

ComfortGel

CoreGel-technologie
Herverdeling van druk



Het ComfortGel draagoppervlak is geschikt ter preventie en behandeling van decubitus

(Fasen/Categorieën/Letsel I, II, III, IV, niet-faseerbaar en diepweefselletsel of alle vormen van decubitus). Het wordt geadviseerd om gebruik van het product te combineren met een klinische beoordeling van risicofactoren en met huidbeoordeling door een zorgverlener¹.

Herverdeling van druk

In de huidige zorgomgeving hechten patiënten niet alleen waarde aan de kwaliteit van de therapeutische zorg, maar ook aan de mate waarin comfort wordt geboden. Het ontwerp van het ComfortGel draagoppervlak is erop afgestemd de druk in de kwetsbare sacrale regio anders te verdelen, zodat aan decubituspreventie wordt bijgedragen en de patiënt optimaal comfort wordt geboden voor een superieure zorgervaring*.



Het ComfortGel draagoppervlak maakt gebruik van geotrooieerde CoreGel-technologie voor het herverdelen van de druk en het verminderen van de retourkracht.²



Een glooiing in het gedeelte voor de hielen vermindert het risico op hielletsel.

Het ComfortGel draagoppervlak is niet gemotoriseerd en de werking is op gel gebaseerd.

Het is een hulpmiddel bij het regelen van de herverdeling van druk met de CoreGel-technologie, waarbij met een duurzaam ontwerp optimaal comfort wordt gerealiseerd.

Het ComfortGel draagoppervlak **herverdeelt de druk door de sacrale regio te isoleren** met de CoreGel-technologie. De CoreGel-technologie zorgt voor de herverdeling van de druk door met het gewicht van de patiënt mee te geven en het te absorberen, waardoor het lichaam van de patiënt wordt omhuld en het effect van drijven op water ontstaat.

Door inbedding in het ComfortGel draagoppervlak **ervaart de patiënt** optimaal comfort.

De CoreGel-technologie creëert een positioneringsholte die voorkomt dat **de patiënt naar het voeteneinde van het bed schuift** wanneer het hoofdeinde hoger staat³.

De CoreGel-technologie bevindt zich ter hoogte van de kwetsbare sacrale regio.

Als er na verloop van tijd druk wordt uitgeoefend, behoudt het CoreGel-materiaal zijn structuur dankzij het krachtige materiaalgeheugen.

Een glooiing in het gedeelte voor de hielen vermindert het risico op hielletsel.

1. Richtlijnen m.b.t. medische hulpmiddelen, beoordeling van klinische gegevens over herverdeling van druk

2. Intelli-Gel® open-structuurconfiguratie, licentiehouder EdiZONE LLC van Alpine, UT

3. DTR-2821 Positioneringsholte

ComfortGel

Draagoppervlak



Kenmerken

- Niet-gemotoriseerd ontwerp
- Voldoet aan de ontvlambaarheidsnormen 16CFR1632, EN 597-1 en EN 597-2 zonder optionele brandvertragende binnenbekleding.
- De optionele brandvertragende binnenbekleding dekt naleving conform de ontbrandingsnormen 16CFR1632, 16CFR1633, CAL TB 129, Boston BFD IX-11, Method 27.7-1979 of CAN 2-4.2 M77 en UNI 9175 (Class 1.IM).
- Het bed en de basis van schuim geven stabiliteit en zijwaartse ondersteuning
- Het geotrooieerde open-structuurontwerp verschaft maximaal geheugen en duurzaamheid
- Latexvrij

Specificaties

Modelnummer	2850
Totale lengte	203,2 cm/213,4 cm
Totale breedte	88,9 cm
Dikte	17,8 cm
Veilige bedrijfsbelasting	226,8 kg

Garantie

- Beperkte, niet-pro-rata garantie van vijf jaar op matras
- Drie jaar niet-pro-rata garantie op matrasovertrek

Stryker behoudt zich het recht om specificaties te wijzigen zonder voorafgaande kennisgeving.

Dit product is gemaakt met Intelli-Gel* open-structuurconfiguratie en DuraGel* elastomeer materiaal.

Dit product is a medisch hulpmiddel Klasse I.

Dit product is CE gemarkeerd volgens de Richtlijn Medische Hulpmiddelen 93/42 / CE

*Intelli-Gel is een gedeponeed handelsmerk van EdiZONE, LLC van Alpine, UT. DuraGel is een handelsmerk van EdiZONE, LLC, Alpine, UT

Medical. Patient Care.

Dit document is uitsluitend bestemd voor professionals in de gezondheidszorg.

Een professional in de gezondheidszorg moet altijd op zijn of haar eigen professionele klinische oordeel afgaan bij het besluit om een bepaald product te gebruiken bij de behandeling van een bepaalde patiënt. Stryker geeft geen medisch advies en adviseert dat professionals in de gezondheidszorg worden getraind in het gebruik van elk specifiek product voordat zij dit gebruiken.

De verstrekte informatie is bedoeld om het volledige aanbod van Stryker-producten te laten zien. Een professional in de gezondheidszorg moet altijd de bijsluiter, het productlabel en/of de gebruiksaanwijzing raadplegen alvorens een product van Stryker te gebruiken.

Sommige producten zijn mogelijk niet verkrijgbaar op alle markten omdat de verkrijgbaarheid kan afhangen van de registratie- en/of medische praktijk op de verschillende markten. Neem contact op met uw Stryker-vertegenwoordiger als u vragen hebt over de beschikbaarheid van Stryker-producten in uw regio.

Stryker Corporation of zijn afdelingen of andere gelieerde bedrijven zijn eigenaar van, gebruiken of hebben een aanvraag ingediend voor de volgende handelsmerken of servicemerken: DuraGel, Intelli-Gel, Stryker. Alle andere handelsmerken zijn handelsmerken van hun respectievelijke eigenaars of houders.

De beschreven producten zijn overeenkomstig de toepasselijke EU-regelgeving en -richtlijnen voorzien van de CE-markering.



Stryker Medical
3800 E Centre Avenue
Portage, Michigan 49002
USA

SMACC 2016-11271
 COMFORTGEL_NL Rev.0
 Copyright © 2016 Stryker

patientcare.eu.stryker.com