

**ПАСПОРТ
(ИНСТРУКЦИЯ ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ)**



**Кресло пациента процедурно - смотровое
«МД-КПС-1»**

ООО «СТИЛЬМЕД»

Кресло пациента процедурно-смотровое «МД-КПС-1»

1 Назначение:

Кресло пациента процедурно-смотровое «МД-КПС-1» с фиксированной высотой (далее кресло, изделие) используется в процедурных кабинетах, на станциях переливания крови и гемодиализных центрах.

. Включает в себя подлокотники, откидываемую назад спинку, которая может отклоняться от вертикального положения в горизонтальное, регулируемую ножную секцию, которая может отклоняться от вертикального положения в горизонтальное.

2 Устройство и технические характеристики:

2.1 Каркас изготовлен из стальных труб прямоугольного и квадратного сечения и окрашен порошковой краской RAL 9016 MP LULF.

2.2 Мягкие элементы изготовлены из: пенополиуретана ST 3040 GL, фанеры (8 мм), искусственной кожи SKADEN B353/AS.

Допускается применение других материалов, не ухудшающих физико-химические свойства кресла.

2.3 Высота фиксированная.

2.4 Регулировка спинной секции осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex».

2.5 Регулировка ножной секции осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex».

2.6 Регулировка подлокотников осуществляется за счет «барашка-фиксатора».

Технические характеристики:

Максимально допустимая распределенная нагрузка, не более, кг	180
Допустимая нагрузка на элементы трансформации	
Секция спина, не более, кг	60
Секция ноги, не более, кг	30
Габариты в стационарном положении:	
Длина не более, мм	1800
Ширина с подлокотниками не более, мм	1000
ширина не более, мм	600
высота фиксированная, мм	600
угол наклона секции спина, в пределах, °	от 0 до 80
угол наклона секции ноги, в пределах, °	от минус 40 до 10
вес изделия, не более, кг	30
объем изделия, не более, м³	1

3 Комплект поставки:

- кресло – 1 шт;
- подлокотники – 2 шт;
- регулируемые опоры (ножки) – 4 шт;
- ступенчатый механизм «Multiflex» – 4 шт;
- паспорт (инструкция по эксплуатации) – 1 шт.

4 Подготовка к работе:

4.1. Перед использованием изделия необходимо:

- выдержать кресло при комнатной температуре не менее 2 часов, если кресло хранилось или транспортировалось при отрицательной температуре;

- установить кресло на место и убедиться в его устойчивости. Для этого с помощью регулируемых опор (ножек), расположенных в нижней части кресла, выкручивая их, выставить кресло в устойчивое положение. Регулируемые опоры помогают исправить неровности пола.

5 Инструкция по эксплуатации:

5.1 При работе с креслом необходимо:

- Снять один из двух подлокотников или развернуть его так, что бы пациент смог сесть на кресло с боковой части, не задействованной при процедурах.
- Затем развернувшись на кресле, пациент может закинуть ноги на секцию «ноги», если она находится в поднятом положении.
- После окончания процедур, пациент должен проделать те же движения и встать с кресла через боковую часть.
- Не допускается садиться и надавливать на секцию «ноги» с нагрузкой более 30 кг.
- Регулировка трансформируемых частей кресла производится заранее, без нагрузки.

5.2. Регулировка секции спины осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex» для более удобного положения пациента и работы врача, при проведении медицинских процедур. Регулировка происходит вручную в диапазоне угла наклона (от 0° до 80°).

Для того чтобы отрегулировать угол наклона спинной секции необходимо, поднимая вручную спинку от горизонтального положения в вертикальное, зафиксировать ее в нужном положении. Каждое положение сопровождается характерным щелчком, который означает, что механизм занял следующее положение. Если необходимо вернуть спинку в положение, ниже установленного, или в горизонтальное, нужно поднять ее до максимума и затем опустить до горизонта, после чего выставить нужное положение.

5.3 Регулировка секции ноги осуществляется за счет ступенчатого механизма «Multiflex» для более удобного положения пациента. Регулировка происходит вручную в диапазоне угла наклона (от минус 40° до 10°).

Для того чтобы отрегулировать угол наклона ножной секции необходимо, поднимая секцию вручную от вертикального положения до горизонтального, зафиксировать ее в нужном положении. Каждое положение сопровождается характерным щелчком, который означает, что механизм занял следующее положение. Если необходимо вернуть ножную секцию в положение, ниже установленного, или в вертикальное, нужно поднять ее до максимума и затем опустить, после чего выставить нужное положение.

5.4 Регулировка подлокотников осуществляется за счет «барашка-фиксатора» для более удобного положения рук пациента. Регулировка происходит вручную.

Для того чтобы отрегулировать положение подлокотников необходимо, повернуть «барашок-фиксатор», находящийся с двух сторон на боковой части кресла, против часовой стрелки и выдвинуть подлокотник вверх на необходимую высоту, после чего повернуть «барашок-фиксатор» по часовой стрелке и зафиксировать подлокотник. Вращаются подлокотники и в зафиксированном положении. Для последующего изменения положения подлокотников по высоте проделать те же операции.

6 Меры предосторожности при работе с креслом:

6.1 Перед использованием кресла необходимо убедиться в его устойчивости.

6.2 Запрещается использовать неисправное изделие и вносить изменения в конструкцию изделия.

6.3 Запрещается садиться и надавливать на секцию ноги в поднятом положении, т.к. это приведет к поломке механизма трансформации.

При несоблюдении вышеперечисленных требований производитель не несет ответственности за возможные последствия.

7 Дезинфекция кресла:

7.1 Дезинфекцию кресла проводить 3 %-ным раствором перекиси водорода с добавлением 0,5% моющего средства или 1%-ным раствором хлорамина, согласно «Методическим указаниям по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения» (утв. Минздравом РФ 30.12.1998 N МУ-287-113), с последующим просушиванием сухой ветошью при обязательном отключении кресла от сети.

7.2 Не использовать абразивные средства и растворители.

8 Техническое обслуживание:

8.1 Не реже чем 1 раз в месяц необходимо проверять надежность затяжки резьбовых соединений.

9 Условия хранения, транспортирования и эксплуатации:

9.1. Кресла хранят и транспортируют в собранном виде в недоступном для детей чистом, сухом, месте в упаковке производителя при температуре окружающего воздуха от -10°C до +35°C и относительной влажности 80%. Допускается перевозить кресла любым видом транспорта при соблюдении правил транспортирования.

9.2 Изделие не должно подвергаться ударным воздействиям, а также воздействию атмосферных осадков и агрессивных сред.

9.3 Нагрузка на трансформируемые элементы изделия не должна превышать – на спинку 50 кг, на ножную секцию 30 кг.

9.4. Кресла должны эксплуатироваться при комнатной температуре от +10 °C до +35°C и относительной влажности не выше 80%.

10 Гарантийные обязательства:

10.1. Предприятие изготовитель ООО «Стильмед» 115580, Москва, ул. Кустанайская, д. 6, кв. 59, гарантирует надежную работу изделия заявленным свойствам в течение 12 месяцев с даты продажи, при условии соблюдения правил хранения, применения, обслуживания и транспортирования.

Срок службы – 5 лет с даты изготовления, указанной на упаковке, или даты продажи.

10.2 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при наличии механических повреждений изделия;
- при не соблюдении правил, установленных разделами 6, 7, 9 настоящего паспорта;
- при отсутствии паспорта изделия или при его неправильном заполнении.

10.3 Техническое обслуживание, гарантийный и постгарантийный ремонт кресла осуществляют предприятие изготовитель ООО «Стильмед».

Претензии на качество изделия принимает ООО «Стильмед» - почтовый адрес: 115580, Москва, ул. Кустанайская, д. 6, к. 2, кв. 59. Претензии и предложения принимаются по тел. (499) 703-03-80; E-mail: stylemed@mail.ru

В связи с постоянной работой по совершенствованию изделия, в конструкцию могут быть внесены изменения, не отображенные в информационных носителях, но не ухудшающие надежность и качество изделия.

11 Утилизация изделия:

Упаковку утилизируют в места сбора бытового мусора.

По истечении срока службы кресло подлежит утилизации в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами», как отходы класса А.

Серийный номер:

Дата выпуска ____/____/20 г.

М.П.

Дата продажи ____/____/20 г.

М.П.