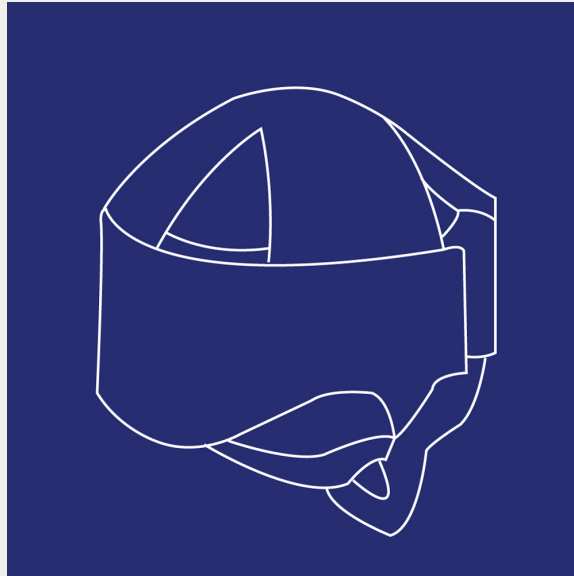




Sidst revideret Maj 2024



Brugervejledning

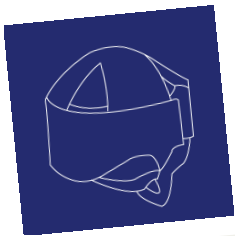
Hovedbeskyttelseshjelme

SN

REF



Sahva A/S – Nykær 68, 2605 Brøndby



Indledning

Denne pjece er en skriftlig vejledning om din nye hovedbeskyttelseshjelm, som du har modtaget efter lægelig ordination.

Pjecen skal supplere den mundtlige vejledning, du har fået af Sahvas personale - eller andet sundhedspersonale - i forbindelse med tilpasning og udlevering af hjelmen.

For at undgå problemer i forbindelse med brugen opfordrer vi dig, og de personer der eventuelt skal hjælpe dig, til at læse brugervejledningen grundigt igennem.

Hjelmen skal behandles rigtigt, og Sahva kan ikke påtage sig ansvar for hjælpemidler, der ikke er anvendt i overensstemmelse med vejledningen. Mister du denne vejledning, kan du rekvirere en ny fra Sahva.

Har du spørgsmål efter at have læst pjecen, er du naturligvis velkommen til at kontakte os.

Beskrivelse af produkt

Funktion

Skal beskytte hovedet mod skader ved fald og lignende; beskytte hovedet efter kraniekirurgi.

Indikation

Epilepsi, balanceforstyrrelser, kraniekirurgi m.v.

Materialer

Hjelmen er enten fremstillet af stof (indeholdende nylon) med indvendig, aflastende polstring, eller af polstring beklædt med skind. I begge tilfælde med hagestrop og spænde.

Behandlingstid for midlertidige produkter

Efter lægens anvisninger.

Holdbarhed/levetid for varige produkter

Afhænger af hvor meget, der slides på hjelmen.

Hjelmen forventes at holde minimum et år, hvis du behandler den efter forskrifterne. For børn der vokser, er holdbarheden i nogle tilfælde reduceret til seks måneder.

Brug af produktet

Påtagning

Tages på som en cykelhjem. Hagestroppen skal strammes, så hjelmen sidder godt fast på hovedet.

Aftagning

Hagestroppen lukkes op, og hjelmen tages af.

Pleje af huden

Almindelig hud- og hårpleje anbefales.

Forandring af kroppen

Kroppen forandrer sig løbende, hvad enten du er barn eller voksen. Visse typer medicin og sygdomme kan påvirke kroppens væskebalance og volumen. Alt sammen kan være med til at ændre hjelmens pasform, og vi opfordrer dig derfor til at kontakte Sahva hurtigst muligt, hvis du oplever gener eller vurderer, at pasformen er forringet.

Særlige risici

Hjelmen kan være varm at have på. Ved hudgener/mærker skal du kontakte din bandagist.

Allergi

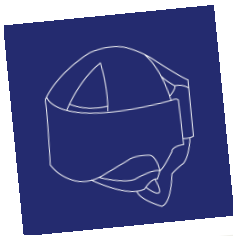
Er der noget, du er allergisk overfor, bør du oplyse dette til Sahvas personale, som så vil tage hensyn til din allergi ved valget af de materialer, der har kontakt med huden.

Rengøring

En hjelm fremstillet af skind kan aftørres med let fugtig klud med lidt opvaskemiddel.

Vedligeholdelse

Velcrolukninger skal altid holdes lukket, for at der ikke skal sætte sig snavs og fnug i materialet. Dette vil forlænge lukningernes holdbarhed.



Bortskaffelse/returnering

Når hjelmen ikke længere passer eller er slidt op, kan den afleveres til Sahva. For midlertidige hjælpemidler, der er udleveret i forbindelse med behandling på et hospital, skal du forhøre dig på hospitalet, om du skal returnere hjælpemidlet.

Reparation/Fornyelse af produkt

Ansøgningsregler

Hvis du skal have repareret eller fornyet dit hjælpemiddel, skal du selv sørge for at søge din kommune om økonomisk støtte. Sahva hjælper dig gerne med at udfylde papirerne, hvis du har brug for det.

Kommunen vurderer, om du er berettiget til at få betalt dit hjælpemiddel.

Garanti og reklamation

Sahvas garanti omfatter defekter, der skyldes materiale- eller fabrikationsfejl. Garantien dækker ikke defekter, der skyldes forkert brug eller pleje. Hvis hjælpemidlet ikke umiddelbart passer, foretager Sahva korrektioner uden beregning, indtil det passer. Hvis hjælpemidlet ikke kan korrigeres, fremstiller Sahva et nyt produkt uden beregning – dog senest 3 måneder efter køb/levering. Vi tager dog det forbehold, at der ikke er sket væsentlige forandringer af kroppen, i den tid det har taget at fremstille hjælpemidlet.

Sahva følger til enhver tid den gældende købelov med hensyn til garanti og reklamationsret.

Sahva opfylder gældende EU-krav til medicinske produkter

Dette produkt er fremstillet i overensstemmelse med de gældende krav for medicinsk udstyr i klasse I og lever op til kravene i Europa-Parlamentets og Rådets Forordning (EU) 2017/745.

Som producent og distributør af medicinsk udstyr, bekræftes det herved, at Sahva efterlever de gældende krav for individuelt fremstillede produkter efter mål.

Sahva afgiver således en patienterklæring iht. bilag XIII i nævnte EU-Forordning. Patienterklæringen kan til enhver tid rekvireres ved henvendelse til Sahva.

Patienterklæringen kan til enhver tid rekvireres ved henvendelse til Sahva.

MD