

11. Техническое обслуживание и ремонт

11.1 Техническое обслуживание

Техническое обслуживание включает в себя периодический осмотр целостности покрытий с периодичностью полгода и проверку надежности резьбовых соединений. В случае ослабления резьбовых соединений необходимо затянуть их ключом.

11.2 Ремонт изделия

Ремонт изделия должен проводиться при возникновении внезапных неисправностей с целью восстановления работоспособности изделия.

Допускается проведение ремонта на месте эксплуатации изделия.

Ремонт изделия может выполняться заменой или восстановлением отдельных деталей или сборочных единиц.

При возникновении неисправностей, которые потребитель не может устранить самостоятельно, обратиться к изготовителю изделия.

12. Правила утилизации

Упаковку нового изделия утилизируют в соответствии с СанПиН 2.1.3684

Для предотвращения загрязнённости окружающей среды все отходы, образующиеся при утилизации изделий, подлежат обязательному сбору с последующей утилизацией, в установленном порядке и в соответствии с действующими требованиями и нормами отраслевой нормативной документации, в том числе в соответствии с СанПиН 2.1.3684 для отходов класса А.

Утилизацию изделий, использованных в инфекционном отделении медицинского ЛПУ, осуществляют в порядке, предусмотренном СанПиН 2.1.3684 для отходов класса Б (эпидемиологически опасные отходы).

13. Гарантийные обязательства.

13.1 Изготовитель гарантирует соответствие качества изделий требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и указаний по эксплуатации.

13.2. Срок хранения – один год со дня изготовления.

13.3 Гарантийный срок эксплуатации – 12 месяцев со дня продажи.

13.4 Изготовитель в период гарантийного срока обеспечивает бесплатный ремонт в случае обнаружения дефектов производственного характера или заменяет кресло или его составные части, пришедшие в негодность по вине изготовителя по предъявлении гарантийного талона, дефектной ведомости, составленной комиссией, с заявкой на ремонт.

13.5 Средний срок службы изделия при соблюдении потребителем условий эксплуатации, хранения и транспортирования составляет не менее 6 лет со дня ввода изделия в эксплуатацию.

13.6 Рекламации на изделие и его составные части, подвергнутые ремонту со стороны потребителя заводом – не удовлетворяются.

Контакты сервисного центра для гарантийного обслуживания:

ООО «ХИТЭК-ГРУП» 107076, г. Москва, ул. Электrozаводская, д. 29, строение 2, Этаж 3 ком 4 5 тел: (495) 642-86-62, (495) 988-76-60 email: service@med-engineering.ru

8. Свидетельство о приемке

Мебель медицинская по ТУ 32.50.50-004-18732063-2020: кресло медицинское МК-021дн-ПЛ-2, № _____ изготовлено и принято в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, действующих технических условий ТУ 32.50.50-004-18732063-2020 и признано годным к эксплуатации.

дата производства

Отметка ОТК

Изготовлено в России ООО «ХИТЭК-ГРУП»

107076, г. Москва, ул. Электrozаводская, дом 29, строение 2, этаж 3 ком 4 5

Телефон: +7 (495) 995-99-59

www.med-engineering.ru

Место производства: 142100,

Московская обл., г.о. Подольск, ул. Комсомольская, д.1, пом.1



ПАСПОРТ

Кресло медицинское функциональное механическое для осмотра и терапевтических процедур по ТУ 32.50.50-004-18732063-2020, артикул МК-021дн-ПЛ-2



Кресло медицинское функциональное механическое для осмотра и терапевтических процедур по ТУ 32.50.50-004-18732063-2020, артикул МК-021дн-ПЛ-2

1. Назначение

1.1 Изделие предназначено для поддержания и расположения пациента в сидячем или наклонном положении с целью обеспечения его удобного положения и более легкого к нему доступа во время общедиagnostического обследования, консервативного лечения и/или хирургической процедуры.

2. Описание

2.1 Изделие изготовлено в соответствии с требованиями ТУ 32.50.50-004-18732063-2020 и имеет РУ №РЗН 2022/17127 от 13.05.2022.

2.2 Основными частями являются: основание и ложе.

Ложе состоит из трех секций: спинной, бедренной и ножной.

Имеются поворотные мягкие подлокотники прямоугольной формы с углублением по центру для более комфортного расположения локтя.

2.3 Спинная секция оснащена подголовником, который представляет из себя обтянутый со всех сторон искусственной кожей пенополиуретан. Подголовник имеет форму трапеции и регулируется на спинной секции с помощью эластичной ленты.

Шаг регулировки угла наклона спинной и ножной секции относительно сидения не нормируется.

Углы наклона спинной и ножной секций регулируются штоковым механизмом.

2.4 Высота ложа от пола не регулируется.

2.5 Основание установлено на четыре стационарные опоры.

2.6 Подлокотники регулируются по высоте и углу поворота (вокруг своей оси) бесступенчато, положение закрепляется ручкой-фиксатором. Также имеется регулировка положения по длине с помощью винта барашка от 0 до 100 мм. Крепятся с помощью винтового зажима трубки-оси.

2.7 Штатив с кронштейном ШТ-кр (принадлежность при необходимости) предназначен для удержания сосудов и одноразовых систем при вливаниях и проведении лечебных процедур. Штатив крепится к кронштейне с помощью ручки-фиксатора к задней ножке кресла слева или справа.

3. Технические характеристики

3.1. Габаритные размеры и масса кресла и принадлежности:

Показатель	Исполнение
	МК-021дн-ПЛ-2
Габаритные размеры, мм (ДхШхВ)	1030x950x1200 ±30
Угол подъема спинной секции, ° (относительно сидения)	от 105 до 180
Угол подъема ножной секции, ° (относительно сидения)	от 0 до – 75
Угол поворота подлокотников, °	от 0 до 270
Габаритные размеры подлокотников (ДхШхВ), мм	410x210x65 ±20
Высота регулировки подлокотника относительно каркаса, мм	от 120 до 300
Угол поворота подлокотников в вертикальной плоскости, °	–
Допустимая нагрузка на ложе, не более, кг	160
Масса изделия, кг	32 ±3
	ШТ-кр
Ширина, мм	250
Высота, мм	1610
Диаметр стержня штатива, мм	20×1,5
Максимальная нагрузка, не более, кг	8
Масса изделия, кг	1,7

3.2 Срок службы изделия – не менее 6 лет.

4. Комплектность

В комплект поставки входит:

- 4.1 • Кресло медицинское в полуразборном виде – 1 шт.;
- Кресло в сборе – 1 шт.

- Подлокотники – 2 шт.

- Принадлежность (при необходимости): Штатив с кронштейном: ШТ-кр;

4.2 Эксплуатационная документация:

Руководство по эксплуатации – 1 шт.;

Паспорт – 1 шт.

5. Показания к применению

Необходимость в поддержке и расположении тела пациента в сидячем или наклонном положении с целью обеспечения удобного положения и более легкого к нему доступа во время общедиagnostического обследования, консервативного лечения и/или хирургической процедуры.

6. Противопоказания к применению

Нет.

7. Возможные побочные действия

Индивидуальная непереносимость материалов.

8. Предупреждения

Меры предосторожности при эксплуатации и требования к охране окружающей среды – в соответствии с Руководством по эксплуатации. **Ручка-фиксатор штокового механизма должна быть туго зафиксирована во избежание опускания ножной и спинной секций!**

9. Подготовка к использованию

9.1 После транспортирования в условиях отрицательных температур, перед распаковкой необходимо выдержать их в нормальных условиях не менее 2 часов.

9.2 Очистку поверхности изделий следует осуществлять мягкой ветошью, салфеткой или щеткой, смоченными в нейтральных мыльных растворах. Не допускается применение абразивных материалов, едких веществ и жидкостей.

9.3 Дезинфекцию следует осуществлять с использованием 3% раствора перекиси водорода с добавлением 0,5-процентного раствора моющего средства или 1% раствора монохлорамина ХБ. Не допускается применение абразивных материалов, едких веществ и жидкостей.

10. Условия транспортирования и хранения

10.1 Условия хранения

Изделия должны храниться в отапливаемых и вентилируемых помещениях, расположенных в любых макроклиматических районах, в упакованном виде в вертикальном положении.

Хранение изделия в упаковке изготовителя может производиться при:

- температуре от плюс 5 до плюс 40 °С;
- относительной влажности до 80 % при плюс 25 °С.

В воздухе помещения не должно содержаться примесей, вызывающих коррозию.

Перед длительным хранением металлические поверхности частей изделия без лакокрасочных покрытий обезжирить и законсервировать по ГОСТ 9.014 для условий хранения ВУ-4 для условий хранения ОЖ4 по ГОСТ 15150. Предельный срок хранения без переконсервации – 5 лет.

10.2 Условия транспортирования

Транспортирование изделий следует производить транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующих на транспорте данного вида.

Транспортирование изделия может производиться при:

- температуре от минус 20 до плюс 40 °С;
- относительной влажности до 80 % при плюс 25 °С.

С обеспечением предохранения от механических повреждений и атмосферных осадков при погрузочно-разгрузочных работах

Транспортирование и хранение изделия без упаковки завода – изготовитель не гарантирует сохранность. Повреждения в результате транспортирования или хранения без упаковки завода-изготовителя устраняются потребителем.