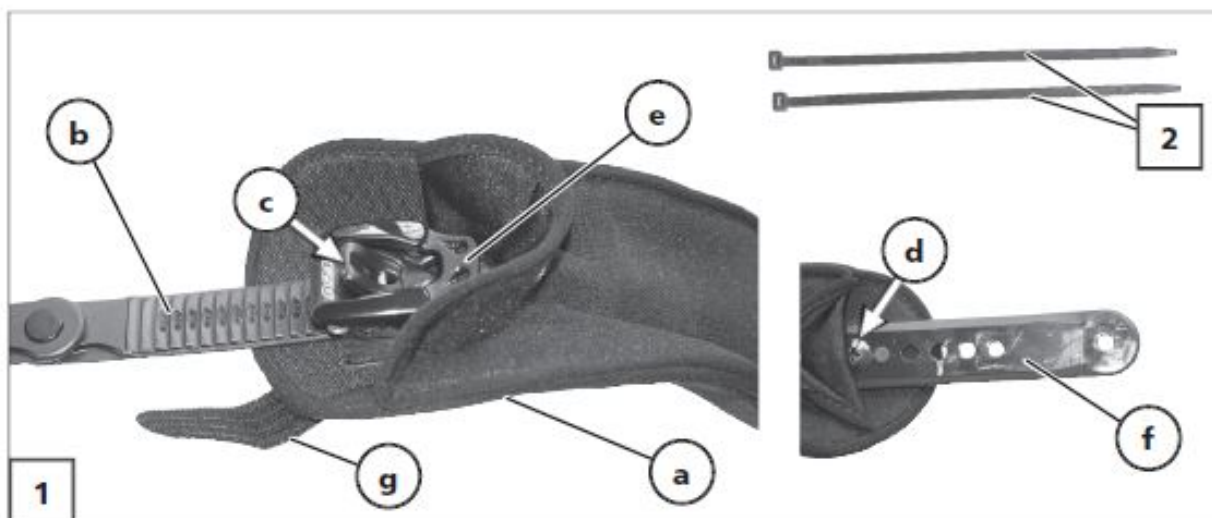




PELVI.LOC® PL-3DA -XS, -S, -M, -L



For sikker brug af dette produkt bedes De læse denne montage- og brugsanvisning, inden det tages i brug første gang.



Anvendelsesområde

PEL.VI.LOC® hjælper personer med begrænset mobilitet specielt i bækken-positionering i kørestol og aktiv-kørestol og forhindrer, at de glider fremad.

På tænkt patientgruppe:

- Børn, unge og voksne
- Køn: kvinder og mænd

Modtagelseskontrol

Pak produktet helt ud og kontroller at forsendelsen er komplet og fri for transportskader. Hvis De konstaterer, at der mod forventning er fejl ved forsendelsen, så, skal

1. De reklamere med det samme hos fragtmænd
2. lade skaden / fejlen føres til protokol
3. omgående informere os eller Deres faghandler

Leveringsomfang

- 1) 1 x PELVI.LOC® PL-3DA -XS, -S, -M, -L formonteret
- 2) 2 x Kabelbinder 7,8 mm
- 3) 1 x informationer om online download af montage- og brugsanvisning

Montage



Montagen skal udføres af en person med fagkendskab.

1. Puderne (a) placeres altid i lårområdet / hoftefolden. – Tandbæltet (b) ligger øverst.
 - Logoet på puden er derefter læsbar forfra!
- 2) Juster afstanden til puderne (b) ved aktivering af skraldespænderne (e).
 - Ledet på tandbåndet skal så sidde midt mellem puderne.
 - Tandremmen trækkes maksimalt så langt ud, at der stadig er to tænder fri bag hvert skraldespænde (c).
 - Ved indstilling kan velcrobåndet (g) løsnes, og puderne kan slås op (skal kun overholdes ved bæltet med afdækkede skraldespænder).
- 3) Derefter fastgøres hulremmen (f) til rammerøret på kørestolen.
- 4) Tandremmen (b) spændes lige meget på begge sider og så meget, at der stadig er plads til en flad hånd mellem lår og puder.
- 5) Efter behov kan enderne af tandremmen afkortes halvrundt. Enderne af den afkortede tandrem afgrates i givet fald risiko for tilskadekomst!
- 6) Kontroller at tandremmen sidder godt fast og låseanordningen på begge sider.



Brugsanvisning



Sikkerhedsadvarsler

Trods den stabile konstruktion er hulremme, tandremme og puder udsat for en vis slitage. Derfor anbefales det at kontrollere **PELVI.LOC®** grundigt hver 3. måned. Her skal man også være opmærksom på, at nitter og skrueforbindelser sidder godt fast!

- Før brug skal man kontrollere, at produktet er i brugsejnet tilstand og sidder korrekt – risiko for uheld!
- Beskadigede komponenter såsom hulrem (f), tandrem (b) eller puder (a) må ikke være lappet eller limet og sat i igen - risiko for uheld!
- Sæt dig ikke på polstringen – fare for tryksteder specielt på grund af skraldespændet (erne)!
- Løft ikke kørestolen op over **PELVI.LOC®** risiko for uheld!
- Pas på at hænderne ikke kommer i klemme mellem hulrem og ramme- og sæderør – fare for kvæstelse!

Brugsbegrænsninger / uønskede bivirkninger

- **PELVI.LOC®** må ikke anvendes, hvis der er i pudeområdet er tryksteder, sår eller andre ikke helede skader – fare for tilskadekomst!
- **PELVI.LOC®** må ikke anvendes ved knoglesvind, glasknogler eller kraftigt nedsat blodgennemstrømning – fare for tilskadekomst!
- Efter rengøring kontrolleres det, at **PELVI.LOC®** fungerer korrekt!
- En beskadiget **PELVI.LOC®** skal omgående fornyes – fare for uheld!!



Pas på:

- **PELVI.LOC®** er ikke en del af tilbageholdelsessystemet for kørestolen og/eller brugere ved transport i et handicapkøretøj.
- Hverken producent eller salgsafdeling kan gøres ansvarlig for skader eller risici, hvad angår produktansvar, som er forårsaget af børn uden opsyn, i sammenhæng med produktet!

Anvendelse

1. Til brug af **PELVI.LOC®** placeres puderne (a) i bækkenområdet, hoftefolden.



Pas på: Vær opmærksom på, at der ikke er nogen genstande under puderne. Sådan undgås smertende tryksteder.

2. Så føres tandremmen (b) gennem den aktuelle skralde. Derved aktiveres det tilhørende skraldespænde (e).
 3. Derefter spændes tandremmen (b) så meget, at der endnu er plads til en flad hånd mellem lår og pude.
 4. Sørg for at, skraldespænderne (c) griber ind i tænderne på tandremmen!
- Udfør en trækprøve!

Hvis der under brugen af **PELVI.LOC®** sker en utilsigtet løsning af positioneringssystemet, så kan det udbedres ved at spænde det igen.

For at åbne PELVI.LOC® aktiveres skraldespændet (c), og tandremmen trækkes ud.

- Pas på at puden ikke kommer i klemme mellem egerne på drivhjulet

Rengøring og desinfektion

- Egnet til vaskemaskine op til 40 grader.
- Kemotermisk desinfektion mulig ved tilsætning af ELTRA 40 til vaskeprogrammet
- Må ikke slynges.
- Ikke egnet til tørretumbler

Vedligeholdelse

PELVI.LOC® skal kontrolleres regelmæssigt for skader og funktion

Reparationer

Defekte **PELVI.LOC®** skal omgående udskiftes.

Bortskaffelse

- Apparatets emballage kan afleveres til genbrug.
- Metaldele kan afleveres til genbrug.
- Kunststofdele kan afleveres til genbrug af kunststoffer.
- Bortskaffelsen kan ske i henhold til de relevante nationale, lovmæssige bestemmelser.
- Spørg venligst by-/kommuneadministrationen om lokale virksomheder med bortskaffelse



Tekniske data

	XS	S	M	L
Sædebredde (cm)	16 - 24	20 - 32	30 - 40	36 - 46
Pudestørrelse (cm)	17,5 x 9	20 x 11	23 x 13	25,5 x 14
Vægt (g)	220	220	280	280
Teoretisk brudsted (ved ca. kg)	60	60	80	80

Tandrem str. XS - S	1,9 x 0,2 x 17,0 cm
Tandrem str. M - L	2,4 x 0,2 x 17,0 cm

Produktet
latexfri



Garanti

Vi påtager os garantien i henhold til lovbestemmelserne i henhold til lovbestemmelserne. Garantien gælder for materiale- og produktionsfejl. Undtaget herfra er sliddele og dele/komponenter, der er underlagt normalt slid samt skader, der som følge af overdrevet belastning, „forkert brug“, voldsom beskadigelse eller ændring/istandsættelse, der ikke er tilladt. I tilfælde af, at der skal ydes garanti, bedes De kontakte Deres faghandler, hvor De har købt dette produkt. På grund af produktansvar må reparation, vedligeholdelse- og istandsættelsesarbejde kun udføres af en autoriseret faghandler, med anvendelse af originale reservedele



Producent:

A2J GmbH
Am Fuchsberg 13
D-87452 Altusried
Tlf: +49 (08373) 987269
Fax: +49 (08373) 987276
Email: info@a2j-intl.com
Internet: www.a2j-intl.com



Dette produkt er i overensstemmelse med de grundlæggende krav i EF-direktivet 93/42/EØF for medicinske produkter.

Opdateret 01.03.2019

Ret til tekniske ændringer forbeholdes.