

**AT51128 SCHŮDEK K VANĚ VÝŠKOVĚ
NASTAVITELNÝ**



OBECNÉ UPOZORNĚNÍ

Nepoužívejte zařízení, dokud si nepřečtete a neporozumíte této příručce. Pokud upozorněním, varováním nebo pokynům nerozumíte, obraťte se na zdravotnického pracovníka nebo prodejce, aby nedošlo k poškození výrobku. **POZNÁMKA:** Všechny díly musí být zkontrolovány, zda-li nedošlo k jejich poškození během přepravy. Pokud si všimnete takového poškození, **NEPOUŽÍVEJTE** výrobek. Další informace získáte od výrobce.

POUŽITÍ

Schůdek k vaně je speciální zařízení, které umožňuje osobám se zdravotním postižením bezpečně a pohodlně vstoupit do vany, používat toaletu a přístupová místa ve výškách. Schůdek do vany je praktické řešení, které usnadní každodenní činnosti.

CHARAKTERISTIKA

- Široká platforma opěrky nohou pro pohodlné a pohodlné používání
- Protiskluzové krytky pro bezpečnost a stabilitu
- Perforovaná plocha sedáku pro odtok vody
- Nastavitelná výška (3 úrovně nastavení)

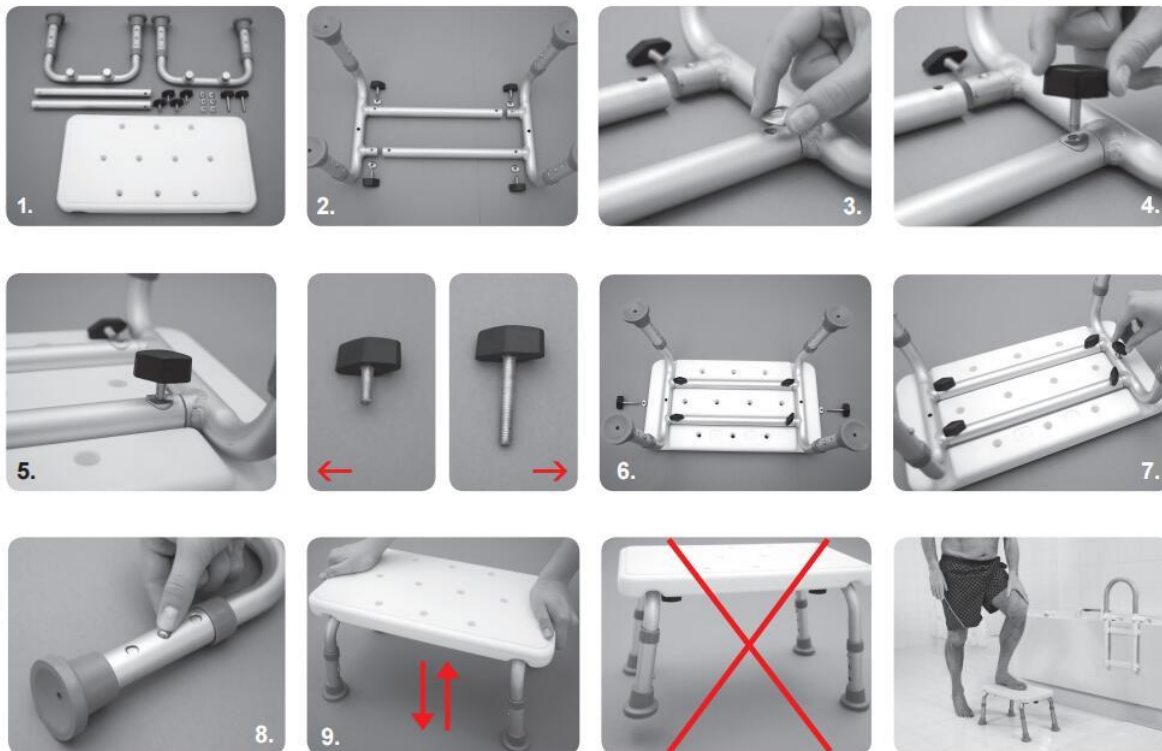
KONTRAINDIKACE

fyzická nebo duševní omezení (např. zrakové postižení), která brání bezpečné manipulaci s výrobkem

ROZSAH DODÁVKY : sedadlo, dvě hliníkové nohy, dva rámy, 4 krátké knoflíky, 2 dlouhé knoflíky, 6 kovových podložek. (1.)

MONTÁŽ

Přišroubujte hliníkové nožky k prvkům rámu pomocí krátkých knoflíků a kovových podložek (2,3,4,5). Poté připevněte sedadlo k hliníkové konstrukci pomocí dlouhých knoflíků a podložek (6,7). Nastavte stejnou výšku na každé noze (8,9,10).



DEMONTÁŽ

Všechny výše popsané kroky by měly být provedeny v opačném pořadí.

TECHNICKÉ PARAMETRY:

- Plocha plošiny: 40 x 22 cm
- Výška plošiny: 21-26 cm
- Celková šířka: 41,5-43,5 cm
- Maximální hmotnost uživatele: 110 kg
- Hmotnost: 1.5 kg
- Velikost balení: 42 * 10 * 26 cm



Tento symbol označuje maximální hmotnost uživatele

POZNÁMKA:

Je zakázáno používat výrobek jiným způsobem než k určenému účelu

POZNÁMKA:

Před použitím zkontrolujte, zda byly všechny součásti správně sestaveny.

POZNÁMKA: Výrobce neodpovídá za škody způsobené zanedbáním údržby, nedostatečným servisem nebo nedodržováním doporučení v této příručce.

NEŽADOUcí PŘÍHODA

V případě "vážného incidentu" souvisejícího s produktem, který vede přímo nebo nepřímo, může nebo by mohla vést k některé z následujících událostí:

- a) úmrtí pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- b) dočasné nebo trvalé zhoršení zdravotního stavu pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- c) vážné ohrožení veřejného zdraví

tato "závažná událost" musí být nahlášena výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, v němž má uživatel nebo pacient bydliště. V případě ČR je příslušným orgánem SÚKL (Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor zdravotnických prostředků). Uživatel/pacient jsou povinni písemně oznámit výrobcí nebo zplnomocněnému zástupci a SÚKL jakoukoliv nežádoucí příhodu, která vznikla v souvislosti s použitím zdravotnického prostředku.

PROHLÁŠENÍ Na tento výrobek bylo vydáno prohlášení o shodě s Nařízením (EU) MDR 2017/745 v platném znění a ve shodě s legislativními požadavky ČR na zdravotnické prostředky v platném znění.

UPOZORNĚNÍ V případě bolesti, alergických reakcí nebo jiných rušivých příznaků spojených s používáním zdravotnického prostředku, které jsou pro uživatele nejasné, se poraďte s lékařem.

UPOZORNĚNÍ Výrobce neodpovídá za škody způsobené nedbalostí, nedostatečnou údržbou nebo nedodržením pokynů v návodu.

UPOZORNĚNÍ Je zakázáno používat výrobek jinak, než je jeho účel!

OBCHOD

Výrobek by měl být skladován v suché chladné místnosti, mimo vlhkost a přímé sluneční světlo.

ÚDRŽBA A ČIŠTĚNÍ

Výrobek by měl být očištěn vlhkým hadříkem s přídavkem jemného detergentu. Nepoužívejte hrubé předměty k čištění, mohlo by dojít k poškrábání prvků výrobku.

ZPŮSOB LIKVIDACE VÝROBKU PO SKONČENÍ ŽIVOTNOSTI

Po vyjmutí výrobku z jeho životnosti může být zdravotnický prostředek zlikvidován jako běžný komunální odpad

CÍLOVÁ SKUPINA PACIENTŮ

Zdravotnický pracovník sdělí svou odpovědnost za používání prostředku dospělým a dětem, přičemž zohlední dostupné varianty/velikosti/nezbytné funkce/velikosti a indikace, přičemž zohlední informace poskytnuté výrobcem.

ZÁRUČNÍ LIST

Datum prodeje:

.....

Razítko a čitelný podpis prodávajícího:

.....

- 1) Firma Ortgroup Medical s.r.o., 1. Máje 3236/103, 703 00 Ostrava – Vítkovice tímto dává záruku na výrobek 2 roky ode dne vydání zboží kupujícímu.
- 2) V záruční době se Ortgroup Medical s.r.o. zavazuje vykonat nevyhnutelné opravy za účelem možnosti opětovného používání zboží v termínu do 30 dní od obdržení reklamace.
- 3) Ortgroup Medical s.r.o. si vyhrazuje právo výměny zboží v případě, že náklady na opravu uzná za nerentabilní.
- 4) V případě zjištění nesprávného fungování zboží je potřebné jej bezodkladně odeslat na adresu prodejce nebo kontaktovat prodejce.
- 5) Před použitím výrobku je potřeba se seznámit s návodem na použití a řídit se instrukcemi v něm uvedenými. Použití výrobku v rozporu s jeho určením ztrácí nárok na záruku. Výrobce nenese odpovědnost za škody vzniklé použitím výrobku v rozporu s tímto návodem k použití nebo v případě nedodržení instrukcí obsažených v tomto návodu k použití.
- 6) Záruka se nevztahuje na poškození vzniklé ostrým předmětem, poškození vzniklé v důsledku působení vnějších mechanických sil, znečištění zboží mastnými substancemi či benzínem.
- 7) TENTO ZÁRUČNÍ LIST JE PLATNÝ VÝLUČNĚ SPOLU S DOKLADEM O KOUPI. V PŘÍPADĚ REKLAMACE PROSÍME O PŘILOŽENÍ DOKLADU O KOUPI. Reklamacie bez dokladu o koupi nebudou akceptované.
- 8) TENTO ZÁRUČNÍ LIST JE PLATNÝ VÝLUČNĚ SPOLU S DOKLADEM O KOUPI. V PŘÍPADĚ REKLAMACE PROSÍME O PŘILOŽENÍ DOKLADU O KOUPI.
- 9) Reklamacie zaslané bez dokladu o koupi nebo bez záručního listu nebudou přijaty (akceptovány).



ANTAR Sp. J.
I.Groniecka-Tarnkowska, A.Tarnkowski
ul. Zawisłańska 43 03-068 Warszawa, Polsko
email antar@antar.net tel 22 518 36 00

Distribuce:

Ortgroup Medical s.r.o., 1. Máje 3236/103, 703 00 Ostrava - Vítkovice
E-mail: ortgroup@ortgroup.cz, www.ortgroup.cz
Tel.: 596 630 615

Datum vydání návodu: 20.11.2022
v1-1 20

