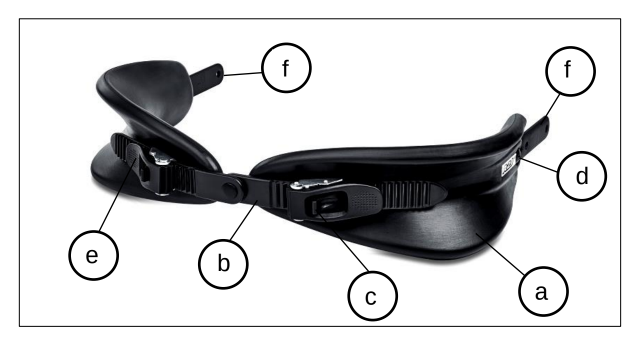




PELYLLOG® PL-3DWP – XXS - XS - S - M -L



Per usare questo prodotto in sicurezza, prima del primo utilizzo leggere e osservare le presenti istruzioni per il montaggio e l'uso



Ambito d'uso

Questo **PELVI.LOC**® PL-3DWP impermeabile serve per il posizionamento e la ritenuta del bacino per le persone con mobilità ridotta su una sedia, per es. sedia a rotelle per doccia, lettino spiaggia, sedia a rotelle, piano di un sedile, sedia terapeutica, passeggini posturali, attrezzo sportivo

Gruppi di pazienti target:

- Bambini, giovani e adulti
- Sesso: femminile e maschile

Controllo fornitura

Disimballare completamente il prodotto e verificare l'integrità dell'oggetto di fornitura e la presenza di danni di trasporto. Qualora si dovesse riscontrare inaspettatamente un difetto, procedere come segue:

- 1. presentare tempestivamente un reclamo allo spedizioniere
- 2. far protocollare il danno / difetto
- 3. informare tempestivamente noi o il proprio rivenditore specializzato

Oggetto di fornitura

- 1) 1 x **PELVI.LOC**® PL-3DWP -XXS, -XS, -S, -M, -L premontato
- 2) 1 x informazioni per il download elettronico delle istruzioni per il montaggio e l'uso

Combinazione di dispositivi medici

Adatto per ausili predisposti per l'uso di una cintura di ritenuta del bacino

Montaggio

Il montaggio deve essere eseguito da una persona dotata delle necessarie competenze tecniche

- 1. Disporre ciascun cuscinetto (a) rispettivamente nell'area del bacino e dell'articolazione dell'anca. La cinghia dentata (b) deve essere disposta in alto.
 - > Il logo sul cuscinetto sarà dunque visibile nel lato sinistro
- 2. Impostare la distanza dei cuscinetti con la cinghia dentata (b), azionando la fibbia a cricchetto (e).
 - La giuntura della cinghia dentata deve trovarsi al centro tra i due cuscinetti.
 - Estrare la cinghia dentata massimo fino ad avere due denti liberi dietro al giunto a scatto (c).
- 3. Fissare successivamente le cinghie forate (f) al tubo del telaio della sedia a rotelle
- 4. Tendere la cinghia dentata (b) su entrambi i lati in modo uguale e in modo che resti lo spazio sufficiente per

una mano aperta tra la coscia e il cuscinetto.

5. Se necessario, è possibile tagliare a emiciclo le estremità della cinghia dentata. Eventualmente sbavare

le estremità della cinghia dentata tagliata. -Pericolo di lesioni!

6. Verificare che la cinghia dentata sia ben salda e bloccata su entrambi i lati!



Istruzioni per l'uso



Indicazioni di sicurezza

Nonostante le strutture siano solide, componenti come cinture forate, cinghie dentate e cuscinetti sono soggetti ad usura. Si consiglia pertanto di controllare accuratamente *PELVI.LOC*® PL-3DWP ogni 3 mesi. Verificare in tale occasione anche che le cuciture e i collegamenti a vite siano ben saldi!

- > Assicurarsi prima dell'utilizzo che il prodotto sia in condizioni idonee all'utilizzo e che sia posizionato correttamente pericolo di incidente!
- ➤ I componenti danneggiati come cinghie forate (f), cinghie dentate (b) o cuscinetti (a) non devono essere riparati o incollati e poi riutilizzati –pericolo di incidente!
- ➤ Non sedersi sui cuscinetti pericolo per i punti di pressione, in particolare quelli dovuti ai cricchetti (c)!
- Non sollevare la sedia a rotelle dal **PELVI.LOC®** PL-3DWP pericolo di incidente!
- Fare attenzione a non mettere le mani tra le cinghie forate e il tubo del telaio o della seduta pericolo di schiacciamento!

Restrizioni sull'uso / effetti collaterali indesiderati

- Non utilizzare il **PELVI.LOC**® PL-3DWP se nell'area dei punti di contatto dei cuscinetti sono presenti ferite o altre lesioni non guarite pericolo di lesioni!
- ➤ Non utilizzare il **PELVI.LOC**® PL-3DWP in presenza di osteoporosi, osteogenesi imperfetta o forti disturbi alla circolazione sanguigna pericolo di lesioni!
- ➤ Dopo la pulizia, verificare che il **PELVI.LOC®** PL-3DWP funzioni correttamente!
- ➤ Riparare tempestivamente il **PELVI.LOC**® **PL-3DWP** qualora fosse danneggiato –pericolo di incidente!



Attenzione:

- ➢ il PELVI.LOC® PL-3DWP non è parte del sistema di supporto dello schienale della sedia a rotella e/o della persona durante il trasporto in un veicolo di trasporto per disabili.
- Nell'ambito della garanzia del prodotto, il produttore e il distributore respingono ogni responsabilità per danni o rischi relativi al prodotto, causati da bambini non supervisionati!

Utilizzo

1. Per utilizzare il **PELVI.LOC**® PL-3DWP posizionare i cuscinetti (a) sopra le cosce.



Attenzione: verificare che sotto i cuscinetti non si trovi alcun oggetto! In questo modo si evitano punti di pressione dolorosi.

- 2. Dopodiché, condurre la cinghia dentata (b) attraverso il rispettivo cricchetto. Azionare contemporaneamente la fibbia a cricchetto (e) corrispondente.
- 3. Successivamente, tendere la cinghia dentata (b) in modo che resti lo spazio per una mano aperta tra la coscia e il cuscinetto.
- 4. Verificare che i giunti a scatto (c) si aggancino ai denti della cinghia dentata!
 - > Eseguire una prova di tensione!

Se durante l'uso del **PELVI.LOC**® PL-3DWP si verifica un allentamento involontario del sistema di posizionamento, è possibile rimediare a ciò tendendo nuovamente le cinghie.

Per aprire il PELVI.LOC® PL-3DWP azionare il giunto a scatto (c) ed estrarre la cinghia dentata.

Fare attenzione a non far finire i cuscinetti negli interstizi della ruota motrice!

Pulizia e disinfezione

- Disinfezione con ISOPROPANOL 70%
- Non utilizzare solventi come acetone o benzina avio!

Manutenzione

Controllare periodicamente la presenza di danni sul *PELVI.LOC*® PL-3DWP e il suo corretto funzionamento.

Riparazioni

Sostituire tempestivamente il **PELVI.LOC**® se è difettoso.

Smaltimento

- Smaltire l'imballaggio del dispositivo nella raccolta differenziata.
- Smaltire le parti metalliche nei rifiuti metallici.
- Smaltire le parti in plastica nella raccolta della plastica.
- Smaltire i rifiuti ai sensi della normativa nazionale vigente.
- Chiedere alle amministrazioni cittadine e comunali informazioni in merito ai servizi di smaltimento locali.



Dati tecnici

	xxxs	xxs	XS	S	М	L	XL
Larghezza seduta (cm)		12 - 20	16 - 24	20 - 32	30 - 40	36 - 46	
Dimensione cuscinetti (cm)		14 x 6	18 x 7	21 x 8	25,5 x 8	26,5 x 8,5	
Peso (g)		220	220	220	280	280	
Punto di rottura target (per circa kg)		40	60	60	80	80	

Cinghia dentata gr. XXXS- XXS	1,4 x 0,2 x 14,0 cm	Prodotto privo di latex	
Cinghia dentata gr. XS - S	1,9 x 0,2 x 17,0 cm	LATEX	
Cinghia dentata gr. M- L- XL	2,4 x 0,2 x 17,0 cm	\times	
Fibbia a cricchetto gr. XXXS	B-14-STAR-BL	LUDINIZATIVIN	
Fibbia a cricchetto gr. XXS	B-14-GO-BL		
Fibbia a cricchetto gr. XS - S	B-19-ERGO-BL	REG. NR DCOSHC7740HC735 V	
Fibbia a cricchetto gr. M- L- XL	B-24-ERGO-BL		

Condizioni di stoccaggio e trasporto



L'intervallo di temperatura per lo stoccaggio a lungo termine è compreso tra -10°C e +40°C.

I picchi di temperatura a breve termine, ad esempio durante il trasporto, da -20°C a +60°C, sono ben tollerati dal materiale e non hanno alcun effetto sulla sicurezza e sulle prestazioni del prodotto.



Proteggere dall'umidità durante lo stoccaggio e il trasporto

Garanzia

Per il presente prodotto forniamo una garanzia in conformità alle disposizioni giuridiche. Questa copre difetti del materiale e della lavorazione. Sono escluse dalla garanzia le parti soggette ad usura e le parti/i gruppi soggette/i a normale consumo, così come i danni causati da una sovrasollecitazione, da "uso non conforme", danneggiamento volontario o modifiche/riparazioni non conformi. In caso di richieste di risarcimento rivolgersi al proprio rivenditore specializzato da cui è stato acquistato il prodotto. Ai fini della garanzia, i lavori di riparazione, manutenzione ordinaria e straordinaria devono essere svolta dai rivenditori specializzati autorizzati, mediante l'uso di pezzi di ricambio originali



Produttore:

A2J GmbH Am Fuchsberg 13 D-87452 Altusried

Fon: +49 (08373) 987269 Fax: +49 (08373) 987276 eMail: <u>info@a2j-intl.com</u> Internet: <u>www.a2j-intl.com</u>

Versione 01.01.2025



Questo prodotto è conforme ai requisiti essenziali del Regolamento UE 2017/745 sui dispositivi medici - Regolamento sui dispositivi medici (MDR).

Il produttore si riserva il diritto di apporre modifiche tecniche