

PELVI.LOC PL- RR – XS, -S, -M, -L, XL



Für den sicheren Gebrauch dieses Produktes lesen und beachten Sie vor dem Erstgebrauch diese Montage-Gebrauchsanleitung

Verwendungszweck

Dieser Rist-Riemen dient Personen mit eingeschränkter Mobilität speziell zur Fuß Positionierung und verhindert ein nach vorne rutschen.

Empfangskontrolle

Packen Sie das Produkt komplett aus und prüfen Sie die Sendung auf Vollständigkeit und Transportschäden. Sollten Sie feststellen, dass die Sendung wider Erwarten einen Fehler aufweist, so:

1. Reklamieren Sie unverzüglich beim Frachtführer
2. Lassen Sie den Schaden / Fehler protokollieren
3. Informieren Sie uns oder Ihren Fachhändler unverzüglich

Lieferumfang

- 1) 1 x Rist-Riemen vormontiert (paar)
- 2) 2 x Anbau-Set für Fußplatten (paar)
- 3) 1 x Montage und Gebrauchsanleitung/ Hinweis im Web

Montage Rist-Riemen

- Die Montage sollte durch eine Person mit fachlichen Kenntnissen erfolgen
1. Die Polster (a) jeweils im Ristbereich des Fußes anlegen. – Das Zahnband (b) wird am Fußbrett durch das Anbau-Set befestigt.
 2. Den Abstand der Polster über das Anbau-Set (d) einstellen.
 3. Durch betätigen der Ratschenschnallen (e) wird der Ristriemen gestrafft.
 4. Durch betätigen (drücken) des Knopfes (f) wird der Ristriemen gelöst.
 5. Das Zahnband (b) spannen, dass der Fuß auf das Fußbrett gedrückt wird
 6. Bei Bedarf können die Enden des Zahnbandes halbrund abgelängt werden. Die Enden des abgelängten Zahnbands ggf. entgraten. – Verletzungsgefahr!
 7. Den festen Sitz sowie die Arretierung auf beiden Seiten des Zahnbandes prüfen!

Gebrauchsanweisung

Sicherheitshinweise

Trotz der stabilen Bauweisen unterliegen Bauteile wie Anbau-Set, Gurtbänder, Zahnband und Polster einem gewissen Verschleiß. Daher wird empfohlen, den PELVI.LOC alle 6 Monate gründlich zu kontrollieren. Hierbei ist auch auf den festen Sitz von Nieten- und Schraubverbindungen zu achten!

- Überzeugen Sie sich vor der Benutzung von dem gebrauchsfähigen Zustand sowie dem korrekten Sitz des Produktes. –Unfallgefahr!
- Beschädigte Bauteile wie, Zahnband (b) oder Polster (a) nicht flicken bzw. kleben und wieder einsetzen. –Unfallgefahr!
- Setzen Sie sich nicht auf die Polster –Gefahr von Druckstellen speziell durch die Ratschen (e)!
- Heben Sie den Rollstuhl nicht über den PELVI.LOC an. Unfallgefahr!
- Achten Sie darauf, dass die Hände nicht zwischen Lochgurt und Rahmen- oder Sitzrohr Beinstützrohr geraten. Quetschgefahr!
- Verwenden Sie den PELVI.LOC nicht wenn sich in dem Bereich der Polster Druckstellen, Wunden oder andere nicht verheilte Verletzungen befinden. –Verletzungsgefahr!
- Verwenden Sie den PELVI.LOC nicht bei Knochenschwund, Glasknochen oder starken Durchblutungsstörungen. – Verletzungsgefahr!
- Nach dem Reinigen die korrekte Funktion des PELVI.LOC sicherstellen!
- Ein beschädigter PELVI.LOC sollte unverzüglich erneuert werden. –Unfallgefahr!

Achtung:

Der PELVI.LOC ist nicht Teil des Rückhaltesystems für den Rollstuhl und/oder Insassen beim Transport in einem Behindertentransportfahrzeug.

- Weder Produzent noch Vertrieb können im Sinne der Produkthaftung für Schäden oder Risiken haftbar gemacht werden, die durch unbeaufsichtigte Kinder im Zusammenhang mit dem Produkt verursacht werden!

Handhabung

1. Zum Gebrauch des PELVI.LOC werden die Polster (a) auf Rist gelegt.
Achtung:
Achten Sie darauf, dass sich keine Gegenstände unter dem Polster befinden! So vermeiden Sie schmerzhaft Druckstellen.
2. Dann das Zahnband (b) durch die jeweilige Ratsche führen. Dazu die entsprechende Ratschenschnalle (e) betätigen.
3. Anschließend das Zahnband (b) soweit spannen, dass der Fuß auf das Fußbrett gedrückt wird (Leichter Kontakt)
- 4.

Zum Öffnen des PELVI.LOC den Schnapper(f)betätigen und das Zahnband herausziehen.

- Darauf achten, dass die Polster nicht zwischen die Speichen des Antriebrades/ Vorderrad geraten

Reinigung und Desinfektion

- Geeignet für die Waschmaschine bis 40 Grad.
- Chemothermische Desinfektion möglich durch Zugabe von ELTRA 40 zum Waschgang
- Nicht schleudern
- Nicht geeignet für den Trockner

Wartung

Der PELVI.LOC ist regelmäßig auf Beschädigung und Funktion zu überprüfen.

Reparaturen

Defekten PELVI.LOC unverzüglich austauschen.

Entsorgung

- Die Geräteverpackung kann der Wertstoffwiederverwendung zugeführt werden.
- Die Metallteile können der Altmetallverwertung zugeführt werden.
- Kunststoffteile können der Kunststoffverwertung zugeführt werden.
- Die Entsorgung muss gemäß den jeweiligen nationalen gesetzlichen Bestimmungen erfolgen.
- Fragen Sie bitte bei der Stadt-/Gemeindeverwaltung nach örtlichen Entsorgungsunternehmen.

Technische Daten

Polstergröße:	XS	17,5x5 cm
Gesamtlänge	XS	21,0 cm
Zahnriemen:	XS	R-14-GO-110
Schnalle:	XS	B-14-GO-BL

Polstergröße:	S	17,5x5 cm
Gesamtlänge	S	21,0 cm
Zahnriemen:	S	R-24-BL-170
Schnalle:	S	B-24-LUJU-BL

Polstergröße:	M	25,5 x 8 cm
Gesamtlänge	M	23 cm
Zahnriemen:	M	R-24-BL-195
Schnalle:	M	B-24-LUJU-BL

Polstergröße:	L	25,5 x 8 cm
Gesamtlänge	L	23 cm
Zahnriemen:	L	R-24-BL-225
Schnalle:	L	B-24-LUJU-BL

Polstergröße:	XL	24x7 cm
Gesamtlänge	XL	35 cm
Zahnriemen:	XL	R-24-BL-225
Schnalle:	XL	B-24-LUJU-BL

14 Gewährleistung

Für dieses Produkt übernehmen wir die Gewährleistung, entsprechend der gesetzlichen Bestimmungen und erstreckt sich auf Material- und Verarbeitungsfehler. Hiervon ausgeschlossen sind Verschleißteile und Teile/Baugruppen, die einer bestimmungsgemäßen Abnutzung unterliegen sowie Schäden, die sich als Folge übermäßiger Beanspruchung, unrichtiger Behandlung, gewaltsamer Beschädigung oder unzulässiger Änderung/Instandsetzung ergeben. Im Gewährleistungsfall wenden Sie sich bitte an Ihren Fachhändler, bei dem Sie dieses Produkt gekauft haben.

Aus Gründen der Produkthaftung dürfen Reparatur-, Wartungs- und Instandsetzungsarbeiten nur durch autorisierte Fachhändler, unter Verwendung von Original-Ersatzteilen durchgeführt werden.

15 Hersteller:

A2J GmbH
Am Fuchsberg 13
D-87452 Altusried
Fon: +49 (08373) 987269
Fax: +49 (08373) 987276

eMail: info@a2j-intl.com
Internet: www.a2j-intl.com



Dieses Produkt ist konform mit den Grundlegenden Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte