

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 30dní 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 Ortgroup Medical s.r.o. – viz bod 1 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.
- 8) Reklamace bez dokladu o koupi nebudou akceptované.

Výrobce:



ANTAR Sp. J.
I.Groniecka-Tarnkowska, A.Tarnkowski
ul. Zawiślańska 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



NÁVOD K POUŽITÍ

CHODÍTKO ČTYŘKOLOVÉ

MODEL: AT51089



Datum vydání návodu 06.03.2023
Datum poslední revize: 06.03.2023
REV. V 01

Chodítka je vyrobeno z vysoce kvalitní oceli. Skládací rám je pohodlný pro přepravu. Chodítka je vybaveno otočnými předními kolečky a neotočnými zadními kolečky s brzdou a parkovací brzdou. Výrobek je doplněn o sedák, který umožňuje odpočinek v sedě. Chodítka má také pohodlný košík na potřebné věci nebo drobné nákupy.

Varování

Před zahájením jakékoli operace zkontrolujte stav zařízení. Pokud produkt nefunguje nebo vypadá abnormálně, okamžitě kontaktujte prodejce, u kterého jste produkt zakoupili. Ortgroup Medical s.r.o nenese odpovědnost za nesprávné použití zařízení.

Všeobecné bezpečnostní informace

1. Nesmí být překročena maximální hmotnost uživatele 120 kg.
2. Chodítka se nesmí používat na tradičních a eskalátorových schodech.
3. Nesnažte se chodítka tlačit, když na sedadle sedí osoba.
4. Sedačka se nesmí používat k přepravě osob a zboží.
5. Nesedejte si na sedadlo, když je chodítka na nakloněné ploše.
6. Chodítka je určeno pouze jako pomůcka při chůzi.
7. Chodítka lze používat pouze s určitým příslušenstvím a náhradními díly.
8. Věci lze přepravovat pouze v košíku. Na rukojeti chodítka nezavěšujte těžké předměty, protože to může snížit stabilitu chodítka.

Obecná bezpečnostní opatření

1. Ujistěte se, že chodítka bylo před použitím rozebráno.
2. Před použitím zkontrolujte brzdy.
3. Ujistěte se, že všechny části jsou v dobrém stavu a pohyblivé části jsou funkční.
4. Nesmíte jezdit vsedě na sedadle. Nesprávné použití chodítka může mít za následek vážné zranění uživatele a/nebo poškození rámu nebo koleček chodítka.
5. Chodítka se nesmí používat pro chůzi pozpátku.
6. Buďte opatrní při zdolávání obrubníků a jiných překážek a při používání chodítka na nakloněném, nerovném nebo kluzkém povrchu. Pokud tak neučiníte, může dojít k vážnému zranění uživatele.
7. Během používání chodítka není dovoleno provádět žádné úpravy.
8. Buďte opatrní, pokud jsou v košíku těžké předměty (max. hmotnost 5 kg).
9. Všechna kola musí být vždy v kontaktu se zemí.
10. Před použitím sedačky zabrzděte.
11. Používáte-li chodítka ve stacionární poloze, zabrzděte

Složení produktu

Rám	ocel
Kolečka	PVC
Rukojeti	Plast
Sedadlo	Plast

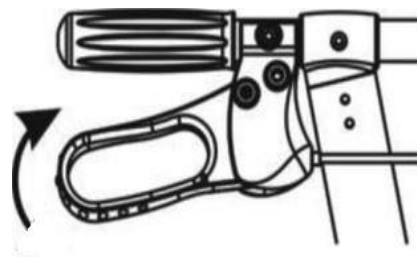
Příprava k použití

Typ asistenčního zařízení a jeho vhodnou konfiguraci musí zvolit kvalifikovaný lékařský a technický personál na základě podmínek a podmínek použití zařízení uživatelem.

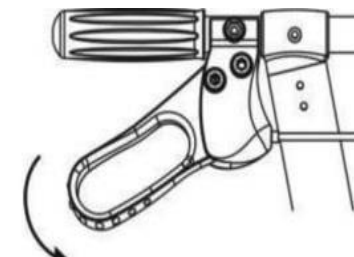
1. Sklopením příčných trubek sedadla rozložte rám.
2. Nastavte výšku rukojeti.
3. Přidejte košík.

Použití brzd

Před každým použitím vyzkoušejte správnou funkci brzd. Při stlačení páky brzdy (Obr.1) směrem nahoru by chodítka mělo přibrzdit až úplně zastavit. Stlačením páky brzdy směrem dolů (Obr.2), by se měly brzdy zaaretovat. Opačným postupem brzdy odblokujete. Vždy používejte obě brzdy!



Obr.1



Obr.2

Nosnost	120 kg
šířka rozloženého chodítka	62 cm
průměr koleček	19,5 cm
tloušťka sedátka	2 cm
šířka sedátka	38 cm
výška sedátka	61 cm
nastavitelná výška madel	80-92 cm
hmotnost	10,85 cm



symbol označuje maximální hmotnost uživatele

Likvidace produktuPři likvidaci použitého chodítka je nutné dodržovat příslušné předpisy pro likvidaci odpadu. Důrazně doporučujeme kontaktovat vašeho místního autorizovaného dodavatele, který zajistí likvidaci vašeho chodítka.

Obecná opatření pro použití

Před použitím se vždy ujistěte, že jsou rukojeti ve správné výšce a že jsou správně upevněny. Aby se zabránilo riziku pádu, chodítka se nesmí používat na nerovném nebo nakloněném povrchu. Zkontrolujte stav kol a brzd. Nakonec zkontrolujte celkovou stabilitu rámu.

Údržba a čištění

Po každém použití odstraňte nahromaděné nečistoty jemnými čistícími prostředky a poté nechte uschnout. Nepoužívejte ostré, třecí houby. Pravidelně kontrolujte činnost brzd, stav upevňovacích šroubu a stav spoju.

Nežádoucí 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 výrobcem 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 výrobcem nebo zplnomocněnému zástupci a SÚKL jakoukoliv nežádoucí příhodu, která vznikla v souvislosti s použitím zdravotnického prostředku.

Varování:

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

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.