



**ROLLY** 890.01

**C €** Regulation (EU) 2017/745

EN

www.kong.it





Download the digital version - Scarica la versione digitale



## TABLE OF CONTENTS

1 - SYMBOLS AND SUPPORT		4
1.1 Symbols		4
1.2 Support		4
2 - GENERAL INFORMATION		5
3 - TECHNICAL FEATURES		6
3.1 Terminology and materials of the parts		6
3.2 Dimensions		8
3.3 Capacity		8
3.4 Optional components and spare parts		9
4 - SPECIFIC INFORMATION	1	10
4.1 Intended use	1	10
4.2 Preparation	1	10
4.3 Setup	1	11
4.4 Blocking the patient		16
4.5 Transporting the patient	1	17
5 - MAINTENANCE AND REPAIRS	1	18
5.1 General		18
5.2 Maintenance		8
5.3 Repair	1	18
6 - STORAGE	1	19
7 - CHECKS, INSPECTIONS AND SERVICING	2	20
7.1 Checks		20
7.2 Inspections		20
7.3 Servicing		20
8 - PRODUCT LIFE AND GUARANTEE	2	21
8.1 Product life		21
8.2 Disposal		21
8.3 Guarantee		21
8.4 Law obligations	2	21
9 - LABELLING AND SYMBOLS		22
9.1 Medical device label	2	22
9.2 Symbols	2	22
10 - DOCUMENTS	2	23
10.1 Inspections and servicing register	2	23
10.2 Maintenance and repair register		24
10.3 EU Declaration of conformity	2	25
11 - LIST OF APPLIED STANDARDS AND REFERENCE	2	26
11.1 Applied standards		26
11.2 Standards used as reference	2	27
kong.it Original version in Italian dated 10/01/2022	890.01 ROLLY	3

### SYMBOLS AND SUPPORT

#### 1.1 SYMBOLS

To make reading this manual comfortable and clear, the following are the symbols used to manage important warnings, for correct and safe use of the device.



#### **REQUISITE FOR CORRECT USE**

It identifies the presence of information required to use the device correctly.



#### INFORMATIVE REQUISITE

It identifies the presence of useful and general information, to guide the user to consciously use the device and/or carry out the actions.



It identifies that the Medical Device is manufactured, designed and prduced in compliance with the provisions of the General Safety and Performance Requirements of Regulation (EU) 2017/745 (Class I medical device, in compliance with classification rule 1 as indicated in the attachment VIII).

#### **1.2 SUPPORT**

For information, contact Kong Customer Service by:

- telephone +39 0341 630506,
- fax +39 0341 641550,
- email: safetycare@kong.it,

or write to KONG S.p.A. - Via XXV Aprile, 4 - 23804 Monte Marenzo LC - ITALY.

To facilitate assistance operations, always communicate or indicate the serial number (SN) indicated on the label applied to the Medical Device.



#### **2** GENERAL INFORMATION

The information provided by the manufacturer (hereinafter referred to as information) must be read and clearly understood by the user prior to using the Medical Device (MD hereafter). The information regards the description of the features, performance, assembly, disassembly, maintenance, preservation, disinfection, etc. of the device. Even though the information offers tips on use, this information shall not be considered as a user manual under actual conditions of use.



#### WARNINGS AND LIMITATIONS OF USE:

- this device shall be strictly used by people who are physically fit, trained (instructed and taught) to use the device and with specific experience regarding moving the patient or, during training activities, by people under direct supervision of the trainers/ supervisors who guarantee the safety thereof,
- do not use the device before fully reading and understanding this user manual,
- strictly follow the manufacturer's information, improper use of the device is hazardous,
- modifying and/or repairing the device is strictly forbidden,
- all checks described in chapter 7 must be carried out prior to and after using the device. In case of any doubt on the efficiency of the device, the user must replace it immediately,
- non-compliant use, deformations, falls, wear, chemical contamination, exposing textile/ plastic components/devices to temperature below -30°C or above +50°C and metal components/devices to temperatures

- exceeding 100°C are some examples of causes that can reduce, limit and end the life of the device.
- Prior to any rescue operation, be keen not to exceed the capacity indicated in paragraph 3.3.
- in order to reduce risks of exposure to / transmission of infectious diseases, clean and disinfect the device as indicated in chapter 5,
- improper use of the patient immobilisation systems can jeopardise the safety of the patient,
- always check the compatibility of the devices used alongside the device by consulting the relative manufacturer's information,
- use of spare parts or optional components different from the ones indicated in paragraph 3.4 can be hazardous,
- do not expose the device to sources of heat and at contact with chemical substances.
   Reduce exposure to direct sunlight as much as possible. At low temperatures and in the presence of humidity, formation of ice could reduce flexibility and increase cutting and abrasion-related risks on textile and synthetic devices.
- Report to the manufacturrer and the competent authority of the member state where the user and / or patient is established any serious incident occurring in relation to the MD.

All our devices are tested/ checked piece by piece in compliance with the procedures laid down by the Quality System certified in accordance with the UNI EN ISO 9001 standard. Laboratory tests, testing, information and standards do not always reproduce the practical result. Thus, the results obtained under the actual conditions of use of the device in the natural environment may differ, even considerably at times. The best information lies in the continuous practical use under the supervision of skilled/expert/qualified people.



Warning: not suitable for use in an ATEX environment (Directive 94/9/CE)

### TECHNICAL FEATURES

#### 3.1 TERMINOLOGY AND MATERIALS OF THE PARTS

- A Support surface in high-density polyethylene
- B1 Slings in polyester
- B2 Slings in polyester
- C Slings in polyester with eyelets
- D Slings in polyester
- E Sling in polyester
- F Handles in polyester
- G Hanging kit in high-tenacity polyester (G1 short part G2 long part)
- H Static rope
- I Buckle with hook in aluminium alloyL Buckle with hook in aluminium alloy

M - Slings with eyeletsN - Sling with ratchetO - Transport bag.

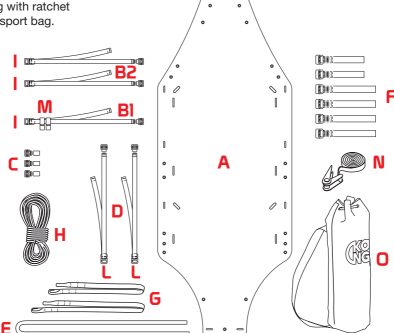
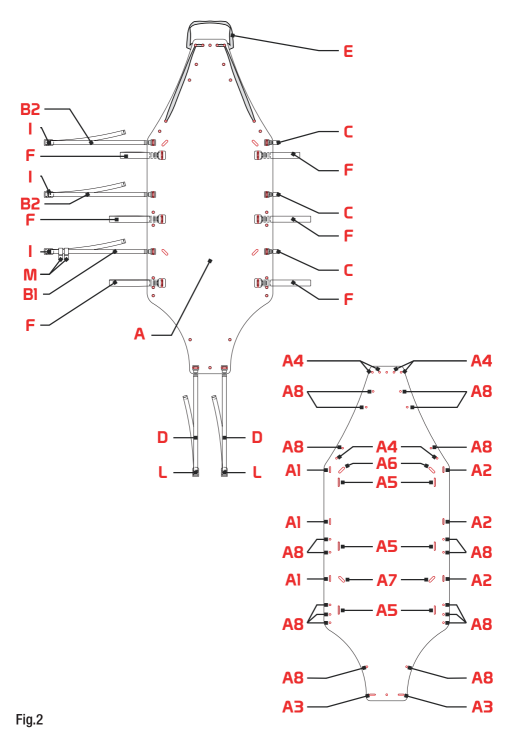


Fig.1



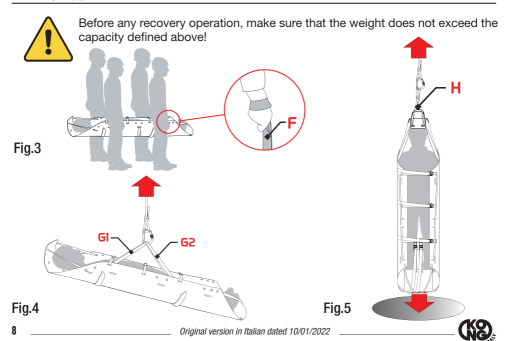
#### **3.2 DIMENSIONS**

Length:	245 cm
Width:	92 cm
Rolled in the bag:	ø 30 x 110 cm
Overall weight of the parts (fig. 1):	9 kg

#### **3.3** CAPACITY

The table below defines the capacities of the "ROLLY" rescue sheet, based on the method of use deemed most appropriate by the rescue operator, the outcome of the laboratory tests and recommended safety coefficients.

How to use	Tensile strength	Safety coefficient	Capacity
Transport with the handles (F) (fig. 3)	> 450 kg	1:3	150 kg
Lifting and lowering with rescue devices (fig. 4) with suspensions (G)	> 1500 kg	1:10	150 kg
<b>Lifting and lowering using helicopters</b> (fig. 4) with suspensions (G)	> 1500 kg	1:14	100 kg
Lowering and rescue in space (fig. 5) with rope (H)	> 1500 kg	1:10	150 kg



#### **3.4** OPTIONAL COMPONENTS AND SPARE PARTS

#### **3.4.1** Optional components

The "ROLLY" rescue sheet is complete with all optional components for the intended purposes indicated in this manual.

#### **3.4.3** Spare Parts

- B1 Slings in polyester
- B2 Slings in polyester
- C Slings in polyester with eyelets
- D Slings in polyester
- E Sling in polyester
- F Handles in polyester
- G Hanging kit in polyester high tenacity(G1 short part - G2 long part)
- H Static rope
- N Sling with ratchet
- O Transport bag.

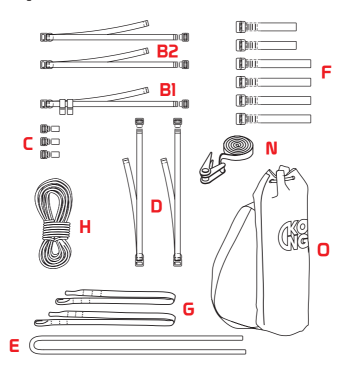


Fig.6

### SPECIFIC INFORMATION

#### 4.1 INTENDED USE

The "ROLLY" rescue sheet is a MD that is particularly suited to recovering and transporting a patient - even immobilised on "X-TRIM" spinal boards or on the "VACUUM" mattresses, in a quick manner and in particularly difficult situations.

Decisions concerning moving and immobilising the patient, as well as the duration, method to be used and combination with other devices, shall be taken and executed by expert and trained personnel only.

The supplied hanging kit (G) makes it possible to use the "ROLLY" sheet with a winch.

#### **4.2** PREPARATION

a) Remove the "ROLLY" rescue sheet from the transport bag (O) and remove the ratchet sling (N)

b) Distend the support surface (A) and flatten it, rolling the ends over in the opposite direction and folding the central section (fig. 7)



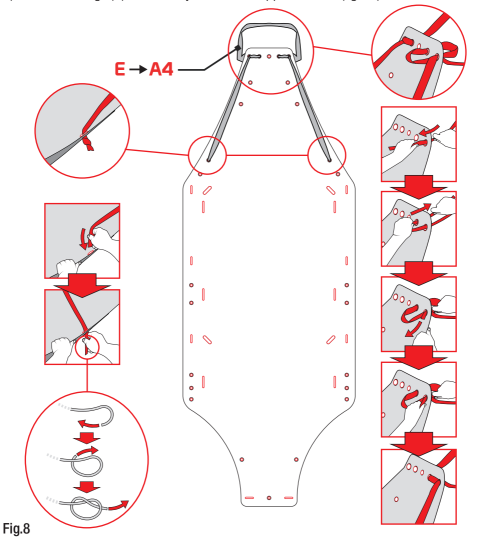
Fig. 7

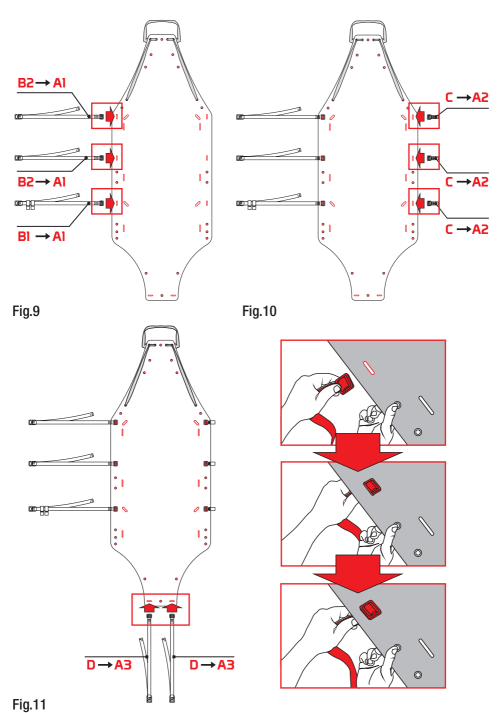
#### **4.3** SETUP

#### **4.3.1** Setting up for blocking the patient

Prepare the following setup to block the patient:

- a) Insert the sling (E) in the A4 holes in the support surface (fig. 8).
- b) Insert the slings (B1 and B2) in the A1 eyelets in the support surface (fig. 9).
- c) Insert the slings with eyelets (C) in the A2 eyelets in the support surface (fig. 10).
- d) Insert the slings (D) in the A3 eyelets in the support surface (fig. 11).





12

#### **4.3.2** Setting up for moving the patient

In relation to the lifting and transport procedures, which the rescue workers considers suitable, set the stretcher up with at least one of the following parts:

a) manual transport: insert only the side handles (F) in the eyelets A5 on the support surface (fig. 12) - Please note: we suggest inserting the shortest couple of handles in the place near the torso of the patient, in order to keep the head higher than the feet.

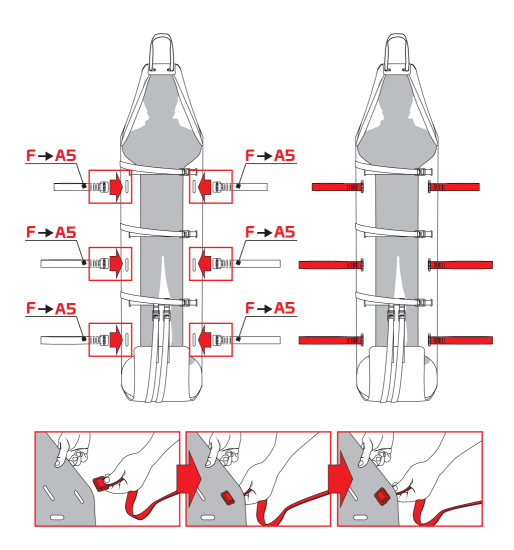


Fig.12

www.kong.it

b) lifting/lowering and/or transportation using the lifting kit (G): insert the short hanging kit (G1) in the eyelets A6 and the long hanging kit (G2) in the eyelets A7 on the support surface (fig. 13).

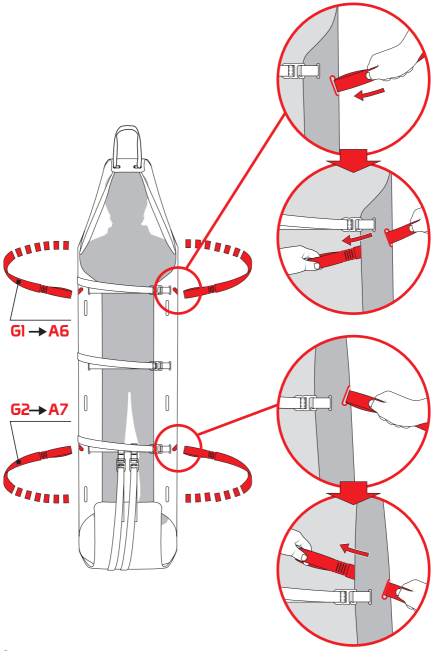
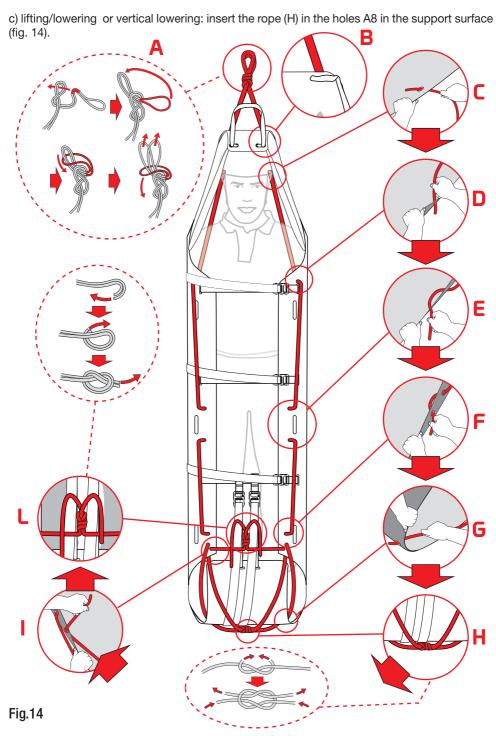


Fig.13



#### **4.4** BLOCKING THE PATIENT

After having positioned the patient on the support surface (A):

- a) Insert the buckles with hook (I) in the corresponding slings with eyelet (C) and tension the slings (B) to lift the side parts of the support surface (A) enough to contain the patient (fig. 15).
- b) Insert the buckles with hook (L) in the corresponding slings with eyelet (M) and tension the slings (D) to lift the end part of the support surface (A) enough to contain the patient's feet (fig. 16).

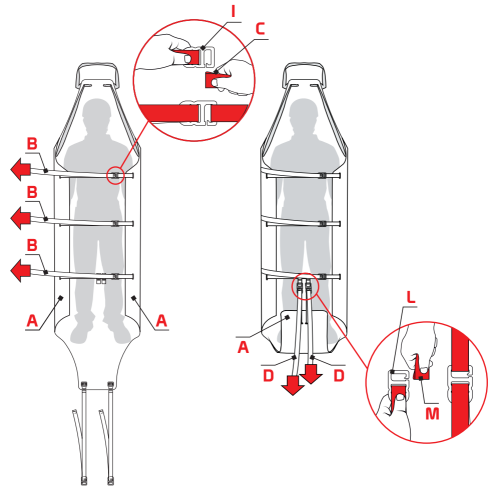
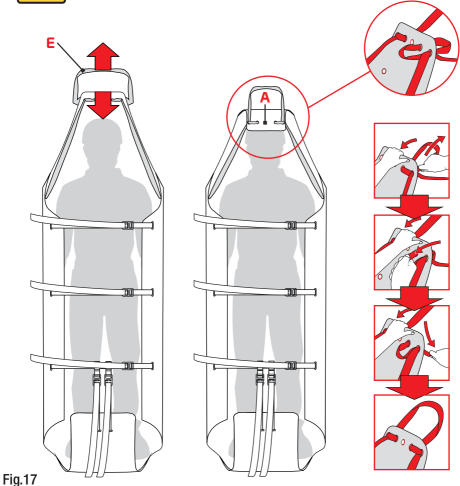


Fig.15 Fig.16

c) Tension the sling (E) to lift the end part of the support surface (A) enough to contain the head of the patient and immobilise it (fig. 17). Avoid prolonged contact of the patient's skin with the fabric of the device.



This procedure must also be carried out with immobilised patients on spinal boards or with vacuum-operated mattresses.



#### **4.5** TRANSPORTING THE PATIENT

The "ROLLY" is suitable for lifting and transporting the patient by means of the side handles (fig. 3), the hanging kit (fig. 4), and for lifting/lowering it and retrieving it vertically using a static rope (fig. 5).



#### MAINTENANCE AND REPAIR

#### **5.1** GENERAL

The "ROLLY" rescue sheet is made of materials that are highly resistant to wear and to external agents. Despite this, the use conditions require maintenance operation and even repair in particular conditions.



Maintenance and repair operation must be recorded in a special register an example of which is indicated in chapter 10.

#### **5.2** MAINTENANCE



The maintenance operations that must be carried out by the user are, in order:

- a) cleaning: after every use, wash with warm (max. 40 C) potable water, possibly adding a neutral detergent (e.g. Marseille soap). Rinse and leave to dry in a shaded place, away from direct sources of heat,
- b) disinfection, when deemed necessary or after prolonged inactivity (more than 21 days), preceded by cleaning: wipe with a clean cloth, soaked in a water solution of sodium hypochlorite (bleach) witha 0,1% concentration (1000 ppm). When blood or other bodily fluids are present, the recommended concentration of sodium hypochlorite is 0,5% (5000 ppm)

#### **5.3** RFPAIR



Repair shall be strictly carried out by the manufacturer.

The user is allowed to replace the parts mentioned in paragraph 3.4.2 only, with new and original parts.





#### **STORAGE**

#### **6** STORAGE

After cleaning, any disinfection and drying operations, keep the product and its optional components in a place that is dry (relative humidity 40-90%), cool (temperature 5-40° C) and safe (avoid UV radiations), chemically neutral (absolutely avoid salty and/or acid environments), away from sharp edges, sources of heat, humidity, corrosive substances or other possible jeopardising conditions.



Do not store this device wet!

## CHECKS INSPECTIONS AND SERVICING

#### 7.1 CHECKS

Before and after every use, check the device and ensure that:

- it is appropriate for the use it was intended for,
- it has not been subjected to mechanical deformations and it neither has cracks nor shows signs of wear,
- the textile parts do not have cuts, burns, chemical products residues, excessive hair, wear, in particular check areas at contact with the metal components,
- markings, including labels, are readable.

#### 7.2 INSPECTIONS

The device must be inspected at least once a year, starting from the date of first use, by expert personnel trained and approved by KONG S.p.A. The date of the first use and the outcome of the inspection must be recorded in the Inspections and Servicing Register, regarding which an example is indicated in chapter 10.

#### 7.3 SFRVICING

The device must be serviced by KONG S.p.A., or by expert personnel trained and approved by KONG S.p.A. if:

- any malfunctions are detected,
- the result of the pre and post use check or of the inspections is negative.

The outcome of the servicing must be recorded in the Inspections and Servicing Register, regarding which an example is indicated in chapter 10.

The device subject of servicing has a one-year warranty from the date of servicing.





### PRODUCT LIFE AND GUARANTEE

21

#### 8.1 PRODUCT LIFE

Carefully read the "Warnings and limitations of use" paragraph in chapter 2. The duration of this device depends on the outcome of the at least one-yearly inspection (paragraph 7.2) and possible servicing.



Important: any devices that have not passed the pre-use, post-use and periodic inspection or servicing must be eliminated and made unusable.

#### 8.2 DISPOSAL

Follow the rules in force in the country of use and the waste disposal procedures of the reference hospital facility for proper disposal.

#### **8.3** GUARANTEE

The manufacturer guarantees the compliance of the device with the regulations in force at the time of production. Warranty covering defects is limited to defects regarding raw materials and manufacturing defects. The warranty does not cover normal wear, oxidation, damage caused by non-compliant use and/or in competition, by improper maintenance, transportation, preservation or storage. Warranty will be immediately deemed null and void should the device be modified or tampered with. Validity corresponds to the legal validity of the country where the device was sold, as from the date of sale, by the manufacturer. No claims shall be raised against the manufacturer once the aforementioned period has expired. Any repair or replacement request under warranty must be accompanied by a proof of purchase. Should the defect be recognised, the manufacturer undertakes to repair or, replace or refund the device at his discretion. The manufacturer shall not be held liable beyond the invoice price of the device in any case whatsoever.

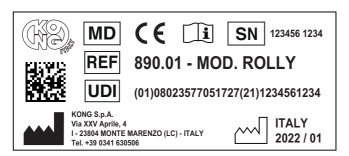
#### **8.4** LAW OBLIGATIONS

Professional and free time activities are often regulated by special national laws which can impose limits and/or obligations concerning the use of these devices. The user has the obligation to know and apply such laws which could provide for limits different from those indicated in this information.



### LABELLING AND SYMBOLS

#### 9.1 MEDICAL DEVICE LABEL



Any changes to the positioning of the symbols does not change the content thereof.

#### 9.2 SYMBOLS

#### Identification and traceability

MD	Medical Device
REF	Product identification code
UDI	Unique Device Identifier
•••	Manufacurer's identification
SN	Unique serial number
ITALY YYYY/MM	Country, year and month of production.



Data matrix UDI

#### Information and safety

[]i	Consult the user manual
(€	Compliant with Regulation (EU) 2017/745





#### **DOCUMENTS**

#### **10.1** INSPECTIONS AND SERVICING REGISTER

RESCUE SHEET - Class I MD							
REF.		890.01	MOD.		ROLLY		
UDI-DI		08023577051727	SN				
Date of first	use						
		MAINTENANCE	AND	REPAIRS			
DATE	M/R	Description		Outcome		Supervisor	
					+		
					_		
					$\dagger$		
					+		
					$\downarrow$		

#### **10.2** MAINTENANCE AND REPAIR REGISTER

RESCUE SHEET - Class I MD				
REF.		890.01	MOD.	ROLLY
UDI-DI		08023577051727	SN	
Data primo i	utilizzo			
		MAINTENANCE	AND REPAIRS	
DATE	M/R	Description	Outcome	Supervisor



#### **10.3** EU DECLARATION OF CONFORMITY

The EU Declaration of Conformity is available for download at www.kong.it



#### KONG s.p.a.

via XXV Aprile, 4 | 23804 Monte Marenzo (LC) - ITALY | tel +39 0341.630506 | info@kong.it



#### **DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE**

**EU DECLARATION OF CONFORMITY** 

Il fabbricante

Manufacturer:

Ragione sociale:

Company:

Sede legale: Registered office:

Numero di registrazione unico:

Single registration number:

KONG S.p.A.

Via XXV Aprile, 4 - 23804 Monte Marenzo (LC)

Richiesta nº: APP000032370 Request No.: APP000032370

Dichiara sotto la propria ed unica responsabilità che il dispositivo:

Declares under its sole responsibility that the device:

Nome Commerciale:

commercial name:

UDI-DI di Base:

Basic UDI-DI:

EMDN

Destinazione d'uso

Intended use:

ROLLY

8023577STRETCHERSOP

V08050199 - Barelle per il trasferimento di pazienti - altre

08050199 - Stretchers for the transfer of patients – others

Barella per il trasporto dei pazienti durante operazioni di soccorso Stretcher for transporting patients during rescue operations

è conforme al Regolamento (UE) 2017/745

complies with (EU) Regulation 2017/745

Classificazione:

Classification:

Procedimento di valutazione della conformità: Conformity evaluation procedure: Classe I (All. VIII regola 1) Class I (Ann. VIII rule 1)

All. II e III

Ann II and I

Monte Marenzo, 1/02/2022

KONG S.p.A.

Il Legale Rappresentante
The legal representative
Dott. Marco Bonaiti

d. Tronots

Modulo in revisione 1 del 01/12/2021 / Revision form 1 of 01/12/2021

Cap. Soc. € 2.000.000,00 | C.C.I.A.A. Lecco REA 165758 | Reg. Imprese di Lecco 00703180166 | P.IVA (VAT): IT 00703180166 | SDI code: DXEBYTP

www.kong.it



### LIST OF APPLIED AND REFERENCE STANDARDS

#### **11.1** APPLIED STANDARDS

- FN ISO 14971: 201
  - Medical devices Application of risk management to medical devices.
- EN 62366-1: 2015 + A1: 202
   Medical devices Application of usability engineering to medical devices.
- EN ISO 15223-1: 202
   Medical devices Symbols to be used with information to be supplied by the manufacturer Part 1: General requirements
- EN ISO 20417: 202
   Medical devices Information to be supplied by the manufacturer
- EN ISO 10993-1: 202
   Biological evaluation of medical devices Part 1: Evaluation and testing within a risk management process
- EN ISO 10993-5: 200
   Biological evaluation of medical devices Part 5: Tests for in vitro cytotoxicity
- EN ISO 10993-23: 202
   Biological evaluation of medical devices Part 23: Tests for irritation
- EN 597-1: 201
   Furniture Assessment of the ignitability of mattresses and upholstered bed bases -Part 1: Ignition source smouldering cigarette
- EN ISO 846:201
   Plastics Evaluation of the action of microorganisms
- EN 1865-1: 2010 + A1: 201
   Patient handling equipment used in road ambulances Part 1: General stretcher systems and patient handling equipment



#### **11.2 STANDARDS USED AS REFERENCE**

- EN 13718-1: 2014 + A1: 202 Medical vehicles and their equipment - Air ambulances - Part 1: Requirements for medical devices used in air ambulances
- EN ISO 13485: 201 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes





**ROLLY** 890.01

Regolamento (UE) 2017/745

IT

www.kong.it





Download the digital version - Scarica la versione digitale



## INDICE

1 - SIMBOLOGIA E ASSISTENZA	4
1.1 Simbologia	4
1.2 Assistenza	4
2 - INFORMAZIONI GENERALI	5
3 - CARATTERISTICHE TECNICHE	6
3.1 Terminologia e materiali delle parti	6
3.2 Dimensioni	8
3.3 Portata	8
3.4 Componenti opzionali e ricambi	9
4 - INFORMAZIONI SPECIFICHE	10
4.1 Destinazione d'uso	10
4.2 Preparazione	10
4.3 Allestimento	11
4.4 Bloccaggio del paziente	16
4.5 Trasporto del paziente	17
5 - MANUTENZIONE E RIPARAZIONE	18
5.1 Generale	18
5.2 Manutenzione	18
5.3 Riparazione	18
6 - IMMAGAZZINAMENTO	19
7 - CONTROLLI, ISPEZIONI E REVISIONI	20
7.1 Controlli	20
7.2 Ispezioni	20
7.3 Revisioni	20
8 - DURATA E GARANZIA	21
8.1 Durata	21
8.2 Smaltimento	21
8.3 Garanzia	21
8.4 Obblighi di legge	21
9 - ETICHETTATURA E SIMBOLOGIA	22
9.1 Etichettatura del dispositivo medico	22
9.2 Simbologia	22
10 DOCUMENTI	23
10 - DOCUMENTI 10.1 Registro ispezioni e revisioni	<b>23</b>
10.1 Registro ispezioni e revisioni 10.2 Registro manutenzioni e riparazioni	23
10.3 Dichiarazione di conformità UE	24 25
11 - ELENCO DELLE NORME APPLICATE E DI RIFERIMENTO	26
11.1 Norme applicate	
11.2 Norme utilizzate come riferimento	26 27

# CAPITOLO

#### SIMBOLOGIA E ASSISTENZA

#### 1.1 SIMBOLOGIA

Per rendere confortevole e chiara la lettura del manuale si riporta di seguito la simbologia utilizzata per la gestione delle avvertenze importanti per un uso corretto e sicuro del dispositivo.



#### **REQUISITO PER UN USO CORRETTO**

Identifica la presenza di informazioni per un uso corretto del dispositivo.



#### REQUISITO INFORMATIVO

Identifica la presenza di informazioni utili e di carattere generale la cui lettura guida l'utilizzatore ad un uso consapevole del dispositivo e/o all'esecuzione di azioni.



Identifica che il Dispositivo Medico è realizzato, progettato e prodotto in rispondenza a quanto previsto dai Requisiti Generali di sicurezza e prestazione del Regolamento (UE) 2017/745 (Dispositivo medico di classe I, in rispondenza alla regola di classificazione 1 così come indicato dall'allegato VIII).

#### 1.2 ASSISTENZA

Per informazioni contattare il Servizio Assistenza Clienti Kong mediante:

- telefono +39 0341 630506.
- fax +39 0341 641550,
- email: safetycare@kong.it,

oppure scrivere a KONG S.p.A. – Via XXV Aprile, 4 – 23804 Monte Marenzo LC - ITALY. Per agevolare le operazioni di assistenza comunicare o indicare sempre il numero di serie (SN) riportato sull'etichetta applicata al Dispositivo Medico.





#### 2 INFORMAZIONI GENERALI

Le informazioni fornite dal fabbricante (di seguito informazioni) devono essere lette e ben comprese dall'utilizzatore prima dell'impiego del Dispositivo Medico (di seguito DM). Le informazioni riguardano la descrizione delle caratteristiche, delle prestazioni, del montaggio, dello smontaggio, della manutenzione, della conservazione, della disinfezione, ecc. del dispositivo, anche se contengono alcuni suggerimenti di impiego non devono essere considerate un manuale d'uso nelle situazioni reali.



#### AVVERTENZE E LIMITAZIONI D'USO:

- questo dispositivo deve essere utilizzato solo da persone fisicamente idonee, formate (informate e addestrate) all'uso e con esperienza specifica riguardo alla movimentazione dei pazienti o, nelle attività di formazione, da persone sottoposte al controllo diretto di formatori/supervisori che ne garantiscono la sicurezza,
- non utilizzare il dispositivo fino a quando non sia stato letto e compreso il presente manuale d'uso in ogni sua parte,
- attenersi scrupolosamente alle informazioni del fabbricante, l'utilizzo improprio del dispositivo è pericoloso,
- è assolutamente vietato modificare e/o riparare il dispositivo,
- prima e dopo l'uso devono essere effettuati tutti i controlli descritti al capitolo
   7. Se l'utilizzatore ha il minimo dubbio sull'efficienza del dispositivo, lo deve sostituire immediatamente.
- l'uso non conforme, le deformazioni, le cadute, l'usura, la contaminazione chimica, l'esposizione a temperature inferiori a -30°C

- o superiori a +50°C per i componenti/ dispositivi tessili/plastici, e +100°C per i componenti/dispositivi metallici, sono alcuni esempi di cause che possono ridurre, limitare e terminare la vita del dispositivo,
- prima di qualsiasi operazione di recupero assicurarsi che il peso non ecceda la portata definita al paragrafo 3.3,
- per ridurre i rischi di esposizione / trasmissione di malattie infettive effettuare la pulizia e la disinfezione del dispositivo come definito al capitolo 5,
- il non corretto utilizzo dei sistemi di bloccaggio del paziente può causare l'incolumità dello stesso.
- verificare sempre la compatibilità dei dispositivi utilizzati in abbinamento mediante le relative informazioni del fabbricante,
- l'utilizzo di ricambi o componenti opzionali diversi da quelli riportati al paragrafo 3.4 può essere pericoloso,
- evitare l'esposizione del dispositivo a fonti di calore e al contatto con sostanze chimiche.
   Ridurre al necessario l'esposizione diretta al sole. A temperature basse e in presenza di umidità la formazione di ghiaccio può ridurre la flessibilità e aumentare il rischio di taglio e abrasione sui dispositivi tessili e sintetici.
- Segnalare al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui l'utilizzatore e/o il paziente è stabilito, qualsiasi incidente grave dovuto all'utilizzo del D.M.

Tutti i nostri dispositivi sono collaudati/ controllati pezzo per pezzo in accordo alle procedure del Sistema Qualità certificato secondo la norma UNI EN ISO 9001. I test di laboratorio, i collaudi, le informazioni e le norme non sempre riescono a riprodurre la pratica, per cui i risultati ottenuti nelle reali condizioni d'utilizzo del dispositivo nell'ambiente naturale possono differire in maniera talvolta anche rilevante. Le migliori informazioni sono la continua pratica d'uso sotto la supervisione di persone competenti/ esperte/qualificate.



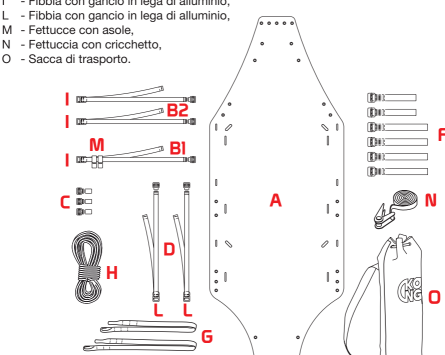
Attenzione: non adatto all'utilizzo in ambiente ATEX (Direttiva 94/9/CE)



#### **CARATTERISTICHE TECNICHE**

#### 3.1 TERMINOLOGIA E MATERIALI DELLE PARTI

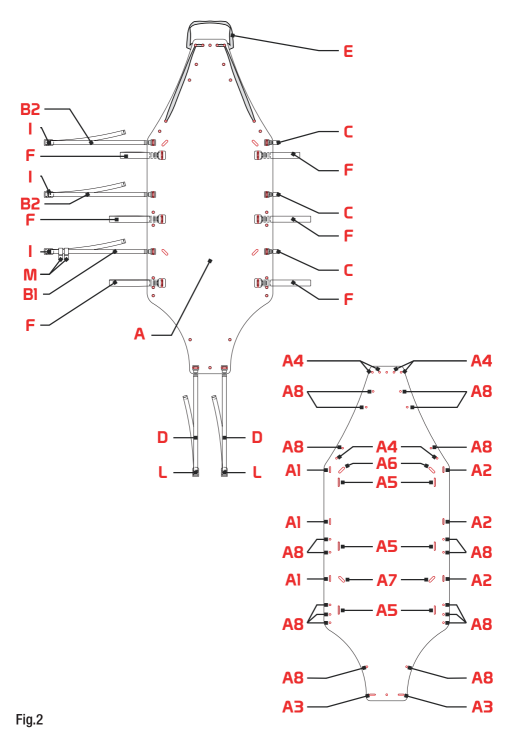
- A Piano di appoggio in polietilene ad alta densità,
- B1 Fettucce in poliestere,
- B2 Fettucce in poliestere,
- C Fettucce in poliestere con asole,
- D Fettucce in poliestere,
- E Fettuccia in poliestere,
- F Maniglie in poliestere,
- G Sospendita in poliestere ad alta tenacità (G1 parte corta G2 parte lunga),
- H Corda statica.
- I Fibbia con gancio in lega di alluminio,





 $\mathbf{E}$ 





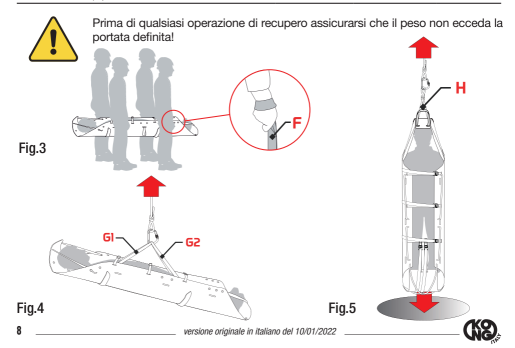
#### **3.2 DIMENSIONI**

Lunghezza:	245 cm
Larghezza:	92 cm
Arrotolata nella sacca:	ø 30 x 110 cm
Peso complessivo delle parti (fig.1):	9 kg

#### 3.3 PORTATA

Nella seguente tabella sono definite le portate del telo "ROLLY", in funzione delle modalità di utilizzo che il soccorritore ritiene opportuno adottare, dei risultati delle prove di laboratorio e dei coefficienti di sicurezza consigliati.

Modalità di utilizzo	Carico di rottura	Coefficiente di sicurezza	Portata
Trasporto mediante le maniglie (F) (fig. 3)	> 450 kg	1:3	150 kg
Sollevamento e calata con dispositivi di salvataggio (fig. 4) con la sospendita (G)	> 1500 kg	1:10	150 kg
Sollevamento e calata con elicotteri (fig. 4) con la sospendita (G)	> 1500 kg	1:14	100 kg
Calate e recuperi nel vuoto (fig. 5) con la corda (H)	> 1500 kg	1:10	150 kg



# **3.4** COMPONENTI OPZIONALI E RICAMBI

# **3.4.1** Componenti opzionali

Il telo "ROLLY" è completo di tutti i componenti opzionali per l'uso previsto in questo manuale.

# **3.4.2** Ricambi

- B1 Fettucce in poliestere,
- B2 Fettucce in poliestere,
- C Fettucce in poliestere con asole,
- D Fettucce in poliestere,
- Fettuccia in poliestere,
- Maniglie in poliestere,
- G Sospendita in poliestere ad alta tenacità (G1 parte corta - G2 parte lunga),
- H Corda statica,
- N Fettuccia con cricchetto,
- O Sacca di trasporto.

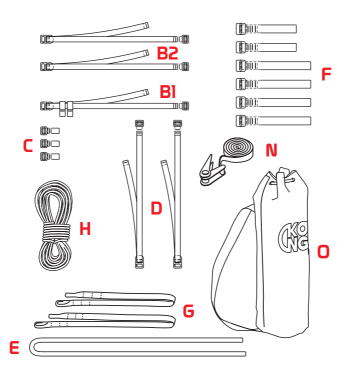


Fig.6

# CAPITOLO

#### INFORMAZIONI SPECIFICHE

#### **4.1** DESTINAZIONE D'USO

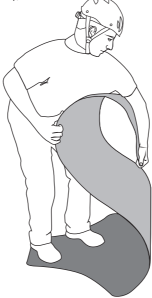
Il telo da soccorso "ROLLY" è un DM particolarmente adatto per recuperare e trasportare un paziente, anche immobilizzato sulle tavole spinali "X-TRIM" o sui materassini a depressione "VACUUM", in maniera celere e in situazioni particolarmente difficili.

Le decisioni in merito alla movimentazione e all'immobilizzazione del paziente, nonché alla durata, alle modalità da adottare e all'abbinamento con altri dispositivi, devono essere prese ed effettuate solo da personale esperto e addestrato.

La sospendita (G) in dotazione rende il telo "ROLLY" verricellabile.

#### **4.2** PREPARAZIONE

- a) Togliere il telo "ROLLY" dalla sacca di trasporto (O) e rimuovere la fettuccia con cricchetto (N),
- b) distendere il piano d'appoggio (A) e renderlo piatto riavvolgendo al contrario le estremità e piegando la parte centrale (fig. 7),



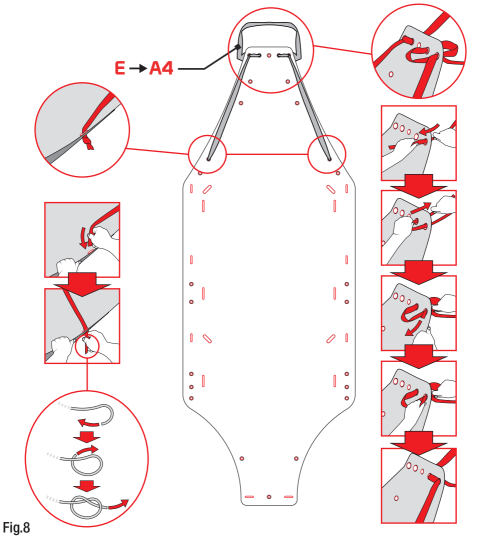
#### **4.3** ALLESTIMENTO

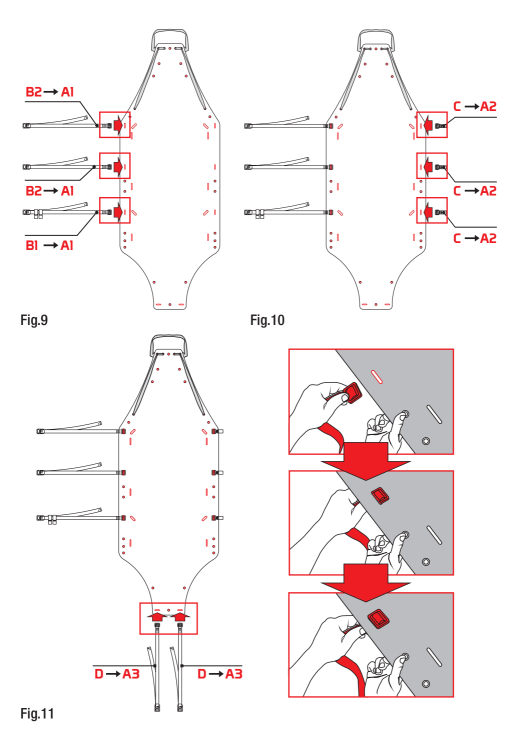


# **4.3.1** Allestimento per il bloccaggio del paziente

Predisporre il seguente allestimento per il bloccaggio del paziente:

- a) inserire la fettuccia (E) nei fori A4 del piano di appoggio (fig. 8).
- b) inserire le fettucce (B1 e B2) nelle asole A1 del piano di appoggio (fig. 9),
- c) inserire le fettucce con asola (C) nelle asole A2 del piano di appoggio (fig. 10),
- d) inserire le fettucce (D) nelle asole A3 del piano di appoggio (fig. 11),





12



# **4.3.2** Allestimento per la movimentazione del paziente

In funzione delle modalità di sollevamento e di trasporto, che il soccorritore ritiene opportuno adottare, allestire il telo con almeno una delle seguenti parti:

 a) trasporto manuale: inserire le maniglie laterali (F) nelle asole A5 del piano di appoggio (fig. 12) - Nota: si consiglia di inserire la coppia di maniglie più corte nelle asole posizionate in prossimità del busto del paziente per mantenere la testa più in alto rispetto ai piedi,

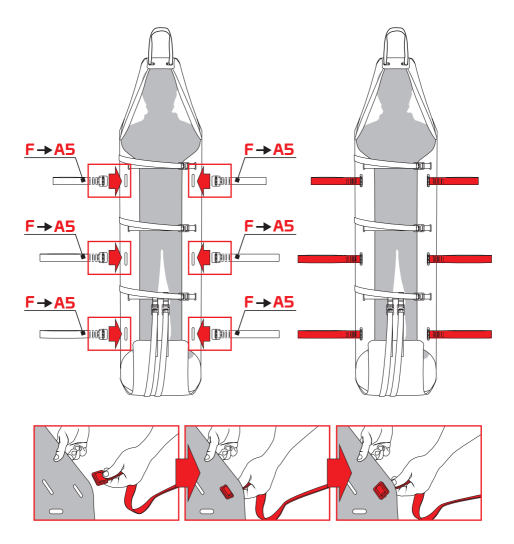


Fig.12

www.kong.it

b) sollevamento/calata e/o trasporto mediante sospendita (G): inserire la sospendita corta (G1) nelle asole A6 e quella lunga (G2) nelle asole A7 del piano di appoggio (fig. 13),

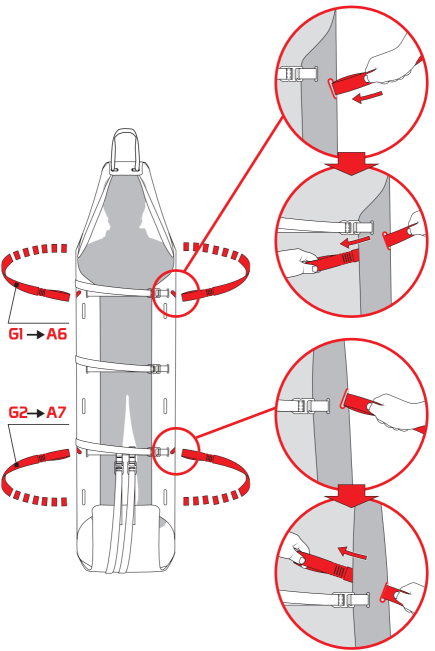


Fig.13

c) sollevamento/calata o recupero in verticale: inserire la corda (H) nei fori A8 del piano di appoggio (fig. 14). bar tion h Fig.14

### **4.4** BLOCCAGGIO DEL PAZIENTE

Dopo aver posizionato il paziente sul piano di appoggio (A):

- a) inserire le fibbie con gancio (I) nelle corrispondenti fettucce con asola (C) e tensionare le fettucce (B) per sollevare le parti laterali del piano di appoggio (A) di quanto necessario a contenere il paziente (fig. 15),
- b) inserire le fibbie con gancio (L) nelle corrispondenti fettucce con asola (M) e tensionare la fettucce (D) per sollevare la parte terminale del piano di appoggio (A) di quanto necessario a contenere i piedi del paziente (fig. 16),

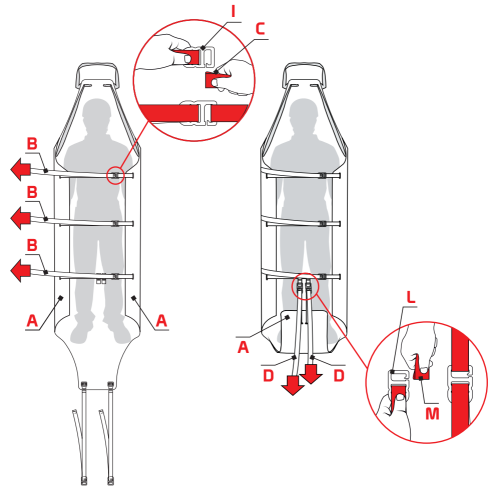


Fig.15 Fig.16



c) tensionare la fettuccia (E), per sollevare la parte terminale del piano di appoggio (A) di quanto necessario a contenere la testa del paziente, e bloccarla (fig. 17). Evitare il prolungato contatto della cute del paziente con i tessuti del dispositivo.



Questa procedura deve essere effettuata anche con pazienti immobilizzati su tavole spinali o con materassino a depressione.

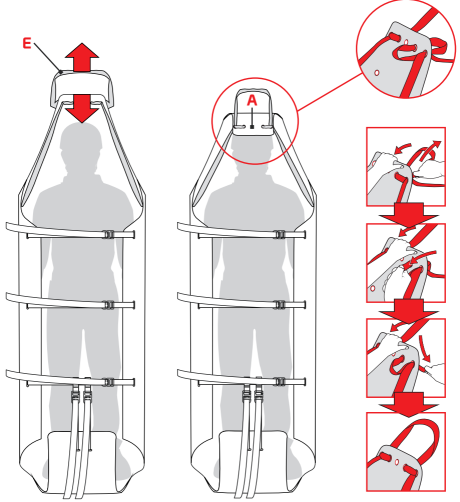


Fig.17

# 4.5 TRASPORTO DEL PAZIENTE

Il telo "ROLLY" è adatto per sollevare e trasportare il paziente mediante le maniglie laterali (fig. 3), la sospendita (fig. 4) e sollevarlo/calarlo o recuperarlo in verticale mediante la corda statica (fig. 5).

www.konq.it \_\_\_\_\_\_ versione originale in italiano del 10/01/2022 \_\_\_\_\_\_890.0I ROLLY 17



# MANUTENZIONE E RIPARAZIONE

#### **5.1** GENERALE

Il telo "ROLLY" è realizzato con materiali di elevata resistenza all'usura e agli agenti esterni. Nonostante ciò le condizioni di utilizzo rendono necessari interventi di manutenzione e, in casi particolari, anche di riparazione.



La manutenzione e le riparazioni devono essere registrate su apposito registro di cui si riporta un esempio nel capitolo 10.

#### **5.2 MANUTENZIONE**



Gli interventi di manutenzione che devono essere eseguiti dall'utilizzatore sono:

- a) la pulizia: lavare dopo ogni utilizzo con acqua potabile tiepida (max. 40 C), eventualmente con l'aggiunta di un detergente neutro (ad es. sapone di Marsiglia). Sciacquare e lasciare asciugare all'ombra, lontano da fonti di calore dirette,
- b) la disinfezione, all'occorrenza o in caso di inutilizzo prolungato (pi di 21 giorni), preceduta dalla pulizia: strofinare con un panno pulito, bagnato in una soluzione acquosa di ipoclorito di sodio (candeggina) concentrata allo 0,1% (1000 ppm). In presenza di sangue o altri fluidi corporei la concentrazione dell'ipoclorito di sodio raccomandata allo 0,5% (5000 ppm).

#### **5.3** RIPARAZIONE



Le riparazioni devono essere svolte esclusivamente dal costruttore. All'utilizzatore è consentito sostituire solo le parti menzionate al paragrafo 3.4.2 con nuove e originali.





#### **6** IMMAGAZZINAMENTO

Dopo la pulitura, l'eventuale disinfezione e l'asciugatura, immagazzinare il dispositivo e i suoi componenti opzionali in un luogo asciutto (umidità relativa 40-90%), fresco (temperatura 5-40°C) e scuro (evitate le radiazioni U.V.), chimicamente neutro (evitate assolutamente ambienti salini e/o acidi), lontano da spigoli taglienti, fonti di calore, umidità, sostanze corrosive o altre possibili condizioni pregiudizievoli.



Non immagazzinare questo dispositivo bagnato!

# CAPITOLO

# ISPEZIONI E REVISIONI

#### 7.1 CONTROLLI

Prima e dopo ogni utilizzo è necessario controllare il dispositivo ed assicurarsi che:

- sia idoneo per l'uso a cui lo si vuole destinare,
- non abbia subito deformazioni meccaniche e non presenti cricche o segni di usura,
- le parti tessili non presentino tagli, bruciature, residui di prodotti chimici, eccessiva peluria, usura, in particolare verificare le zone in contatto con i componenti metallici,
- le marcature, comprese le etichette, siano leggibili.

#### 7.2 ISPF7IONI

L'ispezione del dispositivo deve essere effettuata con frequenza almeno annuale, a partire dalla data di primo utilizzo, da personale competente formato e autorizzato da KONG S.p.A. La data di primo utilizzo e l'esito delle ispezioni devono essere registrati sul Registro Ispezioni e Revisioni, di cui si riporta un esempio nel capitolo 10.

#### 7.3 REVISIONI

La revisione del dispositivo deve essere effettuata da KONG S.p.A., o da personale competente formato e autorizzato dalla stessa, qualora:

- si rilevino malfunzionamenti.
- l'esito dei controlli pre e post uso o delle ispezioni sia negativo.

L'esito delle revisioni deve essere registrato sul Registro Ispezioni e Revisioni, di cui si riporta un esempio nel capitolo 10.

Il dispositivo revisionato è garantito per un anno dalla data di revisione.





# DURATA E GARANZIA

#### 8.1 DURATA

Leggere attentamente il paragrafo "Avvertenze e limitazioni d'uso" al capitolo 2. La durata di questo dispositivo è determinata dall'esito delle ispezioni almeno annuali (paragrafo 7.2) e dalle eventuali revisioni.



Importante: eliminare e rendere inutilizzabili i dispositivi che non hanno superato i controlli, le ispezioni o le revisioni.

#### **8.2** SMALTIMENTO

Per un corretto smaltimento ci si deve attenere alle regole vigenti nel paese di utilizzo o alle procedure di smaltimento rifiuti della struttura ospedaliera di riferimento.

#### 8.3 GARANZIA

Il fabbricante garantisce la conformità del dispositivo alle norme vigenti al momento della produzione. La garanzia per vizi è limitata ai difetti delle materie prime e di fabbricazione, non comprende la normale usura, l'ossidazione, i danni provocati da uso non conforme e/o in competizioni, da non corretta manutenzione, trasporto, conservazione o immagazzinamento, ecc.. La garanzia decade immediatamente nel caso vengano apportate modifiche o manomissioni al dispositivo. La validità corrisponde alla garanzia legale del paese in cui è stato venduto il dispositivo, a decorrere dalla data di vendita, da parte del fabbricante. Decorso tale termine nessuna pretesa potrà essere avanzata nei confronti del fabbricante. Qualsiasi richiesta di riparazione o sostituzione in garanzia dovrà essere accompagnata da una prova di acquisto. Se il difetto è riconosciuto, il fabbricante si impegna a riparare o, a sua discrezione, a sostituire o rimborsare il dispositivo. In nessun caso la responsabilità del fabbricante si estende oltre il prezzo di fattura del dispositivo.

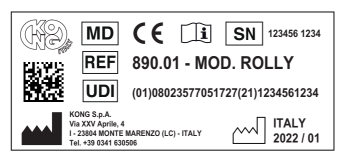
#### **8.4** OBBLIGHI DI LEGGE

Le attività professionali e del tempo libero sono sovente regolate da apposite leggi nazionali che possono imporre limiti e/o obblighi all'utilizzo di questi dispositivi. E' obbligo dell'utilizzatore conoscere ed applicare tali leggi che potrebbero prevedere limiti differenti da quanto riportato in queste informazioni.



# ETICHETTATURA E SIMBOLOGIA

# 9.1 ETICHETTATURA DEL DM



Eventuali variazioni nella disposizione della simbologia non modificano i contenuti.

#### 9.2 SIMBOLOGIA

#### Identificazione e rintracciabilità

MD	Dispositivo medico			
REF	Codice identificativo del prodotto			
UDI	Identificativo Unico del Dispositivo			
•••	Identificazione del fabbricante			
SN	Numero di serie			
ITALY YYYY/MM	Paese, anno e mese di produzione			



Data matrix UDI

#### Informazione e sicurezza

[]i	Consultare il manuale d'uso
CE	Conforme al Regolamento (EU) 2017/745





#### **DOCUMENTI**

# **10.1** REGISTRO ISPEZIONI E REVISIONI

BARELLA - DM di classe I								
REF.		890.01	MOD.		ROLLY			
UDI-DI		08023577051727	SN					
Data primo utilizzo								
ISPEZIONI E REVISIONI								
DATA	I/R	Descrizione		Esito	Responsabile			

# **10.2** REGISTRO MANUTENZIONI E RIPARAZIONI

TELO DA SOCCORSO – DM di classe I								
REF.		890.01	MOD.		ROLLY			
UDI-DI		08023577051727	SN					
Data primo utilizzo								
MANUTENZIONI E RIPARAZIONI								
DATA	M/R	Descrizione		Esito	Responsabile			



# 10.3 DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

#### La Dichiarazione di Conformità UE è scaricabile da www.kong.it



KONG s.p.a.

via XXV Aprile, 4 | 23804 Monte Marenzo (LC) - ITALY | tel +39 0341.630506 | info@kong.it



DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

**EU DECLARATION OF CONFORMITY** 

II fabbricante

Manufacturer:

Ragione sociale:

Company:

Sede legale: Registered office:

Numero di registrazione unico:

Single registration number:

KONG S.p.A.

Via XXV Aprile, 4 - 23804 Monte Marenzo (LC)

Richiesta nº: APP000032370 Request No.: APP000032370

Dichiara sotto la propria ed unica responsabilità che il dispositivo:

Declares under its sole responsibility that the device:

Nome Commerciale:

Commercial name:

ROLLY

UDI-DI di Base: 8023577STRETCHERSOP

Basic UDI-DI:

EMDN V08050199 - Barelle per il trasferimento di pazienti - altre

Destinazione d'uso

Barella per il trasporto dei pazienti durante operazioni di soccorso er for transporting patients during rescue operations

tchers for the transfer of natients - oth

è conforme al Regolamento (UE) 2017/745

complies with (EU) Regulation 2017/745

Classificazione:

Classification:

Classe I (All. VIII regola 1) Class I (Ann. VIII rule 1)

Procedimento di valutazione della conformità:

Conformity evaluation procedure:

All. II e III

Monte Marenzo, 1/02/2022

KONG S.p.A. II Legale Rappresentante The legal representative Dott. Marco Bonaiti

di Sonoti

Modulo in revisione 1 del 01/12/2021 / Revision form 1 of 01/12/2021

www.kong.it



# ELENCO DELLE NORME APPLICATE E DI RIFERIMENTO

#### **11.1** NORME APPLICATE

- FN 597-1: 2015
  - Mobili Verifica dell'accendibilità dei materassi e delle basi del letto imbottite Parte 1: Sorgente di accensione sigaretta in combustione lenta
- EN 1865-1: 2010 + A1: 2015 Attrezzature per il trasporto dei pazienti utilizzate nelle autoambulanze - Parte 1: Sistemi generali di barelle e attrezzature per il trasporto dei pazienti
- EN 62366-1: 2015 + A1: 2020
   Dispositivi medici Applicazione dell'ingegneria delle caratteristiche utilizzative ai dispo-sitivi medici.
- EN ISO 846:2019
  - Materie plastiche Valutazione dell'azione dei microorganismi
- EN ISO 10993-1: 2020
   Valutazione biologica dei dispositivi medici Parte 1: Valutazione e prove all'interno di un processo di gestione del rischio
- EN ISO 10993-5: 2009
   Valutazione biologica dei dispositivi medici Parte 5: Prove per la citotossicità in vitro
- EN ISO 10993-23: 2021 Valutazione biologica dei dispositivi medici - Parte 23: Prove di irritazione
- EN ISO 14971: 2019
   Dispositivi medici Applicazione della gestione dei rischi ai dispositivi medici.
- EN ISO 15223-1: 2021
   Dispositivi medici Simboli da utilizzare con le informazioni che devono essere fornite-dal fabbricante - Parte 1: Requisiti generali.
- EN ISO 20417: 2021
   Dispositivi medici Informazioni fornite dal fabbricante



# **11.2** NORME UTILIZZATE COME RIFERIMENTO

- EN ISO 13485: 2016 Dispositivi medici - Sistemi di gestione della qualità - Requisiti per scopi regolamentari
- EN 13718-1: 2014 + A1: 2020 Veicoli medici e loro attrezzatura - Ambulanze aeree - Parte 1: Requisiti per i dispositivi medici utilizzati nelle ambulanze aeree