



CADRU pentru stat în picioare
CAT II INVENTO™



ATENȚIE

Producătorul își asumă responsabilitatea pentru utilizarea corectă a dispozitivului numai atunci când produsul a fost achiziționat de la angajatul calificat Akces-MED Ltd. sau de la magazinul medical specializat!

Akces-MED Ltd. își rezervă dreptul de a introduce modificări tehnice și comerciale în conținutul instrucțiunii fără avertisment.



Produsul marcat cu semnul CE este un dispozitiv medical din clasa I, conform regulii 1, în conformitate cu cerințele Regulamentului (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale.



Akces-Med. Sp. z o.o. Compania a introdus sistemul de management al calității ISO 13485 în ceea ce privește producția, vânzările și serviciile. Sistemul este certificat de Det Norske Veritas.

Cuprins

INTRODUCERE.....	4
1. SCOPUL MANUALULUI DE UTILIZARE.....	5
2. INDICAȚII ȘI CONTRAINDICAȚII DE UTILIZARE.....	5
3. CARACTERISTICI GENERALE ALE CADRULUI	7
3.1 Echipament standard	7
3.2 Echipament suplimentar.....	8
4. Tabel de mărimi	8
5. DESRIPTIE CUM SE UTILIZEAZĂ CADRUL.....	11
5.1 Reglarea suportului pentru picioare	11
5.2 Reglarea stabilizării spatelui	11
5.3 Reglarea stabilizării genunchiului	12
5.4 Reglarea suportului capului	13
6. Echipament adițional	15
6.1 Ajustarea tăbliei	15
6.2 Tăblie pentru terapie manuală	16
6.3 Centură de susținere a capului	16
6.4 Husă soft pentru tăblie	16
7. Reglarea dispozitivului pentru decubitul dorsal	18
8. UTILIZAREA CADRULUI	19
8.1 Pregătirea pacientului.....	19
8.2 Pregătirea dispozitivului înainte de fiecare utilizare.....	19
8.3 Poziția verticală.....	21

10. NORME DE SIGURANȚĂ.....	24
11. TERMENI DE GARANȚIE.....	26
10. Întreținere și curățare.....	27
INSPECȚIA TEHNICĂ.....	28
12. ETICHETARE.....	32
12.1 SIMBOLURI	32
12.2 PLACĂ DE IDENTIFICARE.....	34

INTRODUCERE

Cadrul CAT II INVENTO™ a fost conceput pentru a ajuta în timpul reabilitării copiilor cu paraliză a membrelor inferioare și a trunchiului pentru a permite acelor copii să ia poziția verticală. Acesta este conceput pentru reabilitarea activă a copiilor cu handicap. Acesta permite independent (cu supraveghere), în condiții de siguranță în picioare, joc și educație.

Datorită simplității sale, CAT II INVENTO™ este un dispozitiv valoros în reabilitarea copiilor cu handicap la domiciliu, spitale, centre de reabilitare. Utilizarea corectă poate îmbunătăți semnificativ calitatea vieții copiilor.

Datorită utilizării lemnului, tapiteria colorată, culorile strălucitoare și figura frumoasă a copiilor pisici tind să trateze dispozitivul mai mult ca o jucărie decât dispozitivul de reabilitare.

Este un dispozitiv foarte universal, copiii foarte flasc pot fi puși în poziție verticală, precum și copiii cu tonus muscular imens. Caracterul său universal provine dintr-o gamă largă de ajustări propuse.

Nu uitați să citiți cu atenție acest manual de utilizare. Veți găsi nu numai informații utile, dar și orientări privind utilizarea sigură și eficientă a produsului.

Dacă aveți întrebări sau observații, nu ezitați să ne contactați:

Consultant în domeniul medical: telefon mobil +48 508 382 509

Akces-MED Sp. z o.o.: ph. +48 17 864 04 77

e-mail: export@akces-med.com



Atenție! Înainte de a utiliza produsul, utilizatorul este obligat să se familiarizeze cu manualul de utilizare. Amintiți-vă că respectarea liniilor directoare este foarte importantă. Asigură siguranța și extinde durabilitatea, precum și estetica dispozitivului.

1. SCOPUL MANUALULUI DE UTILIZARE

ATENȚIE

Prezentul manual de utilizare conține informații de bază esențiale pentru:

- pregătirea înainte de utilizare,
- utilizarea corectă,
- întreținerea, curățarea și condițiile de garanție.

Manualul de utilizare trebuie păstrat într-un loc ușor accesibil. Este destinat persoanelor care au grijă de persoane cu dizabilități, precum și medicilor și fizioterapeuților care operează dispozitivul. Înainte de a folosi cadrul pentru stat în picioare CAT II INVENTO™, utilizatorul este obligat să se familiarizeze cu manualul de utilizare.

2. INDICAȚII ȘI CONTRAINDICAȚII DE UTILIZARE

Cadrele în picioare sunt destinate persoanelor cu afecțiuni ortopedice, neurologice și cardiologice și persoanelor după intervenția chirurgicală care nu sunt în măsură să adopte și să mențină o poziție în picioare pe cont propriu ca urmare a imobilizării prelungite. Dispozitivul este un ajutor de neînlocuit în procesul de reabilitare, atât în ceea ce privește mișcarea, cât și integrarea socială. Este de mare ajutor în activitățile de zi cu zi, cum ar fi reabilitarea, dar și în timpul jocului sau al studiului. Selectarea dimensiunii adecvate a dispozitivului depinde de indicațiile medicale și de parametrii anatomici, indiferent de vârsta utilizatorului.

Dispozitivul este recomandat persoanelor în următoarele cazuri:

- paralizie cerebrală – diferite tipuri și forme;
- leziuni cerebrale și ale măduvei spinării cu paralizie și slăbiciune la nivelul membrelor inferioare;
- tulburări de echilibru și coordonare motorie cu etiologie diferită,
- boala demielinizantă (de exemplu, scleroza multiplă – SM);
- meningocele,

- boli musculare cu slăbiciune și paralizie (distrofie, miastenien, gravis, miozită),
- tulburări genetice,
- degenerarea și bolile neurologice;
- alte afecțiuni legate de slăbiciune musculară, paralizie și afecțiuni musculo-scheletice;
- după leziuni ale capului și măduvei spinării și traume ale coloanei vertebrale cu paralizie și paralizie.

Contraindicații:

În timpul poziției verticale, utilizatorul aflat în cadru pentru stat în picioare trebuie supravegheat îndeaproape. Terapia trebuie întreruptă în cazul apariției unor efecte secundare, precum: paloare, transpirație sau leșin, suprasolicitarea articulațiilor și deformările corporale rezultate. Continuarea procedurii trebuie consultată cu un specialist medical sau cu fizioterapeutul care a prescris tratamentul. Starea critică a utilizatorului reprezintă o contraindicație absolută pentru statul în picioare.

Contraindicații relative pentru statul în picioare sunt:

- Hipertensiune arterială la repaus peste 200/110 mmHg, hipertensiune pulmonară, aritmii cardiace, astm instabil, tulburări metabolice instabile, boli moderate ale valvelor inimii.
- Orice afecțiune, precum o fractură în curs de vindecare sau osteoporoză severă, care împiedică susținerea greutății proprii a utilizatorului.
- Fractură osoasă cu consolidare incompletă, cu excepția cazului în care este aprobată de medic.
- Restricții postoperatorii privind încărcarea articulațiilor.
- Durere la statul în cadru (cauzată de subluxație sau luxație a articulației șoldului, întindere excesivă a țesuturilor moi sau presiune excesivă). Subluxația sau luxația șoldului fără durere nu constituie o contraindicație.
- Persoanele cu flexie semnificativă a articulațiilor șoldului sau genunchiului, precum și cu contracturi ale articulației gleznei, pot să nu fie capabile să utilizeze cadrul pentru stat în picioare. Asigurați-vă că poziția utilizatorului în cadru nu cauzează presiune sau întindere excesivă asupra zonelor afectate ale corpului. În astfel de cazuri, statul în picioare poate fi contraindicat până la obținerea unui grad mai mare de mobilitate în articulațiile contractate.

În cazul persoanelor cu afecțiuni ale sistemului cardiovascular (hipertensiune arterială la repaus peste 200/110 mmHg, hipertensiune pulmonară, aritmii cardiace, boli moderate ale valvelor inimii), ale sistemului respirator (astm instabil) sau cu tulburări metabolice instabile, este necesară supravegherea utilizatorului în timpul statului în picioare pentru prevenirea complicațiilor grave.

3. CARACTERISTICI GENERALE ALE CADRULUI

3.1 Echipament standard

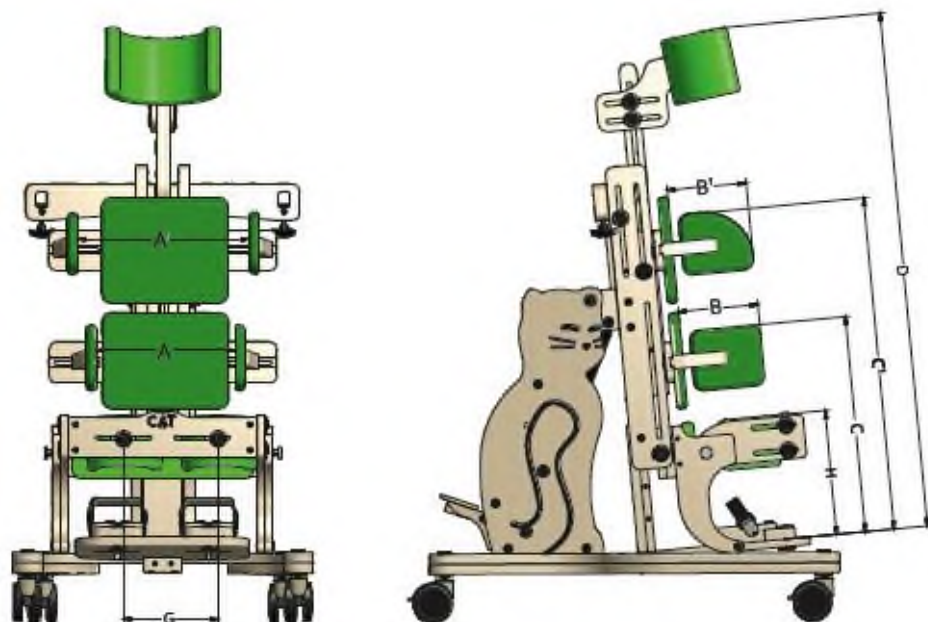
1. Suport pentru picioare cu role stradale cu amortizor pe gaz
2. Stabilizatori pentru picioare
3. Stabilizatori pentru genunchiului
4. Suporturi pelviene
5. Suporturi toracice
6. Centura pelviană de stabilizare
7. Centură toracică de stabilizare
8. Tetieră (utilizată în timpul staționării în poziție culcată pe spate)
9. Tăblie



3.2 Echipament suplimentar

 Safety  KTl_003 Soft cover for tray	  KTl_015/016/020 TANGO Wheel (75/125/100 mm)	  KTK_019 Steel wheel with brake
 Positioning  KTl_102 Head supporting belt	  KTl_103 3D foot adjustment	  KTl_425 Tray with bowl

4. Tabel de mărimi



Simbol	Dimensiune	UM	Mărime 1		Mărime 2	
			decubit dorsal	decubit ventral	decubit dorsal	decubit ventral
A	Lățimea suportului șoldului	[cm]	14-27	14-27	18-31	18-31
B	Adâncimea suportului șoldului	[cm]	15	15	15	15
C	Distanța dintre suportul pentru picioare și partea superioară a suportului pentru șolduri	[cm]	30-59	34-59	27-78	40-78
A1	Lățimea suportului toracic	[cm]	14-27	14-27	18-31	18-31
B1	Adâncimea suportului toracic	[cm]	15	15	15	15
C1	Distanța dintre suportul pentru picioare și partea superioară a suportului pentru piept	[cm]	46-75	50-75	50-97	65-97
D	Distanța dintre suportul pentru picioare și partea superioară a suportului pentru cap	[cm]	72 – 106	-	80-135	-
G	Lățimea suportului pentru genunchi	[cm]	14-23	14-23	14-23	14-23
H	Distanța dintre suportul pentru picioare și suportul pentru genunchi	[cm]	15-31	15-54	15-54	15-54
	Unghi de poziție verticală	[°]			0-90	
	Greutatea maximă a utilizatorului	[kg]	35		45	
	Greutatea și dimensiunile dispozitivului	UM				
	Lățimea produsului	[cm]	60		60	
	Lungimea produsului	[cm]	81		81	
	Înălțimea produsului	[cm]	85		90	

	Greutatea produsului	[kg]	21		21	
--	----------------------	------	----	--	----	--

Notă: Toleranța dimensională în tabel este de +1/-1 cm.

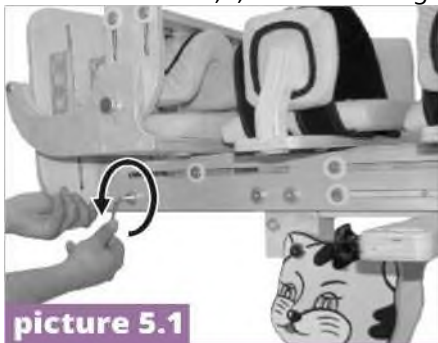
5. DESRIPTIE CUM SE UTILIZEAZĂ CADRUL

5.1 Reglarea suportului pentru picioare

Aceasta este ajustarea principală a înălțimii utilizatorului.

Pentru a face acest lucru, este necesar:

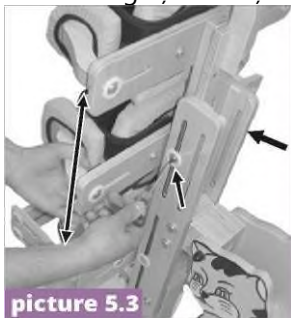
- scoateți șurubul situat în partea inferioară a cadrului în picioare utilizând cheia de 5 mm (punctul 11 pagina 6) inclusă în dispozitiv (figura 5.1)
- așezați suportul pentru picioare în poziția cerută (figura 5.2)
- introduceți șurubul în întreg și strângeți-l cu cheia (figura 5.2)

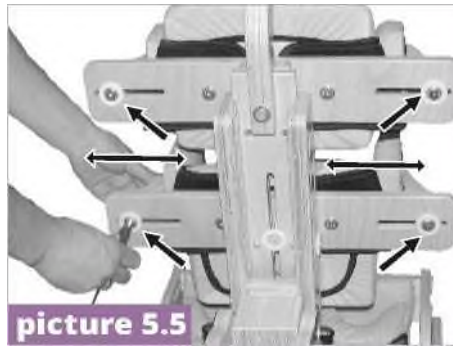


5.2 Reglarea stabilizării spatelui

Pentru a regla corect stabilizarea spatelui, este necesar:

- scoateți șuruburile, așezați suportul pentru spate în poziția dorită, introduceți șuruburile înapoi în ansambluri și strângeți-le (figura 5.3)
- reglați suporturile pelvisului (figura 5.4)
- reglați distanța dintre suporturile pieptului și pelvisului (figura 5.5)

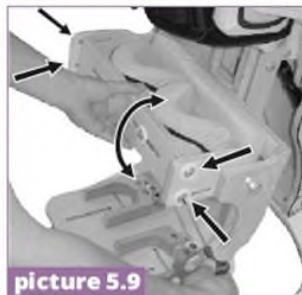
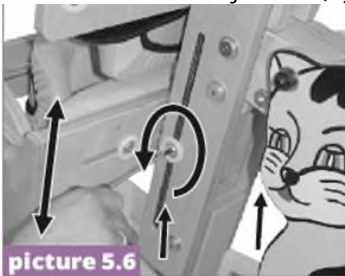




5.3 Reglarea stabilizării genunchiului

Pentru a regla corect stabilizarea genunchiului, este necesar:

- Reglați înălțimea stabilizării genunchiului (fig. 5.6)
- Reglați distanța dintre suporturile genunchiului (fig. 5.7)
- Așezați perna genunchiului în poziția dorită (fig. 5.8)
- pentru a pregăti dispozitivul în poziția culcat pe spate, în plus, suporturile genunchiului trebuie ajustate (fig. 5.9)



5.4 Reglarea suportului capului

Restul capului este utilizat în poziție culcată.

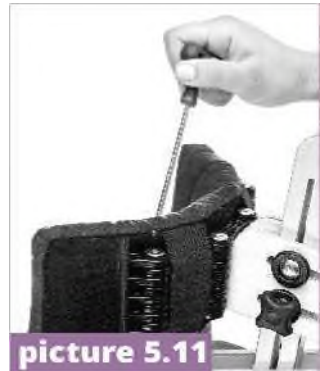
Ajustarea este prezentată în capitolul 7.

Pentru a regla în mod corespunzător repausul capului, este necesar:

- regla înălțimea corectă, unghiul poziției capului față de corp (fig. 5.10)



picture 5.10



picture 5.11

- modelează restul capului pentru a se potrivi capului pacientului (fig. 5.11)

5.5 Reglarea stabilizării piciorului

a) stabilizarea călcâiului

Pentru a regla în mod corespunzător stabilizarea călcâiului, este necesar:

- reglați locația și distanța dintre stabilizările călcâiului (fig. 5.12)
- reglați lățimea stabilizării călcâiului pentru a se potrivi pantofilor pacientului (fig. 5.13)



picture 5.12



picture 5.13

b) suporturi pentru picioare cu 3D ajustări (echipament opțional)
Dacă dispozitivul este echipat cu suporturi pentru picioare 3D,
trebuie să reglați:

- locația și distanța dintre suporturi (fig. 5.14)
- înclinarea laterală a suporturi (fig. 5.15)



6. Echipament adițional

6.1 Ajustarea tăbliei

Imaginile 6.16, 5.17 și 6.18 prezintă modul de reglare a înălțimii, ansamblului și unghiului de înclinare al mesei.

Dacă statul în poziție culcat pe spate necesită, de asemenea, coborârea tăvii sub standard, roțiți suportul așa cum este prezentat în imaginea 6.19.



Atenție! Reglarea tăbliei în poziția dorsală trebuie să fie făcută după ce pacientul este plasat în dispozitivul. În cazul poziției ventrale, tăblia este ajustată înainte ca pacientul să fie plasat în dispozitiv!

6.2 Tăblie pentru terapie manuală

Tăblia pentru terapia manuală este asamblată după ce pacientul este plasat în dispozitiv. Tăblia pentru terapia manuală este așezată pe masa normală și fixată pe ea cu 2 șuruburi (imaginile 6.20 și 6.21).



6.3 Centură de susținere a capului

Centura de susținere a capului este atașată la partea din spate a tetierei (figura 6.22). Se utilizează numai dacă dispozitivul este în poziție culcată.



6.4 Husă soft pentru tăblie

Urmați acești pași pentru a monta husa moale pentru tăblie:

Aderăți la 5 benzi adezive Velcro;

Puneți husa moale astfel încât marginile sale să acopere marginile tăbliei.



picture 6.23

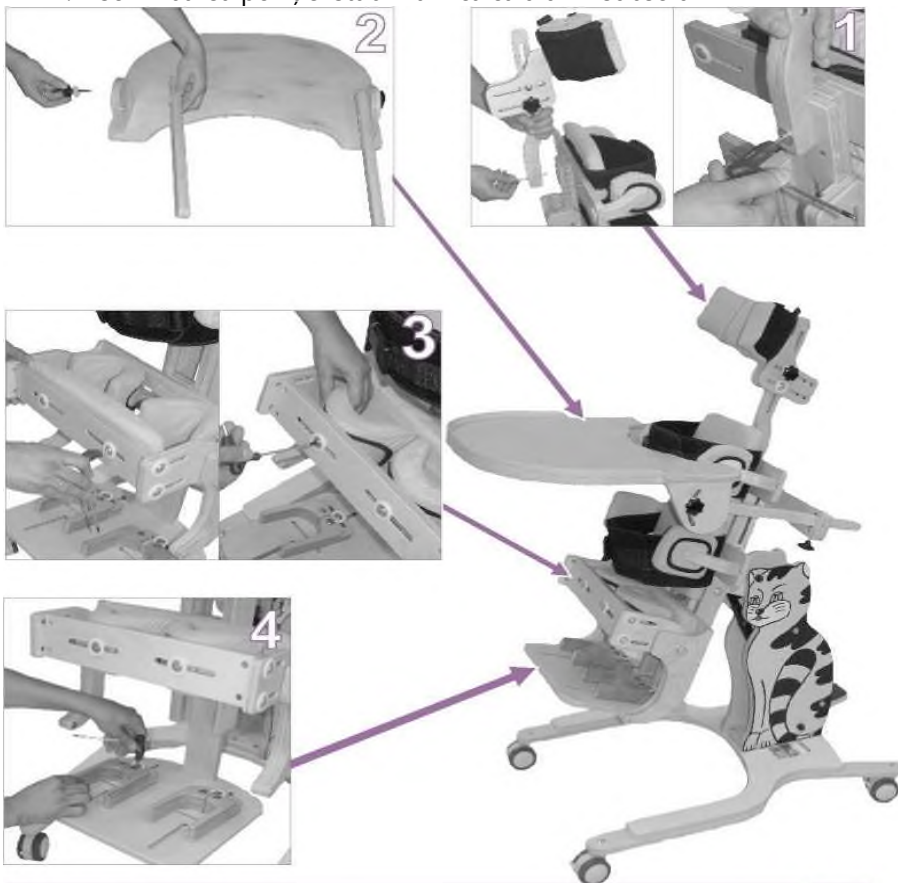


picture 6.24

7. Reglarea dispozitivului pentru decubitul dorsal

Pentru a pregăti dispozitivul pentru a sta în poziție culcată, este necesar:

1. asamblați suportul pentru cap
2. schimbați poziția suportului tăbliei
3. Asamblați suporturile genunchiului pe cealaltă parte a stabilizării genunchiului
4. schimbarea poziției stabilizării călcâiului în subsoluri



8. UTILIZAREA CADRULUI



Atenție! Cadrul CAT II INVENTO™ trebuie utilizat în conformitate cu instrucțiunile incluse în acest manual de utilizare. Amintiți-vă să utilizați produsul numai cu cineva care este instruit și informat.

8.1 Pregătirea pacientului

Înainte de a utiliza produsul, este esențial să vă asigurați că:

- ținuta pacientului este ușoară și sunt recomandate haine sportive confortabile,
- pantofii ar trebui să fie confortabili și, în plus, ar trebui să se stabilizeze glezna,
- din motive de igienă și pentru a evita abraziunea, este recomandabil ca pacientul să poarte întotdeauna haine atunci când utilizează dispozitivul, pielea nu trebuie să fie goală, în special în locurile de contact regulat cu tapițeria;
- canalele de scurgere, pungile, cateterele etc., dacă sunt aplicate, trebuie să fie asigurate pentru a funcționa corect și pentru a nu deranja în timpul utilizării produsului;
- dacă este necesar ca un pacient să poarte provizii ortopedice (guler, corset, orteză, încălțăminte) dacă este recomandat de medic.

Atenție! Îmbrăcămintea ar trebui să protejeze pielea pacientului de contactul direct cu tapițeria, precum și cu alte părți ale echipamentului.



Atenție! Numai medicul poate lua o decizie cu privire la utilizarea oricărui tip de aprovizionare ortopedică!

8.2 Pregătirea dispozitivului înainte de fiecare utilizare



Atenție! Este foarte important să ajustați dispozitivul la pacient înainte de a-l utiliza!

1. Înainte de utilizare, este necesar să:

- desfaceți / depliați dispozitivul;
- așezați dispozitivul pe o suprafață plană, astfel încât cadrul pentru stat în picioare

și persoana din interior să fie ușor accesibile; rețineți că dispozitivul trebuie ținut departe de foc și temperaturi ridicate;

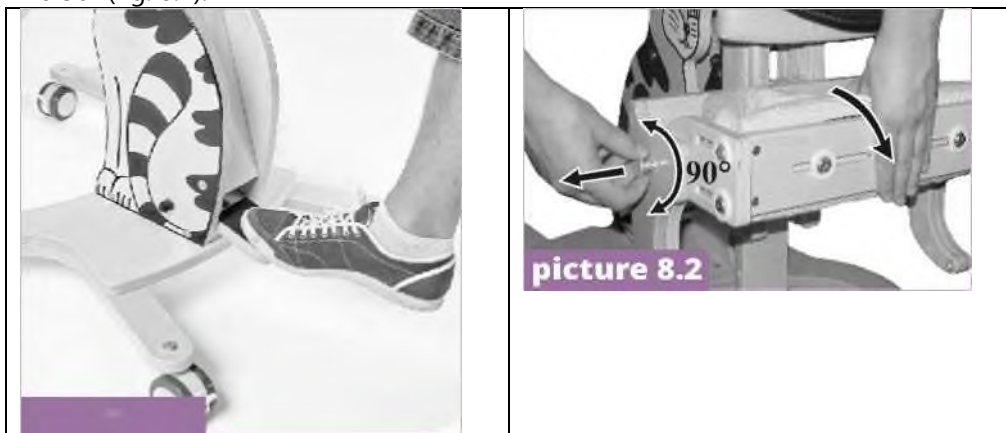
- asigurați-vă că toate componentele sunt funcționale, montate corect și stabile;
- verificați roțile pivotante și frânele;
- acționați frânele;
- apăsați frânele pentru a bloca toate roțile pivotante.

În ceea ce privește echiparea standard, dispozitivul este conceput pentru poziția verticală orientată spre înainte. Capitolul 7 prezintă în mod clar modul de ajustare a dispozitivului pentru poziția verticală orientată spre înapoi.



Atenție! Decizia privind utilizarea poziției prone (înclinat pe burtă) sau supine (înclinat pe spate) este luată de medicul curant sau de terapeut!

- reglați dispozitivul în funcție de pacient;
- aduceți dispozitivul în poziție orizontală apăsând pedala cu piciorul (fig. 8.1);
- desfaceți centurile de stabilizare a toracelui, centurile de stabilizare a pelvisului și centurile de stabilizare pentru picioare și cap (dacă dispozitivul este echipat cu acestea);
- deschideți suportul pentru genunchi, eliberând mecanismul de blocare și rotindu-l la 90° (fig. 8.2).



Funcționarea echipamentului este corectă numai atunci când dispozitivul este reglat în funcție de înălțimea și greutatea pacientului. Țineți minte să luați în

considerare toate aceste măsurători atunci când achiziționați produsul. Reglarea corectă este esențială, deoarece doar astfel produsul este sigur de utilizat. Este interzis să forțați copilul să mențină o anumită poziție, deoarece acest lucru îi poate provoca disconfort și poate duce la posturi incorecte.

ATENȚIE! Prima ajustare a cadrului pentru stat în picioare poate fi efectuată doar de o persoană instruită. Ajustările ulterioare sunt realizate de rudele pacientului, care au primit instruirea necesară privind utilizarea și reglarea dispozitivului. Rețineți că reglarea corectă este esențială, deoarece produsul este sigur și, în plus, procesul de reabilitare se desfășoară corect.

ATENȚIE! Asigurați-vă că toate centurile și sistemele de blocare sunt reglate și fixate corect. Verificați, de asemenea, dacă elementele reglabile sunt bine strânse.

8.3 Poziția verticală

Pentru a obține poziția verticală, este necesar să:

1. Pregătiți locul în care va avea loc procesul de ridicare în poziție verticală. Acesta trebuie să fie un spațiu fără pericole (de exemplu, jucării împrăștiate pe podea sau alte obiecte).
2. Așezați cadrul pentru stat în picioare cât mai aproape de pacient.
3. Blocați roțile cadrului pentru stat în picioare, ale căruciorului sau ale oricărui alt dispozitiv în care este așezat pacientul.
4. Așezați pacientul în cadrul pentru stat în picioare și asigurați-vă că toate reglajele sunt corecte. Faceți modificări dacă este necesar.



5. Fixați pacientul cu ajutorul tuturor centurilor și strângeți suportul genunchiului. Asigurați-vă că toate rolele sunt amplasate în locuri corecte (fig. 8.3)



6. Asigurați-vă că toate curelele și blocarea sunt reglate și fixate corect.
7. Deblocați cadrul în picioare cu ajutorul pedalei și țineți pacientul, precum și partea mobilă superioară a dispozitivului în același timp. Așezați pacientul în poziția corectă și apoi blocați dispozitivul eliberând pedala.
8. Masă fixă (referitor la poziția verticală invers).
9. Faceți totul invers atunci când este necesar să scoateți pacientul din dispozitiv

ATENȚIE!

Durata menținerii în poziție verticală diferă de la un pacient la altul. Se recomandă prelungirea treptată a acestui timp în perioada de început (perioada de adaptare la schimbarea poziției). Medicul sau fizioterapeutul stabilește durata corectă a sesiunii de verticalizare. Procesul de verticalizare trebuie efectuat întotdeauna sub supravegherea unei persoane instruite!

Se recomandă distragerea atenției pacientului în timpul procesului de verticalizare prin:

- jocuri de manipulare,
- jocuri educative,
- stimulare tactilă și altele.

ATENȚIE

Reglarea incorectă a dispozitivului poate provoca efecte secundare, precum: leșin, deformări ale corpului, suprasolicitarea articulațiilor. Este foarte important ca dispozitivul să fie reglat înainte de fiecare utilizare. Această ajustare trebuie efectuată numai de o persoană instruită sau de un terapeut.

Dacă apare oricare dintre aceste efecte secundare, este esențial să opriți imediat procesul de verticalizare, să scoateți pacientul din dispozitiv și să îl așezați în poziție culcată. Dacă simptomele persistă, trebuie contactat medicul. Dacă acestea dispar, este necesar să informați medicul pentru a decide asupra continuării procesului de verticalizare.

ATENȚIE

Este extrem de important ca dispozitivul să fie reglat pentru pacient înainte de utilizare!

Asigurați-vă că toate centurile și elementele reglabile sunt corect ajustate și fixate.

Este interzis să lăsați pacientul nesupravegheat!

Numai personalul instruit poate ajusta cadrul pentru stat în picioare pentru pacient!

Prima verticalizare are loc în secții de reabilitare, neurochirurgie sau ortopedie. Aceasta trebuie efectuată împreună cu medicul și fizioterapeutul, deoarece pot apărea probleme medicale în timpul primelor ședințe, precum: leșin, scăderea tensiunii arteriale, amețeală etc. Verticalizarea este ulterior continuată la

domiciliu împreună cu personal instruit (tehnician de reabilitare, asistentă comunitară, membri ai familiei instruiți).

Sfârșitul poziției verticale

1. Este esențial să pregătiți locul în care pacientul va fi scos din cadrul pentru stat în picioare. Este important să alegeți o încăpere fără pericole.
2. Aproiați cadrul pentru stat în picioare de locul în care pacientul va fi transferat.
3. Blocați roțile cadrului pentru stat în picioare, ale patului ortopedic sau ale oricărui alt dispozitiv în care va fi transferat pacientul.
4. Stabilizând corpul pacientului, deblocați maneta care protejează servomotorul. Este important să vorbiți și să păstrați contact vizual cu pacientul în timpul acestei acțiuni. Apoi, coborâți pacientul lent, pe direcția de înclinare. Când se obține unghiul corect de înclinare, blocarea dispozitivului se face eliberând maneta, astfel încât servomotorul să se blocheze.
5. Desfaceți centurile care stabilizează picioarele, șoldurile și toracele.
6. Asigurați-vă că toate centurile și elementele de siguranță sunt desfăcute și nu împiedică mișcarea pacientului.
7. Mutați pacientul și așezați-l pe dispozitivul pregătit.

10. NORME DE SIGURANȚĂ

ATENȚIE! Cadrul CAT II INVENTO™ trebuie utilizat în conformitate cu instrucțiunile din acest manual de utilizare.

Este foarte important să se consulte medicul sau fizioterapeutul pentru a lua o decizie corectă cu privire la alegerea CAT II INVENTO™ și dimensiunea acestuia. De asemenea, este esențial să vă familiarizați cu instrucțiunile descrise în manualul de utilizare înainte de a utiliza dispozitivul.

1. Înainte de utilizare, este necesar să:

- să se asigure că nu există daune sau defecte diferite care ar putea pune în pericol viața pacientului; verifică dacă toate piesele funcționează și sunt montate corect și, în plus, verifică dacă nu sunt rupte;
- verificați dacă toate șuruburile, butoanele și toate părțile lipite, cusute sau filetate sunt strânse;
- verifică dacă frânele funcționează corect;
- verificați dacă cataramele funcționează corect;

- utilizați întotdeauna centuri de siguranță, benzi Velcro ar trebui să se suprapună min. 8cm;
- reglarea dispozitivului în funcție de măsurătorile și nevoile pacientului, de exemplu reglarea pelotelor, a plăcuței pentru picioare etc.;
- asigurați-vă că toate piesele mobile și butoanele pentru reglaje sunt stabile și blocate;
- securizați pacientul cu ajutorul unor elemente cum ar fi vesta, centurile de stabilizare a piciorului, pelotele, blocul de răpire, tetiera. Este foarte important să se asigure pacientul, deoarece îl protejează de cădere. Dacă apare contractura de răpire, se recomandă utilizarea blocului de răpire pentru a preveni ulcerile între genunchi.

2. Este interzisă utilizarea dispozitivului în diferite scopuri pentru care este destinat.

3. Este interzisă utilizarea dispozitivului atunci când acesta este deteriorat sau orice parte lipsește.

4. Este interzisă lăsarea pacientului nesupravegheat.

5. Dispozitivul ar trebui să fie utilizat numai atunci când există cineva care este instruit și informat.

6. Este interzisă lăsarea nesupravegheată a dispozitivului și a pacientului pe teren instabil, chiar dacă frâna este cuplată.

7. Este interzis să urcați sau să coborâți scările; Nu contează dacă pacientul este plasat în dispozitiv sau nu.

8. Este important să acționați frâna în timp ce intrați și ieșiți din dispozitiv.

9. Asigurați-vă că toate membrele nu sunt aproape de spițe sau alte elemente reglabile.

10. Vă rugăm să acordați atenție atunci când vă apropiați de surse de foc sau de surse de temperatură ridicată în timpul utilizării dispozitivului. Mai mult decât atât, dispozitivul nu ar trebui să fie depozitat în încăperi cu umiditate ridicată.

11. Securizați dispozitivul în timpul transportului pentru a evita orice posibile daune. Producătorul nu își asumă responsabilitatea pentru daunele care au apărut din cauza pregătirii necorespunzătoare a dispozitivului în timpul transportului.

12. Înainte de a utiliza suportul, îndepărtați toate ambalajele din hârtie și plastic. Ambalajul nu este o jucărie! Stai departe de copii și animale.

ATENȚIE

O reglare incorectă a produsului poate duce la efecte secundare precum leșin, deformări ale corpului, suprasolicitarea articulațiilor etc. Dacă apar

simptomele menționate mai sus, opriți imediat utilizarea produsului, scoateți utilizatorul din dispozitiv și așezați-l în poziție culcată. Dacă simptomele nedorite persistă, contactați imediat un medic. Dacă simptomele au dispărut, informați medicul curant pentru a decide asupra continuării procesului de reabilitare.

Dispozitivul poate fi folosit numai în interiorul clădirilor.

Dispozitivul conține piese mici pe care copiii le pot înghiți.

Nu utilizați produsul dacă prezintă semne de deteriorare, ruptură sau uzură. Doar un produs intact și utilizat corect garantează funcționarea sigură. Dacă produsul este deteriorat, întrerupeți utilizarea și contactați producătorul.

Este interzis să efectuați orice modificări asupra structurii dispozitivului, deoarece acest lucru este periculos și duce la pierderea garanției. În niciun caz o persoană neautorizată nu trebuie să repare sau să modifice produsul și construcția acestuia, deoarece siguranța și sănătatea utilizatorului depind de acest lucru, iar garanția va fi anulată.

Greutatea utilizatorului nu trebuie să depășească greutatea maximă indicată la pagina 9, unde se găsesc informații în acest sens.

Orice incident grav care implică acest dispozitiv trebuie raportat atât producătorului, cât și autorității competente din țara dumneavoastră.

11. TERMENI DE GARANȚIE

- Akces-MED Sp. z. o. o vinde produse fără defecte de fabricație sau defecte.
- Producătorul oferă cumpărătorului o garanție de 24 de luni de la data achiziționării. Toate defectele descoperite în timpul perioadei de garanție vor fi reparate gratuit.
- Toate defectele care apar după perioada de garanție pot fi reparate numai atunci când utilizatorul va plăti pentru aceasta. Această regulă nu se aplică produselor rambursate - utilizatorul poate solicita rambursarea National Health Refund.
- Producătorul susține că produsul poate fi utilizat timp de 36 de luni. Utilizatorul poate utiliza acest produs după această perioadă numai atunci când va trimite dispozitivul producătorului pentru a-l întreține. Apoi, producătorul determină din nou cât timp poate fi utilizat produsul și, în plus, va fi determinată data următorului serviciu.
- Dacă produsul este deteriorat, vă rugăm să contactați distribuitorul nostru sau Akces-MED Sp. z. o. o. customer service (tel. 17/864 04 77)

10. Întreținere și curățare

Cadrul fix CAT II INVENTO™, care este un dispozitiv medical, trebuie păstrat întotdeauna curat și trebuie utilizat în conformitate cu instrucțiunile producătorului. Cadrul în picioare trebuie păstrat într-o cameră curată, uscată și ventilată. Întreținerea și curățarea trebuie efectuate cel puțin o dată pe lună. Curățarea și întreținerea periodică a dispozitivului este esențială pentru a menține buna funcționare și siguranța acestuia.

Recomandări pentru curățarea tapițeriei și a altor elemente ale dispozitivului:

1. Spălați cu apă caldă folosind o cârpă moale și produse de curățare ușoare.
2. Asigurați-vă că cârpa nu este prea umedă, deoarece acest lucru poate mări pata și poate deteriora tapițeria sau spuma din interiorul tapițeriei.
3. Amintiți-vă să eliminați excesul de umiditate din tapițerie înainte de următoarea curățare.
4. Tapițeria nu trebuie să se ude în timpul curățării.
5. Nu trebuie să înmuiați tapițeria!
6. După curățarea petelor, tapițeria trebuie clătită cu apă caldă și uscată cu o cârpă curată.
7. Nu folosiți perii dure pentru curățarea tapițeriei.
8. Nu curățați tapițeria cu substanțe chimice puternice, de exemplu solvenți sau caustice pe bază de clor.
9. Nu curățați, nu înlocuiți niciun element și nu mențineți cadrul în picioare în timpul utilizării.
10. Elementele metalice și plastice trebuie curățate manual cu agenți de curățare adecvați, după ce ați citit recomandările producătorului agentului de curățare dat.
11. Este posibil să dezinfectați elementele de metal, plastic, lemn și tapițerie ale produsului cu un dezinfectant general disponibil. Pentru a dezinfecta elementul selectat, pulverizați suprafața acestuia cu un dezinfectant disponibil în general pe piață și ștergeți cu o cârpă uscată și curată. După dezinfecție, așteptați până când elementul este complet uscat, în special în cazul tapițeriei. Înainte de a utiliza dezinfectantul, verificați mai întâi într-un loc invizibil dacă produsul nu va decolora sau deteriora suprafața dezinfectată.

ATENȚIE

Amintiți-vă că tapiteria trebuie să fie întotdeauna uscată înainte de utilizare! Producătorul scaunului, Akces-MED Ltd., nu este responsabil pentru orice daune cauzate de utilizarea detergenților nepotriviti.

Înainte de utilizare, este necesar să:

- roți curate,
- verificați dacă baza și roțile sunt montate corect; verificați dacă frâna oprește roata de întoarcere;
- verificați dacă construcția scaunului cu roțile nu prezintă rupturi sau alte tipuri de deformări;
- verificați dacă toate piesele mobile funcționează și dacă toate șuruburile, piulițele, butoanele etc. sunt strânse corect
- verificați dacă centurile, vestele, centurile portbagajului, centurile de stabilizare a picioarelor etc. nu sunt rupte; verificați dacă cataramele și clemele funcționează corect.

ATENȚIE

Producătorul își asumă responsabilitatea numai pentru defecțiunile sau daunele ascunse care au apărut în ciuda faptului că utilizatorul a respectat liniile directoare.

În caz de daune, este esențial să contactați persoana care v-a vândut produsul.



INSPECȚIA TEHNICĂ

Inspecțiile tehnice ar trebui efectuate în mod regulat. Înainte de întreținere, produsul trebuie curățat temeinic pentru a dezvălui orice deteriorare ascunsă.

Frecvență	Ce ar trebui verificat?	Ce ar trebui făcut?	Observații
Înainte de fiecare utilizare	Condiția generală a produsului	Verificați: • întregul produs pentru eventuale deteriorări vizibile, fisuri sau defecte mecanice,	În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și contactați Furnizorul/Distribuitorul dumneavoastră sau

		• dacă produsul este complet, • dacă toate șuruburile, bolțurile, butoanele, piulițele și celelalte elemente ale construcției sunt complete și bine strânse.	Producătorul.
	Roți și frâne	Verificați: • dacă roțile sunt montate corect și nu sunt deteriorate, • dacă frâna blochează roata la rotire, • dacă roțile nu sunt murdare. Dacă este necesar, curățați roțile.	În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și contactați Furnizorul/Distribuitorul dumneavoastră sau Producătorul.
	Fixarea elementelor de construcție.	Verificați toate mecanismele produsului și piesele sale mobile. Verificați în special: • dacă șezutul este montat corect (dacă este cazul), • dacă roțile sunt montate corect (dacă este cazul), • dacă elementele de fixare a utilizatorului sunt montate corect și funcționează bine (dacă este cazul), • dacă toate piesele mobile sunt complete, funcționează corect și nu se blochează, • dacă mecanismele	În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și contactați Furnizorul/Distribuitorul dumneavoastră sau Producătorul.

		de reglare ale următoarelor elemente funcționează corespunzător (dacă este cazul): tetieră, spătar, șezut, bloc de abducție, cotiere, suporturi pentru picioare.	
	Elemente de tapițerie	Verificați: • dacă există deteriorări, rupturi, desfășurări de cusături sau deformări ale elementelor de tapițerie, • dacă centurile de stabilizare, vestele sau centurile de siguranță nu sunt tocite sau răsucite și dacă cataramele funcționează corect, • dacă centurile de stabilizare, vestele sau centurile de siguranță funcționează corespunzător și nu se deschid sub presiune sau la tragere.	În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și contactați Furnizorul/Distribuitorul dumneavoastră sau Producătorul.
O dată pe săptămână	Curățarea produsului	Dacă cadrul și elementele de tapițerie se murdăresc (praf, noroi etc.) în timpul utilizării zilnice, ștergeți-le cu o cârpă umedă, fără detergenți.	Produsul trebuie curățat atunci când este necesar, dar cel puțin o dată pe săptămână. Nu utilizați detergenți pe bază de clor sau alcool metilat. Înainte de a folosi produsul, verificați dacă elementele de tapițerie sunt uscate.

		Îndepărtați murdăria (de exemplu, păr, resturi de alimente etc.) de pe piesele mobile ale produsului.	
O dată pe lună	Axe roți, conectori rapizi (dacă este cazul).	Verificați: • dacă roțile se învârt și dacă nu sunt slăbite. Pentru întreținerea roților, aplicați o cantitate mică de lubrifiant între ax și butucul roții. Verificați dacă roțile se pot monta și demonta cu ușurință.	Curățați roțile atunci când sunt murdare. În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și contactați Furnizorul/Distribuitorul sau Producătorul.
	Construcții de produse (sudură, filetare, lipire)	Verificați: starea cadrului produsului în locurile de îmbinare (suduri, fire, lipire).	În cazul oricăror deteriorări sau defecte, întrerupeți utilizarea produsului și contactați Furnizorul / Distribuitorul sau Producătorul.
	Anvelope/inner tubes (dacă e aplicabil).	Verificați: Starea de uzură a anvelopei. Verificați dacă există deteriorări vizibile. Verificați presiunea în pneuri (dacă este cazul).	Dacă presiunea în anvelope este prea mică, umflați-le la nivelul corect. În cazul oricăror deteriorări sau defecte, întrerupeți utilizarea produsului și contactați Furnizorul / Distribuitorul sau Producătorul.
O dată la fiecare 6 luni	Construcția pieselor mobile.	Verificați: dacă părțile mobile ale construcției nu au fost deteriorate. Mențineți-le folosind un agent de curățare adecvat.	În cazul oricăror deteriorări sau defecte, întrerupeți utilizarea produsului și contactați Furnizorul / Distribuitorul sau Producătorul.
	Etichetarea produsul	• dacă marcajele și etichetele sunt lizibile.	În caz de deteriorări sau defecte, opriți imediat utilizarea produsului și

			contactați Furnizorul/Distribuitorul sau Producătorul.
După terminarea duratei de viață a produsului.	Verificarea detaliată a produsului.	Verificați produsul.	Producătorul specifică durata de viață a produsului, care este dată în manualul de utilizare. După perioada dată, utilizatorul poate utiliza produsul numai dacă acesta este trimis înapoi producătorului pentru a fi verificat mai întâi. După aceea, producătorul va redefini durata de viață a produsului și data următoarei verificări.

**Lista tuturor pieselor de schimb este disponibilă pentru descărcare după
selectarea produsului pe www.akces-med.com**

12. ETICHETARE

12.1 SIMBOLURI



Declarație că produsul
îndeplinește cerințele
esențiale



Nr. serie



Vă rugăm, citiți manualul
de utilizare înainte de
utilizare



Atenție



Producător



Uscați vertical



Nu folosiți clor



Nu călcați



Nu folosiți curățare chimică



Nu folosiți înălbitor



Data de fabricație



Conținut delicat, fragil



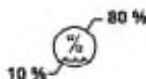
Produsul nu conține latex



Nr. catalog



A se depozita în loc uscat



Limitare privind umiditatea relativă de depozitare



A se proteja de lumina soarelui



Este interzis atât să urci, cât și să cobori scările. Nu contează dacă utilizatorul este plasat în dispozitiv sau nu



A se depozita în intervalul de temperatură



Este interzis să lăsați utilizatorul nesupravegheat în timpul utilizării produsului.



Produs medical



Este interzisă utilizarea fără centurile de siguranță fixate



Trebuie să citiți informațiile suplimentare

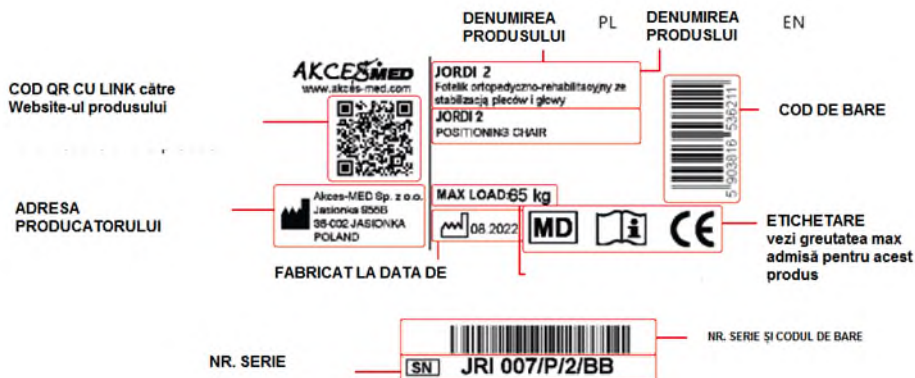


Trebuie să citiți informațiile suplimentare



Trebuie să folosiți instrumentele din kit-ul de montare

12.2 PLACĂ DE IDENTIFICARE



Producător



Akces-MED Ltd.

Jasionka 955 B

36-002 Jasionka

tel. +48 17 864 04 7

e-mail: export@akces-med.com

BDO: 000031619

