

## Delaftale 7: Rollator

ISO-nr. (inkl. dansk 4. niveau)	
12 06 06 (-11)	
Beskrivelse af og krav til hjælpemidlet (Mindstekrav)	
<p>Sammenklappelig rollator til at skubbe frem. Rollatoren skal være forsynet med hvilesæde, fire massive eller halvmassive hjul og aftagelig kurv eller net. Rollatoren skal være beregnet til såvel indendørs som udendørs brug.</p> <p>Evt. fordelt på flere produkter i samme serie.</p>	
<b>Bredde</b>	Udvendig bredde max.65 cm. Bredde mellem håndtag min. 42cm.
<b>Håndtag</b>	Skal være højdeindstillelige uden brug af værktøj i området 70 cm–95 cm over gulv. Håndtaget skal have et godt greb med stor understøttelsesflade og ikke være for glat. Materialet skal være ikke absorberende. Håndtagene skal være udskiftelige.
<b>Hvilesæde</b>	Skal være placeret i intervallet 42–70 cm over gulv eller være højdeindstilleligt i tilsvarende højde. Der skal være sammenhæng på højden mellem håndtags- og sædehøjde. Materialet skal være ikke absorberende. Sædet må ikke forhindre opret gang.
<b>Bremser</b>	Bremserne skal kunne betjenes med et minimum af kraft. Bremsekabler skal være monteret, så de ikke generer under brug. Kørebremsen skal kunne betjenes uden borger flytter hånden fra håndtaget. Bremsekablerne skal kunne strammes med almindeligt værktøj.
<b>Sammenklapning</b>	Rollatoren skal være let sammenklappelig uden brug af værktøj. Rollatoren skal kunne forblive i sammenklappet tilstand.
<b>Vægt</b>	Skal være max. 8,5 kg ekskl. tilbehør, som kan afmonteres uden brug af værktøj.
<b>Brugervægt</b>	Skal være min. 120 kg.
<b>Rengøring</b>	Rollatoren skal kunne tåle at rengøres i henhold til Statens Serum Instituts retningslinjer for MRSA i hhv. hjemmepleje og plejeboliger.
<b>Øvrigt</b>	Kurv eller net skal kunne belastes med min. 5 kg.  Rollatoren skal være forsynet med reflekser.  Rollatoren skal være mærket med max brugervægt.
<b>Leveringstid</b>	Max. 5 hverdage.
Beskrivelse af og krav til ekstra tilbehør (Mindstekrav)	
Stokkeholder	
Iltflaskeholder	
Rygbøjle eller rygrem	

Bakke

Slæbebremse

Én-håndsbremse

Én-håndsbøjle

## Krav til dokumentation

### Der skal medsendes dokumentation for overholdelse af relevante krav i Direktivet for medicinsk udstyr.

Det kunne være dokumentation for prøvning efter

- DS/EN 1985:1999 Ganghjælpemidler. Generelle krav og prøvningsmetoder og
- DS/EN ISO 11199-2:2005 Rollatorer. Krav og prøvningsmetoder eller tilsvarende

Hvis der tilbydes underarmsstøtte skal der tillige medsendes dokumentation for overholdelse af

- DS/EN 11199-3:2005 Gangborde. Krav og prøvningsmetoder eller tilsvarende

### Der skal medsendes oplysninger om følgende:

Alle relevante mål på rollatoren

Max. brugervægt og max. belastning af kurv eller net

Komplet tilbehørsprogram

Stabilitet både i udslået og i sammenklappet tilstand

Korrosionsbestandighed

Tilladte rengøringsmetoder

Forventet levetid

Garantiperiode eller reklamationsret udover Købelovens bestemmelser [5]

Leveringstid

## Ved afprøvning af produktet eller ved granskning af dokumentationen vil der blive lagt vægt på (Vurderingsparametre)

Komfort for bruger

- håndgreb
- sæde
- gangstilling ved brug

Betjeningsvenlighed for bruger og hjælper, herunder

- kraftforbrug ved betjening af brems

Indstillingsmuligheder

Køreegenskaber og manøvrering

Funktionalitet, herunder

- bremsefunktion
- sammenklapning

- sammenklapning
- opbevaring og håndtering ved transport
- tilbehør, fx af- og påmontering af kurv eller net
- lav vægt

Betjeningsvenlighed for hjælper og depotmedarbejder, herunder

- opbevaringsmål
- monteringslethed af tilbehørsdele

Tilbehørsprogram

Rengøringsvenlighed

Leveringstid