

Uttalande om kompatibilitet mellan selar och taklyftar

Guldmanns taklyftar och selar är medicintekniska produkter i klass I, utformade, tillverkade, testade och märkta i enlighet med förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (MDR) samt EN ISO 10535 – Lyft för förflyttning av personer med funktionsnedsättning – Krav och provningsmetoder.

Vi rekommenderar att Guldmann-selar används tillsammans med Guldmanns taklyftar. Detta kan dock begränsa flexibiliteten vid bedömning av en enskild brukares behov.

Om selar från andra tillverkare är mer lämpliga och är utformade för att fästas på en lyftbygel med krok (t.ex. med öglor i upphängningsbanden), bör en fullständig dokumenterad riskbedömning utföras av vårdpersonal.

Selar som är utformade med clipfästen är INTE kompatibla.

På samma sätt, om Guldmann-selar är mer lämpliga att användas tillsammans med lyftar från andra tillverkare, ska en fullständig dokumenterad riskbedömning utföras av vårdpersonal.

Ingen sele får användas utan att vårdgivaren helt förstår hur den ska appliceras, och ingen taklyft får användas utan att bruksanvisningen har lästs och förstås eller att relevant utbildning har erhållits.

Guldmann rekommenderar att användaren/vårdgivaren alltid läser bruksanvisningen för både taklyft och sele före användning. För att säkerställa högsta möjliga säkerhet och komfort för både brukare och vårdgivare är det viktigt att selar och taklyftar används enligt sin avsedda konstruktion. Om den maximala nominella belastningen (SWL) skiljer sig mellan taklyft, lyftbygel och sele, ska alltid den lägsta av dessa värden användas.

Observera att fysisk eller juridisk person som använder CE-märkta kompatibla produkter från olika leverantörer ansvarar för aktiviteten. Guldmann kan därför inte hållas ansvarigt för eventuella incidenter som kan uppstå.

Med vänliga hälsningar

V. Guldmann A/S



Ulrik Møller
Technical Director

