

AT51427

UŽIVATELSKÁ PŘÍRUČKA K REHABILITAČNÍ KOPULI



MD

CE

CZK

OBECNÉ UPOZORNĚNÍ

Nepoužívejte výrobek, dokud si nepřečtete a neporozumíte těmto pokynům. Pokud nerozumíte varováním, upozorněním nebo pokynům, obraťte se na svého lékaře nebo prodejce, aby nedošlo k poškození výrobku.

KONTRAINDIKACE

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

POPIS A ÚČEL

Kabelová rehabilitační kopule je zařízení s velmi širokou škálou možných cvičení. Jednu stranu lze použít jako nafukovací kopuli, která pracuje a ohýbá se podle tlaku cvičence, druhou stranu lze použít jako pevnou plošinu.

FUNKCE

Kopule umožňuje všeobecný trénink a lze ji použít pro širokou škálu cvičení, jako je aerobní, kondiční a balanční trénink. Zlepšuje pohybovou koordinaci a pomáhá udržet rovnováhu.

POUŽITÍ

Při používání kopule je možné díky přiloženým kabelům procvičovat horní část těla. Balanční plocha může mít nastavitelnou hladinu vzduchu, což usnadňuje nastavení obtížnosti cvičení pro začátečníky i pokročilé uživatele.

TECHNICKÉ ÚDAJE:

- 2 elastické, délka kabelů: 92 cm
- průměr vyvažovací plochy: 40 cm
- celkový průměr: 46 cm
- výška: 16 cm (nastavitelná stlačením)
- maximální hmotnost uživatele: 120 kg



Tento symbol označuje maximální hmotnost uživatele

NEŽADOUČÍ PŘÍHODA

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

- úmrtí pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- dočasné nebo trvalé zhoršení zdravotního stavu pacienta, uživatele nebo jiné osoby,
- 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.

POZNÁMKY:

V případě bolesti, alergických reakcí nebo jiných pro uživatele nejasných příznaků souvisejících s používáním zdravotnického prostředku se poradte s lékařem.

UPOZORNĚNÍ: Je zakázáno používat výrobek jinak, než jak je určeno.

UPOZORNĚNÍ: Výrobce nenes odpovědnost za škody způsobené nedbalou údržbou, nedostatečným servisem nebo v důsledku nedodržení pokynů uvedených v tomto návodu.

ČIŠTĚNÍ A ÚDRŽBA

Výrobek by se měl čistit pouze vlhkým hadříkem a jemným čisticím prostředkem. K čištění nepoužívejte hrubé předměty, rozpouštědla ani silné čisticí prostředky.

SKLADOVÁNÍ

Výrobek by měl být skladován na suchém a chladném místě, mimo dosah vlhkosti a přímého slunečního záření.

CÍLOVÁ SKUPINA PACIENTŮ

Zdravotnický pracovník musí na vlastní odpovědnost informovat dospělé a děti o použití prostředku s ohledem na dostupné varianty/velikosti/potřebné funkce/velikosti a indikace a s ohledem na informace poskytnuté výrobcem.

LIKVIDACE PRODUKTU

Při likvidaci použitého výrobku je nutné dodržovat příslušné předpisy pro likvidaci odpadu. Výrobek nepatří do komunálního odpadu.
ZÁRUČNÍ LIST výrobek obsahuje části, které lze dále recyklovat. Proto jej po ukončení používání zlikvidujte předáním do sběrného dvora.

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 nenes 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. Reklamac 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) Reklamac zaslané bez dokladu o koupi nebo bez záručního listu nebudou přijaty (akceptovány).



ANTAR Sp. J.
I.Groniecka-Tarnkowska, A.Tarnkowski
ul. Zawiańska 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: 05.12.2022
v1-1 05.12.2022