

## **Patientenlifter**

## Gebrauchsanweisung

(Original Gebrauchsanweisung





Antwerpener Straße 6 53842 Troisdorf Fon: 02241/94 74-0 Fax: 02241/94 74-88 E-mail: aks@ aks.de Web: http://www.aks.de





#### **INHALTSVERZEICHNIS**

1 Einleitung	2
2 Zweckbestimmung	
3 Allgemeine Sicherheitshinweise	
4 Lieferumfang	5
5 Produktbeschreibung	
6 Montage	10
7 Inbetriebnahme	13
8 Bedienung	
9 Patiententransport	
10 Zubehör / Kombinationen	23
11 Störungssuche / Störungsbeseitigung	25
12 Pflege / Reinigung	25
13 Stillstandzeiten	26
14 Lagerung	26
15 Wiedereinsatz	
16 Lebensdauer	
17 Entsorgung	
18 Garantie	28
19 Konformitätserklärung	28
20 Wartung	28
21 Technische Daten	33

## 1 Einleitung

Sehr geehrte Kundin, sehr geehrter Kunde!

Vielen Dank für den Erwerb unseres Patientenlifters aks-foldy.

Sie haben sich damit für einen Lifter entschieden, der Ihnen Mobilität, Unabhängigkeit und dadurch gesteigerte Lebensqualität garantiert. Neben einem hohen Maß an Sicherheit bietet er eine Unterstützung beim Heben und Bewegen für das Pflegepersonal.

Die ausgereifte Technologie und die komfortable Ausstattung sorgen für einen sicheren Einsatz.

Die aks-foldy-Varianten zeichnen sich durch folgende grundlegende Merkmale aus:

- elektro-motorische Hebefunktion
- spreizbares Fahrwerk zur Erhöhung der Standsicherheit (aks-foldy e und aks-mini foldy e haben eine elektrische Spreizung)
- 24 V-System mit einem abnehmbaren Akkupack



- zusammenlegbar
- kompakte Bauform (vor allem bei mini-Varianten; besonders für kleine Räume und Reisen geeignet)

Der aks-Patientenlifter ist in folgenden Varianten erhältlich:

- aks-foldy
- aks-mini foldy
- aks-foldy e
- aks-mini foldy e

Wenn sich in dieser Gebrauchsanweisung Beschreibungen und Handlungsanweisungen auf alle aksfoldy-Varianten beziehen, schreiben wir nur den Namen des Basismodells "aks-foldy".

Bei allen variantenspezifischen Angaben wird die spezielle Variante, z.B. "aks-mini foldy", extra angesprochen.

Lesen und beachten Sie vor jedem Einsatz diese Gebrauchsanweisung. Die vorliegende Gebrauchsanweisung vermittelt Ihnen die Informationen, die zur sicheren Nutzung wichtig sind. Heben Sie die Gebrauchsanweisung so auf, dass sie jederzeit zum Nachlesen in der Nähe des aks-Patientenlifters bereitliegt.

Legen Sie bei einem Besitzerwechsel diese Gebrauchsanweisung dem aks-Patientenlifter bei!

### 2 Zweckbestimmung

Der Patientenlifter aks-foldy ist ein aktives Medizinprodukt der Klasse I nach der Richtlinie 93/42/EWG, Anhang IX. Er ist in dem gesamten Pflegebereich (ausgenommen gasexplosionsgefährdete Bereiche) universell einsetzbar und ist zur Bedienung von einer eingewiesenen Pflegekraft vorgesehen.

Der aks-foldy dient zur Aufnahme, sowie zum Transport und Positionswechsel von Patienten mit krankheits- oder behinderungsbedingter Mobilitätseinschränkung. Er ist für den Kurzzeitgebrauch ohne Kontakt mit verletzter Haut bestimmt und benötigt zur Anwendung einen geeigneten aks-Liftergurt.

Der Patientenlifter aks-foldy ist ausschließlich zum Anheben und Umsetzen eines Patienten mit einem Gewicht bis maximal 150 kg in einem geeigneten aks-Liftergurt bestimmt. Die Aufnahme des Patienten erfolgt standardmäßig im Sitzen, kann aber bei Verwendung eines aks-Tandembügels / aks-Liegendtransportbügels mit 8-Punktaufnahme und aks-Liegendtransportgurtes auch im Liegen erfolgen. Selbst die Aufnahme eines Patienten vom Boden ist möglich.

Das Verfahren des Patientenlifters aks-foldy ist nur für die Kurzstrecken innerhalb der Wohnung / des Wirkungskreises des Patienten und nur auf einer Geschossebene geeignet. Er darf nur auf ebenem und waagerechtem Boden eingesetzt werden.

Der aks-foldy ist für den Einsatz bei einer Umgebungstemperatur zwischen 0 °C bis 40 °C, einer Luftfeuchte von 20 % bis 80 % und einem Luftdruck von 700 hPa bis 1060 hPa in normal zusammengesetzter atmosphärischer Luft geeignet. Er darf in Nassbereichen eingesetzt werden.



Hierzu zählen z.B. die Toilette oder das Bad. Ein Einsatz des Patientenlifters unter der Dusche ist damit nicht abgedeckt.

Krankheitsbilder, wie z.B. Osteogenesis imperfecta, Osteoporose oder Wirbelsäulenschäden, sowie geistige Verwirrung oder epileptische Anfälle, können Kontraindikationen sein. Die Anwendung des aks-foldy darf nur nach sorgfältiger Betrachtung des einzelnen Patienten durch den Arzt und das Pflegefachpersonal erfolgen.

#### 3 Allgemeine Sicherheitshinweise

- Verwenden Sie den Patientenlifter nur entsprechend seiner Zweckbestimmung, nach den Vorschriften des Medizinproduktegesetzes und aller hierzu erlassener Rechtsverordnungen, den Arbeitsschutz- und Unfallverhütungsvorschriften, sowie den allgemein anerkannten Regeln der Technik.
- Beachten Sie, dass der Patientenlifter ein Medizinprodukt ist und für den Betreiber / Anwender die Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) verbindlich ist.
- Die Anforderungen an die elektrische Installation des Raumes / des Bereiches in welchem der Patientenlifter betrieben wird, muss dem Stand der Technik entsprechen.
- Bedienen Sie den Patientenlifter nur, wenn Sie in die Handhabung eingewiesen worden sind und die entsprechende Sachkenntnis besitzen.
- Lesen Sie vor Inbetriebnahme die Gebrauchsanweisung vollständig, um Schäden durch Fehlbedienungen oder Gefährdungen zu vermeiden. Sie enthält wichtige Informationen und Hinweise, die für den sachgerechten Betrieb des Patientenlifters notwendig sind.
- Benutzen Sie den Patientenlifter nur entsprechend der vorliegenden Gebrauchsanweisung.
   Bewahren Sie die Gebrauchsanweisung für eventuelle Rückfragen sorgfältig auf. Legen Sie bei einem Besitzerwechsel diese Gebrauchsanweisung dem aks-foldy bei!
- Überzeugen Sie sich vor jeder Benutzung vom ordnungsgemäßen, fehlerfreien Zustand des Patientenlifters und dessen Zubehör.
- Wenn Sie den Patientenlifter mit anderen Medizinprodukten oder NichtMedizinprodukten in Kombination verwenden wollen, prüfen Sie, ob diese Produktkombination zulässig ist und sicher betrieben werden kann.
- Beachten Sie, dass der Aufbau, die Inbetriebnahme, die Wartung und die Reparatur des Patientenlifters nur von geeignetem Fachpersonal durchgeführt werden dürfen.
- Stellen Sie als Anwender / Betreiber (z.B. durch entsprechende Einweisungen und Vorkehrungen) sicher, dass eine mechanische Belastung des Ladekabels (z.B. Knicken, Ziehen, Abscheren, Überfahren) während des Ladens oder der Raumreinigung usw. vermieden wird. Das gilt auch für Leitungen anderer Geräte, die im Zusammenhang mit dem Patientenlifter eingesetzt werden.
- Achten Sie auf Einhaltung der Einschaltdauer und der Maximallast. Diese dürfen nicht überschritten werden, da sonst kein sicherer Betrieb mehr gewährleistet werden kann (siehe Kapitel 7 Inbetriebnahme und Kapitel 21 Technische Daten).
- Schützen Sie den aks-Patientenlifter vor direkter Sonneneinstrahlung und Hitze.



- Achten Sie darauf, dass keine Feuchtigkeit in das elektrische System eindringt.
- Vermeiden Sie mechanische Beanspruchungen der verwendeten Kabel. Ziehen, Knicken und Überfahren der Kabel können zu dessen Beschädigungen führen.
- Laden Sie die Akkus an einem gut belüfteten Ort.
- Der Patientenlifter ist nicht EX geschützt und darf nicht in explosionsgefährdeten Bereichen betrieben werden.
- Beachten Sie, dass mögliche elektromagnetische oder andere Beeinflussungen zwischen dem Patientenlifter und anderen Geräten nicht ausgeschlossen werden können. Besteht die Gefahr von wechselseitigen Beeinflussungen, entfernen Sie die Störquelle oder benutzen Sie den Patientenlifter nicht.
- Störungen durch den Einsatz mobiler Kommunikationsgeräte können nicht vollkommen ausgeschlossen werden. Halten Sie daher einen Sicherheitsabstand von min. 3,3 m ein, um den sicheren Betrieb des Lifters zu gewährleisten. Siehe Positionspapier des deutschen Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) (Referenz-Nr.: 9 / 0508) -
- Lassen Sie Kinder, die sich in der Umgebung des Patientenlifters aufhalten, nicht unbeaufsichtigt. Der Patientenlifter ist kein Spielgerät!
- Beachten Sie bei längerer Nichtbenutzung die Kapitel 13 Stillstandzeiten und 14 Lagerung.
- Bei dem Auftreten von ungewöhnlichen Geräuschen, Beschädigung oder Funktionsstörung darf der Patientenlifter nicht weiter betrieben werden. Schließen Sie den Lifter nicht ans Ladegerät an und Benachrichtigen Sie Ihren Fachhändler.
- Achten Sie darauf, dass nur original Ersatz- und Zubehörteile verwendet werden, die für dieses Produkt freigegeben sind. Diese sind produktspezifisch geprüft und entsprechen bei Ersatzteilen der bestehenden Bauartzulassung und garantieren bei Zubehörteilen eine sichere und funktionelle Kombination.

### 4 Lieferumfang

Der aks-Patientenlifter wurde bereits im Werk auf Fehlerfreiheit und Vollständigkeit überprüft. Prüfen Sie dennoch das Produkt sofort nach Erhalt auf eventuelle, während des Transportes aufgetretene Schäden.

Prüfen Sie anhand des Lieferscheins ob alle Positionen vorhanden sind und die Lieferung somit vollständig ist.

Tabelle 01				
Karton	Inhalt	Menge		
Patientenlifter aks-	aks-foldy	1		
foldy	Akkupack (abnehmbar)	1		



Handbedienung	1
Netzladegerät	1
Gebrauchsanweisung	1
Transportbügel (je nach Bestellung) - Der Liegendtransportbügel mit 8-Punkt Aufnahme wird separat verpackt -	1
Liftergurt (je nach Bestellung)	1



- 5 Produktbeschreibung
- 5.1 Produktübersicht aks-foldy



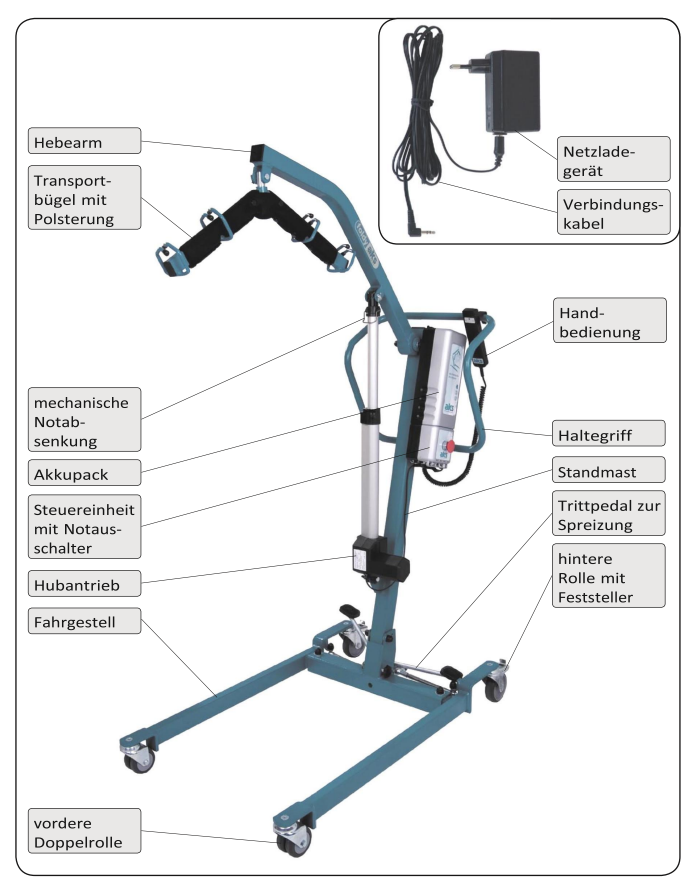


Abbildung 01



#### 5.2 Funktionsbeschreibung

Der aks-foldy ist ein fahrbarer Patientenlifter mit elektrischer Anhebefunktion. Das U-förmige Fahrgestell ist mit vier Lenkrollen ausgestattet, wovon die hinteren feststellbar sind. Das Fahrgestell kann mit einem Trittpedal manuell gespreizt werden. Bei den Varianten aks-foldy e und aks-mini foldy e wird das Fahrwerk elektrisch über die Handbedienung gespreizt. Das Spreizen kann erforderlich sein, um das Fahrwerk an die Breite der Sitzgelegenheit des Patienten anzupassen oder die Standsicherheit zu erhöhen. Die mini-Varianten des aks-foldy haben ein kürzeres Fahrwerk als die anderen beide.

Auf dem Fahrgestell ist der Standmast montiert, der für Transport- und Lagerzwecke nach vorne umgeklappt werden kann. Zum Schieben des Patientenlifters ist am Standmast ein ergonomischer Haltegriff angebracht. Weiterhin befinden sich seitlich am Standmast die Steuereinheit und ein abnehmbarer Akkupack.

Am oberen Ende des Standmastes ist der Hebearm montiert, der mit Hilfe eines elektrischen Hubmotors verstellt wird. An dem Hebearm können verschiedene aks-Transportbügel angebaut werden. Diese dienen der Aufnahme der verschiedenen aks-Gurte. Die Hebearme bei den mini-Varianten haben eine kürzere Länge.

Die elektromotorische Höhenverstellung des Hebearmes geschieht durch einen Linearmotor, der zusätzlich mit einer manuellen Notabsenkung ausgestattet ist. Dieser wird mit einer Handbedienung gesteuert. Die nötige elektrische Energie liefert ein leistungsfähiger 24 V-Akkupack, der abnehmbar auf der Steuereinheit sitzt. Dieser kann entweder am Lifter oder an einer separaten Wandladestation aufgeladen werden.



#### 6 Montage

#### 6.1 SL-Sicherung

Der aks-Patientenlifter ist an mehreren Stellen mit einem Universalbolzen und einer SL-Sicherung ausgestattet. Diese SL-Sicherung ermöglicht Ihnen einen schnellen und werkzeuglosen Ein- und Ausbau von einzelnen Komponenten, insbesondere beim Aufbau und Zusammenklappen des Patientenlifters und beim Anbau bzw. Wechsel eines Transportbügels. Nachfolgend ist der korrekte Ein- und Ausbau

der SL-Sicherung beschrieben.

#### Einbau der SL-Sicherung

Schieben Sie die SL-Sicherung in die Nut am Ende des Bolzens (Abbildung 02). Dabei gleitet das gebogene Ende der Lasche über die Fase des Bolzens. Die SL-Sicherung sitzt richtig, wenn sie hörbar einrastet und sich in der Nut des Bolzens frei drehen lässt. In den Abbildungen 03 und 04 ist jeweils die falsche und richtige Position dargestellt.

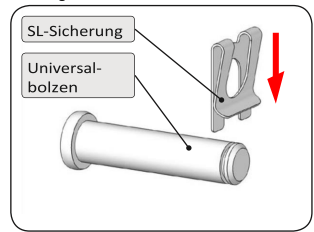


Abbildung 02

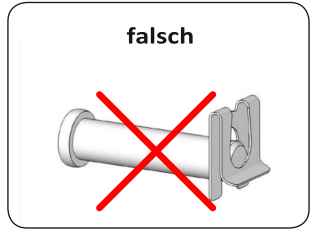


Abbildung 03

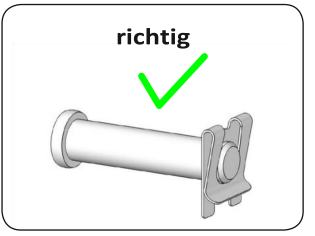


Abbildung 04



#### Ausbau der SL-Sicherung

Ziehen Sie das gebogene Ende der Lasche etwas zurück und schieben Sie die SL-Sicherung aus der Nut des Bolzens heraus (Abbildung 05).

#### 6.2 Montage des Lifters

- 1. Stellen Sie das Fahrgestell mit den Rollen auf den Boden und bremsen Sie die hinteren Laufrollen (Abbildung 06).
- 2. Entfernen Sie den Klappsplint und danach den Bolzen aus der Bohrung zur Transportsicherung (Abbildung 07).

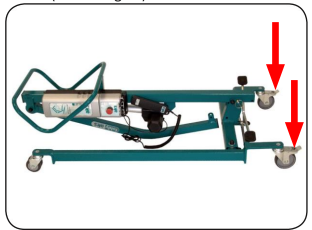


Abbildung 06

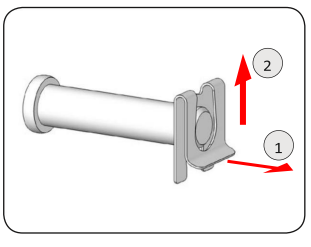


Abbildung 05

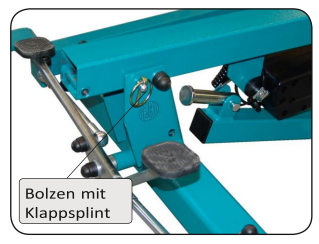


Abbildung 07

- 3. Richten Sie den Standmast auf (Abbildung 08) und sichern Sie ihn anschließend wieder mit dem Bolzen und dem Klappsplint (Abbildung 09).
- 4. Entfernen Sie den Kabelbinder, der als Transportsicherung den Hebearm und den Standmast zusammenhält (Abbildung 08).



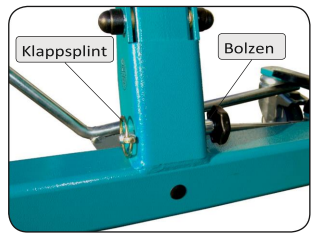




Abbildung 08 Abbildung 09

5. Um den Hubantrieb am Hebearm zu befestigen, entfernen Sie den Universalbolzen mit SL-Sicherung aus der Motorhaltelasche am Hebearm.

Beachten Sie beim nachfolgendem Einbau des Hubantriebs auf die korrekte Befestigung der Universalbolzen mit SL-Sicherungen (siehe Abschnitt 6.1 SL-Sicherung)

- 6. Heben Sie den Hebearm an und bringen Sie die Bohrung des Hubrohres mit der der Motorhaltelasche in Deckung. Befestigen Sie den Hubantrieb an die Motorhaltelasche des Hebearms durch Einstecken des Universalbolzens mit anschließender Sicherung durch die SL-Sicherung (Abbildung 10).
- 7. Zur Montage des Transportbügels entfernen Sie den zum Transport befestigten Universalbolzen mit SL-Sicherung und den Aufnahmebolzen mit Bund am Ende des Hebearms.
- Stecken Sie den Aufnahmebolzen mit Bund von 8. Aufnahmehülse unten durch die des Transportbügels. Befestigen Sie den Transportbügel mit dem eingesteckten Aufnahmebolzen, indem Sie ihn mit dem Universalbolzen am Hebearm verbinden und mit der SL-Sicherung gegen Lösen sichern (Abbildung 11).

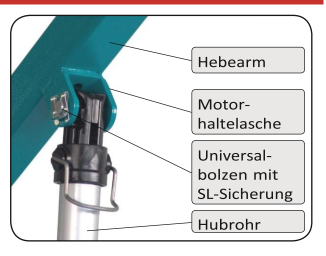


Abbildung 10

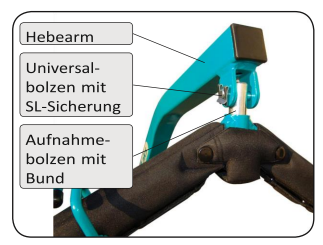


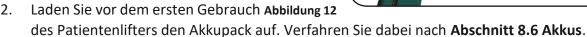
Abbildung 11



#### 7 Inbetriebnahme

Beachten Sie vor der Inbetriebnahme, dass für den Betreiber / Anwender von Medizinprodukten die Medizinprodukte-Betreiberverordnung verbindlich ist.

- 1. Überprüfen Sie die Steckverbindungen an der Steuereinheit (Abbildung 12):
  - HS = Handbedienung
  - M1 = Hubantrieb
  - M2 = Spreizmotor (nur bei aksfoldy e und aks-mini foldy e; bei anderen bleibt der Blindstopfen in der Buchse)
  - AC = Ladebuchse



- 3. Entriegeln Sie den Notausschalter (Abbildung 13), falls er gedrückt ist, durch Verdrehen im Uhrzeigersinn.
- 4. Stellen Sie zum Schluss den sicheren Zustand des Patientenlifters anhand des **Abschnitts 20.2** Wartungsplan fest.

Die motorische Verstellung ist nicht für den Dauerbetrieb geeignet. Die folgende Einschaltdauer darf nicht überschritten werden:

15% bei max. Dauerbetrieb von 2 Minuten; max. 5 Einschaltzyklen pro Minute

**Erläuterung:** Nach der maximalen Einschaltdauer von 2 Minuten, muss eine Abkühlphase von mindestens 11 Minuten folgen. In der maximalen Einschaltdauer dürfen dabei höchstens 5 Einschaltungen pro Minute erfolgen.

Um einer Überlastung entgegenzuwirken ist die Steuereinheit mit einer selbstrücksetzenden Sicherheitseinrichtung versehen.

Wird die Einschaltdauer überschritten bzw. die Abkühlphase unterschritten, schaltet der Überlastungsschutz das Antriebssystem automatisch ab. Nach einer entsprechenden Abkühlphase schaltet der Überlastungsschutz das Antriebssystem selbständig wieder frei. Aus diesem Grund dürfen zum Verstellen des Patientenlifters nicht mehrere elektrische Funktionen gleichzeitig ausgeführt werden.



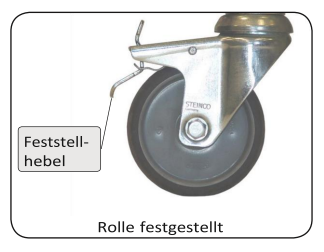
#### 8 Bedienung

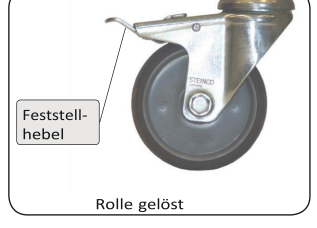
#### 8.1 Feststellbremse

Die Feststellbremsen gehören zu den wichtigen Sicherheitselementen eines aks-Patientenlifters. Die hinteren Rollen sind mit Feststellbremsen ausgestattet, welche direkt auf die Räder wirken. Drücken Sie zum Blockieren der Rollen mit dem Fuß die Feststellhebel bis zum Anschlag (Abbildung 13). Der aks-Patientenlifter lässt sich in diesem Zustand nicht mehr schieben. Drücken Sie zum Lösen der Rollen auf den nach oben stehenden Feststellhebel (Abbildung 14).

#### Sollen die Rollen gebremst werden, dann stellen Sie immer beide Rollen fest!

Beim Feststellen nur einer Rolle auf abschüssigem Untergrund, rollt das freilaufende Rad talwärts um das gebremste Rad. Je nach Gefälle des Untergrundes besteht die Gefahr eines seitlichen Umkippens des aks-Patientenlifters.





**Abbildung 13** 

Abbildung 14

#### 8.2 Spreizung

Durch Drücken des Trittpedals (Abbildung 15) auf der Bedienerseite oder beim Betätigen der Handbedienung (aks-e foldy / aks-mini e foldy) (Abbildung 16), spreizt sich das Fahrgestell und die Standsicherheit des aks-Patientenlifters wird erhöht.

Um das Fahrwerk des aks-Patientenlifters einfacher spreizen zu können, bewegen Sie ihn leicht vorwärts und rückwärts.

Achten Sie bei der Spreizung auf ausreichende Bewegungsfreiheit. Es dürfen sich keine Gegenstände oder Gliedmaßen im Verstellbereich befinden.

Spreizung aks-foldy / aks-mini foldy

Spreizung aks-foldy e / aks-mini foldy e









#### 8.3 Notausschalter

Durch Drücken des roten Notausschalters an der Steuereinheit (Abbildung 17), unterbrechen Sie sofort die Stromzufuhr zum Hubantrieb Ihres Patientenlifters. Diese Funktion ermöglicht Ihnen, in Notsituationen Schäden zu vermeiden. Durch Drehen des Knopfes im Uhrzeigersinn (Pfeilrichtung) entriegeln Sie den Schalter wieder.

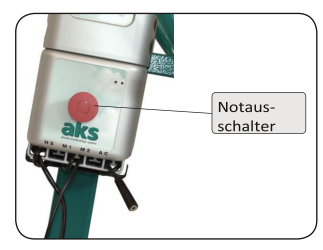


Abbildung 17



#### 8.4 Mechanische Notabsenkung

Für den Fall eines Defektes an elektrischen Teilen oder bei völliger Entladung des Akkupacks, ist der Patientenlifter mit einer mechanischen Notabsenkung ausgestattet. Klappen Sie hierzu den Bügel (Abbildung 18) am roten Gabelkopf des Hubantriebs hoch und drehen Sie das Hubrohr (von oben gesehen) im Uhrzeigersinn. Dadurch senken Sie den Patienten ab.

#### 8.5 Handbedienung

Die Handbedienung dient zur Steuerung des Hubantriebs und bei aks-foldy e / aks-mini foldy e auch des Spreizmotors. Sie ist mit einem Wipptaster ausgestattet. Zum Anheben des Hebearms drücken Sie



**Abbildung 18** 

die linke Seite des Wipptasters (Pfeil nach oben), zum Absenken die rechte Seite (Pfeil nach unten) (Abbildung 19+20). Bei den Varianten aks-foldy e / aks-mini foldy e drücken Sie die rechte Seite des unteren Wipptasters um das Fahrwerk zu spreizen und die linke Seite um das Fahrwerk wieder parallel auszurichten (Abbildung 20).



**Abbildung 19** 

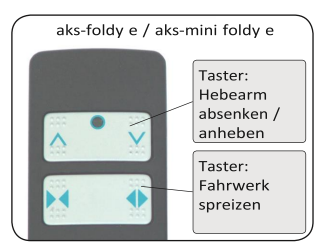


Abbildung 20



#### 8.6 Akkus

#### Allgemein

Die in den aks-Patientenliftern verwendeten Akkus sind Blei-Gel-Akkus. Diese Akkus müssen permanent aufgeladen werden (ähnlich einer PKW-Batterie). Bei den Akkus gibt es keinen Memory-Effekt. Eine Tiefentladung schadet den Akkus so stark, dass sie unbrauchbar werden. Neue, frisch aufgeladene Akkus haben eine Kapazität von ca. 40 Hebezyklen unter Volllast.

Akkus müssen vor ihrem ersten Gebrauch vollständig geladen werden.

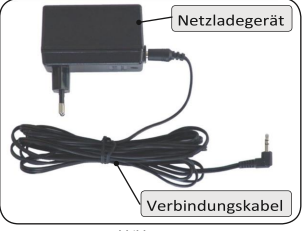


Abbildung 21

Laden Sie die Akkus immer an einem gut belüfteten Ort.

#### **Anschluss**

Verbinden Sie das Netzladegerät (Abbildung 21) mit dem Ladekabel an der Steuereinheit (Abbildung 22) durch das Verbindungskabel. Stecken Sie nun das Netzladegerät in eine Netzsteckdose mit einem Anschlusswert von 230 V / 50 Hz ein.

Der aks-Patientenlifter funktioniert nicht mit einem am Netz angeschlossenen Netzladegerät!

Verbinden Sie zum Laden zuerst immer das Netzladegerät mit dem aks-Patientenlifter und schließen Sie es erst danach an das Stromnetz an.

Nichtbeachtung kann zu Schäden am Gerät führen! Trennen Sie nach dem Ladevorgang erst das Netzladegerät vom Stromnetz und dann vom aks-Patientenlifter.

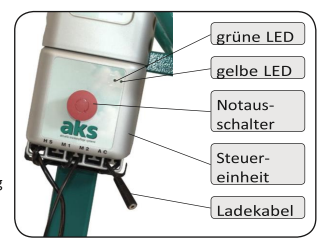
#### Kontrollleuchten an der Steuereinheit Grüne LED

Die korrekte Verbindung des Netzladegerätes mit der Steuereinheit wird durch die grüne LED an der Steuereinheit signalisiert (Abbildung 22). Sollte die grüne LED nicht leuchten, liegt keine Ladespannung an, d.h., das Netzladegerät oder die Verbindung ist defekt.

#### Gelbe LED

Die gelbe LED zeigt den Ladevorgang an (Abbildung 22). Sie leuchtet ebenfalls bei jedem Anschluss des Netzladegerätes.

Anschluss des Netzladegerätes. Abbildung 22





Bei vollständig geladenen Akkus erlischt die gelbe LED und das Netzladegerät wird automatisch in den Stand by-Modus geschaltet. Unterschreitet nach einiger Zeit die Akkukapazität einen bestimmten Wert, so schaltet sich das Netzladegerät automatisch wieder ein und die gelbe Kontrollleuchte wird wieder angezeigt. Sind die Akkus fast voll, kommt es zu einem kurzzeitigen Blinken der gelben Anzeige kommen. Dies ist kein Fehler.

#### Ladezeit und Kapazitätskontrollleuchte an der Handbedienung

In Stillstandszeiten sollten die Akkus des aks-Patientenlifters immer geladen werden. Der Ladevorgang kann je nach Zustand der Akkus bis zu 24 Stunden dauern, üblicherweise reichen jedoch 12 Stunden aus.

Die Akkus sollten mindestens einmal pro Monat vollständig aufgeladen werden, um eine Tiefentladung zu verhindern, die zur Zerstörung der Akkus führen kann.

Sinkt die Akkukapazität unter einen Minimalwert, wechselt **bei Betätigung der Taster** die Kapazitätskontrollleuchte in der Handbedienung (Abbildung 23) von grün auf rot und es ertönt gleichzeitig ein Warnton. In diesem Fall müssen die Akkus sofort geladen werden!

Solange die grüne Kapazitätsanzeige in der Handbedienung leuchtet und die Akkus zum Laden angeschlossen werden, beträgt die Zeit, bis die Akkus wieder voll sind, nur einige Stunden (Schnellladung). Wechselt die

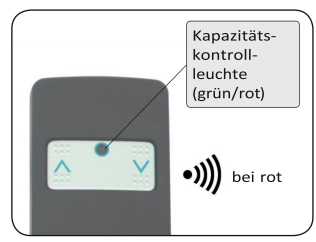


Abbildung 23

Anzeige der Handbedienung von grün auf

rot, darf der aks-Patientenlifter nicht mehr weiterbetrieben werden. Ein begonnener Hebezyklus darf selbstverständlich zu Ende geführt werden. Ein weiterer Betrieb in diesem Zustand (d.h. Kapazitätskontrollleuchte leuchtet rot) hat eine Tiefentladung zur Folge und kann somit zu einer Beschädigung der Akkus führen. Wenn die Akkus jetzt zum Laden angeschlossen werden, wird zum Schutz der Akkus die Ladespannung heruntergesetzt. In diesem Zustand erhöht sich die Ladezeit erheblich (bis zu max. 3 Tagen). Sind die Akkus nach 3 Tagen nicht vollständig geladen, sind sie defekt und müssen ersetzt werden.

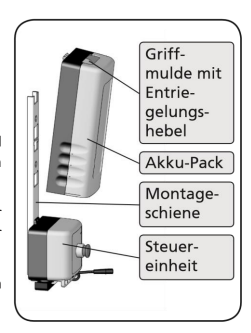
Setzen Sie den aks-Patientenlifter bei rot leuchtender Kapazitätskontrollleuchte oder in der Handbedienung beim ertönenden Warnton nicht mehr zum Heben ein. Bei Nichtbeachtung kann die Beschädigung der Akkus nicht ausgeschlossen werden.



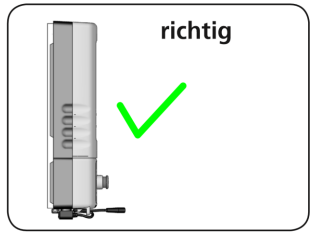
#### Abnehmen und Einsetzen des Akkupacks

Der Akkupack am aks-Patientenlifter lässt sich ohne Werkzeug abnehmen. Dadurch haben Sie die Möglichkeit den Akkupack schnell zu wechseln oder ihn separat an einer Wandladestation aufzuladen.

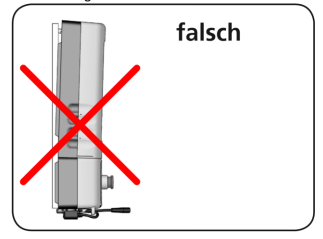
- Greifen Sie von oben in die Griffmulde am Akkupack und ziehen Sie mit den Fingern den Entriegelungshebel nach oben (Abbildung 24).
- Ziehen Sie gleichzeitig den Akkupack ein Stück von der Montageschiene weg und dann nach oben aus der Halterung heraus (Abbildung 24).
- Zum Einsetzen verfahren Sie in der umgekehrten Reihenfolge. Achten Sie darauf, dass der Entriegelungshebel in der Montageschiene



einrastet und der Akkupack an der Montageschiene Abbildung 24 fest anliegt (Abbildung 25).







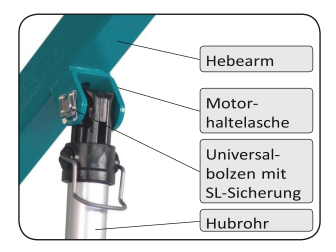
**Abbildung 26** 

#### 8.7 Zusammenlegen des Lifters

Für Transportzwecke oder platzsparende Lagerung kann der aks-foldy zusammengelegt werden. Dazu muss zuerst der Transportbügel demontiert werden. Gehen Sie anschließend wie folgt vor:

- 1. Entfernen Sie an dem Hebearm die SL-Sicherung und den Universalbolzen (Abbildung 27).
- 2. Schwenken Sie zuerst den Motor und dann den Hebearm zum Standmast. Fixieren Sie den Motor und den Hebearm mittels Kabelbinder oder Klettband am Standmast.





**Abbildung 27** 

- Entfernen Sie nun an der Standmastaufnahme den Klappsplint mit dem Bolzen und klappen Sie den Standmast nach vorne (Abbildung 28+29).
- 4. Arretieren Sie den Standmast abschließend mit dem Bolzen und dem Klappsplint an der Standmastaufnahme.

### 9 Patiententransport

#### 9.1 Sicherheitshinweise

Beachten Sie vor jedem Anheben und Befördern des Patienten die folgenden Sicherheitshinweise:

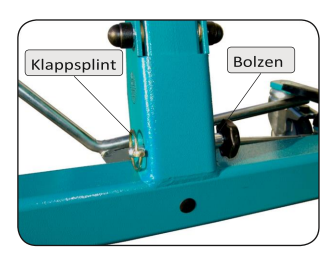


Abbildung 28



Abbildung 29

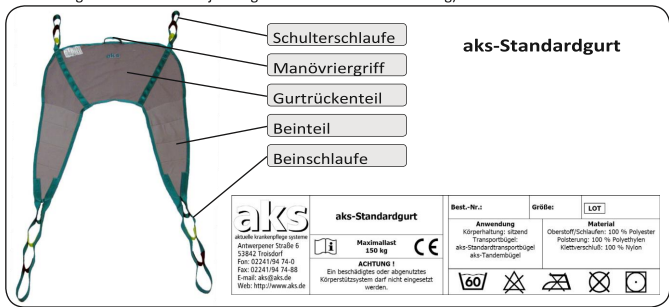
- Das Pflegepersonal (Anwender) muss die entsprechende Sachkenntnis besitzen, um einen geeigneten Liftergurt auszuwählen und einzusetzen.
- Überprüfen Sie vor der Anwendung des Patientenlifters anhand dem Kapitel 10 Zubehör / Kombinationen die Zulässigkeit der Kombination von Transportbügel und Liftergurt.
- Vergewissern Sie sich über die tatsächliche Maximallast der Kombination. Bei Differenzen zwischen der Maximallast von Patientenlifter, Transportbügel und Liftergurt, ist für Sie immer die niedrigste Maximallast bindend.
- Überprüfen Sie die richtige Gurtgröße und Gurtform in Bezug auf den Patienten.
- Überprüfen Sie vor jedem Einsatz den sicheren Zustand des Gurtes. Er darf weder Risse im Material, noch beschädigte Nähte haben.
- Überprüfen Sie, ob die richtige Schlaufenkombination eingehängt ist. Alle Schlaufen haben farblich unterschiedlich gekennzeichnete Einhängestufen. Jedes Schlaufenpaar (z.B. Beinschlaufen, Schulterschlaufen) darf nur in gleicher Farbkombination eingehängt werden.
- Überprüfen Sie, ob alle Schlaufen in den Aufnahmehaken eingehängt sind.



- Stellen Sie die Rollen des Rollstuhls, des Pflegebettes, der Trage, usw. fest, um ein sicheres Anheben und Ablassen des Patienten durchführen zu können. Lassen Sie dabei die Rollen des Patientenlifters ungebremst.
- Gestalten Sie den Patiententransport so kurz wie möglich und lassen Sie den Patienten niemals unbeaufsichtigt in dem Liftergurt hängen.
- Beobachten Sie den Patienten während des Transfers. Heftige Bewegungen des Patienten oder das Festhalten an Gegenständen während des Transfers können zu Gefährdungen führen.
- Heben Sie den Patienten nur so hoch, wie es nötig ist.
- Halten Sie die Liftergurte von starker Hitze oder offenem Feuer fern, sie sind nicht flammhemmend.

#### 9.2 Patiententransport

Um einen Patienten mit dem aks-foldy anzuheben und zu befördern, muss er fachgerecht nach **Kapitel 6 Montage** montiert worden sein und es muss das **Kapitel 7 Inbetriebnahme** beachtet worden sein. Außerdem benötigen Sie für die Anwendung einen geeigneten Liftergurt. Die Art und Größe des Gurtes hängt immer von der Statur des Patienten und von der Art der Anwendung ab. aks bietet Ihnen ein breites Sortiment an Liftergurten an (siehe **Kapitel 10 Zubehör / Kombinationen**), die den jeweiligen Anforderungen angepasst sind. Nachfolgend wird das Anlegen eines aks-Standardgurtes (Abbildung 30) an einem liegenden Patienten beschrieben (Beschreibungen zu weiteren Gurten und Anwendungsfällen siehe in der jeweiligen Gurt-Gebrauchsanweisung):



**Abbildung 30** 

- 1. Liegt der Patient auf dem Rücken, so drehen Sie ihn auf die Ihnen abgewandte Seite.
- 2. Falten Sie den aks-Standardgurt in der Längsrichtung bis zur Mitte zusammen.
- 3. Legen Sie den aks-Standardgurt mit der gefalteten Seite an den Rücken des Patienten. Dabei müssen das aks-Logo und die Etiketten nach unten zeigen. Achten Sie darauf, dass die



Unterkante des Gurtrückenteils am Steißbein und die Oberkante an den Schultern des Patienten anliegt.

- 4. Rollen Sie nun den Patienten über den aks-Standardgurt auf die andere Seite.
- 5. Ziehen Sie jetzt die gefaltete Hälfte des aks-Standardgurtes unter dem Patienten hervor und legen Sie diese zurecht.
- 6. Drehen Sie nun den Patienten wieder auf den Rücken zurück.
- 7. Der Patient liegt richtig auf dem aks-Standardgurt, wenn sein Rücken komplett auf dem Gurtrückenteil aufliegt und die Beinstützen sich neben den Oberschenkeln befinden.
- 8. Heben Sie nun das Rückenteil des Pflegebettes an, bis der Patient fast aufrecht sitzt.
- 9. Schlagen Sie die beiden Beinstützen von außen nach innen um den jeweiligen Oberschenkel des Patienten.
- 10. Positionieren Sie Ihren aks-Patientenlifter mit dem aks-Standardtransportbügel so, dass der aks-Standardtransportbügel sich auf Augenhöhe vor dem Patienten befindet. Achten Sie auf genügend Abstand zwischen dem Gesicht des Patienten und dem aks-Standardtransportbügel.
- 11. Achten Sie jetzt vor dem Einhängen darauf, dass sowohl die beiden Schulterschlaufen, als auch die beiden Beinschlaufen auf derselben Höhe sind.
- 12. Hängen Sie nun die beiden Schulterschlaufen in die äußeren Haken des aksStandardtransportbügels ein.
- 13. Hängen Sie anschließend die beiden Beinschlaufen über Kreuz in die inneren Haken ein.
- 14. Heben Sie den Hebearm des aks-Patientenlifters etwas an, bis die Bein- und Schulterschlaufen gespannt sind. Überprüfen Sie jetzt, ob der aks-Standardgurt korrekt und bequem anliegt.
- 15. Jetzt können Sie den Patienten anheben. Zum leichteren Manövrieren benutzen Sie den Manövriergriff, der sich an der Oberkante des Gurtrückenteils befindet.



### 10 Zubehör / Kombinationen

Verwenden Sie als Zubehör (Tabelle 02) ausschließlich original aks-Zubehörteile, denn nur diese sind von uns geprüft und gewährleisten eine einwandfreie und sichere Funktion.

#### Zubehör:

Tabelle 02	
Zubehör	Bestell-Nr.
Standardtransportbügel (150 kg, wasserblau), inkl. Polsterung	79720
Tandembügel (150 kg, wasserblau), inkl. Polsterung	79721
Liegendtransportbügel mit 8-Punktaufnahme (150 kg, wasserblau)	89023
Bügelpolsterung	89201
Ladegerät	17219
Akkupack	89070
Wandladestation für Akkupack (ohne Akkupack)	89079
Wandladestation für Akkupack (mit Akkupack)	89092
aks-dw 150 (digitale Lifterwaage mit Adapter, justierbar)	89016
aks-efw 200 (Wägeeinrichtung inkl. Lifterwaage mit EG-Eichung, Adapter und Wägebügel)	89157
Kopfstütze für div. Gurte	79712
weitere Liftergurte siehe Tabelle 03	

#### Kombinationen:

Für den sicheren Einsatz eines aks-Gurtes mit einem aks-Transportbügel sind die von uns geprüften und freigegebenen Kombinationen in der Tabelle 03 zusammengefasst.

Der Anwender muss die entsprechende Sachkenntnis besitzen, um die Eignung des Gurtes für den Patienten und die Anwendung richtig beurteilen zu können.

Tabelle 03						
Produkt	Anwendung / Körperhaltung S = im Sitzen L = im Liegen	tandardtransporthügel Tandemhügel		Liegendtransportb. (8- PunktAufnahme)	Bestell-Nr. (nach Größen sortiert)	
Standardgurt	S	х	х	-	79706 (S) 79700 (M) 89029 (L) 89030 (XL) 89031 (XXL)	
Standardgurt mit Rückenverstärkung und integrierter	S	х	х	-	79707 (S) 79701 (M) 89032 (L)	





Kopfstütze					
Komfortgurt mit integrierter Kopfstütze	S	x	x	-	89098 (S) 89024 (M) 89033 (L) 89034 (XL) 89035 (XXL)
Badegurt	s	х	х	-	79708 (S) 79703 (M) 89036 (L) 89037 (XL)
					89038 (XXL)
Badegurt mit Rückenverstärkung und integrierter Kopfstütze	S	х	х	-	79714 (S) 79713 (M) 89039 (L)
Komfortbadegurt mit integrierter Kopfstütze	S	х	х	-	89099 (S) 89100 (M) 89101 (L) 89102 (XL) 89103 (XXL)
Badegurt aqua blue	S	х	х	-	89025 (M)
Hygienegurt	S	х	х	-	89104 (S) 79702 (M) 89105 (L) 89143 (XL) 89144 (XXL)
Komfort-Hygienegurt	S	х	х	-	89106 (S) 89026 (M) 89107 (L) 89148 (XL)
Schnelltransportgurt mit Brustschlaufe	S	х	х	-	79715 (S) 79710 (M) 89040 (L)
Liegendtransportgurt	L	-	х	-	79704 (M) 89145 (L) 89146 (XL) 89147 (XXL)
Liegendtransportgurt 8-Punkt (ohne Füllstoff)	L	-	-	х	89027 (M) 89041 (L) 89042 (XL) 89043 (XXL)



Sitzgurt für Beinamputierte (ohne Füllstoff)	S	x	-	-	89028 (M) 89108 (L) 89150 (XL) 89151 (XXL)
Badegurt für Beinamputierte	L	x	-	-	89109 (M) 89110 (L) 89141 (XL) 89142 (XXL)
Aufrichtgurt (2 Einzelgurte)	S	х	-	-	79705 (M)

## 11 Störungssuche / Störungsbeseitigung

Sollte es passieren, dass eine Störung auftritt und der aks-Patientenlifter nicht mehr funktioniert, dann überprüfen Sie die Funktionsstörung anhand der Tabelle 04. Lässt sich die Ursache der Störung nicht feststellen und beheben, benachrichtigen Sie Ihren Fachhändler.

Tabelle 04					
Störung	mögliche Ursachen	Abhilfe			
	Notausschalter gedrückt	Notausschalter entriegeln			
aks-Patientenlifter hebt nicht	Handbedienungskabel nicht oder nicht richtig eingesteckt	Handbedienungskabel einstecken			
(LED an der Handbedienung leuchtet nicht)	Lifter am Ladegerät angeschlossen	abwarten, bis der Ladevorgang abgeschlossen ist; anschließend Ladegerät vom Lifter trennen			
	Akkupack entladen	Akkupack laden			
	Akkupack defekt	Akkupack austauschen			
aks-Patientenlifter hebt nicht  (LED an der Handbedienung leuchtet grün)	Motorkabel nicht oder nicht richtig eingesteckt	Motorkabel einstecken			
aks-Patientenlifter hebt nicht	Akkupack entladen	Akkupack laden			
(LED an der Handbedienung leuchtet rot)	Akkupack defekt	Akkupack austauschen			
Akku wird nicht geladen  (grüne LED an der Steuereinheit leuchtet	keine korrekte Verbindung zwischen Ladekabel und Netzladegerät	Steckverbindungen überprüfen			
nicht)	Verbindungskabel oder Netzladegerät defekt	defektes Teil austauschen			

## 12 Pflege / Reinigung

Zur Reinigung und Desinfektion ist der Patientenlifter grundsätzlich vom Ladegerät zu trennen, um eine Gefährdung durch Stromschlag, Brandgefahr und Funktionsausfall zu verhindern. Die am Patientenlifter vorhandenen Stecker und Buchsen sind nur im zusammengesteckten Zustand gegen Spritzwasser geschützt.



Der Patientenlifter ist für die Reinigung mit einem feuchten Tuch von Hand geeignet. Als Reinigungsmittel können die für Holz- und Kunststoffmöbel geeigneten Reinigungs- und Pflegemittel verwendet werden.

Beachten Sie dabei die folgenden Punkte:

- Verwenden Sie keine Scheuermittel oder Reinigungsmittel mit Salmiak.
- Verwenden Sie nur dermatologisch getestete Mittel.
- Verwenden Sie keine basischen und alkalischen Reinigungsmittel.
- Verwenden Sie keine aggressiven Reinigungsmittel (z.B. Lösungsmittel) oder harte Bürsten usw.
- Verwenden Sie zur Sprüh- und Wischdesinfektion ausschließlich alkoholfreie und chlorfreie Desinfektionsmittel und Verfahren aus der Liste des RKI (Robert-Koch-Institut) oder der Desinfektionsmittelliste des VAH (Verbund für Angewandte Hygiene e.V.)

Beachten Sie die Hinweise und Schutzmaßnahmen der Reinigungs- und Desinfektionsmittelhersteller.

Die elektrischen Komponenten des Patientenlifters sind nach IPX4 spritzwassergeschützt.

Der Patientenlifter, insbesondere das elektrische System, darf niemals mit einem Hochdruckreiniger, Wasserschlauch oder in einer Waschstraße gereinigt werden, weil sonst die Oberflächen und Abdichtungen beschädigt werden können und Wasser eindringen kann.

#### 13 Stillstandzeiten

Wird der aks-Patientenlifter nicht benötigt, sollte er immer an das Netzladegerät angeschlossen werden, um die volle Kapazität der Akkus für die nächste Anwendung zu gewährleisten. Die integrierte Ladeelektronik verhindert ein Überladen der Akkus und schaltet bei vollständig geladenen Akkus auf Erhaltungsladung. Laden Sie die Akkus immer an einem gut belüfteten Ort.

#### 14 Lagerung

Wollen Sie den aks-Patientenlifter lagern, dann wählen Sie einen möglichst kühlen und trockenen Lagerort. Die klimatischen Bedingungen des Lagerortes sollten bei einer Umgebungstemperatur von 0 °C bis 40 °C, einer Luftfeuchte von 20 % bis 80 % und einem Luftdruck von 700 hPa bis 1060 hPa in normal zusammengesetzter atmosphärischer Luft liegen. Vermeiden Sie eine direkte Sonneneinstrahlung. Verwenden Sie für die Lagerung die Original-Verpackung.

Achten Sie bei längerer Lagerung darauf, dass die Akkus mindestens einmal pro Monat vollständig aufgeladen werden, damit es zu keiner Tiefentladung kommt.

Tiefentladung führt zur Zerstörung der Akkus.



#### 15 Wiedereinsatz

Der Patientenlifter ist für den Wiedereinsatz geeignet. Vergewissern Sie sich, dass der Patientenlifter vor dem Wiedereinsatz gemäß **Kapitel 12 Pflege / Reinigung** gereinigt und einer Wartung gemäß **Kapitel 20 Wartung** unterzogen wurde.

#### 16 Lebensdauer

Die Lebensdauer des aks-Patientenlifters hängt wesentlich von der Anzahl der Hubvorgänge am Tag, dem bestimmungsgemäßen Gebrauch sowie regelmäßigen Wartungen ab. Der aks-Patientenlifter ist mit 11.000 Hüben auf Dauerfunktionsfähigkeit nach DIN EN ISO 10535 getestet.

Beachten Sie, dass die Werksgarantie Ihres aks-Patientenlifters 24 Monate ab Kaufdatum beträgt (siehe Kapitel **18 Garantie**).

#### 17 Entsorgung

Hat der aks-Patientenlifter ausgedient, behandeln Sie die elektrischen Komponenten wie Elektroschrott gemäß WEEE-Richtlinie (Waste Electrical and Electronical Equipment) und entsorgen Sie diese fachgerecht. Darauf weist das Symbol in Abbildung 31 hin.

Der Patientenlifter ist konform mit der Richtlinie 2011/65/ EU (sogenannte RoHS II) des Europäischen Parlaments und des Rates vom 08.06.2011 zur Beschränkung der Verwendung bestimmter gefährlicher Stoffe in Elektro- und Elektronikgeräten.

Für Elektrogeräte, die nach dem 13.08.2005 als Neugeräte in Verkehr gebracht wurden, ist der Betreiber gesetzlich verpflichtet, deren elektrische Komponenten zur Entsorgung nicht in kommunale Sammelstellen zu geben, sondern direkt an den Hersteller zu schicken.

Für die Rücknahme gelten unsere Allgemeinen Abbildung 31 Geschäftsbedingungen.



Nicht verwendbare Akkus dürfen nicht über den Hausmüll entsorgt werden. Diese müssen gemäß der Verordnung über die Rücknahme und Entsorgung gebrauchter Batterien und Akkumulatoren entsorgt werden.

Entsorgen Sie die verwendeten Kunststoff- und Metallteile des aks-foldy getrennt und fachgerecht. Wenden Sie sich hierzu an ihren örtlichen Entsorgungsunternehmer.



#### 18 Garantie

Der aks-Patientenlifter zeichnet sich durch Langlebigkeit und hohe Zuverlässigkeit aus. Sollten sich dennoch technische Probleme ergeben, die mit den Maßnahmen aus Kapitel **11 Störungssuche / Störungsbeseitigung** nicht behoben werden können, dann setzen Sie sich mit Ihrem Fachhändler in Verbindung. Dieser wird schnellstmöglich Abhilfe schaffen.

Für unsere aks-Patientenlifter übernehmen wir im Rahmen unserer Lieferungs- und Zahlungsbedingungen die Garantie für einwandfreie Beschaffenheit. Auf Materialfehler gewähren wir ab Kaufdatum eine Werksgarantie von 24 Monaten.

Technische Änderungen im Sinne des Fortschrittes behalten wir uns vor. Die Modellbezeichnung und Seriennummer entnehmen Sie dem Typenschild am unteren Ende des Standmastes.

Nichtbeachtung der Gebrauchsanweisung, unsachgemäß durchgeführte Wartungsarbeiten, sowie technische Änderungen und Ergänzungen ohne

Zustimmung der Firma aks, führen zum Erlöschen der Garantie und der Produkthaftung allgemein.

Geben Sie diese Gebrauchsanweisung des aks-Patientenlifters bei einem Besitzerwechsel mit.

### 19 Konformitätserklärung

Alle aks-Patientenlifter der Serie aks-foldy entsprechen den Forderungen der Richtlinie 93/42/EWG "Medizinprodukte" unter Berücksichtigung der Änderungsrichtlinie 2007/47/ EG. Bei der Entwicklung wurden die folgenden Standards angewendet:

<ul> <li>EN ISO 10535 Litter - Antorderungen und Prütverf</li> </ul>
----------------------------------------------------------------------

EN 60601-1 Sicherheit für medizinische elektrische Geräte

EN 60601-1-2 Elektromagnetische Verträglichkeit

EN 12182 Technische Hilfen für behinderte Menschen

20 Wartung

#### 20.1 Allgemeine Wartungshinweise

Die Haltbarkeit des Patientenlifters wird im Wesentlichen von der Handhabung beeinflusst.

Um einen gefahrlosen Betrieb zu gewährleisten, muss mindestens jährlich von geeignetem Fachpersonal eine Sicht- und Funktionsprüfung nach dem Wartungsplan durchgeführt werden.



Die Prüfungen müssen in Deutschland nach dem Medizinproduktegesetz, der Medizinprodukte-Betreiberverordnung sowie der EN 62353 in der jeweils gültigen Fassung durchgeführt werden. In anderen Ländern sind die entsprechenden nationalen Vorschriften zu berücksichtigen.

Wird der Patientenlifter nicht regelmäßig fachgerecht gewartet, ist eine sichere Anwendung nicht mehr gewährleistet. Verschleiß, Beschädigungen oder auch Lösen von Verbindungselementen können somit nicht erkannt werden.

Um Gefährdungen z.B. durch beschädigte Isolierung an den Kabeln vorab auszuschließen, muss für die Sichtprüfung der Patientenlifter vom Stromnetz getrennt werden.

Bei Beschädigung der tragenden Teile, der elektrischen Leitungen oder an Teilen des elektrischen Systems ist der Patientenlifter, falls angeschlossen vom Netzladegerät zu trennen und darf nicht mehr betrieben werden.

Benachrichtigen Sie bei Beschädigungen und Defekten Ihren Fachhändler, der einen Austausch dieser Teile vornimmt.

Es dürfen nur original aks-Ersatzteile und aks-Zubehörteile verwendet werden, die für diese Produkt freigegeben sind, ansonsten wird jegliche Gewährleistung und Produkthaftung ausgeschlossen.

Sie dürfen ohne Zustimmung von aks keine technischen Änderungen und Ergänzungen vornehmen.

Für den Betreiber / Anwender von Medizinprodukten ist die Medizinprodukte-Betreiberverordnung verbindlich.

Der Betreiber / Anwender von elektrisch betriebenen Patientenliftern ist nach der geltenden Unfallverhütungsvorschrift BGV A3 verpflichtet, diese vor jeder Inbetriebnahme, nach jeder Instandsetzung und sonst im Rahmen der jährlichen Wartung durch eine Elektrofachkraft zu prüfen.

#### 20.2 Wartungsplan

Führen Sie den Lifter mindestens jährlich, vor jedem Wiedereinsatz und nach jeder Reparatur einer Prüfung nach EN 62353 zu. Die Liftergurte führen Sie mindestens alle 6 Monate einer Prüfung nach EN 62353 zu.

Pos	Kontrollpunkt	ok
1	Prüfung der Grundvoraussetzungen	
1.1	Zweckentsprechender und sicherer Einsatz (keine Kollisionspunkte bei der Hebefunktion und beim Transport)	
1.2	Zulässige Zubehör- oder Gerätekombination	
1.3	Typenschild, Aufkleber des Herstelldatums und Warnhinweise vorhanden (siehe Tabelle 05)	
1.4	Gebrauchsanweisung vorhanden	



2	Sichtprüfung der mechanische Teile (Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)	
2.1	Keine unzulässigen Eingriffe, Änderungen oder unsachgemäße Behandlung	
2.2	Keine Verschmutzung (insbesondere der Hubrohre)	
2.3	Keine Oberflächenbeschädigung oder Korrosion	
2.4	Keine Deformierung oder ausgerissene Schweißnähte	
2.5	Kein mechanischer Verschleiß	
2.6	Verbindungselemente (Schrauben fest angezogen und Bolzen mit der SL-Sicherung bzw. dem Klappsplint gesichert)	
2.7	Laufrollen: unbeschädigt und befestigt	
2.8	Spreizmechanismus (beide Gummikappen am Trittpedal vorhanden)	
2.9	Universalbolzen mit SL-Sicherung (bei Verschleißerscheinungen, z.B. Einarbeitung austauschen)	
2.10	Aufnahmebolzen mit Bund vom Transportbügel (dazu Bügelpolsterung öffnen; bei Verschleißerscheinung, z.B. Einarbeitung austauschen; die Bundhöhe muss min. 4 mm betragen)	
2.11	Transportbügel unbeschädigt mit Aufkleber siehe Tabelle 05, Polsterung und Schutzkappen	
3	Sichtprüfung der elektrischen Teile  (Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)	
3.1	Sichtprüfung der elektrischen Teile (Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung	
	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)	
3.1	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse	
3.1	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)	
3.1 3.2 3.3	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren).  Alle Steckbuchsen an der Steuereinheit sind durch Stecker oder Blindstopfen mit Dichtring verschlossen. Die	
3.1 3.2 3.3 3.4	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren).  Alle Steckbuchsen an der Steuereinheit sind durch Stecker oder Blindstopfen mit Dichtring verschlossen. Die Dichtringe sind nicht gerissen oder porös.  Der Hubantrieb ist sicher befestigt. Die Befestigungen der Gabelköpfe am Gehäuse und die am Hubrohr	
3.1 3.2 3.3 3.4	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren).  Alle Steckbuchsen an der Steuereinheit sind durch Stecker oder Blindstopfen mit Dichtring verschlossen. Die Dichtringe sind nicht gerissen oder porös.  Der Hubantrieb ist sicher befestigt. Die Befestigungen der Gabelköpfe am Gehäuse und die am Hubrohr sind mit den Universalbolzen und SL-Sicherung gesichert (siehe Abschnitt 6.1 SL-Sicherung)  Kapazitätskontrollleuchte in der Handbedienung.	
3.1 3.2 3.3 3.4 3.5	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren).  Alle Steckbuchsen an der Steuereinheit sind durch Stecker oder Blindstopfen mit Dichtring verschlossen. Die Dichtringe sind nicht gerissen oder porös.  Der Hubantrieb ist sicher befestigt. Die Befestigungen der Gabelköpfe am Gehäuse und die am Hubrohr sind mit den Universalbolzen und SL-Sicherung gesichert (siehe Abschnitt 6.1 SL-Sicherung)  Kapazitätskontrollleuchte in der Handbedienung. (grün = Akkukapazität in Ordnung; rot + akustischer Alarm = Schnellladegrenze unterschritten)  Netzladegerät anschließen - keine zusätzlichen Steckdosen z.B. Mehrfachsteckdosen zum Anschluss verwendet,	
3.1 3.2 3.3 3.4 3.5 3.6	(Der Patientenlifter muss vom Ladegerät getrennt sein)  Netzladegerät (Gehäuse mit Stecker, Verbindungskabel, Typenschild / Aufdruck) ohne Beschädigung  Verbindungskabel (Beschädigung, Verlegung, Risiko des Hängenbleibens beachten)  Keine sichtbaren Beschädigung des elektrischen Systems. (keine Risse an Gehäusen, Gabelköpfen und Hubrohren).  Alle Steckbuchsen an der Steuereinheit sind durch Stecker oder Blindstopfen mit Dichtring verschlossen. Die Dichtringe sind nicht gerissen oder porös.  Der Hubantrieb ist sicher befestigt. Die Befestigungen der Gabelköpfe am Gehäuse und die am Hubrohr sind mit den Universalbolzen und SL-Sicherung gesichert (siehe Abschnitt 6.1 SL-Sicherung)  Kapazitätskontrollleuchte in der Handbedienung. (grün = Akkukapazität in Ordnung; rot + akustischer Alarm = Schnellladegrenze unterschritten)  Netzladegerät anschließen - keine zusätzlichen Steckdosen z.B. Mehrfachsteckdosen zum Anschluss verwendet, - grüne LED zeigt den ordnungsgemäßen Anschluss des Netzladegerätes an)	



4.1	Alle Laufrollen lassen sind leicht drehbar und lassen sich um 360° frei schwenken						
4.2	Beide Feststellbremsen lassen sich einwandfrei feststellen und lösen						
4.3	Der Akkupack lässt sich einwandfrei entfernen und wieder sicher anbringen						
4.4	Das Fahrwerk lässt sich mit dem Trittpedal bzw. mit der Handbedienung auf die vorgesehene Breite (Maß "p" im Abschnitt <b>21.2 Daten</b> ) spreizen und wieder parallel ausrichten						
4.5	Der Notausschalter läss Verstellung	st sich drück	en und ei	inrasten; unterbi	richt jegliche elektrisch ge	rtätigte	
4.6	Der Notausschalter läss	st sich durch	das Dreh	hen im Uhrzeiger	sinn wieder entriegeln		
4.7	Die mechanische Notal	bsenkung fu	nktionier	t einwandfrei			
4.8	Der Hubantrieb wird ül keine ungewöhnlichen			Verstellbereich v	erfahren (Endabschaltung	g in beiden Richtungen,	
4.9	Der Hebearm lässt sich <b>Daten</b> ) elektrisch verst					aß "m" im <b>Abschnitt 21.2</b>	
5				Sichtprüfun	g Gurt		
5.1	Einnähetikett (Typenschild) und Größenkennzeichnung vorhanden und lesbar						
5.2	Keine Beschädigung (al	llgemeiner Z	ustand)				
5.3	Keine starke örtliche A	bnutzung de	es Geweb	es (z.B. Schnitte,	Löcher oder Brandflecker	n)	
5.4	Keine Verunreinigung /	<sup>/</sup> Beschädigu	ing durch	chemische Mitte	el		
5.5	Keine Nähte mit aufger	rissenen, ab	genutzter	n, herausgezoger	nen oder aufgetrennten S	tichen	
			Gesamtl	bewertung Pat	ientenlifter		
Patient	enlifter in Ordnung:		□ja	nein	Prüfdatum:		
Prüfer:					Unterschrift:		
Firma:							
	Produkt / Zubehör			SN bzw. F	Ierstelldatum	nächste Wartur	ng
Patient	enlifter (bitte Typ eintrage	en):					
Transpo	Fransportbügel (bitte Typ eintragen):						
Gurt (b	Gurt (bitte Typ eintragen):						

Hinweise zum Wartungsplan:





Sollten sich bei diesen Prüfungen Anhaltspunkte für Defekte / Beschädigungen ergeben darf bis zu deren Beseitigung der Patientenlifter nicht mehr verwendet werden.

Defekte / Beschädigungen müssen durch geeignetes Fachpersonal geprüft, bewertet und repariert werden. Bei elektrischen Komponenten darf nur eine Prüfung und Bewertung von einer Elektrofachkraft durchgeführt werden.



- 21 Technische Daten
- 21.1 Typenschilder und Aufkleber (Erläuterungen siehe Tabelle 05)





Abbildung 32

Ta		_ 1	ш	. ^	
12	ın	e	ше		ь,



Typenschilder und Aufkleber				
Pos.		Pos.		
1	Typ: Patientenlifter Modell: aks-foldy  Nennspannung: AC 24 V Nennfrequenz: 50 Hz Nennaufnahme: 830 mA Einschaltdauer: 15 % Dauerbetrieb: max. 2 min Schaltzyklen: max. 5 / min  Maximallast 150 kg  CED	3    A		
4	Typenschild aks-foldy  Sicherheitshinweis zur SL-Sicherung	Maximallast		
6	max. 150 kg  Antwerpener Straße 6 53842 Troisdorf Fox: 02241/94 74-0 Fax: 02241/94 74-88 E-mail: aks@aks.de aktuelle krankenpflege systeme Web: http://www.aks.de	aks-Liegendtransportbügel mit 8-Punktaufnahme max. 150 kg ii C €  Antwerpener Straße 6 53842 Troisdorf Fon: 02241/94 74-08 Fax: 02241/94 74-88 ge systeme Web: http://www.aks.de  Antwerpener Straße 6 53842 Troisdorf Fon: 02241/94 74-08 Fax: 02241/94 74-88 E-mail: aks@aks.de aktuelle krankenpflege systeme Web: http://www.aks.de		







## 21.2 Maßskizze



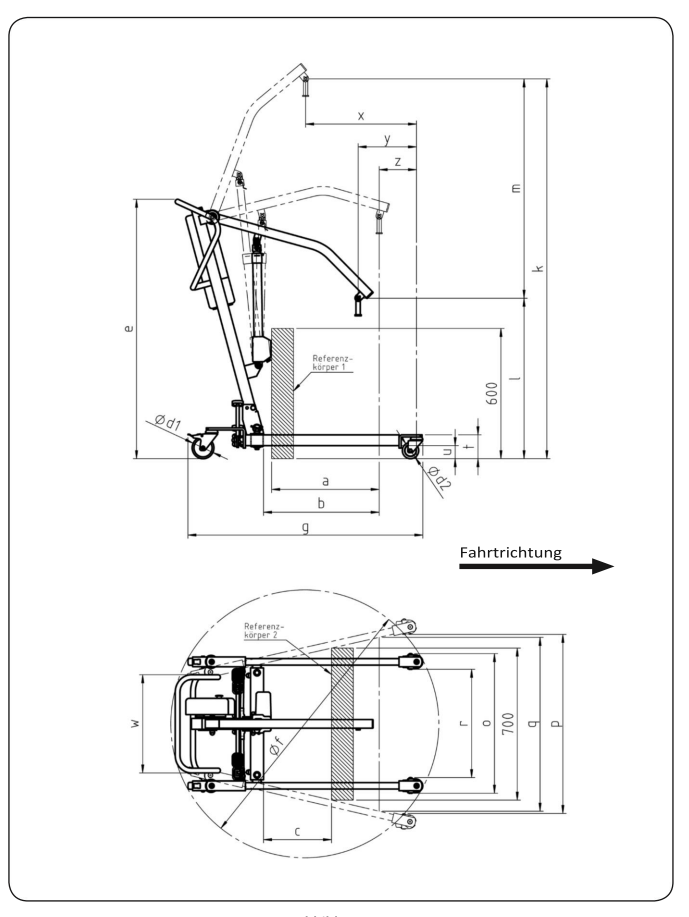


Abbildung 33



Tabelle 06					
Technische Daten					
	aks-foldy / aks-foldy e	aks-mini foldy / aks-mini foldy e			
a) Höchstreichweite bei 600 mm Referenzhöhe:	675 mm	495 mm			
b) Höchstreichweite vom Fahrgestell aus:	675 mm	532 mm			
c) Reichweite vom Fahrgestell beim Spreizen der Beinstützen auf 700 mm:	313 mm	313 mm			
d1) Laufrollendurchmesser hinten:	100 mm	100 mm			
d2) Laufrollendurchmesser vorne:	75 mm	75 mm			
e) Gesamthöhe:	1290 mm	1195 mm			
f) Wendedurchmesser:	1443 mm	1234 mm			
g) Fahrgestelllänge:	1291 mm	1081 mm			
k) max. Anschlaghöhe:	2015 mm	1749 mm			
I) min. Anschlaghöhe:	811 mm	739 mm			
m) Hebebereich:	1204 mm	1010 mm			
o) min. äußere Breite:	643 mm	643 mm			
p) max. innere Breite:	918 mm	825 mm			
q) innere Breite bei Höchstreichweite des Anschlagpunkts:	866 mm	801 mm			
r) min. innere Breite:	499 mm	499 mm			
t) Höhe des Fahrgestells:	110 mm	110 mm			
u) Freiraum des Fahrgestells:	60 mm	60 mm			
w) Haltegriffbreite:	452 mm	452 mm			
x) Mindestabstand von der Wand zum Anschlagpunkt bei dessen größter Höhe (Beinstützen gespreizt):	611 mm	510 mm			
y) Mindestabstand von der Wand zum Anschlagpunkt bei dessen geringster Höhe (Beinstützen gespreizt):	345 mm	269 mm			
z) Mindestabstand von der Wand zum Anschlagpunkt bei Höchstreichweite (Beinstützen gespreizt):	234 mm	172 mm			
Gesamtmasse (ohne Transportbügel und Gurt):	38 kg / 39,5 kg	36 kg / 37,5 kg			
Maximallast:	150 kg	150 kg			
Betätigungskraft der Handbedienung:	2 N				
Schalleistungspegel:	51 dB(A)				
Klimatische Bedingungen:	<ul> <li>- Umgebungstemperatur von 0 °C bis 40 °C</li> <li>- Luftfeuchtigkeit von 20 % bis 80 %</li> <li>- Luftdruck von 700 hPa bis 1060 hPa</li> <li>- normal zusammengesetzte atmosphärische Luft</li> </ul>				



#### 21.3 Elektrische Daten

Elektrische Daten					
Eingangsspannung (Ladegerät):	230 V AC / 50 Hz / 26 W				
Ausgangsspannung (Ladegerät):	24 V AC / 830 mA / 20 VA				
Eingangsspannung (Motor):	24 V DC				
max. Stromaufnahme (Motor):	4 A				
Betriebsspannung (Akkueinheit):	24 V DC				
Kapazität (Akkueinheit):	4,5 Ah				
Schutzart (Akkueinheit):	IPx4				
Schutzart (Steuereinheit):	IPx4				
Schutzart (Motor):	IP54				
Einschaltdauer:	ED 15 %, bei max. Dauerbetrieb von 2 Minuten, max. 5 Schaltzyklen pro Minute				
	Erläuterung der Symbole				
	Schutzklasse II				
<b>∱</b>	Тур В				
[]i	Gebrauchsanweisung beachten				
$\triangle$	Achtung (Sicherheitshinweis)				
	nur für trockene Innenräume geeignet				
X	WEEE-Kennzeichnung (Das Gerät darf nicht mit dem Hausmüll entsorgt werden)				
C€	Dieses Produkt entspricht den grundlegenden Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte				
60	Normalwaschgang; max. Waschtemperatur 60 °C				
$\bowtie$	nicht bleichen				
$\bowtie$	nicht bügeln				
$\boxtimes$	keine Chemischreinigung möglich				
$\odot$	Tumbler-Trocknung; Trocknen mit reduzierter thermischer Beanspruchung				

Alle Teile und Daten unterliegen der ständigen Weiterentwicklung und können somit von den aufgeführten Angaben abweichen.

Bitte tragen Sie hier die Seriennummer Ihres aks-Patientenlifters ein:



SN:		
Bitte tragen Sie hier das Bau	ahr Ihres aks-Patientenlifters ein:	
Baujahr:		
Bitte tragen Sie hier Rufnum	mer und Namen des Ansprechpartners Ihres Fachhändlers	ein:
Name:		
Rufnummer:		
Notizen:		



#### aks - aktuelle krankenpflege systeme GmbH

Antwerpener Straße 6

53842 Troisdorf

Tel.: 02241 / 9474-0 Fax.: 02241 / 9474-88 e-mail: aks@aks.de

web: http://www.aks.de