

Dyna Nima Kub Visco

Tryckfördelande rullstolsdyna med bendelare och lårstöd, mjukt toppskikt, viscokuber och **öppen, ventilerande konstruktion** — för ett bättre mikroklimat



Nima Kub Visco

Avsedd användning

Tryckfördelande rullstolsdyna för brukare som använder rullstol dagligen med **begränsad förmåga att variera sittställning**, risk för trycksår och behov av tryckfördelning och viss positionering. Anpassad för **värme känsliga brukare** — och för situationer där **fukt i sittytan** är ett problem.

Användarmiljö: primärt rullstol, kan även placeras i övriga sitsar. **Fasad i underkant** — passar plan sits och hängmattesits, **rundad i bakkant** för rullstolens ryggrör. Levereras färdig — ingen inställning behövs.

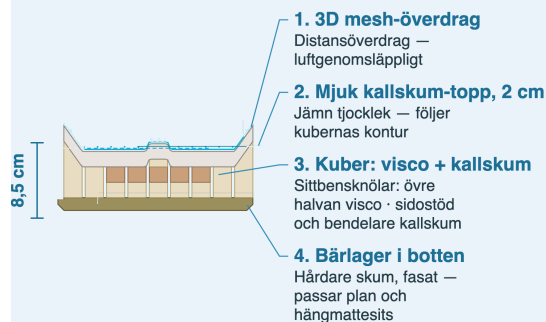
Så är dynan uppbyggd — och varför

Nima Kub Visco är en **avancerad, handbyggd dyna** — limmad i flera skikt av olika skumtyper, där varje del har en egen uppgift:

- 1 Fasad bärlager i botten** — hårdare skum under hela dynan, fasad i sidorna för att passa både plan sits och hängmattesits.
- 2 Främre del i ett helt stycke kallsaum** — skummet är mjukt och luftigt med öppna celler. Dynan har bendelare och lårstöd, den sluttar i framkant för mjukare övergång för låret.
- 3 Bakre del i kuber** — samma kallsaum, delat i kuber med öppna mellanrum som låter luften cirkulera genom själva dynan.
- 4 Viscokuber under sittbensknölar** — kubernas övre halva är viscoelastiskt skum som ger efter för tryck; kallsaumhalvan under är mjuk och följsam men säkerställer att brukaren inte sitter igenom.
- 5 Mycket mjukt skum mellan sittdel och bendel** — tar upp kraften om brukaren skjuvar framåt, och gör övergången mellan bak och lår mjuk där många dynor upplevs irriterande.
- 6 Mjukt toppskikt** — samma mjuka gråa skum täcker hela sittytan och ger ytterligare tryckfördelning.
- 7 3D mesh-överdrag** — distansöverdrag som ger extra luftighet och tryckfördelning.

Därför minskar Kub Visco skjuvkrafter: om brukaren glider framåt tas kraften upp av det mjuka gråa skummet där kuberna slutar och det fasta skummet i främre delen börjar — skjuvkraften blir en tryckkraft som håller brukaren på plats, i stället för att hud och vävnad dras med.

Tvärsnitt — kuber + mjuk kallsaum-topp



Tvärsnitt — så ser lagren ut i verkligheten

Så använder du dynan

- Ta ur dynan ur förpackningen.
- Placera dynan enligt etiketteringen — överdragets **BAK**- och sidoetiketter visar riktning.
- Kontrollera storleken — välj annan storlek om dynan inte passar.
- Dynan är klar att användas — inga justeringar behövs.

Rekonditionering & skötsel

Mellan brukare: avtorka dynbasen med desinfektion eller tvållösning 40 °C.

Maskintvätta inte dynbasen.

Torkning: plantorka basen i torkskåp eller fritt liggande.

3D mesh-överdrag: maskintvätt 60 °C, tål torktumling och torkskåp.

Kassering: uttjänt dyna sorteras som brännbart.

Viktigt att tänka på

- Placera dynan korrekt enligt etikettering — kontrollera **fram/bak och upp/ner**.
- Brukarvikt varierar med storlek** — kontrollera tabellen nedan.
- Inspektera dynan och huden regelbundet.

Tillbehör

- Standardöverdrag 3D mesh (*medföljer, ej ink.skyddat*)
- Inkontinensskyddat överdrag
- Hygienhätta

Brukarvikt	Max 150 kg (≤45×45) · Max 200 kg (storlekar över 45×45)
Höjd	ca 8,5 cm (mått under låret i obelastat tillstånd)
Vikt	1–2,5 kg beroende på storlek
Livslängd	Förväntad 5 år · Garanti 2 år



Dynbas:



Överdrag:



Se sida 2 för symbolförklaring och full MDR-info.

Teknisk dokumentation och MDR-information

Kompletterande regulatorisk information enligt förordning (EU) 2017/745 om medicintekniska produkter (MDR). Avsedd användning, konstruktion, brukarvikt, tillbehör och skötsel framgår av sida 1.

Produktidentifiering och klassificering

Artikelnummerformat: KVsbsd (där sb = sittbredd, sd = sittdjup i cm — t.ex. KV4545).

ISO-kod: 04 33 03 — Tryckfördelande sittdyna.

Klassificering: Medicinteknisk produkt klass I enligt MDR (EU) 2017/745.

Avsedd användare: brukare efter behovsbedömning av legitimerad förskrivare.

UDI-DI: Varje storlek har eget UDI-DI enligt GS1 (GTIN). Exempel: KV4545 → GTIN 7350052868725.

Strekkod: EAN-13.

Steril/återanvändning: Icke-steril, återanvändbar mellan brukare efter rekonditionering enligt anvisning på sida 1.

Tester och standarder

Brandtestad enligt: ISO 7176-16 (antändlighetsegenskaper hos stoppade rullstolsdelar).

Symboler: Märkning enligt EN ISO 15223-1 (medicintekniska) och ISO 3758 (textilvård).

Kvalitetsledning: Tillverkning enligt ISO 13485.

Försäkran om överensstämmelse: Tillverkaren har upprättat EU-försäkran om överensstämmelse — kontakta Nimacare AB för aktuell version.

Restriktioner

- Brukare med **befintligt trycksår av kategori 3 eller 4** på sittytan — kräver bedömning av legitimerad förskrivare innan användning.
- Brukarvikt överstigande tillåten gräns för aktuell storlek (se sida 1).
- Användning på skadad dyna.

Förvaring, inspektion och miljö

- Inspektera dyna och överdrag regelbundet — skadad produkt får inte användas.
- Undvik användning nära öppen låga eller kraftig värmekälla.
- Förvara svalt och torrt. Undvik långvarig direkt solbelysning.
- Använd inte lösningsmedel vid rengöring.

Anpassning

Dynan får **inte beskäras**. Vid behov av annan storlek — välj annan storlek ur sortimentet. Modifiering eller beskärning innebär att CE-märkningen upphör att gälla och att tillverkarens ansvar bortfaller. Fasningen i underkant och rundningen i bakkant möjliggör användning i både plan sits och hängmattesits utan separat utjämningskiva.

Kvarstående risker

Som med alla sittdynor kvarstår en risk för tryckskador vid långvarig oavbruten belastning eller utebliven hudkontroll. **Felaktig storlek eller orientering** kan öka risken för tryckskador, instabilt sittande och felställningar. Brukare med nedsatt känsel eller cirkulation ska följas upp särskilt.

Rapportering av allvarliga tillbud

Allvarliga tillbud i samband med användning av produkten ska rapporteras till Nimacare AB (info@nimacare.se) samt till behörig myndighet i det medlemsland där användaren och/eller patienten är etablerad. I Sverige rapporteras tillbud till **Läkemedelsverket** (www.lakemedelsverket.se).

Tillverkare och regulatorisk kontakt

Nimacare AB

Sigurdvägen 4, 18254 Djursholm, Sverige

SRN (EUDAMED): SE-MF-000050989

Tel: +46 (0)70 635 50 70 · E-post: info@nimacare.se · Webb:

www.nimacare.se

Person ansvarig för regulatorisk efterlevnad (PRRC) enligt MDR Art. 15 — kontakta info@nimacare.se.

Symbolförklaring

Medicintekniska symboler enligt **EN ISO 15223-1**. Tvätt- och skötselsymboler enligt **ISO 3758**.



Medicinteknisk produkt



Läs bruksanvisningen



Avtorkning — endast dynbas, ej maskintvätt



Plantorka — dynbas torkas plant



CE-märkning — uppfyller MDR (EU) 2017/745



Tillverkare



Maskintvätt 60 °C — endast överdrag



Torktumling tillåten — överdrag, normal temperatur

Dokumentinformation: Detta produktblad utgör både produktinformation och bruksanvisning i pappersform enligt MDR (EU) 2017/745, Bilaga I, avsnitt 23. Senaste revision: **2026-07-28**. Dokument-ID: NIMA-KV-IFU-Rev2026-08-27. Vid avvikelse mellan denna version och senare publicerad version på www.nimacare.se gäller den senare. Produkten är märkt med UDI-DI på etikett — kontrollera att UDI på etiketten matchar leveransen.