

## Måleskjema varmemhjelpemidler

ORDRENUMMER:

### KONTAKTINFORMASJON FRA BESTILLER

Bestillers ref:		DATO:		ANTALL SIDER:	
TELEFON:		ANNEN INFORMASJON AV BETYDNING: <i>(benytt eget ark ved behov):</i>			
E-POST:					
<input type="checkbox"/> SPESIALTILPASNING ER ØNSKET <i>(Benytt eventuelt eget skjema fra Cypromed for dette)</i>					

ARTIKKELNUMMER	ANTALL	TYPE HJELPEMIDDEL	STØRRELSE

Størrelser finner du på side 2 i skjemaet

### BATTERIPLASSERING

<b>På produktet</b> <i>Standard på håndbekledning</i>	<b>Underarm/legg</b> <i>Standard på fotbekledning</i>	<b>Overarm/Lår</b> <i>Spesialtilpasning</i>	<b>Beltefeste</b> <i>Spesialtilpasning</i>
--	--	--	---

Kryss merkes i rute til venstre. Om du ønsker standard løsning kan du og merke tomt.

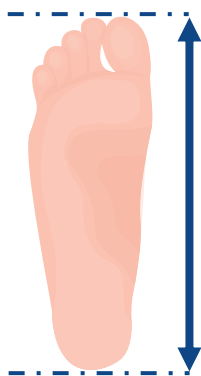
### EKSTRA BATTERIER UTOVER STANDARD

<b>Batteri, Stort/Lang</b> <i>1S1751AB-32/100F Stort batteri med Kort Ledning (Hansker/Votter, Voksen)</i>	<b>Batteri, Stort/Kort</b> <i>1S1751AB-32/100F Stort batteri med Lang Ledning (Såler/Sokker, Voksen)</i>	<b>Batteri, Lite/Kort</b> <i>1IMP133450/100F Lite batteri med Kort Ledning (Hansker/Votter, Barn)</i>	<b>Batteri, Lite/Lang</b> <i>1IMP133450/200F Stort batteri med Kort Ledning (Såler/Sokker, Barn)</i>
<b>Batterilader 2-kanals</b> <i>CY-GT2K, for alle batterier 3.7V</i>		<b>Annet:</b>	

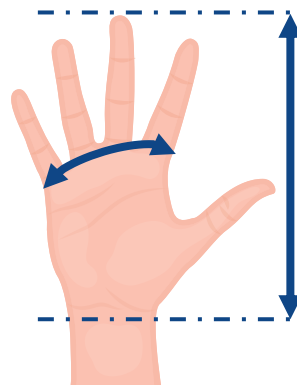
Merk antall i rutet til venstre

For størrelser, se side 2

## Måleskjema varmemhjelpemidler



1. Mål fotens lengde, denne angir størrelse i tabell under.



1. Mål håndens omkrets rundt hånd (MCP-mål)  
MCP-mål i diameter (Ø) angir størrelse i tabell under.  
2. (Mål håndens lengde fra ledd til lengste finger for henvendelser til oss om størrelser)

Størrelser Herre		
	Størrelse	Ø cm
Small	7	18
Medium	7 ½ - 8	20
Large	8 ½ - 9	23
X-large	9 ½ - 10	25
XX-large	10 ½ - 11	30

Størrelser Barn/Jr.			
Baby/barn		Junior	
Str	År	Str	År
1	1-2	3	4-5
2	2-3	4	6-7
3	3-4	5	8-9
4	4-5	6	10-11
5	5-6	7	12-13
6	6-7		

Størrelser Dame		
	Størrelse	Ø cm
X-small	6	15
Small	6 ½	17
Medium	7	18
Large	7 ½	19
X-large	8	20

Såler/Sokker	
Lengde	Størrelse (EU)
13.0-13.5	20-21
14-14.5	22-23
14.5-15.0	24-25
15.5-16.5	26-27
17.0-18.0	28-29
18.5-19.5	30-31
20.0-21.0	32-33
21.5-22.0	34-35
22.5-23.0	36-37
23.2-24.2	38-39
25.4-24.7	40-41
26.0-27.0	42-43
27.0-27.9	44-45
27.9-28.6	46-47

*Dersom mål er mellom to størrelser, kan det lønne seg å velge det større alternativet.*

## Spesialtilpassede varmhjelpemidler

ORDRENUMMER		AKRONYM/ TALLKODE BRUKER:	
-------------	--	------------------------------	--

SPESIALTILPASNING BESTILLER:			
Bestiller ref:		FORETAK/HELSEINSTITUSJON/AVDELING/ENHET:	
TELEFON:			
E-POST:			
<input type="checkbox"/> SPESIALTILPASNING ER PÅKREVD			

SPESIALTILPASNING – PRODUKTETS SÆRLIGE EGENSKAPER, BESKRIVELSE:



### TILVIRKER AV SPESIALTILPASNING:

CYPROMED AS  
 VIKAVEGEN 17  
 2312 OTTESTAD  
 +47 62 57 44 33  
[SERVICE@CYPROMED.NO](mailto:SERVICE@CYPROMED.NO)

**Erklæring etter Forskrift om Medisinsk Utstyr, vedlegg ØMU VIII:** Utstyret er beregnet til å benyttes av bruker som identifisert med ordrenummer og/eller akronym/tallkode og utstyret skal ikke benyttes av andre. Utstyret er utformet av produsent med bakgrunn av utsteders grunnlag for søknad. Utstyret er i samsvar med grunnleggende krav i vedlegg ØMU I og er produsert på basis av andre produserte og CE merkede produkter, men avviker på grunnlag av de egenskaper som det er bedt om-, og etter anvisning fra usteder av søknad. Avvik fra standard produksjon gjøres på individuell basis, og hvor det vil være nødvendig med endring fra standard produkt for å oppnå det endelige produktets særlige egenskaper etter henvisning og for å oppnå tilstrekkelig terapeutisk/medisinsk effekt.

Skjema fylles ut med bakgrunn fra Forskrift om Medisinsk Utstyr §5-1a: (individuell tilpasset utstyr: ethvert utstyr som er framstilt særskilt etter skriftlig anvisning fra en behørig kvalifisert medisinsk yrkesutøver og som gir, på dennes ansvar, utstyret spesielle konstruksjonskjennetegn, og som er beregnet til bruk for en bestemt pasient). Utfylt og returnert skjema fra produsent vil tilfredsstille krav i Vedlegg ØMU VIII, - 2.1 (Erklæring om utstyr til særskilte formål), og således følge med endelig produsert varmhjelpemiddel.

## Spesialtilpassede varmehjelpemidler

<b>ORDRE NUMMER</b>		<b>AKRONYM/ TALLKODE</b>	
---------------------	--	------------------------------	--

ARBEID UTFØRT/ØNSKET UTFØRT AV TILVIRKER	
ID	BESKRIVELSE

<b>Antall vedlegg (målsatte tegninger m.m.):</b>	
<b>Detaljert beskrivelse av spesialtilpassing:</b>	

## Spesialtilpassede varmemhjelpemidler

### Regler for spesialtilpasninger (Medisinsk utstyrsdirektiv)

#### Vedlegg ØMU VIII: Erklæring om utstyr til særskilte formål

1. Produsenten eller hans ansvarlige representant etablert i EØS-området må, med hensyn til individuelt tilpasset utstyr eller utstyr beregnet til klinisk utprøving, utarbeide en erklæring med de opplysninger som er nevnt i nr. 2.
2. Erklæringen skal inneholde følgende opplysninger:
  - 2.1 For individuelt tilpasset utstyr:
    - produsentens navn og adresse,
    - opplysninger som gjør det mulig å identifisere vedkommende utstyr,
    - erklæring om at utstyret er beregnet til å brukes bare av en bestemt pasient, med angivelse av vedkommendes navn,
    - navnet på legen eller en annen godkjent person som har laget beskrivelsen og eventuelt navnet på vedkommende helseinstitusjon,
    - produktets særlige egenskaper som angitt i resepten,
    - erklæring om at utstyret er i samsvar med de grunnleggende krav i vedlegg ØMU I, og eventuelt angivelse av hvilke grunnleggende krav som ikke er oppfylt fullt ut og hvorfor.

#### Kapittel 5. Øvrig medisinsk utstyr

##### § 5-1. (definisjoner m.m.)

I dette kapittelet og i vedleggene for ØMU forstås med:

a) *individuelt tilpasset utstyr*: ethvert utstyr som er framstilt særskilt etter skriftlig anvisning fra en behørig kvalifisert medisinsk yrkesutøver og som gir, på dennes ansvar, utstyret spesielle konstruksjonskjennetegn, og som er beregnet til bruk for en bestemt pasient.

Anvisningen nevnt ovenfor kan også utarbeides av enhver annen person som i kraft av sine faglige kvalifikasjoner har tillatelse til å gjøre det.

Masseframstilt utstyr som må tilpasses for å oppfylle legens eller en annen profesjonell brukers spesifikke behov, skal ikke anses som individuelt tilpasset utstyr.