



PELVI.LOC® PL-2DB - XXS - XS - S - M - L - XL



Lea y siga estas instrucciones de montaje y uso antes del primer uso para una aplicación segura de este producto.



Ámbito de aplicación

El **PELVI.LOC®** PL-2DB sirve para las personas con movilidad reducida, especialmente para el posicionamiento del muslo en la silla de ruedas y la silla de ruedas activa, evitando que se deslice hacia adelante.

Grupo de pacientes previsto:

- Niños, adolescentes y adultos
- Sexo: femenino y masculino

Control de recepción

Desembale este producto por completo y compruebe que el envío esté íntegro y no presente daños de transporte. Si detecta que el envío, en contra de lo esperado, presenta un fallo, proceda de la siguiente manera:

1. Presente una reclamación al transportista de inmediato.
2. Encárguese de que se registre el daño / fallo.
3. Infórmenos a nosotros o a su vendedor especializado de inmediato.

Volumen de suministro

- 1) 1 x **PELVI.LOC®** PL-2DB – XXS, -XS, -S, -M, -L, -XL premontado
- 2) 2 x abrazaderas de cables de 7,8 mm
- 3) 1 x información para descargar las instrucciones de montaje y uso en línea

Combinación de productos médicos

Apto para medios auxiliares previstos para el uso de una correa de retracción pélvica

Montaje



El montaje debe ser realizado por una persona con conocimientos técnicos.

1. Los acolchados (a) deben estar junto a la zona de los muslos. – La banda dentada (b) estará encima.
 - ¡Después, el logo del acolchado podrá leerse desde delante!
2. Ajuste la distancia de los acolchados a través de la banda dentada (b) accionando las hebillas de trinquete (e).
 - La articulación de la banda dentada deberá situarse entonces en el centro entre los acolchados.
 - Se debe tirar de la banda dentada como máximo hasta que queden libres dos dientes detrás de cada pestillo (c).
 - Para ajustarlo, puede soltarse la cinta de velcro e insertarse el acolchado (solo a tener en cuenta en las correas con hebillas de trinquete cubiertas).
3. A continuación, fije la correa perforada (f) al tubo del bastidor de la silla de ruedas.
4. Tense la banda dentada (b) por los dos lados de manera homogénea hasta que quede solo hueco para una mano abierta entre el muslo y el acolchado.
5. En caso necesario, pueden acortarse los extremos de la banda dentada de forma semicircular. En caso necesario, desbarbe los extremos de la banda dentada cortada. – ¡Peligro de lesiones!
6. ¡Revise el asiento fijo y la retención a ambos lados de la banda dentada!



Instrucciones de uso



Indicaciones de seguridad

A pesar de las construcciones estables, componentes como las correas perforadas, las bandas dentadas y los acolchados están sujetos a un cierto desgaste. Por ello, se recomienda controlar a fondo el **PELVI.LOC®** cada 3 meses. ¡Aquí se debe prestar atención también al asiento fijo de las uniones de remaches y atornilladas!

- Convénzase de que el estado del producto permite su uso y de que está asentado correctamente – ¡Peligro de lesiones!
- No remiende, pegue ni vuelva a utilizar componentes dañados, como correas perforadas (f), la banda dentada (b) o los acolchados (a) – ¡Peligro de accidente!
- No se siente sobre los acolchados – ¡Peligro de puntos de presión, especialmente por los trinquetes (c)!
- No eleve la silla de ruedas por encima del **PELVI.LOC®** - ¡Peligro de accidente!
- Preste atención a no poner las manos entre la correa perforada y los tubos del bastidor o del asiento - ¡Peligro de aplastamiento!

Limitaciones del uso / efectos secundarios no deseados

- No utilice el **PELVI.LOC®** si hay puntos de presión, heridas u otras lesiones no curadas en la zona de los acolchados – ¡Peligro de lesiones!

- No utilice el **PELVI.LOC®** en caso de osteoporosis, huesos de cristal o trastornos graves de la circulación – ¡Peligro de lesiones!
- ¡Asegure el correcto funcionamiento del **PELVI.LOC®** después de limpiarlo!
- Un **PELVI.LOC®** dañado debe cambiarse a la mayor brevedad posible – ¡Peligro de accidente!



Atención:

- El **PELVI.LOC®** no forma parte del sistema de retención para la silla de ruedas o los pasajeros en el transporte en un sistema de transporte de minusválidos.
- En el sentido de la responsabilidad por productos, ni el productor ni el distribuidor pueden asumir responsabilidad por los daños o riesgos que se produzcan en relación con el producto por dejar a niños sin supervisión.

Modo de empleo

1. Para utilizar el **PELVI.LOC®** se colocan los acolchados (a) pegados a los muslos.



Atención: ¡Preste atención a que no haya ningún objeto bajo el acolchado! De este modo evitará dolorosos puntos de presión.

2. **Importante:** ¡no colocar junto a la cadera o la espina!
 3. Después, pase la banda dentada (b) por el trinquete correspondiente. Para ello, accione la hebilla de trinquete (e) correspondiente.
 4. A continuación, tense la banda dentada (b) hasta que quede solo hueco para una mano abierta entre el muslo y el acolchado.
 5. ¡Asegúrese de que los pestillos (c) agarren los dientes de la banda dentada!
- ¡Haga una prueba de tracción!

Si el sistema de posicionamiento **PELVI.LOC®** se suelta de forma no deseada al usarse, puede solucionarlo volviéndolo a tensar.

Para abrir el **PELVI.LOC®**, accione el pestillo (c) y saque la banda dentada.

- ¡Preste atención a que los acolchados no queden atrapados entre los radios de la rueda de accionamiento!

Limpieza y desinfección

- Apto para la lavadora hasta a 40 grados.
- Es posible la desinfección quimicotérmica añadiendo ELTRA 40 en cada lavado.
- No centrifugar
- No apto para la secadora

Mantenimiento

Deben comprobarse periódicamente los daños y el funcionamiento del **PELVI.LOC®**.

Reparaciones

Cambie los **PELVI.LOC®** defectuosos de inmediato.

Desechamiento

- El embalaje del dispositivo puede llevarse a un punto de reciclaje de materiales reutilizables.
- Las piezas de metal pueden llevarse a un punto de reciclaje de metales usados.
- Las piezas de plástico pueden llevarse a un punto de reciclaje de plásticos.
- El desecharamiento debe efectuarse en conformidad con las correspondientes disposiciones legales nacionales.
- Pregunte por empresas de desecharamiento locales a su administración municipal.

Datos técnicos

	XXXS	XXS	XS	S	M	L	XL
Istuimen leveys (cm)		12 - 20	16 - 24	20 - 32	30 - 40	36 - 46	44 - 52
Pehmusteen koko (cm)		11,5 x 7,5	18 x 7	21 x 8	25,5 x 8	26,5 x 8,5	28,5 x 9
Paino (g)		200	220	220	280	280	280
Oletusmurtopiste (noin kg kohdalla)		60	60	60	80	80	80

Banda dentada tam. XXXS - XXS	19 x 0,2 x 40 cm	El producto no contiene látex  
Banda dentada tam. XS - S	19 x 0,2 x 40 cm	
Banda dentada tam. M - L - XL	2,4 x 0,2 x 40 cm	
Hebilla de trinquete tam. XXXS		
Hebilla de trinquete tam. XXS		
Hebilla de trinquete tam. XS - S	B-24-ERGO-BL	
Hebilla de trinquete tam. M - L - XL	B-24ERGO-BL	

Condiciones de almacenamiento y transporte

	Rango de temperatura para almacenamiento a largo plazo de -10°C a +40°C. Los picos de temperatura a corto plazo, por ej. durante el transporte, de -20°C a +60°C, son bien tolerados por el material y no afectan a la seguridad ni al rendimiento del producto.
	Proteger de la humedad durante el almacenamiento y el transporte

Garantía

Para este producto, ofrecemos una garantía de conformidad con las disposiciones legales. Esto se extiende a los defectos de material y mano de obra. Quedan excluidas las piezas de desgaste y las piezas/los conjuntos que se encuentran sometidos a un desgaste normal, así como los daños derivados de una solicitud excesiva, un "uso no conforme a lo previsto", daños violentos o modificaciones/reparaciones no autorizadas. En caso de reclamación de garantía, póngase en contacto con su distribuidor especializado al que compró este producto. Por razones de responsabilidad sobre el producto, los trabajos de reparación, mantenimiento y revisión sólo deben ser realizados por distribuidores especializados autorizados utilizando piezas de repuesto originales



Fabricante:

A2J GmbH

Am Fuchsberg 13

D-87452 Altusried

Tel.: +49 (08373) 987269

Fax: +49 (08373) 987276

Correo electrónico: info@a2j-intl.com

Internet: www.a2j-intl.com



Este producto cumple con los requisitos básicos del Reglamento de la UE 2017/745 sobre productos médicos – Medical Device Regulation (MDR)

Actualizado 01.01.2025

Sujeto a modificaciones técnicas