

Delaftale 42-1 – Trykfordelende skummadras, helmadras (kategori 2)

ISO-nr. (inkl. dansk 4. niveau)

04 33 06 (-02 og -03) eller 18 12 18 (-25 og -26)

Beskrivelse af og krav til hjælpemidlet (Mindstekrav)

Trykfordelende skummadras hvor materialet består af PUR skum (polyurethan skum, herunder polyether og polyester skum).

PUR skum kan fx være HR PUR skum (højelastisk polyurethan skum = koldskum), CM HR PUR skum (brandhæmmende, højelastisk polyurethan skum) og/eller viscoelastisk PUR skum (temperaturfølsomt polyurethan skum).

Madrassen skal være af typen helmadras, der kan lægges direkte på sengebunden.

Skal være forsynet med aftageligt betræk. Madrassen skal anvendes til indstillelige plejesenge med 4-delt liggeflade til voksne i private hjem/i plejeboliger.

Madrassen skal kunne anvendes til personer med tryksår i kategori 2 i henhold til EPUAP's og NPUAP's definitioner og til forebyggelse af tryksår til personer med middel risiko fx efter Norton eller Braden skalaen, under forudsætning af at EPUAP's og NPUAP's retningslinjer følges.

Madras	
Mål	Skal passe til en elektrisk plejeseng med en liggeflade på 200 cm lang og 83 cm bred, med en tykkelse på mellem 12-14 cm.
Brugervægt	Skal kunne anvendes til personer med en brugervægt ned til 40 kg og op til min. 130 kg.
Egenskaber	Skal være brandhæmmende. Skal kunne følge en 4-delt liggeflades indstillinger.
Mærkning	For madrasser med aftageligt betræk skal selve madrassen være mærket med op/ned eller lignende, hvis det har betydning for placeringen i seng.
Rengøring	Madrassen skal kunne tåle at rengøres i henhold til Statens Serum Instituts retningslinjer for MRSA i hhv. hjemmepleje og i plejebolig. Skal kunne desinficeres.
Madrasbetræk	
Egenskaber	Helbetræk, der passer til madrassen. Skal være let at på- og afmontere. Skal være forsynet med min. 2 bærehåndtag – på samme langside – til brug for håndteringen. Skal være brandhæmmende, uigennemtrængeligt for væske og åndbart. Skal være strækbart i alle retninger eller udformet således, at det ikke påvirker madrassens trykfordelingsevne. Lynlås i min. 3 sider. Lynlås skal være med overfaldskant.
Mærkning	Skal være mærket med op/ned eller lignende, hvis det har betydning for placeringen i seng. Skal være mærket med vaskeanvisning og madrassens beregnede brugervægt. Producent/forhandler. Produktionsår/måned.
Rengøring	Betrækket skal kunne tåle at rengøres i henhold til Statens Serum Instituts retningslinjer for MRSA i hhv. hjemmepleje og i plejebolig. Aftageligt betræk skal kunne tåle at vaskes i vaskemaskine ved min. 80° i min. 10 minutter. Skal kunne tåle tørretumbling.
Øvrigt	Madras med betræk skal kunne blive på plads, når liggefladen indstilles, evt. ved skridsikkert underlag eller ved fastgøringsmuligheder.

Beskrivelse af og krav til ekstra tilbehør (Mindstekrav)

Der skal kunne leveres ekstra madrasbetræk.

Madrasforlænger (skum) – ikke nødvendigvis i samme materiale som madrassen.

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 12182:2002 Tekniske hjælpemidler til handicappede. Generelle krav og prøvningsmetoder
- DS/EN 1957:2001 Boligmøbler – Senge og madrasser, Prøvningsmetoder til bestemmelse af funktionelle egenskaber
- HMI's metode for prøvning af madrassers trykfordelingsevne
- DS/EN 597-1:1995 og DS/EN 597-2:1995. Møbler. Bestemmelse af antændeligheden af madrasser og sengebunde. Del 1 og 2, antændelseskilde henholdsvis glødende cigaret og tændstikflamme. (For madras)
- DS/EN ISO 12952-1 og -2 Textilprøvning. Sengeudstyrs brandforhold, for antændelseskilde glødende cigaret, og 12952-3 og -4 for antændelseskilde lille flamme. (For madrasbetræk)

eller tilsvarende.

Der skal medsendes dokumentation for beregnet brug i forhold til forebyggelse af tryksår (fx i forhold til Norton eller Braden skalaen) og beregnet brug i forhold til personer med tryksår ved angivelse af tryksårs kategori i henhold til EPUAP's og NPUAP's definitioner.

Dokumentation herfor kan være i form af resultatet af den kliniske evaluering, der fx kan bygge på litteraturstudier eller egentlige kliniske afprøvninger.

Der skal medsendes oplysninger om følgende:

Min. og max. brugervægt

Materialer, egenskaber for madras og betræk og opbygning af madras

Materialer/metoder anvendt i forbindelse med at opnå en evt. brandhæmmende effekt (se fx krav i forbindelse med Øko-
Tex mærkningen)

Alle mål og vægtangivelse, herunder skummets vægtfylde

Tilladte rengøringsmetoder

Evt. restriktioner ved opbevaring (fx liggende eller stående)

Evt. behov for specielt sengelinned for opretholdelse af den trykfordelende effekt

Evt. alternative betræk

Forventet levetid

Leveringstid

Garantiperiode eller reklamationsret udover Købelovens bestemmelser

Bortskaffelse

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

Komfort for bruger, herunder
– madrassens evne til at følge liggefladens bevægelser
– madrassens evne til at blive på plads

Rengøringsvenlighed

- betrækkets evne til at bevare madrassens trykfordelingsevne

Brugervenlighed for hjælper og depotpersonale, herunder

- af- og påmontering af betræk
- håndterbarhed
- mærkning