

ОКП 94 5210

РУ № ФСР 2009/06389 от 12.11.2015 г.

**ТЕЛЕЖКА ДЛЯ ПЕРЕВОЗКИ БОЛЬНЫХ,
СО СЪЕМНОЙ ПАНЕЛЬЮ, ТБС-01
ПАСПОРТ тЦД3.531.001.ПС**



Уважаемый Покупатель!

Благодарим Вас за выбор нашей продукции.
Чтобы понять, как правильно и безопасно пользоваться Вашим изделием,
рекомендуем тщательно изучить паспорт перед регулировкой и эксплуатацией.
Сохраняйте паспорт для использования в будущем.

1. Назначение изделия, технические характеристики, комплектность.

1.1. Тележка предназначена для перевозки больных внутри больничного корпуса.
Тележка применяется в медицинских учреждениях.
Климатическое исполнение тележки УХЛ 4.2 по ГОСТ Р 50444.

Таблица 1

Длина, мм	2100 ± 5
Ширина, мм	605 ± 10
Высота, мм	800 ± 10
Масса не более, кг	40
Номинальная нагрузка на тележку, массой, кг:	80 ± 1
Угол наклона от горизонтали: - подголовника (при наличии)	45° ± 5°
Усилие перемещения тележки, не более	15 кг
Усилие включения тормоза, не более	15 кг
Средний срок службы, не менее	5 лет

Таблица 2

Наименование	Обозначение	Количество, шт.
Тележка (без съемных приспособлений)	тЦД3.351.001	1
Съемные части		
Панель с подголовником или панель без подголовника	тЦД6.122.048	1
	тЦД6.122.070	1
Матрац	тЦД6.154.008	1
Паспорт	тЦД3.351.001 ПС	1

Примечание - Поставка вариантов панели поз. 2 и матрац поз. 3 оговаривается при заказе тележки.

Акционерное общество
"Досчатинский завод медицинского оборудования"

607033, Россия, Нижегородская область, город Выкса, рабочий поселок Досчатое,
Проммикрорайон №19, участок "ДЗМО", здание №1, помещение №001.
тел. (83177) 4-80-62, 4-80-30, факс: (83177) 4-80-63, 4-80-44
E-mail: welcome@dzmo.ru, www.dzmo.ru

2 Устройство и принцип работы, подготовка и порядок работы, указание мер безопасности

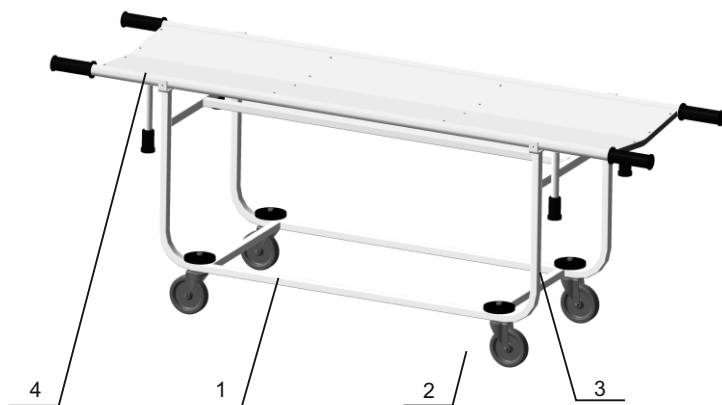
2.1 Тележка состоит из основания, установленного на четыре 4 колеса, два из которых с тормозом, съёмной панели с ножками.

Ложё съёмной панели имеет подголовник с регулировкой угла наклона или без подголовника.

2.2. Для подготовки к работе, необходимо распаковать тележку и очистить ее от упаковочного материала, удалить антикоррозионную смазку марлевым тампоном, смоченным спиртом, провести техническое обслуживание согласно раздела 5 настоящего руководства по эксплуатации (паспорта). Выполнить санитарную обработку тележки.

2.3. Запрещается эксплуатация с превышением допускаемой нагрузки на тележку (носилки).

2.4. Запрещается эксплуатация с неисправными колесами и тормозом, а также погнутыми стойками основания и другими частями тележки.



1 - основание; 2 - колесо без тормоза; 3 - колесо с тормозом; 4 - панель

Рисунок 1

3 Техническое обслуживание

3.1. Техническое обслуживание перед вводом в эксплуатацию и при эксплуатации заключается в проверке и подтяжке всех резьбовых и других соединений и деталей (периодичность раз в полгода); замене, при необходимости, годными деталями поломанных и изношенных, смазке раз в два года подшипников колёс.

3.2. Проверку технического состояния с целью установления возможности дальнейшего использования проводите на соответствие технических характеристик и комплектности настоящего руководства по эксплуатации (паспорта), при этом проверяется отсутствие погнутых и изношенных деталей, вмятин, коррозии металла, надёжность всех видов соединений и креплений, свободное вращение колёс.

4 Консервация

4.1. Металлические детали тележки должны быть предохранены от коррозии в соответствии с требованиями ГОСТ 9.014-78 для условий хранения 2"С" со сроком переконсервации 3 года (масло консервационное НГ-203А, НГ-203Б ОСТ 38.01436-87 или К-17 ГОСТ 10877-76).

4.2. Тележка для перевозки больных, со съёмной панель ТБС-01 подвергнута в АО "ДЗМО" консервации согласно вышеуказанным требованиям, действующей технической документацией и техническим условиям ТУ 9451-045-07614107-2007.

Дата	Наименование работы	Срок действия, лет	Должность, фамилия, подпись
	Консервация	3	

5 Транспортирование и хранение

5.1. Транспортирование тележки должно осуществляться в закрытых транспортных средствах любого вида, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующих для этих видов транспорта.

5.2. Тележка должен храниться в закрытом помещении при температуре от минус 50°С до плюс 40°С, при относительной влажности 80 % при температуре плюс 25°С и при более низких температурах без конденсации влаги.

Воздух в помещении не должен содержать примесей, вызывающих коррозию.

6 Гарантии изготовителя (поставщика)

6.1 Гарантийный срок 12 месяцев при хранении и эксплуатации изделия в соответствии с требованиями паспорта и технических условий ТУ 9451-045-07614107-2007.

Начало гарантийного срока исчисляется со дня реализации.

6.2 Гарантийный ремонт изделия осуществляется за счет предприятия-изготовителя.

6.3 Если в период гарантийного срока изделие вышло из строя в результате неправильной его эксплуатации, стоимость ремонта оплачивает учреждение – владелец изделия.

6.4 Предприятие-изготовитель не несет ответственности за исправность изделия и не гарантирует его работу в случаях:

- а) несоблюдения правил эксплуатации;
- б) небрежности при хранении и транспортировке.

7 Сведения о рекламациях

7.1. Материалы рекламаций следует направлять по адресу изготовителя:

ОАО "Досчатинский завод медицинского оборудования"
607033, Россия, Нижегородская область, Выксунский район, поселок Досчатое,
тел.: (83177) 4-80-62, 4-80-30, факс: (83177) 4-80-63, 4-80-44

e-mail: support@dzmo.ru, www.dzmo.ru

7.2. Претензии потребителя удовлетворяются изготовителем после получения рекламации, в которую входят:

- сломанная деталь(сборочная единица);
- акт о причинах поломки;
- товаросопроводительная документация, прилагаемая заводом к изделию;
- акт о консервации(если изделие находится на консервации, выполненной потребителем).

7.3. Без перечисленных материалов изготовитель не принимает рекламации. Не рассматриваются и не удовлетворяются также рекламации на сборочные единицы и детали, которые подвергались ремонту у потребителя.

7.4. Если отправить изготовителю сломанную деталь или сборочную единицу невозможно, то в акте о причинах поломки это следует оговорить особо.

7.5. В акте обязательно должны быть указаны:

- время получения изделия и номер документа, по которому оно получено;
- общее количество часов работы изделия с начала эксплуатации;
- какие детали и сборочные единицы вышли из строя;
- характер поломок (разрушение, износ, заклинивание и т.д.);
- причины выхода детали или сборочной единицы из строя.

8 Сведения об утилизации

Поскольку тележка не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды, то специальных методов утилизации после окончания срока службы не требуется.

9 Свидетельство о приемке

Тележка для перевозки больных, со съёмной панелью	ТБС-01	
Наименование изделия	Обозначение	

изготовлена и принята в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, действующей технической документацией и признана годной для эксплуатации.

Служба качества		

подпись		

расшифровка подписи		

число, месяц, год		
Сборщик / упаковщик		


ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ
от 12 ноября 2015 года № ФСР 2009/06389
На медицинское изделие Тележка для перевозки больных, со съёмной панелью ТБС-01 по ТУ 9451-045-07614107-2007 в комплекте: панель без подголовника или панель с подголовником, матрац
Настоящее регистрационное удостоверение выдано Акционерное общество "Досчатинский завод медицинского оборудования" (АО "ДЗМО"), Россия, 607033, Нижегородская область, г. Выкса, р.п. Досчатое, Проммикрорайон №19, участок "ДЗМО", здание № 1, пом. № 001
Производитель Акционерное общество "Досчатинский завод медицинского оборудования" (АО "ДЗМО"), Россия, 607033, Нижегородская область, г. Выкса, р.п. Досчатое, Проммикрорайон №19, участок "ДЗМО", здание № 1, пом. № 001
Место производства медицинского изделия 607033, Нижегородская область, г. Выкса, р.п. Досчатое, Проммикрорайон №19, участок №3, здание №3/2; участок №4, здание 4/1; участок №5, здание №5/1
Номер регистрационного досье № РД-9161/44333 от 06.11.2015
Вид медицинского изделия 201690
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1
Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5150
приказом Росздравнадзора от 12 ноября 2015 года № 8424 допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
 М.А. Мурашко
0016973