

Technisches Datenblatt / *Technical data sheet*

Artikelbezeichnung <i>Item Identification</i>	Transaroll Klipp-Klapp-Board - Ambu vormals/formerly Transatlantic Klipp-Klapp-Board
Artikelnummer / <i>Item number</i>	4400103
Artikelbild <i>Picture</i>	
Produktspezifikation <i>Product Specification</i>	faltbar / foldable Bezug: silber, röntgenfähig / <i>Cover: silver, x-ray compatible</i>
Hersteller / <i>Manufacture</i>	Transatlantic Handels-Gesellschaft Stolpe & Co. mbH Siemensstraße 7, 61267 Neu-Anspach, Germany
Einmalige Registriernummer Hersteller <i>Single registration number manufacturer</i>	DE-MF-000009432
Zweckbestimmung <i>Intendend purpose</i>	Transferhilfe zur Umlagerung von Patienten, z.B. von Bett zu Bett, von Bett zu Transportliege, von Bett zu Rollstuhl oder von Rollstuhl zu Auto. <i>Transfer aid for repositioning patients, e.g. from bed to bed, from bed to stretcher, from bed to wheelchair or from wheelchair to car.</i>
Material <i>Material</i>	<u>Kern / Core</u> Polyethylenfolie hoher Dichte <i>High density polyethylene (HDPE)</i> <u>Rolltuch / Cover</u> Gleitgewebe mit Silberhülle <i>Sliding fabric with silver cover</i> <u>Aufkleber / Sticker</u> PVC mit Spezialkleber <i>PVC with special adhesive</i>
Belastbarkeit <i>load-bearing capacity</i>	180 kg
Normen <i>Standards/Regulation</i>	Transatlantic ist zertifiziert nach DIN EN ISO 13485 <i>Transatlantic is certified according DIN EN ISO 13485</i>
Abmessungen <i>Dimensions</i>	75 x 45 cm; 2 fach faltbar / <i>foldable</i> : 75 x 45 cm
Verpackung <i>Packing</i>	1 Stück verpackt im Polybeutel, verpackt im Umkarton <i>1pcs packaged in polybag, inside cardboard box</i>

Lagerbedingungen Storage		Trocken, Lagertemperatur: 10° bis 25° C Vor direkter Sonne schützen Dry, Storage temperatur: 10° to 25° C Keep away from direct sunlight				
Gebrauchsanweisung Manual		Gebrauchsanweisung beachten! Please pay attention to the user manual!				
Arikelnummer Item number		Verkaufseinheiten/ sales unit		Stück/pcs.	UDI-DI	
4500414		PRI / Box		1	04050856041463(11)xx10(xx)	
CE-Kennzeichnung CE-Declaration		Medizinprodukt der Klasse I gem. MDR (EU) 2017/745 Medical Device Class I in accordance to MDR (EU) 2017/745				
Produktkennzeichnung / Product labeling						
						
Konformitäts- kennzeichnung Mark of conformity	Hersteller Manufacturer	Artikel- nummer Item- Number	Produktions- datum Observe operating instructions	Chargen-/Lot- Nr. Batch no./Lot no.	Produkt- kennzeichnung Unique Device Identification	Medizinprodukt Medical Device
						
Gebrauchs- anweisung beachten Observe operating instructions	Temperatur- begrenzung Temperature limitation	Vor Sonnen- licht fern- halten Keep away from sunlight	Warnung Warning			