

8. 7.СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ

изготовлена и принята в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, соответствует ТУ 32.50.30-003-68690950-2014 и признан годным для эксплуатации.

Упаковано ООО МК «АСК» согласно требованиям ТУ 32.50.30-003-68690950-2014.

9. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН

а) Заполняется на предприятии-изготовителе

Шкаф для медикаментов _____
обозначение

Серийный номер _____

Дата выпуска _____

Представитель ОТК предприятия-изготовителя _____

Адрес для предъявления претензий к качеству работы изделия

б) Заполняется продавцом

Дата продажи _____
число, месяц (прописью), год

Продавец _____
подпись или штамп

Штамп продавца

в) Заполняется исполнителем ремонтных работ

Дата приемки в гарантийный ремонт _____
число, месяц (прописью), год

Сведения о ремонте: _____

Исполнитель _____ подпись

ООО Медицинская Компания «АСК»



КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ ФИЗИОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ
КМФ.01.00; КМФ.02.00

Паспорт
КМФ.00.00.2014.ПС.01



г. Нижний Новгород

версия 1.1

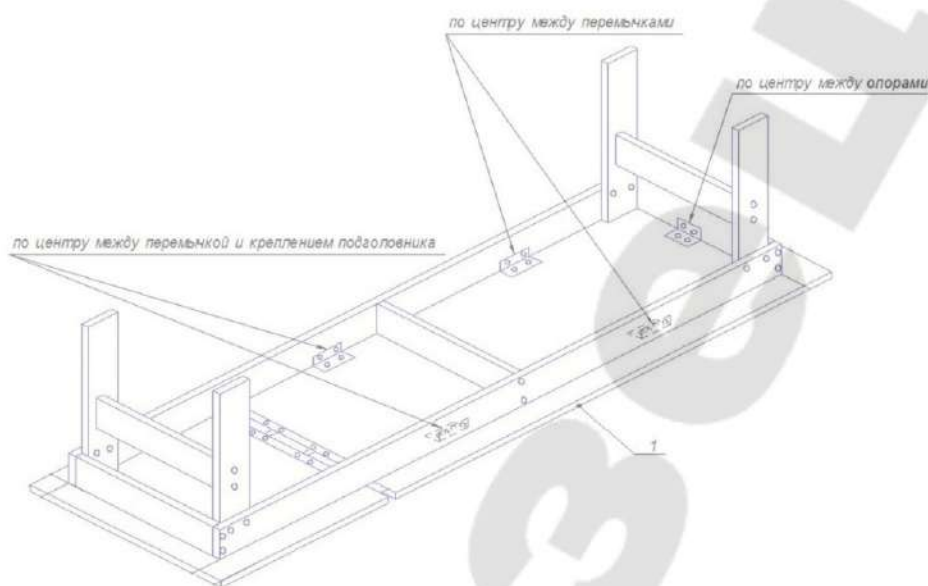
2024

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ
 2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ
 3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ
 4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ
 5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ
 6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ
 7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ
 8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН
- Приложение 1

5. Перевернуть ложе (поз.1). Сверху наложить собранный каркас на равных расстояниях от краев ложа (см. рис.2).

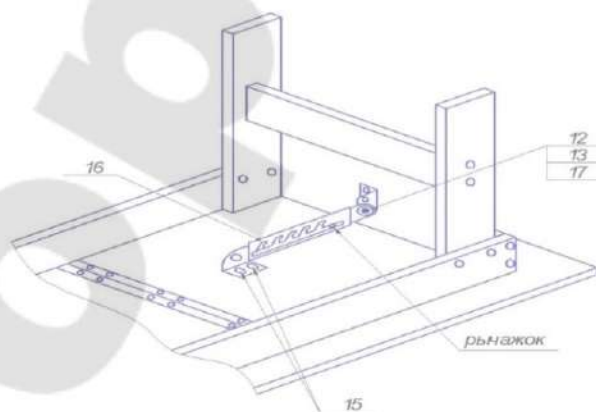
Рис.2



6. Со стороны подголовника, с помощью гаечного ключа на 10 мм прикрепить уголок (поз.16) болтами (поз.15) во встроенные в подголовник гайки (см. рис.3).

7. В отверстие с другой стороны упора вставить дистанционную шайбу (поз.17), в нее винт (поз.12). С обратной уголок и закрепить гайкой (поз.13) (см. рис.3).

Рис.3



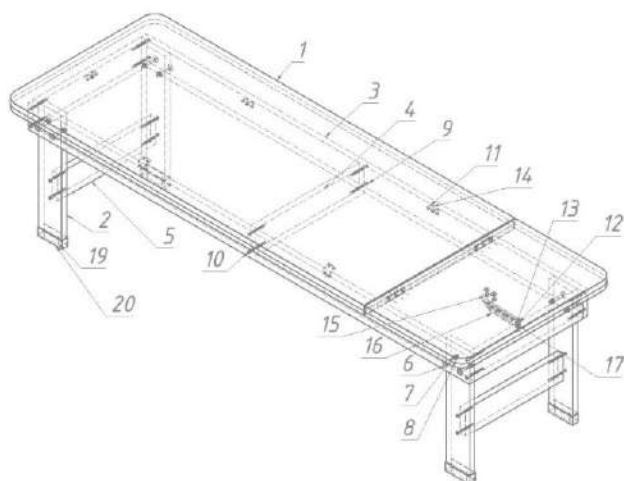
8. Закрепить саморезами (поз.14) уголок к перемычке каркаса, так чтобы рычажок упора (поз.16) находился в положении как на Рис.3, не доходя до 1-го паза.

С помощью крестовой отвертки или шуруповерта с крестовой насадкой закрепить уголки (поз.11) саморезами (поз.14), 2 уголка (поз.11) по центру между перемычкой и креплением подголовника, 2 уголка (поз.11) по центру между перемычками, 1 уголок (поз.11) по центру между опорами, согласно (см. рис.2).

9. Поставить заглушки евровинта (поз.10).

10. Перевернуть **вдвоем** кушетку на опоры, придерживая подголовник в сложенном состоянии.

Схема сборки изделия:
Кушетка КМФ 01.00



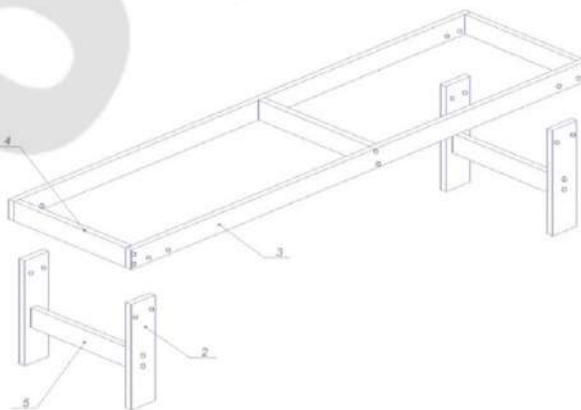
Спецификация		
№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложка в сборе	1
2	Опора	4
3	Панель боковины каркаса	2
4	Перемычка каркаса	3
5	Перемычка ножек	2
6	Болт М8х70	8
7	Гайка М8	8
8	Шайба 8	8
9	Евровинт 7х70	20
10	Заглушка евровинта	20
11	Уголок металлический	6
12	Винт М4х10	1
13	Гайка М4	1
14	Саморез М3,5х16	22
15	Болт М6х20	2
16	Упор рег-ый «Rastomat»	1
17	Дистанционная шайба	1
18	Ключ-шестигранник	1
19	Гвоздь	8
20	Подпятник	4

Для сборки потребуется гаечный ключ на 10 и 13 мм, крестовая отвертка или шуруповерт с крестовой насадкой, ключ-шестигранник входящий в комплект или шуруповерт с насадкой шестигранной на 4мм, молоток.

Сборка КМФ 02.00 осуществляется аналогично.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить опоры (поз.2) перемычками (поз.5) между собой ключом (поз.18) (см. рис.1).
3. Закрепить боковины каркаса (поз.3) между собой перемычками каркаса (поз.4) (см. рис.1).
4. Перевернуть каркас, вставить собранные опоры внутрь и закрепить гаечным ключом на 13 мм, используя болты (поз.6) с одной стороны, шайбы (поз.8) и гайки (поз.7) с другой (внутренней). Подпятник (поз.20) установить на опору (поз.2) и закрепить его при помощи молотка гвоздями (поз.19).

Рис.1



1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

1.1 Настоящий паспорт удостоверяет гарантированные предприятием изготовителем основные характеристики изделия.

1.2 Паспорт должен постоянно храниться в течение всего времени с изделием.

1.3 Перед началом эксплуатации необходимо внимательно ознакомиться с настоящим паспортом на изделие.

1.4 Все записи в настоящем паспорте должны производиться отчетливо и аккуратно. Подчистки, помарки и незаверенные исправления не допускаются.

2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

2.1 **Наименование изделия:** Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00. Изделие выпускается по ТУ 32.50.30-003-68690950-2014 в составе исполнений:

I. Набор мебели для медицинских кабинетов;

медицинского изделия «Набор мебели для медицинских кабинетов и палат по ТУ 32.50.30-003-68690950-2014».

Регистрационное удостоверение № РЗН 2024/23329 от 08.08.2024

2.2 Сведения о производителе:

ООО МК «АСК»

Юридический адрес: 603016, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230.

Адрес места производства: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1.

Тел.: (831) 277-03-12, 277-03-14, 277-03-18, E-mail: zakaz@tdask.ru, www.tdask.ru

2.3 Комплектность изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00» указана в Таблице 1.

Таблица 1.

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.	Отметка о наличии
1	Кушетка медицинская физиотерапевтическая , в вариантах исполнения: КМФ.01.00; КМФ.02.00, в составе:		1	
1.1	Кушетка медицинская физиотерапевтическая	КМФ.01.00; КМФ.02.00	1	<i>Указать исполнение</i>
1.2	Паспорт	КМФ.00.00.2014.ПС.01	1	

Примечание: * - вписать соответствующую информацию.

2.4 Специфическое назначение изделия:

Наименование изделия	Назначение
Кушетка медицинская: физиотерапевтическая КМФ.01.00; КМФ.02.00	Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров, физиотерапевтических процедур в смотровых, терапевтических кабинетах медицинских организаций

2.5 Класс в зависимости от потенциального риска применения медицинского изделия – 1 по ГОСТ 31508 и в соответствии с номенклатурной классификацией (Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий»).

2.6 Климатическое исполнение - УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150-69.

2.7 Устойчивость к механическим воздействиям по ГОСТ Р 50444:

- группа 1:

- Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- 3.1 Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей, растворителей и других хим. соединений, способных разрушить покрытие кушетки).
- 3.2 Не проводите и не ударяйте по поверхностям изделия острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами.
- 3.3 Запрещается садиться или вставать ногами на поднятый подголовник кушетки.
- 3.4 Не допускайте эксплуатацию изделий с поврежденными поверхностями. В случае повреждения целостности покрытия поверхности (скол, отслоение, порез, вздутие, неисправный Rastomat), такую деталь следует заменить.
- 3.5 Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур.
- 3.6 Не допускайте раскачивания изделия.
- 3.7 Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- 3.8 Не допускайте превышения номинальных нагрузок на изделие.
- 3.9 Соблюдайте требования символов и знаков, нанесенных на маркировке, описанных в разделе 5 настоящего паспорта.

4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

4.1 Основные технические характеристики и конструктивные особенности изделия приведены в Таблице 2.

Таблица 2.

Наименование, исполнение	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
Кушетка медицинская физиотерапевтическая				
КМФ.01.00	650±35× 1980±100× 530±27	35±3,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°; изделие устанавливается на нерегулируемые опоры.
КМФ.02.00	650±35× 1980±100× 530±27	36±3,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°; изделие устанавливается на нерегулируемые опоры.

4.2 Изделия установлены на опоры, согласно таблице 3, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

Таблица 3.

№ п/п	Наименование изделия	Обозначение исполнения	Опоры		
			Колесные опоры Диаметр колес, мм допуск ±3мм	Регулируемые опоры	Нерегулируемые опоры
1	Кушетка медицинская физиотерапевтическая	КМФ.01.00; КМФ.02.00	-	-	+

5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Срок службы

5.1.1. Средний срок службы - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

5.2. Условия транспортирования и хранения

5.2.1 Транспортирование изделия осуществляется в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.2.2 Размещение и крепление упаковок с изделиями в транспортных средствах обеспечивает их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

5.2.3 Условия транспортирования изделия крытыми транспортными средствами соответствует условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 100% при температуре плюс 25°С.

5.2.4 Изделия хранятся в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

5.2.5 Условия хранения изделия в части воздействия климатических факторов соответствуют условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

5.2.6 Хранение изделия в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

5.3. Утилизация

5.3.1 Утилизация изделия осуществляется после завершения срока эксплуатации изделия, а так же в случае, когда восстановление и ремонт становятся нерентабельными.

5.3.2 Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами, включая требования местных организаций и правила утилизации в данном регионе.

5.3.3 Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

5.4. Гарантии изготовителя

5.4.1 Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

5.4.2 Гарантийный срок эксплуатации изделия - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

5.4.3 Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

5.4.4 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию – изготовителю по адресу: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1, ООО МК «АСК».