

Delaftale 34 – Drejetårn/Forflytningsplatform

ISO-nr. (inkl. dansk 4. niveau)	
ISO-nr. 12 31 06 – 02	
Beskrivelse af og krav til hjælpemidlet (Mindstekrav)	
Forflytningsplatform. Skal anvendes fra siddende til stående stilling. Til forflytning over korte afstande fx fra seng til kørestol, kørestol til toilet, kørestol til hvilestol eller til at komme længere tilbage i kørestol/hvilestol.	
Trædeplade	Skal være af vaskbart materiale. Skal have plads til 2 fødder. Skal have indhak bagtil (ml. fødderne/hælene), således at plade kan placere på hver side af toilet samt plads til at plade kan skubbes ind under kørestols-/hvilestolssæde. Plade skal være max. 43 cm i bredden i den del, som køres ind under køre-/hvilestol. Der skal være markering af, hvor fødder skal placeres. Skal være skridsikker. Lav indstigningshøjde max 5 cm.
Håndtag	Må ikke være glatte. Materialet skal være ikke absorberende. Greb/"stige" skal være med flere muligheder for at gribe fat. Hvis ikke flere valgmuligheder, skal greb let og uden værktøj kunne reguleres i højden. Der skal være mulighed for hjælper at skubbe/trække forflytningsplatformen enten ved selvstændig greb eller via "stige".
Hjul	Hjul skal være letløbende. 2 af hjulene skal være retningsbestemte og de andre skal være styrbare. Hjulene må ikke kunne smitte af på underlaget. Skal have gode køre- og drejeegenskaber.
Hjulbremse	Bremse skal låse de retningsbestemte hjul. Skal kunne låses af hjælper uden at slippe skubbe/trækkehåndtag. De skal være med belægning, således at fod ikke glider.
Knæpuder	Skal være af trykafastende materiale. Der må ikke være skarpe/hårde kanter, som kan genere underben. Skal let kunne flyttes op og ned uden brug af værktøj. Kan være hel pude eller 2-delt. Hvis 2-delt skal begge pude kunne flyttes samtidig.
Brugervægt	Max 150 kg
Brugsanvisning	Skal indeholde samlingsvejledning, brugsanvisning, rengøringsvejledning, vægtgrænser.
Leveringstid	Max 5 hverdage.
Vægt	Max samlet vægt 20 kg
Beskrivelse af og krav til ekstra tilbehør (Mindstekrav)	
Sikkerhedsbælte til at fastgøre omkring bruger Oprejningsstrop	
Krav til dokumentation	
Der skal medsendes dokumentation for overholdelse af relevante krav i Direktivet for medicinsk udstyr. Det kunne være dokumentation for prøvning efter <ul style="list-style-type: none">• DS/EN 12182:2002 Tekniske hjælpemidler til handicappede. Generelle krav og prøvningsmetoder eller tilsvarende.	
Der skal medsendes oplysninger om følgende:	
Ved afprøvning af produktet eller ved granskning af dokumentationen vil der blive lagt vægt på (Vurderingsparametre)	
Betjeningsvenlighed for bruger og hjælper, herunder – opbevaring og håndtering ved transport	Tilbehørsprogram
Betjeningsvenlighed for depotmedarbejder, herunder – opbevaringsmål – håndterbarhed	Rengøringsvenlighed
Holdbarhed	Mærkning
	Leveringstid

