

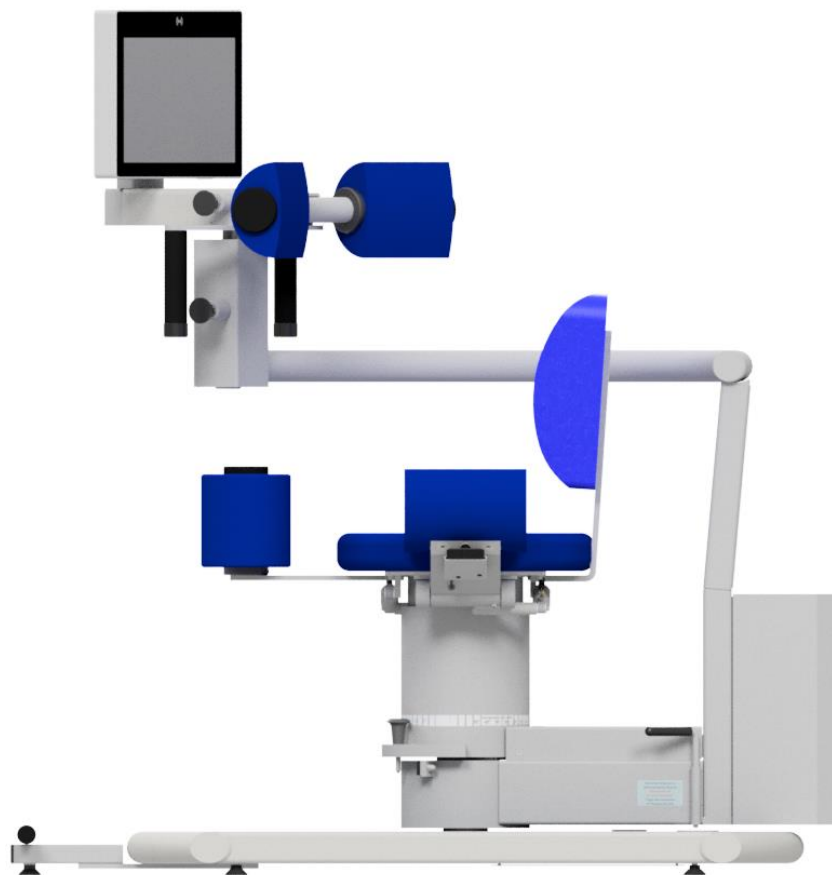
Gebrauchsanweisung (Deutsch)

FREI
medical

FACTUM[®] novus II Rumpfrotator mit FREI GUIDE



Art.-Nr. 6.6836.80



Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung vor dem Einsatz des Produktes sorgfältig durch.

Widmen Sie dem Punkt Sicherheit Ihre besondere Aufmerksamkeit und halten Sie sich strikt an diese Information.

Die Gebrauchsanweisung ist ein Teil des von Ihnen erworbenen Produkts und ist somit während der Produktlebensdauer zum Nachschlagen an gut zugänglicher Stelle abzulegen und dem Produkt bei Verkauf dem neuen Besitzer mitzugeben.



Abschnitte der Anweisung, die mit diesem Symbol gekennzeichnet sind, weisen auf Risiken hin, die bei Nichtbeachtung zu Verletzungen führen können.

Medizinprodukt Klasse Im CE 0123

Inhaltsverzeichnis

Sicherheitsbestimmungen	4
Zweckbestimmung / Bestimmungsgemäßer Gebrauch	7
Indikationen & Kontraindikation	8
Allgemeine Geräteeinstellungen/- bedienung	9
1. Einstellung Sitzhöhe (elektrisch).....	10
2. Einstellung der Beckenpolster	11
3. Einstellung der Brustpolsterhöhe.....	12
4. Einstellung Brustpolstertiefe	13
5. Einstellung der Startposition	14
6. Einstellung isometrische Kraftmessung.....	15
Umgang mit der Bedieneinheit (nur mit Messtechnik)	16
Systembeschreibung	16
Technische Daten.....	18
Elektronische Spezifikation (nur mit Messtechnik).....	18
Gerätesoftware / Updates (nur mit Messtechnik).....	18
Bewegungsbereich/Freibereich	19
Sicherungswechsel (nur mit Messtechnik).....	20
Fehlersuchtafel (nur mit Messtechnik)	22
Instandhaltungsanforderung des Herstellers	22
Pflege und Wartung	24
Reinigung und Desinfektion	25
Ersatzteile.....	28
Geräteentsorgung.....	28
Bildzeichen am Gerät	29
Konformität	29
Elektromagnetische Aussendung und Störfestigkeit (nur mit Messtechnik).....	30
Lebensdauer.....	31
Gewährleistung.....	31
Meldeverfahren MPBetreibV.....	33
Hotline – Service Adresse	33

Diese Gebrauchsanweisung wurde mit größter Sorgfalt erstellt. Sollten Sie dennoch Details entdecken, die einem sicheren Umgang mit Ihrem Produkt nicht übereinstimmen, bitten wir Sie um eine Nachricht, damit wir eventuelle Unstimmigkeiten schnellstmöglich beheben können.

Technische und optische Änderungen sowie Druckfehler vorbehalten.

**Die gezeigten Darstellungen dienen nur als Referenz, das tatsächliche Produkt kann abweichen.*

Sicherheitsbestimmungen

Achtung: Die hier aufgeführten Richtlinien, Normen, Verordnungen und Gesetze zum sicheren Betreiben der Medizinprodukte sind für Deutschland gültig. Es liegt in der Eigenverantwortung des Betreibers die für ihn geltenden Richtlinien, Normen, Verordnungen und Gesetze anzuwenden. Für das Nichteinhalten dieser übernimmt die FREI medical GmbH keine Haftung.

Die MPBetreibV besagt unter §4, dass Medizinprodukte nur von Personen betrieben oder angewendet werden dürfen, die die dafür erforderliche Ausbildung oder Kenntnis und Erfahrung besitzen und eine Einweisung in die ordnungsgemäße Handhabung des Medizinproduktes erforderlich ist. Dies hat der Betreiber sicherzustellen.

Nehmen Sie das Gerät erst nach sachgemäßer Montage, bzw. Aufstellung durch Fachpersonal der FREI medical GmbH und nach Einweisung der FREI medical GmbH in Betrieb.

Die Geräte erfüllen unter anderem die hohen Anforderungen medizinischer Trainingsgeräte und sind für den Einsatz in Bereichen bestimmt, in denen der Zugang und die Beaufsichtigung vom Eigentümer speziell geregelt sind. Der Umfang der Aufsicht ist von den Benutzern (Patient) abhängig, von deren Grad der Zuverlässigkeit, Erfahrung und Ähnlichem. Das Gerät darf nur innerhalb eines beaufsichtigten Bereichs benutzt werden. Unbeaufsichtigte Kinder sind vom Gerät fernzuhalten.

Am Gerät dürfen keine Verstellmöglichkeiten vorstehen. Diese müssen so eingestellt werden, dass sie nicht in den Bewegungsbereich ragen und den Benutzer, oder andere behindern, oder Verletzten können.

Das Gerät muss standsicher und waagrecht auf einem ebenen, standsicheren und schlagfesten Untergrund aufgestellt werden, der der Belastung durch das Gerät und dem maximal zulässigen Körpergewicht standhält.

Ggf. sind vorhandene Bodenunebenheiten über die Stellfüße auszugleichen.

Vermeiden Sie hartes, schlagartiges Aufsetzen der Geräte.

Eine wichtige Voraussetzung für ein einwandfreies Funktionieren des Gerätes ist die Ausrichtung mit einer Wasserwaage.

Die Änderung des Standortes Ihres Gerätes sollte nur durch Fachpersonal durchgeführt werden

Das Gerät kann problemlos bei einer Umgebungstemperatur von +10°C bis +40°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 40% bis 70% (nicht kondensierend) betrieben werden. Stellen Sie das Gerät nur in trockenen Räumen auf.

Das Gerät kann bei einer Temperatur von -20°C bis +80°C gelagert und transportiert werden, dieser sollte trocken, seewasserfrei und staubgeschützt sein. Schützen Sie das Gerät vor Stößen, Verkratzen und Feuchtigkeit. Entfernen Sie eventuelle Transportsicherungen erst, wenn sich das Gerät am endgültigen Verwendungsort befindet.

Fehlerhafte Lagerung, auch am Betriebsort führt zum Verlust der Gerätegarantieansprüche.

Bei Schäden am Gerät, wie z.B. beschädigte Zuleitung usw. unterbrechen Sie die Netzstromzufuhr unverzüglich, nehmen Sie das Gerät außer Betrieb und kennzeichnen Sie es gegen Wiederverwendung, bis zur Behebung der Ursache.

Achten Sie darauf, dass das Zuleitungskabel keine Stolperstelle darstellt. Um das Risiko eines elektrischen Schlages zu vermeiden, darf das Gerät nur an Versorgungsnetzen mit Schutzleiter angeschlossen werden. Die Wirksamkeit des Schutzleiters ist regelmäßig durch zwei Prüfungen zu überprüfen.

1. Berufsgenossenschaftlichen Regelwerke DGUV V3.

2. Sicherheitstechnische Überprüfung nach Medizinprodukte-Betreiber- Verordnung §7 nach EN 62353.

Übungen mit den FREI medical Trainingsgeräten dürfen nur nach Anleitung des geschulten Fachpersonals ausgeführt werden. Insbesondere Kraftmessungen dürfen nur nach Anweisung geschulter Therapeuten durchgeführt werden. Ruckartige Bewegungen sind zu vermeiden!

Beachten Sie die korrekte Einstellung des Gerätes. Beachten Sie hierzu die speziellen Anweisungen zum jeweiligen Gerät.

Bei unsachgemäßem, bzw. übermäßigem Training sind Gesundheitsschäden möglich. Achten Sie stets auf schmerzfreie Bewegungen. Die Übung ist bei Unwohlsein, Schwindel, Schmerzen oder anderweitigen Notsituationen sofort abubrechen und der Betreiber zu informieren. Das Training kann jederzeit in jeder Position unterbrochen werden, ohne dass etwas zu beachten wäre, oder ein Gewichtsblock abgesenkt werden muss. Ebenfalls ist bei plötzlichen Lastwechseln (einbrechender oder erhöhter Widerstand) das Training sofort abubrechen und der Betreiber zu verständigen. Wir empfehlen, diesen Vorgaben zu folgen.

Das Sicherheitsniveau der Geräte kann nur gehalten werden, wenn sie regelmäßig überprüft und gewartet werden. Das Gerät unterliegt nach §7 der MPBetreibV „Instandhaltung von Medizinprodukten“ einer regelmäßigen Sicherheits- und Funktionstüchtigkeitsprüfung.

Bei festgestellten Mängeln ist das Gerät sofort außer Betrieb zu setzen und erst nach erfolgter Reparatur wieder freizugeben. Das MPDG schreibt in §11 vor, dass Produkte nicht betrieben oder angewendet werden dürfen, wenn sie Mängel aufweisen, durch die Patienten, Beschäftigte oder Dritte gefährdet werden können.

Wartungs-/ Service- oder Pflegearbeiten dürfen nur durchgeführt werden, wenn sich niemand an oder auf dem Gerät befindet.

Das MPBetreibV schreibt in §4 vor, dass der Anwender sich vor dem Anwenden eines Medizinproduktes von der Funktionsfähigkeit und dem ordnungsgemäßen Zustand des Medizinproduktes zu überzeugen und die Gebrauchsanweisung sowie

die sonstigen beigefügten sicherheitsbezogenen Informationen und Instandhaltungshinweise zu beachten hat.

Bis auf Widerruf sind Inspektions- und Montagearbeiten nur vom Werkservice zulässig. Durchführungen dieser Art von Betreibern und Therapeuten sind untersagt!

Um die Sicherheit und Gewährleistung der Geräte zu gewährleisten, sind ausschließlich Zubehörteile und Ersatzteile der FREI medical GmbH zu verwenden. Es dürfen keine Veränderungen am Gerät vorgenommen werden, die die Sicherheit beeinflussen oder gefährden.

Das Zerlegen oder Montieren (Zubehörteile ausgeschlossen) von Seiten des Käufers oder einer nicht autorisierten Person führt zum Erlöschen jeglicher Garantieansprüche an den Hersteller.

Der Betreiber hat sicherzustellen, dass kein elektronisches Zubehör verwendet wird, welches die Konformität des Gerätes gefährdet. Der Gebrauch von elektronischen Geräten insbes. Mobiltelefonen in unmittelbarer Nähe können zu Störungen führen.

Unsere Trainingsgeräte sind nicht in sterilem Zustand. Die Geräte sollen deshalb ausschließlich mit geeigneter Kleidung verwendet werden. Offene Wunden oder Hautirritationen dürfen nicht in Kontakt mit den Polstermaterialien geraten.

Vergessen Sie nicht, dass vor dem ersten Training der Gesundheitszustand hinterfragt und beurteilt werden muss.

Überschreiten Sie nicht die Gewichtsgrenzen des Trainingsgerätes.

Laut §4 der MPBetreibV sind die Gebrauchsanweisung und die dem Medizinprodukt beigefügten Hinweise sind so aufzubewahren, dass die für die Anwendung des Medizinproduktes erforderlichen Angaben dem Anwender jederzeit zugänglich sind.

**WARNUNG**

Die FREI medical Trainingsgeräte sind ausschließlich zum Gebrauch durch medizinische Fachkräfte vorgesehen. Dieses Gerät kann Funkstörungen hervorrufen oder den Betrieb von Geräten in der näheren Umgebung stören. Es kann notwendig werden, geeignete Abhilfemaßnahmen zu treffen, wie z.B. eine neue Anordnung der FREI medical Trainingsgeräte oder eine Abschirmung.

**Achtung:**

Es dürfen keine Flüssigkeiten ins Innere des Trainingsgerätes gelangen. Bitte besondere Sorgfalt während der Reinigung in der Hinsicht walten lassen.

Zweckbestimmung / Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Die zum Lieferumfang des Produktes gehörenden Artikel können Sie der Bestellung entnehmen.

Das Gerät ist nur für die Verwendung im beaufsichtigten Bereich durch Erwachsene vorgesehen.

Das Mindestalter der Benutzergruppe ist festgesetzt auf 14 Jahre.

Die Anwendungsdauer ist vorübergehend, d.h. Indikationsbedingt sowie trainingswissenschaftlich bedingt; je nach physischer und psychischer Konstitution des Anwenders ununterbrochen maximal 60 min.

Das Gerät kann auch für das Training von Behinderten verwendet werden sofern vorher die Eignung des Trainings durch einen Arzt überprüft wurde und eine entsprechende Aufsicht und oder Hilfestellung sichergestellt werden kann.



Der Einsatzbereich des Gerätes ist der Reha-, Krankengymnastik-, Präventions- und Fitnessbereich.

Der Patient ist der vorgesehene Anwender.

Bitte beachten sie die im Kapitel Kontraindikationen aufgeführten Punkte sowie Sicherheits- und Aufstellhinweise.

Mit dem Gerät darf immer nur 1 Person gleichzeitig trainieren, artistische Übungen sind nicht zulässig. Tiere sind mit einem Abstand von 4m vom Gerät fernzuhalten.

Indikationen & Kontraindikation

Geplante Indikation	Rehabilitation
	Kräftigung des Nerv-Muskelsystems durch Überwinden und entgegenwirken von Widerständen
	Mobilisation
	Koordinationstraining
	Propriozeptionstraining
 Vorhersehbare Kontraindikationen	Degenerative Erkrankungen des Skeletts (z.B. Osteoporose bei Frauen ab 50 J.
	Männer ab 60 J. -> Knochendichtemessung empfohlen)
	Chronische Entzündungen/Erkrankungen
	irreversible Traumata
	Stoffwechselerkrankungen
 Vorhersehbare relative Kontraindikationen	Alle akuten, postoperativen, infektiösen, medikamentös eingestellte Erkrankungen sowie Inflammatio als auch Stoffwechselerkrankungen und Erkrankungen der Skelettmuskulatur und des gesamten Bewegungsapparates, wenn aufgrund einer medizinischen, ärztlichen oder therapeutischen Anamnese keine Freigabe/Indikation erteilt wurde

Allgemeine Geräteeinstellungen/- bedienung

Alle FREI medical Trainingsgeräte lassen sich auf die individuellen Bedürfnisse der Trainierenden anpassen.

Der FACTUM® Rumpf Rotator ist ein Gerät für allgemeine Kräftigungsübungen der schrägen Bauchmuskulatur und der tief liegenden, gelenknahen Wirbelsäulenmuskeln im Reha-, Krankengymnastik- und Fitnessbereich.

Er besteht im Wesentlichen aus einer Grundplatte, einer Sitzeinheit, einem Lordosepolster, zwei Beckenstützen, einem Trainingsarm mit Brustpolstereinheit und einem Bediendisplay.

Der Rumpf Rotator ist gemäß physiologischen Anforderungen gefertigt Die Sitzhöhe ist stufenlos wählbar. Das Brustpolster ist aus der Trainingsposition heraus in der Höhe und in der Tiefe verstellbar Der maximale Bewegungsweg kann mittels der Bewegungslimitierung begrenzt werden. Die Startposition des Trainingsarmes ist frei wählbar.

Am Sitzpolster des Sitzteiles sind zwei seitliche Beckenpolster, die in der Weite einzeln verstellbar sind, und ein Oberschenkelpolster angebracht, um optimale Sitzverhältnisse zu schaffen. Diese Polster dienen der Fixierung bzw. Stabilisierung des Beckens und Rückens beim Trainieren

Anwendung

Widerstand einstellen

Mit Chip-Karte / Armband:

Sitzhöhe und Widerstand stellen sich automatisch ein

Ohne Chip-Karte / Armband:

Manuelles Training auswählen und die gewünschten Geräteeinstellungen über die +/- Tasten oder über den Slider einstellen

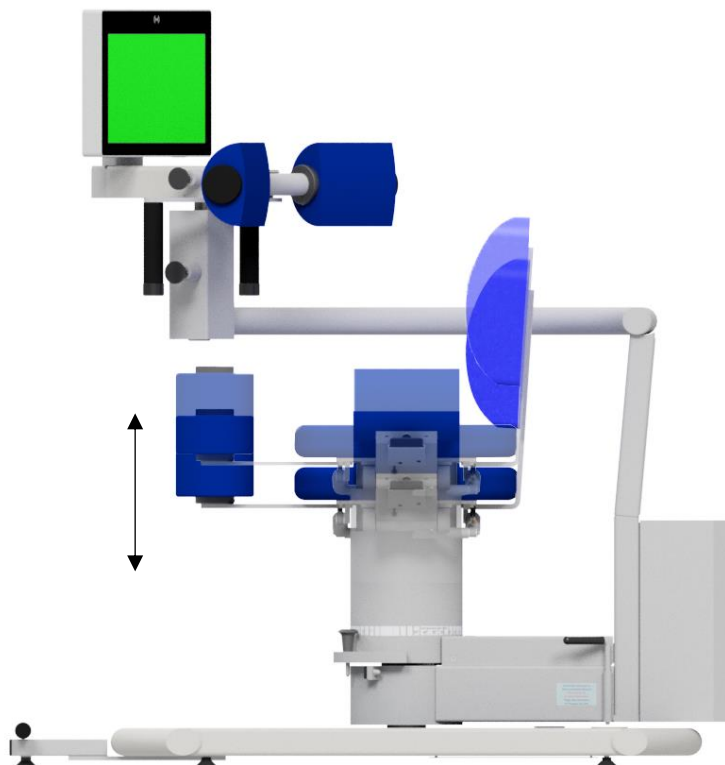
Der Widerstand ist wählbar zwischen 25 und 900 N, einstellbar in 25 N-Schritten.

25	50	75	100	125	150	175	200	225
250	275	300	325	350	375	400	425	450
475	500	525	550	575	600	625	650	675
700	725	750	775	800	825	850	875	900

1. Einstellung Sitzhöhe (elektrisch)

Die Sitzhöhe so einstellen, dass die Knie des Kunden/Patienten etwas unterhalb des Hüftgelenkes sind. So ist eine optimale Beckenkipfung und damit eine aufrechte Körperposition möglich.

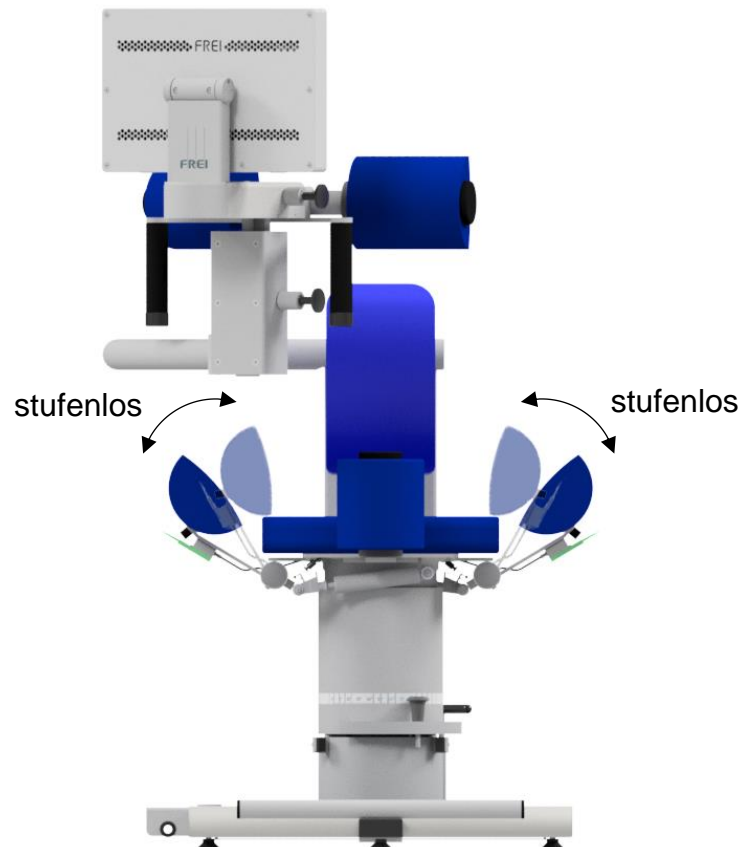
Hierzu in das Einstellungs Menü des FREI Guides und über die + / – Taste oder den Slider die Rückenlehne verstellen.



2. Einstellung der Beckenpolster

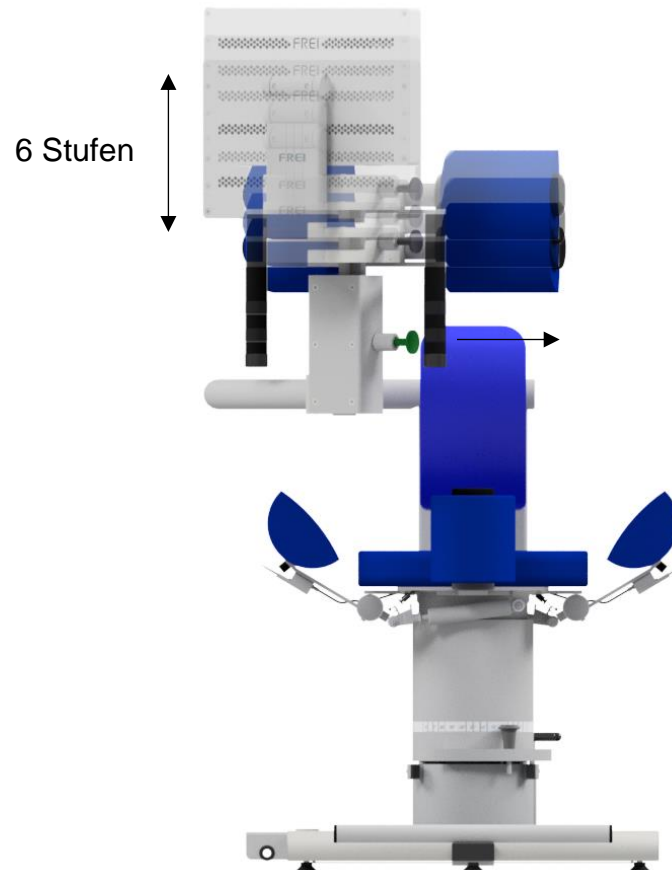
Beckenstützen anpassen. Durch Betätigen der schwarzen Drucktaste, können die seitlichen Beckenpolster, rechts und links, in der Weite dem Becken angepasst werden. Sie sollten gleichmäßig und eng anliegen. Bitte beachten Sie, dass die Oberschenkel mittig Kontakt zum Polster haben, so dass das Becken beim Training optimal fixiert ist.

Achtung: Die Beckenstützen dürfen nicht mit dem Körpergewicht belastet werden. Ihre Funktion ist auf das Fixieren der Hüfte beschränkt.



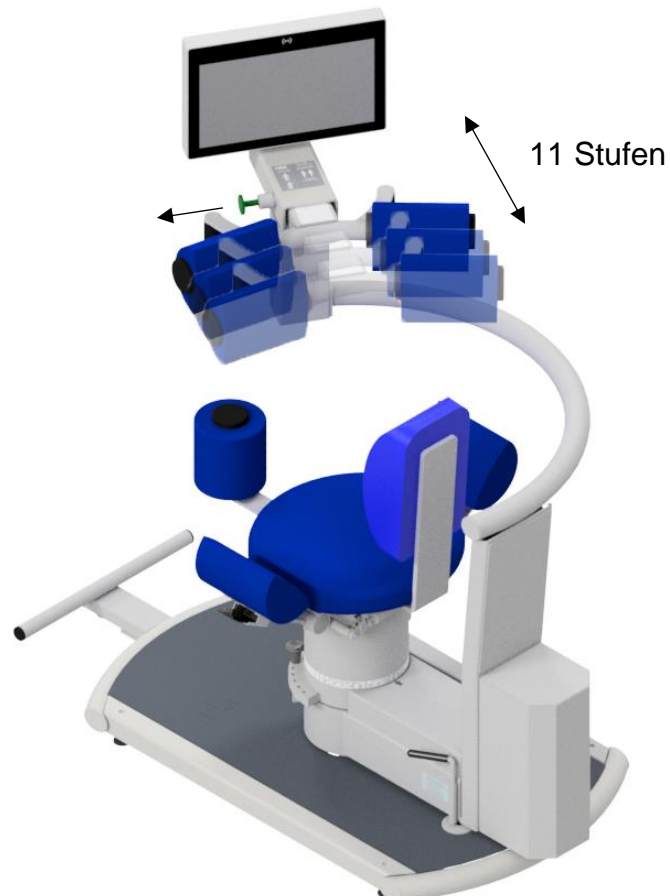
3. Einstellung der Brustpolsterhöhe

Höhe der Brustpolstereinheit je nach Körpergröße einstellen. Dazu den unteren Rastbolzen lösen und nach außen ziehen, dann Position wählen. Es stehen 6 Positionen zur Verfügung. Bei gewünschter Position den Rastbolzen wieder einrasten lassen. Stellen Sie das Brustpolster in der Höhe so ein, dass es bequem am oberen Brustkorb, unterhalb der Schulter, anliegt. Ihr Kunde/Patient sollte dabei aufrecht sitzen und guten Kontakt zum Brustpolster halten können.



4. Einstellung Brustpolstertiefe

Tiefe des Brustpolsters wählen. Es stehen 11 Positionen zur Auswahl. Zur Einstellung den oberen Rastbolzen nach außen ziehen und Polster an den Handgriffen vom Körper weg oder zum Körper hinbewegen. Darauf achten, dass der Rastbolzen wieder richtig einrastet. Stellen Sie das Brustpolster in der Tiefe so ein, dass es fest anliegt und der Oberkörper sich in einer aufrechten Position, mit leichter Tendenz nach vorne, befindet.



5. Einstellung der Startposition

Die Startposition des Bewegungsarmes ist frei wählbar.
Bewegungsarm einfach in gewünschte Position ziehen und Training beginnen.

Notieren Sie alle kundenspezifischen Einstellungen auf dem jeweiligen Trainingsplan.

Bei Bedarf Bewegungslimitierung einstellen.

Hierzu den Steckpin am Sitzrohr in die gewünschte Position bringen. Der maximale Bewegungsweg entspricht 50° . Die Skala ist in 10° - Schritte unterteilt. Es ist eine Begrenzung in beide Richtungen möglich. Steckt der Pin in der Mitte der Skala, so beträgt der Bewegungsweg nach rechts und links 50° . Wird der Steckpin beispielsweise um eine Lochung nach links gesteckt, so verringert sich der Bewegungswinkel nach links um 10° und so weiter.

Bei verschiedenen Indikationen muss die Bewegungsamplitude eingeschränkt werden, damit der Patient nicht in schmerzhafte Gelenkwinkel einfahren kann, bzw. wenn eine Überbelastung eines stark defizitären Gelenkbereichs verhindert werden soll. Der Therapeut muss vor Beginn des Trainings diese Bewegungslimitierung (Sicherheitseinrichtung) kontrollieren.



6. Einstellung isometrische Kraftmessung

Um die isometrische Kraftmessung durchzuführen muss der Trainingsarm blockiert werden. Hierzu den Bolzen ziehen den Trainingsarm in eine der beiden vorgesehenen Steckpositionen bringen und mit dem Bolzen arretieren.



Achtung: Isometrische Kraftmessungen dürfen ausschließlich auf ärztliche Weisung hindurchgeführt werden! Beifolgenden Indikationen sollte vorher die Freigabe durch den Arzt erfolgen: Skoliose, Hypertonie, Osteoporose, Bandscheibenvorfälle, Schwangerschaft, frische Frakturen, Bauchoperationen, frauenärztliche Operationen, akut operationsindizierte Befunde, Fehlbildungen der Wirbelsäule und Änderungen der Knochenbelastbarkeit.



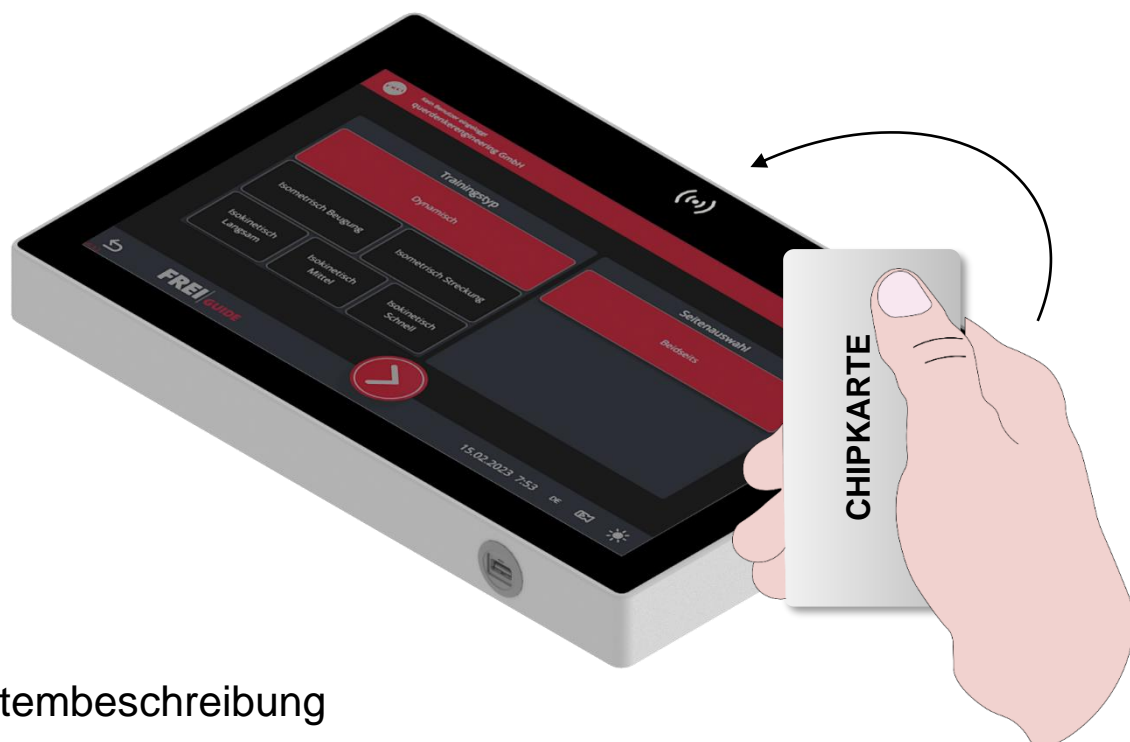
Die Messgenauigkeit der angezeigten Werte liegt im **Toleranzbereich** von + / - 10%.



Bei der quasi isometrischen Kraftmessung wird die „Patientenkraft“ gegen einen „Anschlag“ geleitet. Das aufgebrachte Moment wird mit Sensoren gemessen. Die Anzeige erfolgt dabei in den nach dem Medizin Produkte Gesetz geforderten physikalisch korrekten Einheiten (SI-Einheiten, wobei ein Drehmoment in Nm und eine Kraft in N angegeben wird). Um eine gute Reproduzierbarkeit der Ergebnisse zu gewährleisten, sollte immer in derselben Körperposition und im selben Beugewinkel bzw. -winkeln gemessen werden.

Zur Gewinnung von standardisierten Werten empfehlen wir die Einhaltung der angegebenen Messpositionen.

Umgang mit der Bedieneinheit (nur mit Messtechnik)



Systembeschreibung

Die Bedieneinheit verfügt über folgende Systemkomponenten:

- Trainingsteuerungssoftware
- WLAN-Modul und RFID-Lesegerät
- RFID-Tags in Form von Armbändern oder Chipkarten



Trainingsdaten in der Software werden mittels RFID-Tag zugeordnet und per WLAN von der Software abgerufen und zurückgeschrieben.

Zum sicheren Herunterfahren des Gerätes kann dies jederzeit über den Netzschalter am Gerät ausgeschaltet werden. Nach dem Ausschalten des Gerätes sollte eine Wartezeit von mindestens 5 Sekunden nicht überschritten werden, um mögliche Folgeschäden zu vermeiden.

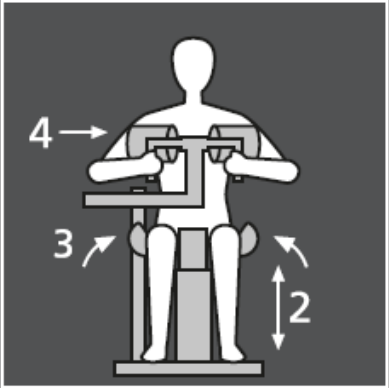
Piktogramm

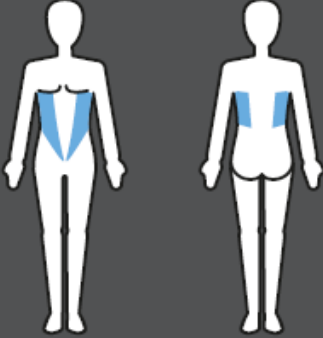
FREI

FACTUM RUMPF ROTATOR

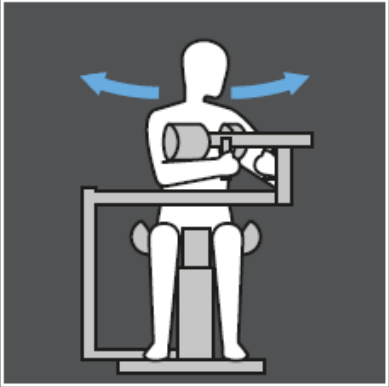
1. Widerstand wählen
2. Sitzhöhe einstellen

3. Beckenstützen anpassen
4. Brustpolster einstellen



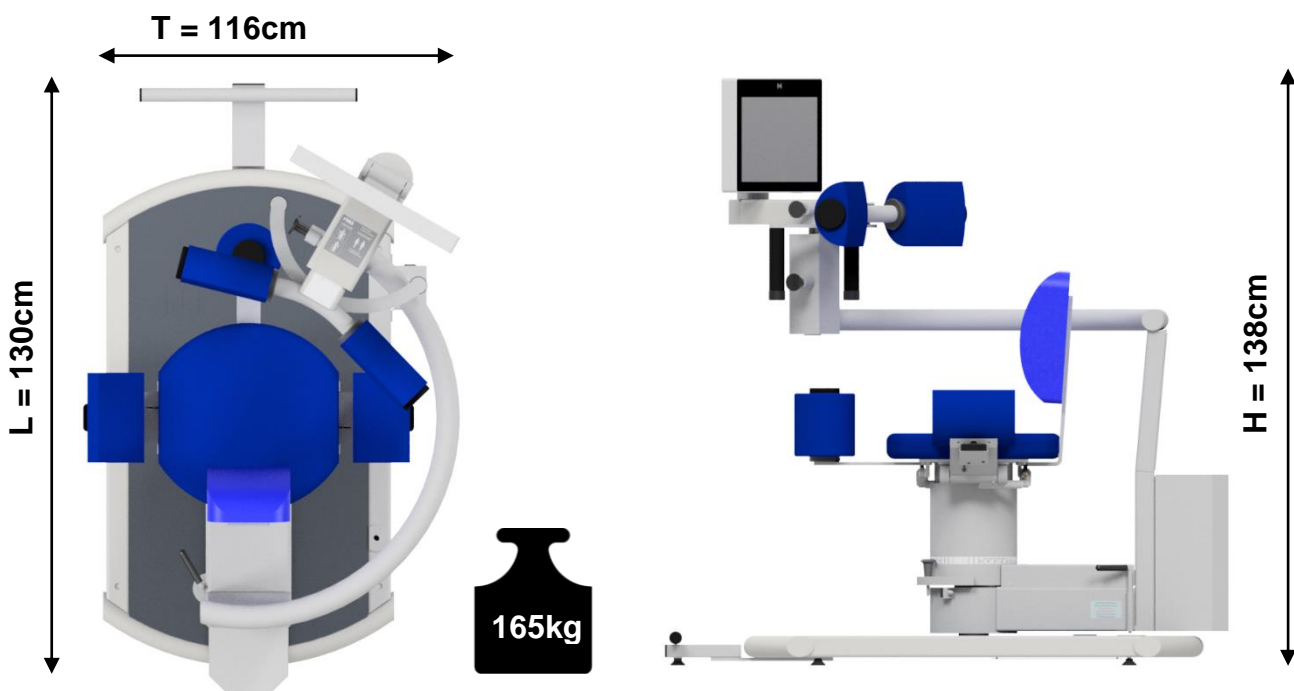


- Interkostalmuskel
- schräge Bauchmuskeln



Technische Daten

Artikelnummer	6.6836.80
Höhe	138 cm
Länge (max.)	130 cm
Tiefe	116 cm
Gewicht	165 kg
Körpergröße	150 – 200 cm
Belastung (max.)	250 kg



Elektronische Spezifikation (nur mit Messtechnik)

Netzanschluss	230 V (Schutzleiter erforderlich)
Nennstrom	0,26 A
Sicherung	mT 1 A allpolig (d = 5x20 mm)
Schutzklasse	Schutzklasse I

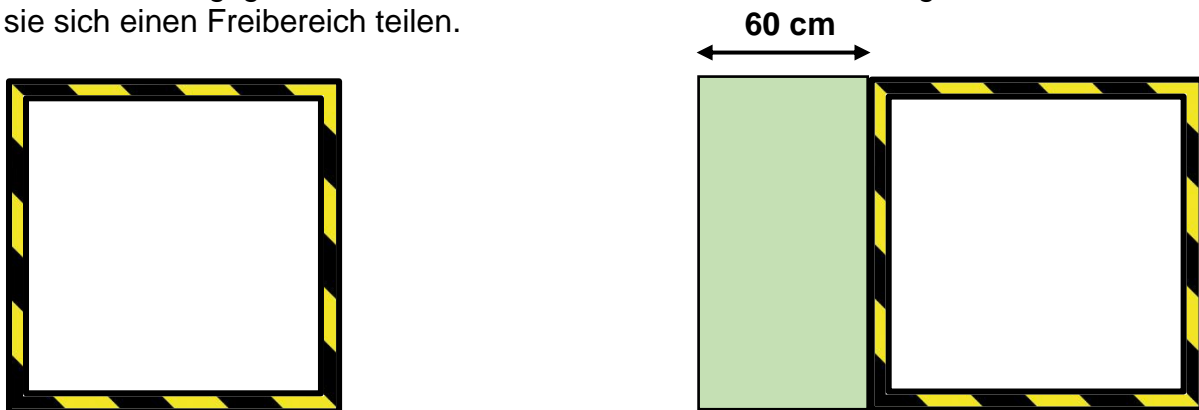
Gerätesoftware / Updates (nur mit Messtechnik)

Die FREI medical GmbH stellt die Weiterentwicklungen der Gerätesoftware mittels sogenannter Update-Dateien zur Verfügung. Diese können Sie in der Service-Abteilung der FREI medical GmbH anfordern.

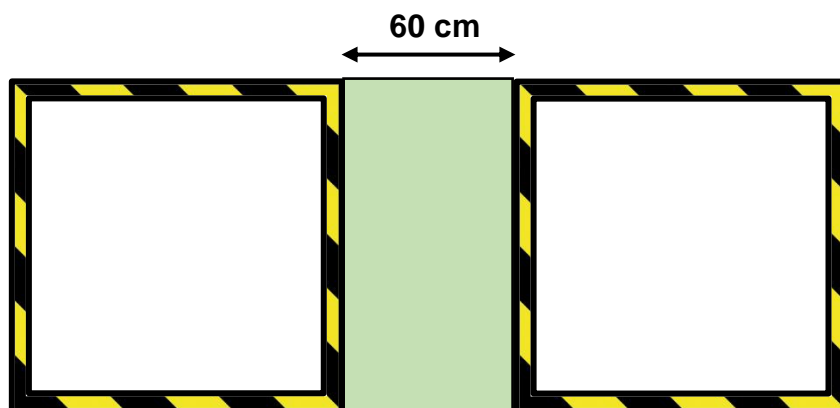
Bewegungsbereich/Freibereich

Aus Sicherheitsgründen ist darauf zu achten, dass um das gesamte Gerät ausreichend Platz vorhanden ist, den sogenannten Übungsbereich, so dass der Trainierende nirgendwo anstoßen und andere Personen, bedingt durch bewegliche Teile, verletzen kann (gelb/schwarz markierte Fläche um das Gerät). Ebenfalls muss der Übungsbereich die Möglichkeit der Notfall-Demontage beinhalten.

Ausgehend von der Zugangsrichtung des Trainingsgerätes muss ein Freibereich gewährleistet werden, der mindestens 0,6 m größer ist als der Übungsbereich (grüne Fläche). Der Freibereich muss den Bereich für den Notfall-Abstieg einschließen. Sollten Trainingsgeräte zueinander in direkter Nachbarschaft aufgestellt sein, können sie sich einen Freibereich teilen.



Bewegungsbereich / Freibereich	
Übungsbereich:	Maximales Abmaß, dass das Gerät einnehmen kann (Bewegungsbereich des Trainingsarms beachten) zuzüglich 30cm.
Freibereich:	Übungsbereich zuzüglich 60cm auf der Seite auf der sich der Einstieg befindet.

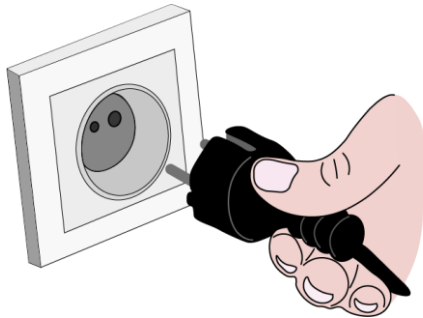


Bewegungsbereich	
Teilung des Freibereichs:	Übungsbereich zuzüglich 60cm auf der Seite auf der sich der Einstieg befindet. (Freibereich kann von zwei Geräten verwendet werden)

Sicherungswechsel (nur mit Messtechnik)

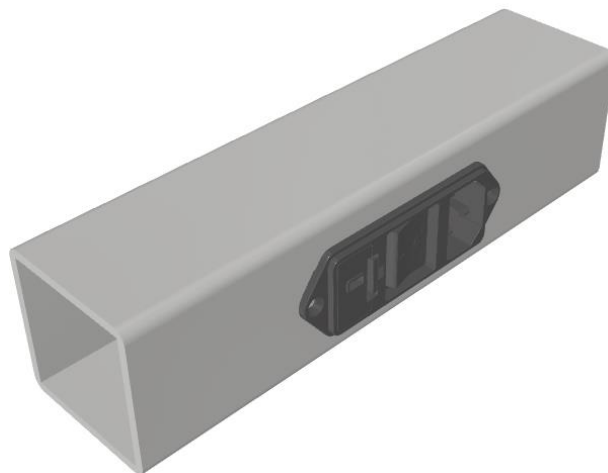
Sollte das Gerät bei betriebsbereiter Steckdose und eingestecktem Netzkabel nach dem Einschalten nicht kurz piepsen, bzw. sich das nicht Display einschalten, so ist die Sicherung zu prüfen und gegebenenfalls zu ersetzen.

Zum Wechseln der Netzsicherungen ist das Gerät durch Ziehen des Steckers vom Netz zu trennen.

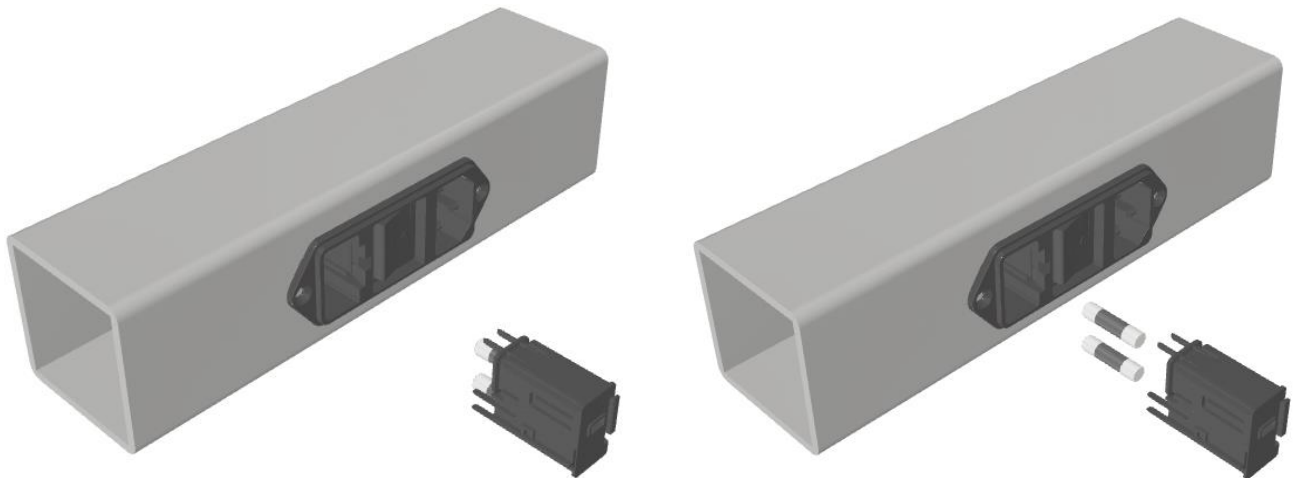


Ausbauanleitung der Sicherung

1. Netzkabel entfernen.
Sicherungswerte:
Schmelzdrahtsicherung d=5 mm
Länge= 20 mm
Mittelträge 1A
250 V ~Wechselspannung
2. Mit dem Fingernagel oder einem kleinen Schraubendreher kann das Sicherungsfach entriegelt werden.



3. Nach dem Lösen der Verriegelung und leichtem Ziehen an der Sicherungsnase kann das Sicherungsfach entnommen werden.



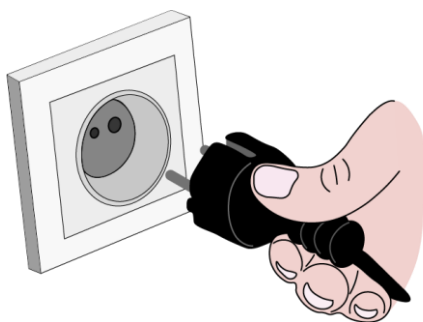
4. Prüfen der Sicherung: Sicherungshalter mit den beiden Sicherungen vor einen hellen Hintergrund halten. Nun sind die Schmelzdrähte der Sicherungen zu sehen. Sind sie intakt, oder ist einer von beiden getrennt und damit die Sicherung defekt? Ist einer von beiden defekt, so sollten beide Sicherungen getauscht werden.

Der Einbau der Sicherung

Der Einbau erfolgt in umgekehrter Reihenfolge zum Ausbau der Sicherungen. Das Sicherungsfach ist nur in einer Position ein- oder auszubauen.

Alle weiteren Wartungs- und Reparaturarbeiten dürfen nur durch unsere autorisierten Service-Mitarbeiter durchgeführt werden.

Achtung: Netzstecker ziehen.



Für Rückfragen steht Ihnen unser technischer Service zur Verfügung.

Fehlersuchtablelle (nur mit Messtechnik)

Problem	Mögliche Lösungen / Ursache / Tipps
Keine Anzeige	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollieren Sie den Netzanschluss auf richtigen Sitz • Kontrollieren Sie die Steckdose mit einem anderen Gerät • Wenn 1. Und 2. Zutreffend, bitte die Sicherung am Gerät überprüfen, siehe hierzu Kapitel „Ausbau der Sicherung“
Fehlfunktion des Computers	<ul style="list-style-type: none"> • Fahren Sie den Computer herunter und starten Sie ihn neu
Trotz Anmeldung mit RFID Tag keine Reaktion	<ul style="list-style-type: none"> • Transponder wird zu kurz oder nicht nahe genug an das RFID Symbol gehalten. • Transponder keiner Person zugeordnet • Vergewissern sie sich, dass ihr Transponder ein Mifare Classic oder NTag213 Chip ist und mit 13,56 Mhz arbeitet
Bein Anmeldung kommt eine Fehlermeldung	<ul style="list-style-type: none"> • Kein Trainingsplan vorhanden oder falschem Gerät zugeordnet

Instandhaltungsanforderung des Herstellers



Achtung:

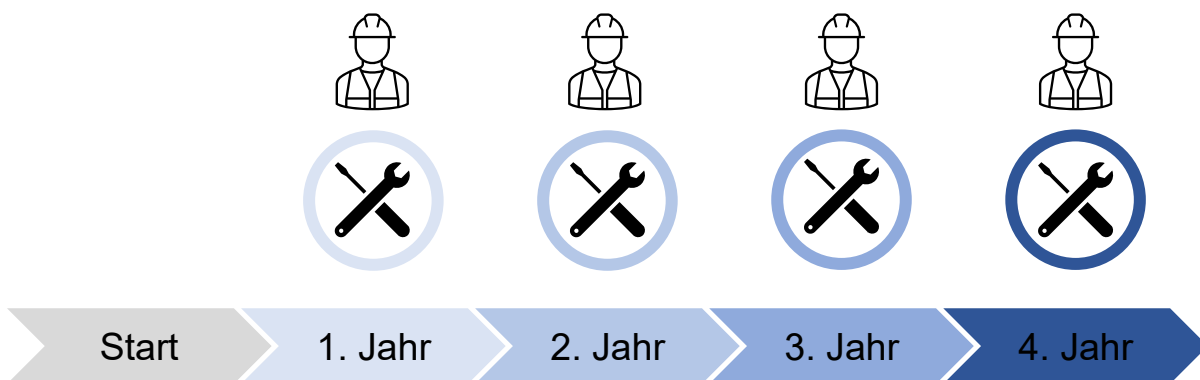
Weicht ein Betreiber bei der Überprüfung in der Form von den Herstellerangaben ab, dass das Prüfintervall verlängert wird oder vorgesehene Prüfpunkte weggelassen werden, dann muss der Betreiber dies nachvollziehbar begründen und verantworten.

Gemäß §7 MPBetreibV sind grundsätzlich alle Medizinprodukte gemäß den allgemein anerkannten Regeln der Technik in Stand zu halten, um deren sicheren und ordnungsgemäßen Betrieb fortwährend zu gewährleisten. Dazu gehören auch die Inspektion (Prüfung) und Wartung (Maßnahmen gegen Verschleiß und Verbrauch) der Medizinprodukte unter Berücksichtigung der Herstellerangaben. FREI medical GmbH empfiehlt folgende Mindestintervalle:

Art der Maßnahme	Inhalt der Maßnahme*	Intervall
Sicherheitstechnische Überprüfung (STÜ) in Anlehnung an §11 MPBetreibV inkl. DGUV V3 (Medizinprodukte), oder VDE 701/702 (nicht-Medizinprodukte)	<p>Prüfung der Sicherheit des medizinischen-elektrischen Gerätes gemäß DIN EN 62353 mittels Sichtkontrolle, Funktionskontrolle (incl. eventueller Messungen, die nicht Teil der Messung der elektrischen Sicherheit sind), Messung der elektrischen Sicherheit, abschließende Bewertung und Dokumentation.</p> <p>Die STÜ schließt die Prüfung der Messfunktionen (MTÜ) ein.</p>	Spätestens 12 Monate nach letzter Prüfung, bzw. Erstinbetriebnahme.

Messtechnische Überprüfung (MTÜ) Anlehnung an §14 MPBetreibV	Feststellung der Einhaltung der maximal zulässigen Messabweichungen des Medizinprodukts und abschließende Bewertung und Dokumentation. Die MTÜ ist Bestandteil der STÜ und somit auch der Wartung.	Spätestens 12 Monate nach letzter Prüfung, bzw. Erstinbetriebnahme.
Instandhaltung nach §7 MPBetreibV	Instandhaltung des Medizinprodukts nach gerätespezifischer Vorgabe. Die Instandhaltung schließt die STÜ- / MTÜ- und DGUV V3 Prüfung mit ein.	Spätestens 24 Monate nach letzter Prüfung, bzw. Erstinbetriebnahme

*Die Detaillierten Prüfpunkte enthemmen sind dem jeweiligen Prüfangebot.



Überprüfung	STÜ	Instandhaltung	STÜ	Instandhaltung
	DGUV V3	STÜ	DGUV V3	STÜ
	MTÜ	DGUV V3	MTÜ	DGUV V3
		MTÜ		MTÜ

Trotz der hervorragenden Qualität unserer Produkte sollten Sie in regelmäßigen Abständen (1 - 2 Monate) aus Sicherheitsgründen folgende Kontrollen zusätzlich zur Kontrolle vor jedem Benutzen der Produkte vornehmen:

Kontrolle aller Geräteteile, insbesondere verschleißanfälliger Teile wie Schrauben, Bolzen und deren Befestigungen auf Festigkeit und Beschädigungen, ebenfalls sind die Schweißnähte optisch zu überprüfen. Damit das technische Sicherheitsniveau des Geräts erhalten bleibt, sind durch Verschleiß beschädigte Teile sofort und ausschließlich durch Originalteile auszutauschen und das Gerät bis zur Instandsetzung außer Betrieb zu nehmen.

Soweit vorhanden, empfehlen wir zur Pflege der Führungsschienen diese in regelmäßigen Abständen zu reinigen und anschließend mit dem durch uns empfohlenen kriechfähigen Hochleistungstrockenschmiermittel von Firma Fin Super zu behandeln und die Bowdenzüge, Rastbolzen und Feststellschrauben ebenfalls zu fetten mittels dem durch uns empfohlenen Teflon Schmierfett von Firma Fin Grease.

Pflege und Wartung

Bei Wartungs- und Reinigungstätigkeiten bitte grundsätzlich vorher den Netzstecker ziehen.

Das Sicherheitsniveau des Gerätes kann nur dann gehalten werden, wenn die Geräte regelmäßig überprüft und gewartet werden.

Wir empfehlen, täglich einen Funktions-Check durchzuführen und dabei die Geräte visuell zu begutachten. Überprüfen Sie dabei auch die elektrische Zuleitung auf mechanische Schäden.

Vierteljährlich müssen alle Schraubverbindungen auf Festigkeit geprüft werden. Werden Mängel festgestellt, ist das Gerät sofort außer Betrieb zu nehmen und erst wieder in Betrieb zu nehmen, wenn der Mangel fachgerecht behoben wurde.

Beachten Sie, dass die wiederkehrenden Prüfungen nach MPBetreibV durchgeführt werden müssen.

Reinigung und Desinfektion



Achtung: Desinfektionsmittel und deren Dämpfe sind brennbar, somit besteht Brand- bzw. Explosionsgefahr!

Sprühen Sie niemals Desinfektionsmittel direkt auf den Touch-Bildschirm!
 Sprühen Sie niemals Desinfektionsmittel direkt auf das Gerät (Elektronik).
 Verwenden Sie keine Essighaltigen oder Chlorhaltigen Desinfektionsmittel.
 Diese zerstören die gewünschten Eigenschaften des Touch-Displays.



Hinweis:

Für Schäden am Touch-Display (Kontaktkorrosion), die auf eine unsachgemäße Anwendung von Reinigungs- und Desinfektionsmitteln zurückzuführen sind, übernimmt die FREI medical keine Haftung.
 Garantieansprüche können erlöschen.

Wir unterscheiden zwischen Reinigung und Desinfektion, je nach Art der Objektverschmutzung und dem Ziel. Muss nur gereinigt werden, so wird das Ziel mit einer intervallmäßigen Reinigung an den entsprechenden Kontaktflächen erreicht. Wir empfehlen ein wöchentliches Intervall.

Muss desinfiziert werden: Alle Kontaktflächen der Benutzung sind mit dem jeweilig zugelassenen Desinfektionsmittel zu desinfizieren.

Reinigen des Touch Monitors: Feucht, nicht nass!

Reinigen Sie die Glasoberfläche ihres Touch Monitors mit einem milden Glasreinigungsmittel (pH-Wert zwischen 6 und 9). Sie sprühen dabei den Glasreiniger auf ein weiches Tuch, oder Microfaser und wischen die berührbare Fläche ab.

Sprühen Sie niemals Glasreiniger direkt auf den Touch-Bildschirm!
 Sprühen Sie niemals Glasreiniger direkt auf die Kühlungsschlitze der Elektronik.
 Verwenden Sie keine Essighaltigen oder Chlorhaltigen Reinigungsmittel.
 Diese zerstören die gewünschten Eigenschaften des Touch-Displays.

Desinfektion des Touch Monitors: Feucht, nicht nass!

Nur Isopropylalkohol- oder Ethanolbasierte Desinfektionsmittel,
 Sie sprühen dabei das Desinfektionsmittel auf ein weiches Tuch, oder Microfaser und wischen die berührbare Monitorfläche ab.



Achtung:

Zu einer Zerstörung des Kunstlederbezuges führen:
 Alkoholische oder isopropylalkoholische Desinfektionsmittel, Chlorhaltige oder essighaltige Desinfektionsmittel und auch natürliche saure Reiniger (z.B. Orangenreiniger).

Desinfektionsmittel sind nicht für alle Flächen geeignet. Wird eine Desinfizierung nach jedem Benutzer vollzogen, so ist das Einhalten der Pflegeempfehlung wichtig, um eine Schädigung der Kontaktflächen zu vermeiden. Wir empfehlen ein wöchentliches Intervall bis zum Intervall nach jedem Benutzen des Gerätes.

**Hinweis:**

Für Schäden am Polster (z.B. Versprödung, Farbablösung u.a.), die auf eine unsachgemäße Anwendung von Reinigungs- und Desinfektionsmitteln zurückzuführen sind, übernimmt FREI medical keine Haftung. Garantieansprüche erlöschen.

Reinigung der Polster: Feucht, nicht nass!

An den Polstern ist keine materialerhaltende Pflege erforderlich.

Bei normaler Verschmutzung die Polster einfach feucht (nicht nass) abwischen.

Zur Reinigung der Polster diese mit einem weichen Tuch, einem Haushaltsschwamm oder einer weichen Haushaltsbürste in Verbindung mit klarem Wasser, oder einem schwach alkalisch eingestelltem Allzweckreiniger (Seifenlauge) abwischen. Nach der Reinigung sind Feuchtigkeitsrückstände stets mit einem weichen Tuch abzutrocknen. Keine abrasive Scheuermilch oder Lösungsmittel (z.B. Nitro, Aceton, usw.) verwenden, da diese das Kunstleder verhärten und zu Beschädigungen und Zerstörungen führen. FREI medical empfiehlt Reinigungsmittel aus unserem Produktsortiment zu verwenden.

Es kann auch handelsüblicher Trockenschaum verwendet werden.

Desinfektion der Polster: Feucht- Nicht nass!

Zur Desinfektion der Kunstlederpolster verwenden Sie bitte nur ausgewählte Desinfektionsmittel! Geben Sie das ausgewählte Desinfektionsmittel auf ein weiches Tuch und wischen die zu desinfizierende Fläche ab. Nach jeder Desinfektion ist ein Nachwischen mit klarem Wasser erforderlich, um eine Aufkonzentration, bzw. ein Nachwirken der Chemikalien zu verhindern.

Trotz einer richtigen Desinfektion dürfen offene Wunden oder Hautirritationen nicht in Kontakt mit den Polstermaterialien geraten. FREI medical empfiehlt Desinfektionsmittel aus unserem Produktsortiment zu verwenden.

Wir empfehlen Ihnen einen Reinigungsplan zu erstellen, um Transparenz und ein gleiches Vorgehen über alle Mitarbeiter zu erreichen.

Eine Liste der verschiedenen Kunstlederbezüge und den geeigneten/ nicht geeigneten Desinfektionsmitteln befindet sich auf der folgenden Seite.

Desinfektionsmittelempfehlung

Sortiment-Nr. / No of productline	Hersteller, Manufacturer	Vertrieb FREI medical	Dr. Schumacher GmbH	B. Braun Melsungen AG	Franken Chemie GmbH & Co. KG	Franken Chemie GmbH & Co. KG	Dürr Dental AG	Schülke & Mayr GmbH	Aquagenius Schweiz GmbH	Lysoform Dr. Hans Rosemann GmbH	Desomed – Dr. Trippen GmbH
F646-	Desinfektionsmittel Material <i>skai® Canasta</i>	Quick Disinfect	Cleanisept / Wipes 5%ig	Hexaquart lemon fresh 2%ig	Franko-Cid N 0,25%ig	Dessan 2 0,25%ig	FD300 1%ig	Antifect plus 0,5%ig	ASCEA-des unverdünnt	Lysoformin spezial 0,75%ig	Desomed rapid AF unverdünnt
F646-	<i>skai® Candela</i>										
F641-	<i>skai® Palma</i>										
F641-	<i>skai® Palma NF</i>										
F641-	<i>skai® Pandoria Plus</i>										
F641-	<i>skai® Plata</i>										
F646-	<i>skai® Tundra</i>										
F649-	<i>skai® Neptun</i>										
F641-	<i>skai® Palatexo</i>										

Die obenstehende Matrix zeigt, welche Desinfektionsmittel zur Reinigung und Flächendesinfektion von *skai®* Polstermaterialien

● Desinfektionsmittel, die zur Reinigung und Flächendesinfektion von *skai®* Polstermaterial empfohlen werden

● Desinfektionsmittel, die zur Reinigung und Flächendesinfektion von *skai®* Polstermaterial bedingt empfohlen werden. So gekennzeichnete Desinfektionsmittel bitte vor dem großflächigen Einsatz an einer verdeckten Stelle prüfen. Falls möglich, verdünnt anwenden und nicht über einen längeren Zeitraum einwirken lassen.

● Desinfektionsmittel, die zur Reinigung und Flächendesinfektion von *skai®* Polstermaterial nicht zu empfehlen sind.

Ersatzteile

Bestellen Sie Ersatzteile immer beim Hersteller, damit die Funktion Ihres FREI medical Trainingsgeräts gewährleistet bleibt. Dies gilt auch für das Netzkabel.

Geben Sie bei Ersatzteilbestellungen immer die Bezeichnung und die Bestellnummer des Ersatzteiles sowie die auf dem Typenschild angegebene Typenbezeichnung an.












Bestell-Nr. / Art. Nr.	Bezeichnung
9.0047.1a	Rastbolzen (Brustpolsterhöhen- u. tiefenverstellung)
5.0014.8	Gasdruckfeder (Brustpolsterhöhenverstellung)
5.0012.2a	Gasdruckfeder (Hüftpolster)
6.0006.6a	Flachtaster mit Bowdenzug (Hüftpolsterverstellung)
1.0050.044	Steckbolzen
9.0016.3	Teflonspray 100 ml

Geräteentsorgung

Der Auftraggeber übernimmt die Pflicht, die an ihn gelieferte Ware nach Beendigung der Nutzung gemäß den Richtlinien des Elektro- und Elektronikgesetzes (ElektroG) auf eigene Kosten zu entsorgen. Wir werden von den Verpflichtungen des §10 Abs. 2 ElektroG und damit in Zusammenhang stehenden Ansprüchen Dritter freigestellt.

Bildzeichen am Gerät

Die an den FREI Geräten verwendeten Bildzeichen entsprechen den Normen EN ISO 15226-1:2016 und EN 60601-1:2006 + Cor.:2010 + A1:2013

Bildzeichen	Beschreibung
	Achtung, Begleitpapiere beachten!
	Gerät des Typs B
	Artikelnummer
	Seriennummer
	Herstelldatum
	Herstellerangabe
	CE Kennzeichen
	CE Kennzeichen mit benannter Stelle
	Elektroschrott
	Schutzleiteranschluss
	Gebrauchsanweisung beachten!

Konformität

Diese Geräte sind Medizinprodukte der Klasse 1 mit Messfunktion nach Richtlinie 2017/745 MDR und Klasse S (Studio) und I (Reha) nach EN ISO 20957-1. Dieses Produkt erfüllt die Anforderungen und Prüfungen der Norm DIN EN 60601-1-2 für Elektromagnetische Störgrößen.

Elektromagnetische Aussendung und Störfestigkeit (nur mit Messtechnik)



Achtung:

- Gefahr von Betriebsstörungen!
Vermeiden Sie den Betrieb unmittelbar neben anderen oder mit anderen Produkten in gestapelter Form. Sollte eine solche Verwendung notwendig werden, müssen die Produkte der FREI medical und die übrige Ausrüstung beobachtet werden, um die ordnungsgemäße Funktion sicherzustellen.
- Möglichkeit erhöhter elektromagnetischer Emissionen und reduzierter elektromagnetischer Störfestigkeit dieses Geräts! Gefahr von Betriebsstörungen! Verwenden Sie keine anderen Zubehörkomponenten bzw. Kabel als die vom Hersteller angegebenen oder gelieferten. (Geräteanschlussleitung, Netzwerkleitung).
- Verschlechterung der Leistung dieses Geräts!
Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) müssen eine Entfernung von mindestens 30 cm (12 Zoll) von jedem Teil des FREI medical Systems, einschließlich der vom Hersteller angegebenen Kabel, aufweisen.

Einsatzort für den bestimmungsgemäßen Gebrauch des Produkts ist eine Umgebung in professionellen Einrichtungen des Gesundheitswesens außer in der Nähe von HF-Chirurgiegeräten und außerhalb des HF-geschirmten Raums eines ME-Systems für Magnetresonanzbildgebung sowie in Bereichen der häuslichen Gesundheitsfürsorge (z.B. Arztpraxen, die ans öffentliche Versorgungsnetz angeschlossen sind).

Sollten wesentliche Leistungsmerkmale infolge der Gegenwart von EM-Störgrößen nicht mehr oder nur noch in eingeschränktem Maße nutzbar sein sind keine gesundheitlichen Einschränkungen zu erwarten.

Wie bei jedem elektrisch betriebenen Gerät kann ein zu 100% störungsfreier Betrieb nicht garantiert werden. In bestimmten Umgebungen in denen Störgrößen hoher Intensität auftreten kann es zu Wechselwirkungen oder Störungen kommen. Folgende Warnhinweise sollten unbedingt beachtet werden:

Sollten im Zusammenhang mit einem Gerät elektromagnetische Störungen auftreten, empfiehlt FREI medical folgende Maßnahmen:

- Ausrichtung oder Aufstellort des benachbarten Gerätes ändern.
- Abstand zwischen den Geräten vergrößern.
- Produkt und die anderen Geräte an Steckdosen unterschiedlicher Stromkreise anschließen.
- FREI medical oder einen Service-Techniker kontaktieren.

Lebensdauer

Die Lebensdauer des Produktes wird bei bestimmungsgemäßem Gebrauch vom Hersteller auf 10 Jahre festgelegt. Voraussetzung hierfür ist die Durchführung der durch den Hersteller festgelegten Wartungsintervalle inklusive des Austausches der Verschleißteile (bei Beschädigung oder unüblich starker Beanspruchung ggfs. Früher als zwei Jahre). Wartungs- und Reparaturarbeiten müssen von, durch FREI medical GmbH autorisierten, Technikern durchgeführt werden. Für Verschleißteile gilt eine kürzere Lebensdauer.

Gewährleistung

Zu Grunde liegt die gesetzliche Gewährleistung, soweit keine andere Vereinbarung getroffen wurde.

FREI medical GmbH gewährleistet eine Garantie dieses Produkt nach hier aufgeführter Tabelle, wenn für die in dieser Bedienungsanweisung aufgeführte ordnungsgemäße Nutzung und Pflege/Wartung nachgewiesen werden kann.

Art	Garantiezeit in Jahren
Rahmen/ Schweißnähte	5
Polster	2
Motoren	2
Blockierfedern / Gasdruckfedern	2
Seile	2
Räder / Rollen	2
Hydraulikzylinder / Ventile	2
Führungssäule	2
Elektrik / Elektronik	2
Sensoren	2
Anzeige & Analysesystem	2
Tauschanzeige& Analysesystem	1
Updates / Image (Software)	1
Gewährleistung auf erbrachte Leistung	1

Die für Sie geltenden Garantiebedingungen entnehmen Sie bitte den zum Zeitpunkt des Produkterwerbs geltenden Allgemeinen Geschäftsbedingungen bzw. den im Kaufvertrag vereinbarten Konditionen.

<https://www.frei-ag.de/agb>

Jegliche Garantie erlischt, wenn Veränderungen an einzelnen Komponenten, oder den Gesamtprodukt vorgenommen werden und diese Bauartveränderungen nicht durch vom Hersteller autorisiertes Fachpersonal oder auf ausdrückliche Anweisung des Herstellers durchgeführt werden.

Ebenso erlischt die Garantie, wenn keine originalen Ersatzteile verwendet werden. Sobald ein Garantiefall eintritt, ist umgehend die Service Hotline der FREI medical zu benachrichtigen.

FREI medical wird umgehend einen Serviceeinsatz veranlassen, behält sich jedoch die Art des Einsatzes vor.

Folgende Vorgehensweisen sind denkbar:

- Der Service wird vor Ort von einem durch FREI medical autorisierten Techniker vorgenommen.
- Wir senden das gewünschte Ersatzteil nach telefonischer Absprache.
- Wir liefern ein Austauschgerät nach telefonischer Absprache.

Defekte bzw. ausgetauschte Teile vom Kunden sind innerhalb von 10 Tagen nach Zusendung der Ersatzteile bzw. eines Austauschgerätes durch den Kunden an uns zurückzusenden. Andernfalls erfolgt die Berechnung der gelieferten Ersatzteile.

Innerhalb der Garantiezeit trägt die Versandkosten FREI medical GmbH. Außerhalb der Garantiezeit trägt der Kunde die komplett anfallenden Versandkosten.

Falls die Ursachen außerhalb des Gewährleistungsbereiches liegen, so behält sich FREI medical die Berechnung aller Reparaturkosten vor.

Hinweis:

Verschleißteile (z. B. Polster), sowie durch Verschleißteile verursachte Folgeschäden unterliegen nicht der Garantie. Daraus resultierende Einsätze durch unseren Service sind auch im Garantiezeitraum für den Kunden kostenpflichtig. Die Sicherstellung der Funktionsfähigkeit durch frühzeitigen Austausch der Verschleißteile obliegt dem Kunden, wenn die von FREI medical festgelegten Intervalle für sicherheitstechnische Überprüfungen nicht eingehalten werden.

Diese Garantiebestimmungen berühren in keiner Weise die allgemeinen gesetzlichen Ansprüche.

Diese Garantiebedingungen finden für Gebrauchtgeräte keine Gültigkeit. Die Geräte werden wie besichtigt, ohne Anspruch auf Gewährleistung gekauft.

Meldeverfahren MPBetreibV

Folgen sie dem Link „Meldungen“ auf unserer Internetseite <https://www.frei-ag.de/service/meldung> , um ein Vorkommnis zu melden oder kontaktieren sie uns unter der Rufnummer 07661 / 9336-0.

Hotline – Service Adresse

Hersteller



FREI medical GmbH
Am Fischerrain 8
79199 Kirchzarten

Telefon: 07661 / 9336 - 0

Telefax: 07661 / 9336 - 50

Internet: <https://www.frei-ag.de/>

E-mail: info@frei-ag.de

Ausgabedatum: 05.2023