

**ПАСПОРТ
(ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ)**



**Кресло пациента процедурно - смотровое
«МД-КПС-1»**

ООО «СТИЛЬМЕД»

- установить кресло на место и убедиться в его устойчивости. Для этого с помощью регулируемых опор (ножек), расположенных в нижней части кресла, выкручивая их, выставить кресло в устойчивое положение. Регулируемые опоры помогают исправить неровности пола.

5 Инструкция по эксплуатации:

5.1 При работе с креслом необходимо:

- Снять один из двух подлокотников или развернуть его так, что бы пациент смог сесть на кресло с боковой части, не задействованной при процедурах.
- Затем развернувшись на кресле, пациент может закинуть ноги на секцию «ноги», если она находится в поднятом положении.
- После окончания процедур, пациент должен проделать те же движения и встать с кресла через боковую часть.
- Не допускается садиться и надавливать на секцию «ноги» с нагрузкой более 30 кг.
- Регулировка трансформируемых частей кресла производится заранее, без нагрузки.

5.2. Регулировка секции спина осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex» для более удобного положения пациента и работы врача, при проведении медицинских процедур. Регулировка происходит вручную в диапазоне угла наклона (от 0° до 80°).

Для того чтобы отрегулировать угол наклона спинной секции необходимо, поднимая ручную спинку от горизонтального положения в вертикальное, зафиксировать ее в нужном положении. Каждое положение сопровождается характерным щелчком, который означает, что механизм занял следующее положение. Если необходимо вернуть спинку в положение, ниже установленного, или в горизонтальное, нужно поднять ее до максимума и затем опустить до горизонта, после чего выставить нужное положение.

5.3 Регулировка секции ноги осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex» для более удобного положения пациента. Регулировка происходит вручную в диапазоне угла наклона (от минус 40° до 10°).

Для того чтобы отрегулировать угол наклона ножной секции необходимо, поднимая секцию вручную от вертикального положения до горизонтального, зафиксировать ее в нужном положении. Каждое положение сопровождается характерным щелчком, который означает, что механизм занял следующее положение. Если необходимо вернуть ножную секцию в положение, ниже установленного, или в вертикальное, нужно поднять ее до максимума и затем опустить, после чего выставить нужное положение.

5.4 Регулировка подлокотников осуществляется за счет «барашка-фиксатора» для более удобного положения рук пациента. Регулировка происходит вручную.

Для того чтобы отрегулировать положение подлокотников необходимо, повернуть «барашек-фиксатор», находящийся с двух сторон на боковой части кресла, против часовой стрелки и выдвинуть подлокотник вверх на необходимую высоту, после чего повернуть «барашек-фиксатор» по часовой стрелке и зафиксировать подлокотник. Вращаются подлокотники и в зафиксированном положении. Для последующего изменения положения подлокотников по высоте проделать те же операции.

6 Меры предосторожности при работе с креслом:

- 6.1 Перед использованием кресла необходимо убедиться в его устойчивости.
 - 6.2 Запрещается использовать неисправное изделие и вносить изменения в конструкцию изделия.
 - 6.3 Запрещается садиться и надавливать на секцию ноги в поднятом положении, т.к. это приведет к поломке механизма трансформации.
- При несоблюдении вышеперечисленных требований производитель не несет ответственности за возможные последствия.

7 Дезинфекция кресла:

7.1 Дезинфекцию кресла проводить 3 %-ным раствором перекиси водорода с добавлением 0,5% моющего средства или 1%-ным раствором хлорамина, согласно «Методическим указаниям по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения» (утв. Минздравом РФ 30.12.1998 N МУ-287-113), с последующим просушиванием сухой ветошью при обязательном отключении кресла от сети.

7.2 Не использовать абразивные средства и растворители.

8 Техническое обслуживание:

8.1 Не реже чем 1 раз в месяц необходимо проверять надежность затяжки резьбовых соединений.

9 Условия хранения, транспортирования и эксплуатации:

9.1. Кресла хранят и транспортируют в собранном виде в недоступном для детей чистом, сухом, месте в упаковке производителя при температуре окружающего воздуха от -10°C до +35°C и относительной влажности 80%. Допускается перевозить кресла любым видом транспорта при соблюдении правил транспортирования.

9.2 Изделие не должно подвергаться ударным воздействиям, а также воздействию атмосферных осадков и агрессивных сред.

9.3 Нагрузка на трансформируемые элементы изделия не должна превышать – на спинку 50 кг, на ножную секцию 30 кг.

9.4. Кресла должны эксплуатироваться при комнатной температуре от +10 °С до +35°С и относительной влажности не выше 80%.

10 Гарантийные обязательства:

10.1. Предприятие изготовитель ООО «Стильмед» 115580, Москва, ул. Кустанайская, д. 6, к. 2, кв. 59, гарантирует надежную работу изделия заявленным свойствам в течение 12 месяцев с даты продажи, при условии соблюдения правил хранения, применения, обслуживания и транспортирования.

Срок службы – 5 лет с даты изготовления, указанной на упаковке, или даты продажи.

10.2 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при наличии механических повреждений изделия;
- при не соблюдении правил, установленных разделами 6, 7, 9 настоящего паспорта;
- при отсутствии паспорта изделия или при его неправильном заполнении.

10.3 Техническое обслуживание, гарантийный и постгарантийный ремонт кресла осуществляет предприятие изготовитель ООО «Стильмед».

Претензии на качество изделия принимает ООО «Стильмед» - почтовый адрес: 115580, Москва, ул. Кустанайская, д. 6, к. 2, кв. 59. Претензии и предложения принимаются по тел. (499) 703-03-80; E-mail: stylemed@mail.ru.

www.meddzain.ru

В связи с постоянной работой по совершенствованию изделия, в конструкцию могут быть внесены изменения, не отображенные в информационных носителях, но не ухудшающие надежность и качество изделия.

11 Утилизация изделия:

Упаковку утилизируют в места сбора бытового мусора.

По истечении срока службы кресло подлежит утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами», как отходы класса А.

Серийный номер:

Дата выпуска ____/____/20 ____ г.

М.П.

Дата продажи ____/____/20 ____ г.

М.П.