle og manifold.  Påse at alle cellefestene er riktig koblet til madrassens underlaken, og at de ikke er løse eller skadet.
----------------------------	---

### Serienummer-etiketter

<b>Pumpe</b>	Serienummeret på pumpen er på merket bak på pumpens deksel.
<b>Madrass</b>	Madrassens seriemerke sitter på innsiden av undertrekket over slangesettet. Se illustrasjonen på side Side 2 "Alpha Active 3-overmadrass".

## 8. Feilsøking og alarmer

Følgende tabell er en veiledning for feilsøking og alarmer for *Alpha Active 3*-systemet ved eventuell funksjonsfeil. Disse alarmene forårsaker ingen forsinkelse eller forstyrrelse i behandlingen.

Indikator	Mulig årsak	Tiltak	Prioritering
<b>LAVT TRYKK</b> 	Slangesettet er ikke riktig tilkoblet.  HLR ikke fullstendig lukket.  Det er en lekkasje i systemet.	Kontroller koblingen til slangesettet og at koblingen sitter som den skal på pumpen.  Lukk HLR-enheten.  Ring servicetekniker.	Lav prioritet I henhold til IEC60601-1-8
<b>STRØMBRUDD</b> 	Strømmen er fjernet fra pumpen.	Slå på strømmen igjen, eller skru av pumpen.	Lav prioritet I henhold til IEC60601-1-8
<b>SERVICE</b> 	Pumpen har oppdaget en intern feil, for eksempel girkassenvikt.	Skru av pumpen, og ring servicetekniker.	Lav prioritet I henhold til IEC60601-1-8

## 9. Teknisk beskrivelse

PUMPE		
Modell:	<i>Alpha Active 3</i>	
Tilførselsspenning:	230 V	
Tilførselsfrekvens:	50 Hz	
Strøminngang:	0,1 A	
Størrelse:	(L) 280 mm x (B) 205 mm x (H) 112 mm	
Vekt:	2,5 kg	
Kassemateriale:	ABS plast	
Pluggsikring, kapasitet:	5A til BS1362 (BARE STORBRYTANNIA)	
Sikringseffekt:	2 x T1AL 250 V	
Beskyttelseskasse mot elektrisk støt:	Klasse II Type BF	
Beskyttelseskasse mot inntrengning av væske:	IP21	
Driftsmodus:	Kontinuerlig	
Syklustider:	12 min	
	Oppblåsing - 5,5 min	
	Omskiftning - 30 s	
	Tømming – 5,5 min	
	Omskiftning - 30 s	

## SYMBOLER

	Operatøren må lese dette dokumentet (bruksanvisningen) før bruk. Merk: Dette symbolet er blått på produktetiketten.	O (Av)	Effekt Bryter forbindelsen fra strømnettet	I (På)	Effekt Kobler til strømnettet
 E348583 CAN/CSA-C22.2 No 60601-1 (2008)+(2014) and ANSI/AAMI ES 60601-1(2005) +AMD(2012)	Hva angår elektrisk støt, brann og mekanisk fare kun i henhold til CAN/CSA-C22.2 Nr. 60601-1 (2008) + (2014) og ANSI/AAMI ES 60601-1 (2005) + AMD (2012) MEDISINSK UTSTYR		Dobbeltsisolert		Type BF
	En beskrivelse av produkt-klassifiseringen (3. utgave) finnes i dette dokumentet (bruksanvisningen).	SN	Serienummer	REF	Modellnummer
	En beskrivelse av produkt-klassifiseringen (2. utgave) finnes i dette dokumentet (bruksanvisningen).		Ikke kast apparatet i husholdningsavfallet		Farlig spennin
	CE-merking som indikerer samsvar med den harmoniserte lovgivningen i Det europeiske fellesskap. Figurer angir tilsyn av kontrollorgan.		Produsent: Dette symbolet henviser til produsentens navn og adresse.		Produksjonsdato
	Angir at produktet er et medisinsk utstyr i henhold til EU-regulering 2017/745 for medisinsk utstyr.		Unik enhetsidentifikator		

## MILJØINFORMASJON FOR PUMPEN

Tilstand	Temperaturområde	Relativ luftfuktighet	Arealtrykk
Bruk	+10 °C til +40 °C (+50 °F til +104 °F)	30 % til 75 % (ikke-kondenserende)	700 hPa til 1060 hPa
Oppbevaring (langvarig)	+10 °C til +40 °C (+50 °F til +104 °F)	20 % til 95 % (ikke-kondenserende)	700 hPa til 1060 hPa
Oppbevaring (kortvarig)	-20 °C til +50 °C (-4 °F til +122 °F)	20 % til 95 % (ikke-kondenserende)	500 hPa til 1 060 hPa

### MERK

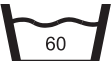
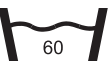
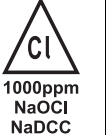
Hvis pumpen oppbevares i forhold utenfor "driftsområdet", må den få tid til å stabiliseres under normale driftsforhold før bruk.

<b>MADRASS</b>		
<b>Beskrivelse</b>	<b>Cellemateriale</b>	<b>Basisputemateriale</b>
<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90</i>	PU-belagt nylon	PU-belagt nylon
<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85</i>	PU-belagt nylon	PU-belagt nylon
<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85 PU</i>	Polyuretan	PU-belagt nylon
<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 80 PU</i>	Polyuretan	PU-belagt nylon
<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90 PU</i>	Polyuretan	PU-belagt nylon

<b>INFORMASJON OM MADRASSTØRRELSE</b>						
Delenr.	Beskrivelse	Ekstra trekk	Sveiset ekstra trekk	Lengde mm	Bredde mm	Høyde mm
648321	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90</i>	648430	N/A	1898 (74 3/4")	857 (33 3/4")	125 (5")
648343	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90 PU</i>				794 (31 1/4")	
648323	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85</i>	648460	N/A		780 (30 3/4")	
648325	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85 PU</i>				857 (33 3/4")	
648342	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 80 PU</i>	648345	N/A		794 (31 1/4")	
648321W	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90 sveiset</i>	N/A	648430W		780 (30 3/4")	
648343W	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 90 PU sveiset</i>					
648323W	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85 sveiset</i>	N/A	648460W			
648325W	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 85 PU sveiset</i>					
648342W	<i>ALPHA ACTIVE 3 MR 80 PU sveiset</i>	N/A	648345W			

Dimensjonene og vektspesifikasjonene i denne bruksanvisningen kan avvike noe, uten at det er uttrykkelig angitt. Arjo har rett til endelig fastsettelse av disse spesifikasjonene.

## RENGJØRINGSSYMBOLER

 Maks. 95 15 min	Anbefalt vasketemperatur: 15 min ved 60 °C (140 °F). Maksimal vasketemperatur: 15 min ved 95 °C (203 °F)	 Maks. 80	Tørketrommel ved 60 °C (140 °F) Maksimal tørketemperatur 80 °C (176 °F)
 Maks. 71 15 min	Anbefalt vasketemperatur: 15 min ved 60 °C (140 °F). Maksimal vasketemperatur: 15 min ved 71 °C (160 °F)		Tørketrommel ved 60 °C (140 °F)
	Må ikke strykes		Ikke bruk fenolbaserte rengjøringsmidler
	Tørk av alle overflater med rengjøringsløsningen, tørk så av med en klut fuktet med vann og tørk grundig.		Bruk en oppløsning fortynnet til 1000 ppm tilgjengelig klor

## SPESIFIKASJON FOR TREKKET

Funksjon	Reliant IS <sup>2</sup>
Avtakbart trekk	Ja
Fuktdampgjennomtrentgelig	Lav
Lav friksjon	Nr.
Vannavvisende/-avstøtende	Ja
Polyuretanbelegg med antisoppmiddel for kontroll av mikrobepåvirkning av stoffet	Ja
Flammehemmer*	BS 7175: 0,1 & 5
Toveis stretch	Ja
Anbefalte vasketemperaturer	60 °C (140 °F) 15 min
Maksimal vasketemperatur	Maks. 95 °C (203 °F) 15 min
Anbefalte tørketemperaturer	60 °C (140 °F) eller lufttørking
Maksimale tørketemperaturer	Max 80 °C (176 °F)
Rengjøringsmidler**	Klor med en styrke på 1000 ppm eller alkohol med 70 % konsentrasjon, uten fenol, sorg for at produktet er tørt før oppbevaring

\* Se hver enkelt produktmerking for mer informasjon om teststandarder for brennbarhet

\*\* Klorkonsentrasjonen kan variere fra 250 ppm til 10 000 ppm avhengig av lokalt regelverk og kontamineringsstatus. Hvis et alternativt desinfeksjonsmiddel velges fra det store utvalget som er tilgjengelig, anbefaler Arjo at kjemikalieleverandøren bekrefter at det passer før bruk.

## **Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK)**

Produktet er testet for samsvar med gjeldende standarder med hensyn til evnen til å blokkere elektromagnetiske forstyrrelser fra eksterne kilder.

Enkelte tiltak kan bidra til å redusere elektromagnetiske forstyrrelser:

- Bruk bare kabler og reservedeler levert av Arjo for å unngå økt stråling eller redusert immunitet som kan gjøre at utstyret ikke fungerer som det skal.
- Sørg for at annet utstyr i pasientovervåkings- og/eller behandlingsområder oppfyller aksepterte strålingsstandarder.

### **ADVARSEL**

**Trådløst kommunikasjonsutstyr, slik som trådløse hjemmenettverksenheter, mobiltelefoner, trådløse telefoner og basestasjonene til disse, walkie-talkier osv., kan påvirke dette utstyret og bør holdes minst 1,5 m unna utstyret.**

Bruksmiljø: Pleie i hjemmemiljø og profesjonelle helseinstitusjoner.

Unntak: Høyfrekvent kirurgisk utstyr og det HF-skjermede rommet til et ME-SYSTEM for avbildning med magnetresonans.

### **ADVARSEL**

**Bruk av dette utstyret nærliggende eller stablet med annet utstyr skal unngås ettersom det kan resultere i gal drift. Hvis det er nødvendig med slik bruk, må dette utstyret og annet utstyr observeres for å bekrefte at de virker som normalt.**

### **Veiledning og produsentens erklæring – elektromagnetiske utslipps**

Utslippstest	Kompatibilitet	Retningslinjer
Radiofrekvensstråling CISPR 11	Gruppe 1	Dette utstyret bruker HF-energi kun for sin interne funksjon. Derfor er HF-utslippene svært lave, og det er lite sannsynlig at de forårsaker forstyrrelser i elektronisk utstyr i nærheten.
Radiofrekvensstråling CISPR 11	Klasse B	
Harmonisk IEC 61000-3-2	Klasse A	Dette utstyret er egnet for bruk i alle installasjoner, inkludert private installasjoner og installasjoner som er koblet direkte til det offentlige lavspent distribusjonsnettet som forsyner bygninger beregnet for boligformål.
Spenningssvingninger / flimmerutslipp  IEC 61000-3-3	Samsvarer	

Veiledning og produsentens erklæring – elektromagnetisk immunitet			
Immunitetstest	IEC 60601-1-2-testnivå	Samsvarsnivå	Elektromagnetisk miljø – veiledning
Elektrostatisk utlading (ESD) EN 61000-4-2	± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV luft  ±8 kV kontakt	± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV luft  ±8 kV kontakt	Gulvet skal være i tre, betong eller keramiske fliser. Hvis gulvet er dekket av syntetisk materiale, bør den relative fuktigheten være på minst 30 %
Ledete forstyrrelser indusert av HF-felter EN 61000-4-6	3 V ved 0,15 MHz til 80 MHz  6 V innenfor ISM og amatørradiobånd mellom 0,15 og 80 MHz  80 % AM ved 1 kHz	3 V ved 0,15 MHz til 80 MHz  6 V innenfor ISM og amatørradiobånd mellom 0,15 og 80 MHz  80 % AM ved 1 kHz	Bærbart og mobilt HF-kommunikasjonsutstyr må ikke brukes nærmere noen del av produktet, inkludert kablene, enn 1,0 meter hvis senderenes nominelle utgangseffekt overstiger 1 W <sup>(a)</sup> .  Feltstyrker fra faste RF-sendere, som fastslått ved en elektromagnetisk inspeksjon, skal være under samsvarsnivået i hvert frekvensområde <sup>(b)</sup>
Utstrålt HF-elektromagnetisk felt EN 61000-4-3	Hjemmepleiemiljø 10 V/m  80 MHz til 2,7 GHz  80 % AM ved 1 kHz	Hjemmepleiemiljø 10 V/m  80 MHz til 2,7 GHz  80 % AM ved 1 kHz	Forstyrrelser kan forekomme i nærheten av utstyr merket med dette symbolet:  
Elektrisk hurtig transient/ioniseringsstopp EN 61000-4-4	±1 kV SIP/SOP-porter  ±2 kV AC port  100 kHz repetisjonsfrekvens	±1 kV SIP/SOP-porter  ±2 kV AC port  100 kHz repetisjonsfrekvens	Strømforsyningen skal være som typisk for kommersielt miljø eller sykehusmiljø.
Strømfrekvens Magnetfelt EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetiske felt i strømfrekvensen skal ligge på nivåer som er typiske for et vanlig kommersielt eller sykehusmiljø.
Spenningspuls IEC 61000-4-5	±0,5 kV ±1 kV; ±2 kV, nettstrøm (vekselstrøm), linje til jord  ±0,5 kV ±1 kV, nettstrøm (vekselstrøm), ledning til ledning	±0,5 kV ±1 kV; ±2 kV, nettstrøm (vekselstrøm), linje til jord  ±0,5 kV ±1 kV, nettstrøm (vekselstrøm), ledning til ledning	Strømkvaliteten skal være som typisk for kommersielt miljø eller sykehusmiljø.

### **Veiledning og produsentens erklæring – elektromagnetisk immunitet**

Spenningsfall, korte avbrudd og spenningsvaria- sjoner på strømforsyningens inngangslinjer  IEC 61000-4-11	0 % UT; 0,5 syklus Ved 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° og 315°  0 % UT; 1 syklus og 70 % UT; 25/30 sykluser Enfase: ved 0°  0 % UT; 250/300 sykluser	0 % UT; 0,5 syklus Ved 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° og 315°  0 % UT; 1 syklus og 70 % UT; 25/30 sykluser Enfase: ved 0°  0 % UT; 250/300 sykluser	Strømkvaliteten skal være som typisk for kommersielt miljø eller sykehussmiljø. Hvis brukeren av pumpen krever kontinuerlig drift under strømbrudd, anbefales det at sengen får strøm fra en avbruddsfri strømforsyning eller et batteri.
--	---	---	---

#### **MERK**

*UT er nettspenningen (vekselstrøm) før testnivået tas i bruk.*

a) Det er ikke mulig å fastslå teoretisk den nøyaktige feltstyrken fra faste sendere, for eksempel baseasjoner for radiotelefoner (mobiltelefon/trådløs telefon) og mobilradio, amatørradio, AM- og FM-radiosendinger samt TV-sendinger. En elektromagnetisk måling på stedet må overveies for å vurdere det elektromagnetiske miljøet som følge av faste HF-sendere. Hvis den målte styrken der produktet brukes overstiger det aktuelle HF-samsvarsnivået ovenfor, må produktet observeres for å bekrefte normal drift. Hvis unormal funksjon observeres, kan det være nødvendig med ytterligere tiltak.

b) I frekvensområdet 150 kHz til 80 MHz skal feltstyrkene være lavere enn 1 V/m.

Tom med hensikt

**Tom med hensikt**

**AUSTRALIA**

Arjo Australia  
Building B, Level 3  
11 Talavera Road  
Macquarie Park, NSW, 2113,  
Australia  
Phone: 1800 072 040

**BELGIQUE / BELGIË**

Arjo Belgium  
Evenbroekveld 16  
9420 Erpe-Mere  
Phone: +32 (0) 53 60 73 80  
Fax: +32 (0) 53 60 73 81  
E-mail: info.belgium@arjo.com

**BRASIL**

Arjo Brasil Equipamentos Médicos Ltda  
Rua Marina Ciufuli Zanfelice, 329 PB02  
Galpão - Lapa  
São Paulo – SP – Brasil  
CEP: 05040-000  
Phone: 55-11-3588-5088  
E-mail: vendas.latam@arjo.com  
E-mail: servicios.latam@arjo.com

**CANADA**

Arjo Canada Inc.  
90 Matheson Boulevard West  
Suite 350  
CA-MISSIONSAUGA, ON, L5R 3R3  
Tel/Tél: +1 (905) 238-7880  
Free: +1 (800) 665-4831  
Fax: +1 (905) 238-7881  
E-mail: info.canada@arjo.com

**ČESKÁ REPUBLIKA**

Arjo Czech Republic s.r.o.  
Na Strzi 1702/65  
140 00 Praha  
Czech Republic  
Phone No: +420225092307  
E-mail: info.cz@arjo.com

**DANMARK**

Arjo A/S  
Vassingerødvej 52  
DK-3540 LYNGE  
Tel: +45 49 13 84 86  
Fax: +45 49 13 84 87  
E-mail: dk\_kundeservice@arjo.com

**DEUTSCHLAND**

Arjo GmbH  
Peter-Sander-Strasse 10  
DE-5525 MAINZ-KASTEL  
Tel: +49 (0) 6134 186 0  
Fax: +49 (0) 6134 186 160  
E-mail: info-de@arjo.com

**ESPAÑA**

ARJO IBERIA S.L.  
Polígono Can Salvatella  
c/ Cabanyes 1-7  
08210 Barberà del Valles  
Barcelona - Spain  
Telefono 1: +34 900 921 850  
Telefono 2: +34 931 315 999

**FRANCE**

Arjo SAS  
2 Avenue Alcide de Gasperi  
CS 70133  
FR-59436 RONCQ CEDEX  
Tél: +33 (0) 3 20 28 13 13  
Fax: +33 (0) 3 20 28 13 14  
E-mail: info.france@arjo.com

**HONG KONG**

Arjo Hong Kong Limited  
Room 411-414, 4/F, Manhattan Centre,  
8 Kwai Cheong Road, Kwai Chung, N.T.,  
HONG KONG  
Tel: +852 2960 7600  
Fax: +852 2960 1711

**ITALIA**

Arjo Italia S.p.A.  
Via Giacomo Peroni 400-402  
IT-00131 ROMA  
Tel: +39 (0) 6 87426211  
Fax: +39 (0) 6 87426222  
E-mail: Italy.promo@arjo.com

**MIDDLE EAST**

Arjo Middle East FZ-LLC  
Office 908, 9th Floor,  
HQ Building,North Tower,  
Dubai Science Park,  
Al Barsha South  
P.O. Box 11488, Dubai,  
United Arab Emirates  
Direct +971 487 48053  
Fax +971 487 48072  
Email: Info.ME@arjo.com

**NEDERLAND**

Arjo Nederland BV  
Biezenwei 21  
4004 MB TIEL  
Postbus 6116  
4000 HC TIEL  
Tel: +31 (0) 344 64 08 00  
Fax: +31 (0) 344 64 08 85  
E-mail: info.nl@arjo.com

**NEW ZEALAND**

Arjo Ltd  
34 Vestey Drive  
Mount Wellington  
NZ-AUCKLAND 1060  
Tel: +64 (0) 9 573 5344  
Free Call: 0800 000 151  
Fax: +64 (0) 9 573 5384  
E-mail: nz.info@arjo.com

**NORGE**

Arjo Norway AS  
Olaf Helssets vei 5  
N-0694 OSLO  
Tel: +47 22 08 00 50  
Faks: +47 22 08 00 51  
E-mail: no.kundeservice@arjo.com

**ÖSTERREICH**

Arjo Austria GmbH  
Lemböckgasse 49 / Stiege A / 4.OG  
A-1230 Wien  
Tel: +43 1 8 66 56  
Fax: +43 1 866 56 7000

**POLSKA**

Arjo Polska Sp. z o.o.  
ul. Ks Piotra Wawrzyniaka 2  
PL-62-052 KOMORNICKI (Poznań)  
Tel: +48 61 662 15 50  
Fax: +48 61 662 15 90  
E-mail: arjo@arjo.com

**PORTUGAL**

Arjo em Portugal  
MAQUET Portugal, Lda.  
(Distribuidor Exclusivo)  
Rua Poeta Bocage n.º 2 - 2G  
PT-1600-233 Lisboa  
Tel: +351 214 189 815  
Fax: +351 214 177 413  
E-mail: Portugal@arjo.com

**SUISSE / SCHWEIZ**

Arjo Switzerland AG  
Fabrikstrasse 8  
Postfach  
CH-4614 HÄGENDORF  
Tél/Tel: +41 (0) 61 337 97 77  
Fax: +41 (0) 61 311 97 42

**SUOMI**

Arjo Scandinavia AB  
Riihitontuntie 7 C  
02200 Espoo  
Finland  
Puh: +358 9 6824 1260  
E-mail: Asiakaspalvelu.finland@arjo.com

**SVERIGE**

Arjo International HQ  
Hans Michelsensgatan 10  
SE-211 20 Malmö  
Tel: +46 (0) 10 494 7760  
Fax: +46 (0) 10 494 7761  
E-mail: kundservice@arjo.com

**UNITED KINGDOM**

Arjo UK and Ireland  
Houghton Hall Park  
Houghton Regis  
UK-DUNSTABLE LU5 5XF  
Tel: +44 (0) 1582 745 700  
Fax: +44 (0) 1582 745 745  
E-mail: sales.admin@arjo.com

**USA**

Arjo Inc.  
2349 W Lake Street Suite 250  
US-Addison, IL 60101  
Tel: +1 (630) 307-2756  
Free: +1 (800) 323-1245  
Fax: +1 (630) 307 6195  
E-mail: us.info@arjo.com

**JAPAN**

Arjo Japan K.K.  
東京都港区虎ノ門三丁目7 番8 号  
ランディック第2 虎ノ門ビル9 階  
Tel: +81 (0)3-6435-6401  
Fax: +81 (0)3-6435-6402  
E-mail: info.japan@arjo.com

At Arjo, we believe that empowering movement within healthcare environments is essential to quality care. Our products and solutions are designed to promote a safe and dignified experience through patient handling, medical beds, personal hygiene, disinfection, diagnostics, and the prevention of pressure injuries and venous thromboembolism. With over 6500 people worldwide and 65 years caring for patients and healthcare professionals, we are committed to driving healthier outcomes for people facing mobility challenges.



ArjoHuntleigh AB  
Hans Michelsensgatan 10  
211 20 Malmö, Sweden  
[www.arjo.com](http://www.arjo.com)

**arjo**



648934NO

CE  
2797