

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 pou

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) Reklamáce bez dokladu o koupi nebudou akceptované.

Výrobce:

ANTAR Sp. J.
I.Groniecka-Tarnowska, A.Tarnowski
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

NÁVOD K POUŽITÍ

CHODÍTKO ČTYŘKOLOVÉ

Název: AT51111



Datum vydání návodu 25.05.2021

Datum poslední revize: 07.03.2022

REV. V 02

POUŽITÍ

Chodítka je součástí řady kompenzačních pomůcek, určených pro tělesně postižené osoby a osoby se sníženou schopností mobility. Chodítka je určeno pro oporu a odlehčení dolních končetin při chůzi, návniku chůze, pócrázových a pooperačních stavech a následné rehabilitaci. Je vhodné též pro transport drobných předmětů.

POPIS

Skládací rám chodítka je vyroben z odlehčených, povrchově upravených duralových trubek vysoké pevnosti, doplněn čtyřmi plnými kolečký, z nichž přední dvě mají uložení v otočné vidlici a mají větší průměr, a pohodlnými ergonomickými výškově nastavitelnými rukojeťmi. Chodítka je vybaveno bowdenovými brzdami s možností aretace, sedátkem, zádovou opěrkou, nákupní taškou a aretační pojistkou při složení.



TECHNICKÉ PARAMETRY:

Výška chodítka	86-96 cm
Šířka chodítka	58 cm
Hloubka chodítka	70 cm
Výška sedáku	54 cm
Rozměry sedáku	45x22cm
Průměr koleček	24/20
Hmotnost chodítka	8,2 kg
Nosnost chodítka	136 kg



Tento symbol označuje maximální hmotnost uživatele

BEZPEČNOSTNÍ UPOZORNĚNÍ

Před používáním chodítka si pečlivě přečtěte návod k použití a v případě jakýchkoliv nejasností kontaktujte vašeho dodavatele.

Před používáním chodítka konzultujte jeho vhodnost s ošetřujícím lékařem.

Při transportu (automobilem nebo autobusem) nepoužívejte chodítka k sezení. Chodítka ani taška nepřetěžujte a nepřekračujte maximální nosnost 136 kg, resp. 5 kg.

Při skládání a rozkládání chodítka postupujte opatrně, aby nedošlo k zachycení a úrazu prstů.

Je-li chodítka v klidu, vždy zaaretuje brzdy. Při užívání chodítka musí být všechny kola v kontaktu s podkladem. Chodítka není určeno pro transport sedících uživatelů.

OBSAH BALENÍ

Ujistěte se, zda jste obdrželi všechny části chodítka, tj. chodítka s madly, nákupní košík a opěrka zad.

NASTAVENÍ VÝŠKY MADEL

Zmáčkněte pojistku (A) a nastavte požadovanou výšku obou madel. Tuto pozici zajistíte uvolněním pojistky. Zkontrolujte, zda jste obě madla nastavili do stejné výšky. Madla by měla být nastavena tak, aby při vzpřímeném postoji uživatele, byla zachována mírná fyziologická flexe v loketním kloubu, tj. stav, když se horní končetiny přirozeně uvolní: Loket by neměl být úplně propnutý ani příliš pokrčení. Nemělo by docházet k hrbení ani přílišnému vytažení ramen a lopatek. Optimální nastavení výšky madel vždy konzultujte s vaším ošetřujícím lékařem nebo fyzioterapeutem.

BRZDY

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

TRANSPORTNÍ A SKLADOVACÍ POLOHA

Vytažením madla (E) směrem nahoru lze chodítka jednoduše složit do transportní polohy. Při rozkládání postupujte opačným způsobem.



ÚDRŽBA

Chodítka lze čistit a udržovat běžnými čistícími, dezinfekčními a konzervačními prostředky, které neobsahují rozpouštědla. Pro zachování maximální funkčnosti a stability doporučujeme pravidelně kontrolovat polohu všech jisticích prvků, stav koleček a pro plynulé a bezhlučné ovládání bowdenových brzd pravidelně promazat ovládací lanka, popř. odstranit mechanické nečistoty všech částí.

SERVIS A OPRAVY

V případě nutnosti odstranění závady nebo provedení servisu, kontaktujte prodejce, který Vám poskytne veškeré informace.

LIKVIDACE

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

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.