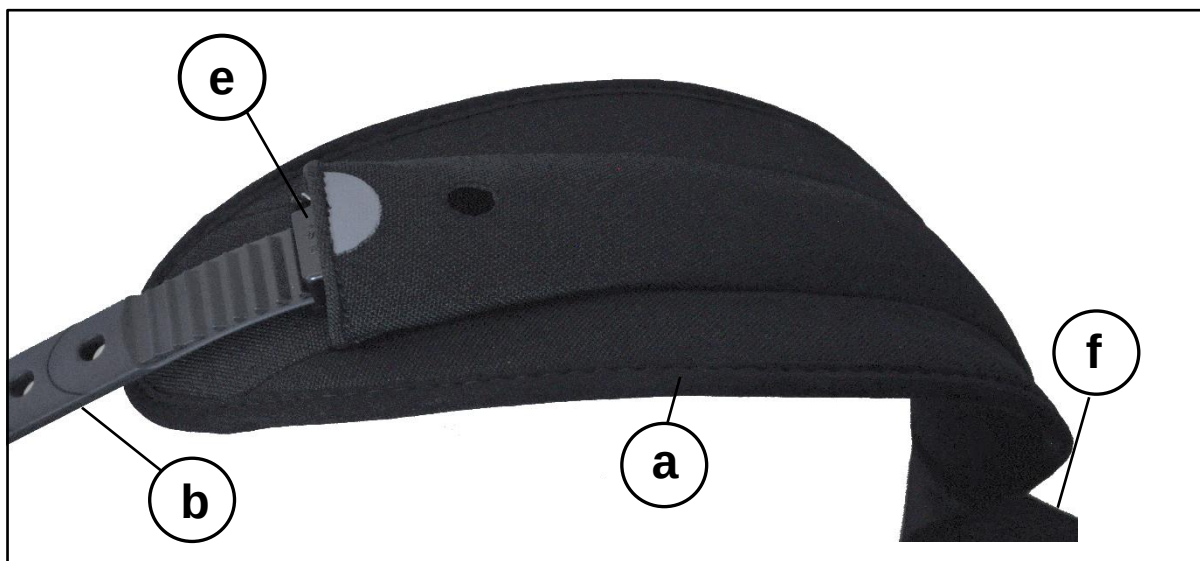




PELVI.LOC®

Pelvi – Contour - Sitssystem PL-CSS - S - M - L



För att säkerställa säker användning av denna produkt, läs och följ denna monterings- och bruksanvisning innan du använder den för första gången



Användningsområde

PELVI.LOC® Pelvi – Contour – Sitssystem PL-CSS används för positionering och bäckenindragning för personer med begränsad mobilitet på en sits och förhindrar att de glider framåt i rullstol, aktivrullstol, sätessdel, terapistol, reha buggy, sportutrustning.

Avsedd patientgrupp:

- Barn, ungdomar och vuxna
- Kön: män och kvinnor

Mottagningskontroll

Packa upp produkten helt och kontrollera att försändelsen är komplett och inte har transportskador. Om du mot förmodan upptäcker att försändelsen innehåller ett fel:

1. Reklamera omedelbart hos transportören
2. Registrera skadan/felet
3. Informera oss eller din fackhandlare omedelbart

Leveransomfattning

- 1) 1 x **PELVI.LOC®** PL-CSS -S, -M, -L förmonterad
- 2) 1 x information om online-nedladdning av monterings- och bruksanvisningen

Kombination av medicintekniska produkter

Lämplig för hjälpmedel avsedda för användning av ett bäckenindragningsbälte

Montering



Monteringen ska utföras av en person med specialistkunskaper

1. Placera dynorna (a) i bäckenområdet/höftböjaren/grenen.
2. Fäst kuggremmen (b) på rullstolens sittrör (följ monteringsanvisningarna!)
 - Bältet (f) fästs sedan enskilt på rullstolens sits
3. Justera avståndet mellan dynorna med hjälp av kuggremmen (b). 3D-bältet spänns genom att trycka på tryckspännena (e).
4. Spänn kuggremmen (b) båda sidor och så långt att det fortfarande finns plats för en hand mellan lår och dyna.
5. Vid behov kan ändarna på kuggremmen kapas till halvrunda längder. Grada vid behov ändarna på den kapade kuggremmen. – Skaderisk!
6. Kontrollera att kuggremmen sitter ordentligt och är låst på båda sidor!



Bruksanvisning



Säkerhetsanvisningar

Trots de stabila konstruktionerna utsätts komponenter som hålbälten, bälten, kuggremmar och dynor för ett visst mått av slitage. Det rekommenderas därför att **PELVI.LOC®** kontrolleras noggrant var tredje månad. Det är också viktigt att se till att nit- och skruvförband sitter fast ordentligt!

- Se innan användning till att produkten är i ett användbart skick och sitter korrekt - olycksrisk!
- Fäst respektive limma inte skadade komponenter som hålrem/bälte (f), kuggrem (b) eller dyna (a) och sätt tillbaka dem - olycksrisk!
- Sitt inte på dynorna - risk för tryckpunkter, speciellt från tryckspännena (e)!
- Lyft inte rullstolen över **PELVI.LOC®** - Olycksfallsrisk!
- Se till att händerna inte fastnar mellan hålbältet och ram- eller sitsröret - klämrisk!

Användningsrestriktioner / oönskade biverkningar

- Använd inte **PELVI.LOC®** om det finns tryckpunkter, sår eller andra oläkta skador i området kring dynan - skaderisk!
- Använd inte **PELVI.LOC®** vid benskörhet, osteogenesis imperfecta eller svåra cirkulationsproblem - risk för skador!
- Säkerställ efter rengöring att **PELVI.LOC®** fungerar korrekt!
- En skadad **PELVI.LOC®** måste absolut förnyas – Olycksrisk!

**Observera:**

- **PELVI.LOC®** är inte en del av fasthållningssystemet för rullstolen och/eller passagerare vid transport i ett handikappttransportfordon.
- Varken producenten eller distributören kan hållas ansvariga vad gäller produktansvar för skador eller risker som orsakats av oövervakade barn i samband med produkten!

Användning

1. För att använda **PELVI.LOC®** läggs dynorna (a) i bäckenområdet/höftböjaren



Observera: Se till att inga föremål befinner sig under dynan! På så sätt undviker du smärtsamma tryckpunkter.

2. För sedan kuggremmen (b) genom respektive spärrhake. För att göra detta, tryck på motsvarande spärrhakespänne (e).
 3. Spänn sedan kuggremmen (b) så långt att det fortfarande finns plats för en hand mellan lår och dyna.
 4. Se till att tryckspännena (e) griper in i kuggremmens tänder!
- Gör ett dragprov!

Om positioneringssystemet oavsiktligt lossnar när **PELVI.LOC®** används, kan detta åtgärdas genom att man drar åt igen.

För att öppna **PELVI.LOC®** tryck på tryckspännet (c) och dra ut kuggremmen.

- Se till att dynorna inte hamnar mellan ekrarna på drivhjulet!

Rengöring och desinfektion

- Lämplig för tvättmaskin upp till 40 grader.
- Kemotermisk desinfektion möjlig genom tillägg av ELTRA 40 i tvättcykeln
- Centrifugera ej
- Inte lämplig för torktummlaren

Underhåll

PELVI.LOC® måste kontrolleras regelbundet avseende skador och funktion.

Reparationer

Byt omedelbart ut defekt **PELVI.LOC®**.

Avfallshantering

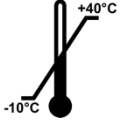
- Enhetens förpackning kan återvinnas.
- Metalldelarna kan läggas i metallåtervinningen.
- Plastdelarna kan läggas i plaståtervinningen.
- Avfallshantering måste utföras i enlighet med respektive nationella lagstadgade bestämmelser.
- Fråga din kommun om lokala avfallshanteringsföretag.

Tekniska data

	S	M	L
Sittbredd (cm)	26 - 35	36 - 39	40 - 46
Dynstorlek (cm)	19 x 7,5	29 x 11	36 x 13,5
Vikt (g)	260	300	400
Brytpunkt (vid ca kg)	60	80	80

Kuggrem strl XXXS - XXS		Produkten är latexfri  
Kuggrem strl XS - S	2,4 x 0,2 x 40 cm	
Kuggrem strl M - L - XL	2,4 x 0,2 x 40 cm	
Spärrhakespänne strl XXXS		
Spärrhakespänne strl XXS		
Spärrhakespänne strl XS - S	B-24-STAR-BL	
Spärrhakespänne strl M - L - XL	B-24-STAR-BL	

Förvarings- och transportvillkor

	Temperaturintervall vid långtidsförvaring från -10 °C till +40 °C. Kortvariga temperaturtoppar, t.ex. under transport, från -20 °C till +60 °C tolereras väl av materialet och påverkar inte produktens säkerhet och prestanda.
	Skydda mot fukt under förvaring och transport

Garanti

Vi lämnar en garanti för denna produkt i enlighet med lagstadgade regler. Denna omfattar material- och tillverkningsfel. Undantagna är sliddelar och delar/komponenter som utsätts för normalt slitage samt skador som uppstår till följd av överbelastning, "ej avsedd användning", våldsamma skador eller otillåtna ändringar/reparationer. Vid garantianspråk, kontakta den återförsäljare som sålde produkten. Reparationer får endast utföras med originalreservdelar och av personal med lämplig utbildning och/eller erfarenhet.



Tillverkare:

A2J GmbH

Am Fuchsberg 13

D-87452 Altusried

Tfn: +49 (08373) 987269

Fax: +49 (8373) 987276

eMail: info@a2j-intl.com

Internet: www.a2j-intl.com



Denna produkt är kompatibel med de grundläggande kraven i EU-förordning 2017/745 om medicinsk utrustning - Förordningen om medicintekniska produkter (MDR)

Version 01.01.2025

Med reservation för tekniska ändringar