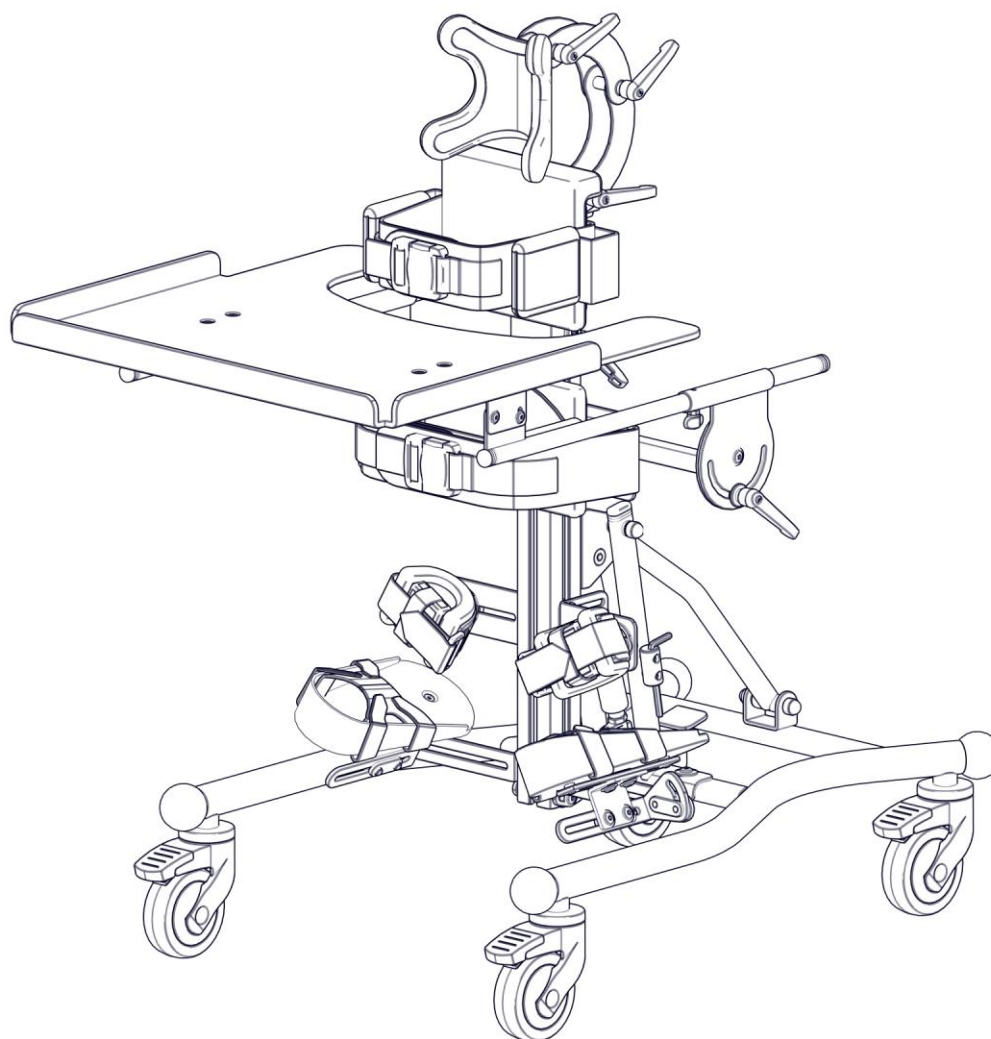




# INSTRUKCJA OBSŁUGI I UŻYTKOWANIA

## Pionizator LORI





**UWAGA!** PRODUCENT PONOSI ODPOWIEDZIALNOŚĆ WYŁĄCZNIE ZA SPRZĘT ZAKUPIONY U BEZPOŚREDNIEGO PRZEDSTAWICIELA FIRMY LIW CARE TECHNOLOGY, LUB W WYSPECJALIZOWANYM SKLEPIE MEDYCZNYM REPREZENTUJĄCYM LIW CARE TECHNOLOGY NA TERYTORIUM POLSKI.



**UWAGA!** WYRÓB STOSOWAĆ WEWNĄTRZ POMIESZCZEŃ.



**UWAGA!** PODCZAS UŻYTKOWANIA I OBSŁUGI WYROBU ORAZ PODCZAS JEGO SKŁADANIA I REGULOWANIA MECHANIZMÓW MOŻE ZAISTNIEĆ NIEBEZPIECZEŃSTWO UWIĘZIENIA I/LUB ŚCIŚNIĘCIA CZĘŚCI CIAŁA UŻYTKOWNIKA / OSOBY TOWARZYSZĄCEJ W OTWORACH / SZCZELINACH POMIĘDZY ELEMENTAMI. NALEŻY WYKONAĆ TE CZYNNOŚCI SZCZEGÓLNIIE OSTROŻNIE. PO ZAKOŃCZENIU REGULACJI USTABILIZOWAĆ POZYCJĘ POPRZEZ DOKŁADNE DOKRĘCENIE NAKRĘTEK / ŚRUB.



**UWAGA!** OPAKOWANIE PRODUKTU POWINNO BYĆ W MIARĘ MOŻLIWOŚCI ZACHOWANE NA WYPADEK GDYBY PRODUKT WYMAGAŁ PONOWNEGO TRANSPORTU W PRZYPADKU NAPRAWY GWARANCYJNEJ.



**UWAGA!** DZIECKU NIE WOLNO KORZYSTAĆ Z URZĄDZENIA BEZ NADZORU.



**UWAGA!** NIE WOLNO PRZEKRACZAĆ MAKSYMALNEGO OBCIĄŻENIA PIONIZATORA.



**UWAGA!** NIE WOLNO UŻYWAĆ PIONIZATORA W PRZYPADKU GDY WYRÓB POSIADA WADLIWE, ZNISZCZONE LUB BRAKUJĄCE CZĘŚCI.



**UWAGA!** REGULACJĘ ORAZ DOPASOWANIE URZĄDZENIA DO PACJENTA MUSI WYKONYWAĆ FIZJOTERAPEUTA LUB PRZESZKOLONA OSOBA.



**UWAGA!** PRZED URUCHOMIENIEM URZĄDZENIA KONIECZNIE PRZECZYTAJ INSTRUKCJĘ UŻYTKOWANIA.

1. Wprowadzenie.....	3
1.1. Ogólne warunki bezpieczeństwa .....	3
2. Oznaczenie symboli .....	4
3. Zgodność z wymaganiami dotyczącymi wyrobów medycznych .....	4
4. Wskazania do stosowania wyrobu .....	4
5. Dane techniczne .....	5
6. Ogólna budowa Pionizatora LORI .....	6
7. Szczegółowy opis budowy i regulacji Pionizatora LORI.....	7
7.1. Montaż urządzenia .....	7
7.1.1. Rozkładanie ramy .....	7
7.1.2. Montaż kolumny .....	8
7.2. Koła.....	9
7.3. Wsparcie biodrowe.....	9
7.4. Wsparcie piersiowe .....	10
7.5. Regulacja pelot biodrowych i piersiowych .....	10
7.6. Pas piersiowy.....	11
7.7. Nakolanniki.....	11
7.8. Platformy stóp .....	12
7.8.1. Regulacja wysokości i pochylenia platform stóp .....	12
7.8.2. Regulacja rozstawu i pochylenia platform stóp.....	13
7.8.3. Regulacja (przód-tył) oraz rotacja platformy stóp .....	13
7.8.4. Montaż platform w pionizacji przodem i tyłem.....	14
7.9. Pionizacja.....	15
8. Akcesoria.....	16
8.1. Stolik.....	16
8.1.1. Regulacja kąta pochylenia stolika.....	16
8.1.2. Regulacja wysokości oraz pozycji przód-tył stolika.....	16
8.2. Zagłówek .....	17
8.3. Pas biodrowy korygujący .....	18
8.4. Zabezpieczenie ramion .....	19
8.5. Peloty piersiowe SideUP zapinane.....	19
9. Czyszczenie i konserwacja.....	20
9.1. Zalecenia dotyczące czyszczenia i konserwacji.....	20
9.2. Dezynfekcja .....	20
10. Tabliczka znamionowa .....	21
11. Gwarancja / Serwis .....	21

## 1. Wprowadzenie

Opracowany przez firmę LIW Care Technology Sp. z o.o. **Pionizator LORI** został zaprojektowany i opatentowany po to, aby zapewnić nową jakość w rehabilitacji.

Dodaaliśmy wszelkich starań, aby **Pionizator LORI** był jak najprostszy w obsłudze. Przed użyciem pionizatora konieczne jest zapoznanie się z niniejszą instrukcją. Przestrzegając wszelkich zaleceń zawartych w instrukcji unikniecie Państwo sytuacji, w których moglibyście uszkodzić to urządzenie, oraz zapewnicie sobie całkowite bezpieczeństwo i komfort użytkowania w całym okresie użytkowania.

Będziecie Państwo mogli w pełni wykorzystać wszystkie zalety urządzenia tylko wtedy, gdy będzie ono właściwie dopasowane do parametrów ciała pacjenta i do jego szczególnych potrzeb.

### 1.1. Ogólne warunki bezpieczeństwa

Największą troską firmy LIW Care Technology Sp. z o.o. jest zapewnienie bezpieczeństwa pacjentom użytkującym nasze urządzenia. Dla zapewnienia pełnego bezpieczeństwa użytkowników urządzenia należy bezwzględnie zastosować się do następujących zaleceń:

1. Przed przystąpieniem do jakichkolwiek prób użytkowania urządzenia dokładnie zapoznać się z treścią instrukcji obsługi i użytkowania, a w przypadku jakichkolwiek wątpliwości skontaktować się ze sprzedawcą lub producentem.
2. Upewnić się, że wszystkie informacje, zalecenia i ostrzeżenia zawarte w tych rozdziałach są w pełni zrozumiałe.

W instrukcji urządzeń produkowanych przez firmę LIW Care Technology Sp. z o.o. znajduje się paragraf oznaczony symbolem UWAGA, którego zadaniem jest szczególne zwrócenie uwagi na treść, jaką zawiera. Znaczenie wyżej wymienionego symbolu jest następujące:

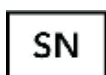


**UWAGA!** SYMBOL TEN JEST UŻYWANY W CELU WZMOCNIENIA UWAGI CZYTAJĄCEGO NA TREŚĆ OZNACZONĄ TYM SYMBOLEM. NIESTOSOWANIE SIĘ DO TREŚCI ZAWARTYCH POD TYM OZNACZENIEM MOŻE ZAGRAŻAĆ ŻYCIU LUB ZDROWIU UŻYTKOWNIKA.

## 2. Oznaczenie symboli



Nazwa producenta i data produkcji



Numer seryjny



Dopuszczalny ciężar użytkownika



Unikać kontaktu z wodą



Przestrzegać instrukcji obsługi



Strzałka wskazująca omawiany element



Strzałka wskazująca kierunek ruchu



Znak zgodności wg Dyrektywy dot. wyrobów medycznych nr 93/42 EWG zał.VII

## 3. Zgodność z wymaganiami dotyczącymi wyrobów medycznych

Urządzenie Pionizator LORI spełnia wymagania zasadnicze Dyrektywy MDD 93/42EWG dla wyrobów medycznych.

Urządzenie Pionizator LORI zgodnie z załącznikiem IX Dyrektywy MDD 93/42EWG jest nieinwazyjnym, aktywnym wyrobem medycznym klasy I według reguły 1.

Deklaracja zgodności urządzenia jest do uzyskania w Dziale Handlowym producenta.



**UWAGA!** W przypadku modyfikacji urządzenia, użycia nieoryginalnych części zamiennych lub stosowania z wyrobami innego producenta należy usunąć oznaczenie CE.

## 4. Wskazania do stosowania wyrobu

Urządzenie Pionizator LORI ma zastosowanie u osób z wadami postawy i dysfunkcją mięśni. Doskonale sprawdza się u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym, dystrofią mięśniową, w porażeniach różnego pochodzenia, tetra i paraplegiach, a także u dzieci mających zaburzenia prawidłowej postawy ciała. Może być wykorzystywany leczniczo i profilaktycznie, zapobiegając nieuniknionym konsekwencjom chorób dziecięcych (wadom postawy i związanym z tym nieprawidłowym funkcjonowaniem organizmu).

Dzięki pionizacji pacjenta mamy możliwość poprawy funkcjonowania układów oraz narządów pacjenta w szczególności:

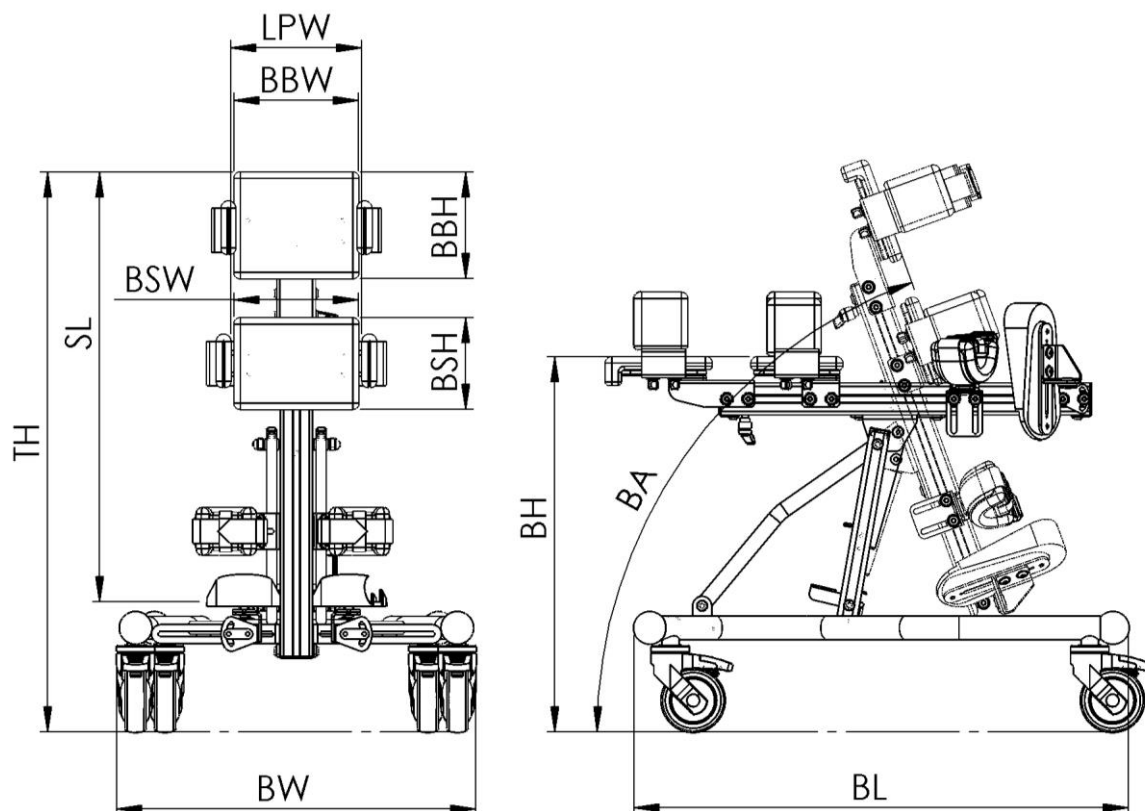
- układu sercowo naczyniowego,
- układu oddechowego,



- układu trawiennego,
- układu kostnego.

Zastosowanie urządzenia w procesie rehabilitacji pacjenta zwiększa szanse na powrót do zdrowia.

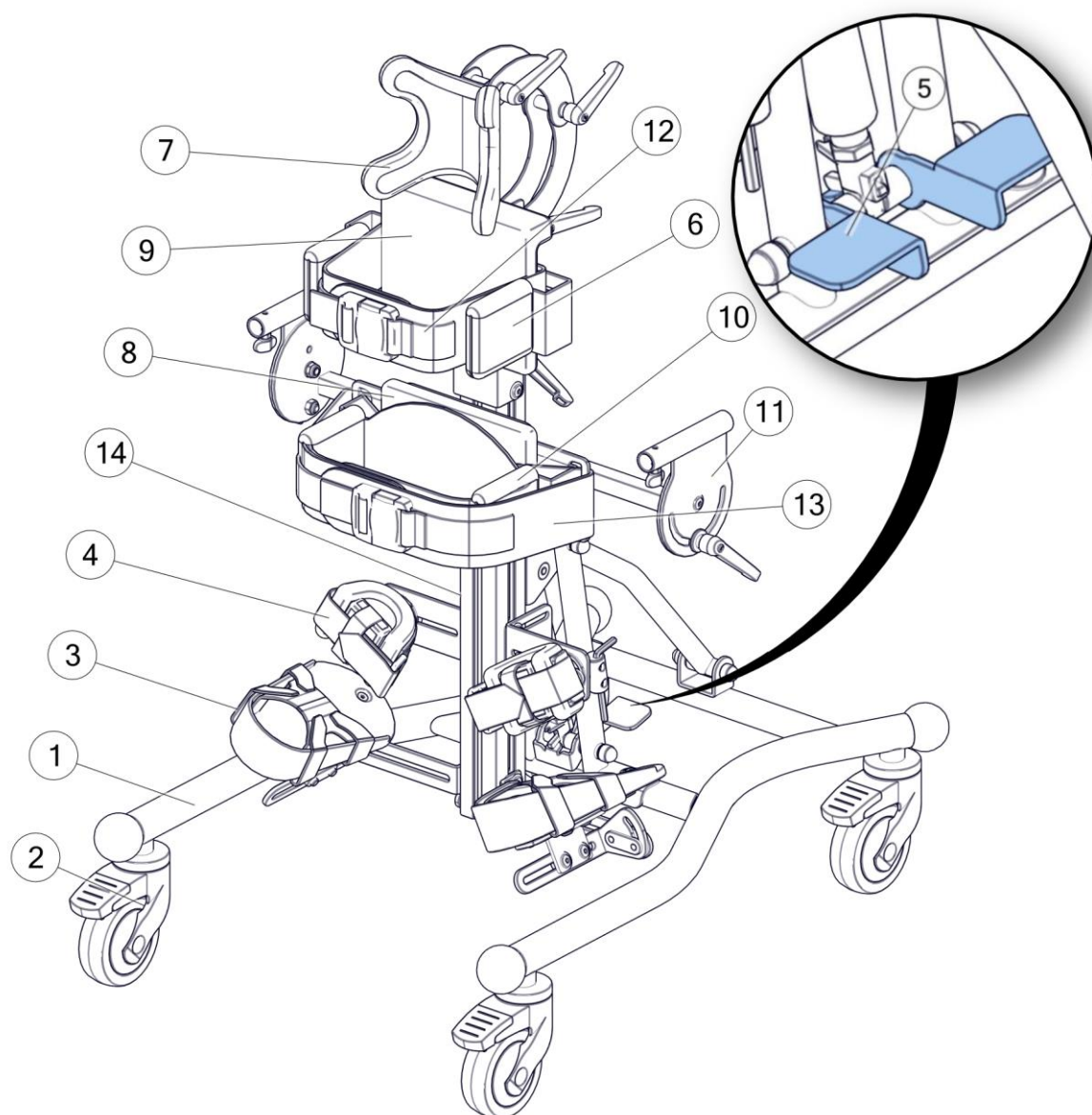
## 5. Dane techniczne



Rys. 1

Lp.	Nazwa wymiaru	Symbol	Rozmiar [cm]		
			1	2	3
			Baby	Junior	Teen
1	Szerokość ramy	BW	63	63	70
2	Długość ramy	BL	78	78	105
3	Wysokość całkowita (bez zagłówka)	TH	90	115	147
4	Wysokość platformy	BH	60	75	90
5	Długość platformy	SL	43 ÷ 68	57 ÷ 98	80 ÷ 130
6	Kąt pionizacji	BA	90° ÷ -15°	90° ÷ -15°	90° ÷ -15°
7	Rozstaw pelot piersiowych/biodrowych	LPW	12 ÷ 20	17 ÷ 25	19 ÷ 29
8	Wysokość wsparcia biodrowego	BSH	15	20	24
9	Szerokość wsparcia biodrowego	BSW	20	25	28
10	Wysokość wsparcia piersiowego	BBH	18	23	27
11	Szerokość wsparcia piersiowego	BBW	20	25	28
12	Maksymalna waga pacjenta		35 kg	50 kg	60 kg
13	Waga urządzenia		20 kg	22kg	25kg

## 6. Ogólna budowa Pionizatora LORI



Rys. 2

1. Rama
2. Koła
3. Podnózek
4. Nakolannik
5. Dźwignia zwalniająca pionizację
6. Pelota piersiowa
7. Zagłówek
8. Wsparcie biodrowe
9. Wsparcie piersiowe
10. Pelota biodrowa
11. Wspornik stolika
12. Pas piersiowy
13. Pas biodrowy
14. Kolumna pionizatora

## 7. Szczegółowy opis budowy i regulacji Pionizatora LORI



**UWAGA!** Po każdej czynności regulacyjnej należy upewnić się, że wszystkie elementy regulacyjne są właściwie osadzone i zabezpieczone.

### 7.1. Montaż urządzenia



**UWAGA!** Podczas składania ramy należy zwrócić szczególną uwagę na możliwość przycięcia kończyn przez elementy ruchome.

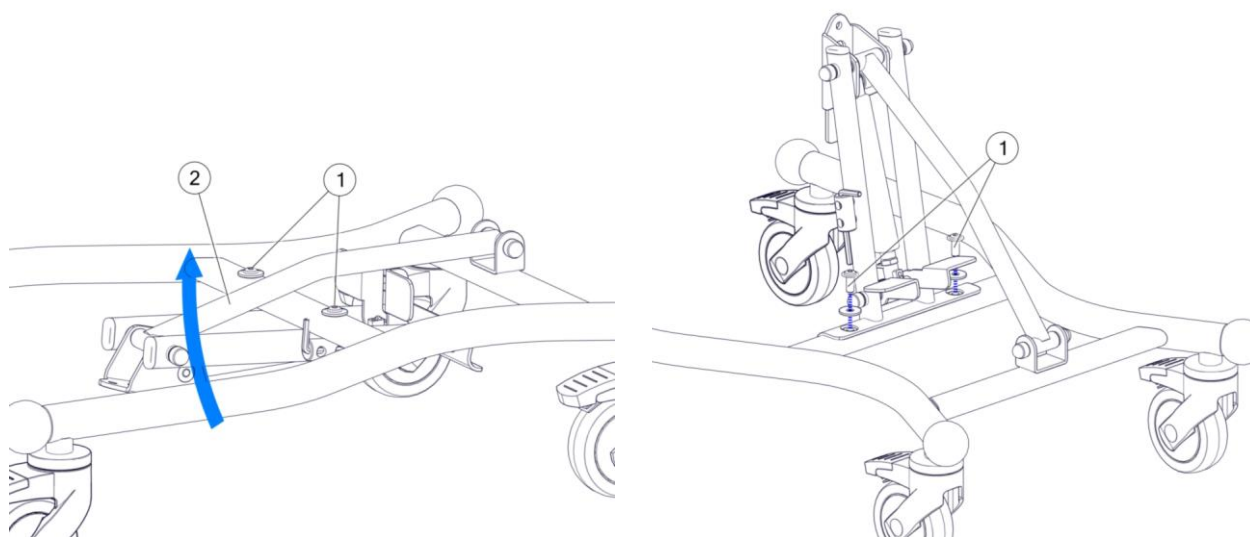


**UWAGA!** Po montażu urządzenia upewnić się czy wszystkie śruby regulacyjne są dobrze dokręcone. Niedokręcone elementy mogą spowodować samoczynne przestawienie się regulowanych elementów, co może skutkować obrażeniami u pacjenta.

Pionizator jest dostarczany w dwóch częściach: rama pionizatora, oraz kolumna. W celu zmontowania pionizatora należy wykonać poniższe czynności:

#### 7.1.1. Rozkładanie ramy

W celu rozłożenia ramy w pierwszej kolejności należy odkręcić śruby (1), a następnie ustawić wspornik ramy (2) w odpowiedniej pozycji. Po ustawieniu wspornika ramy należy wcześniej odkręcone śruby (1) przykręcić przez otwory wspornika do konstrukcji ramy.

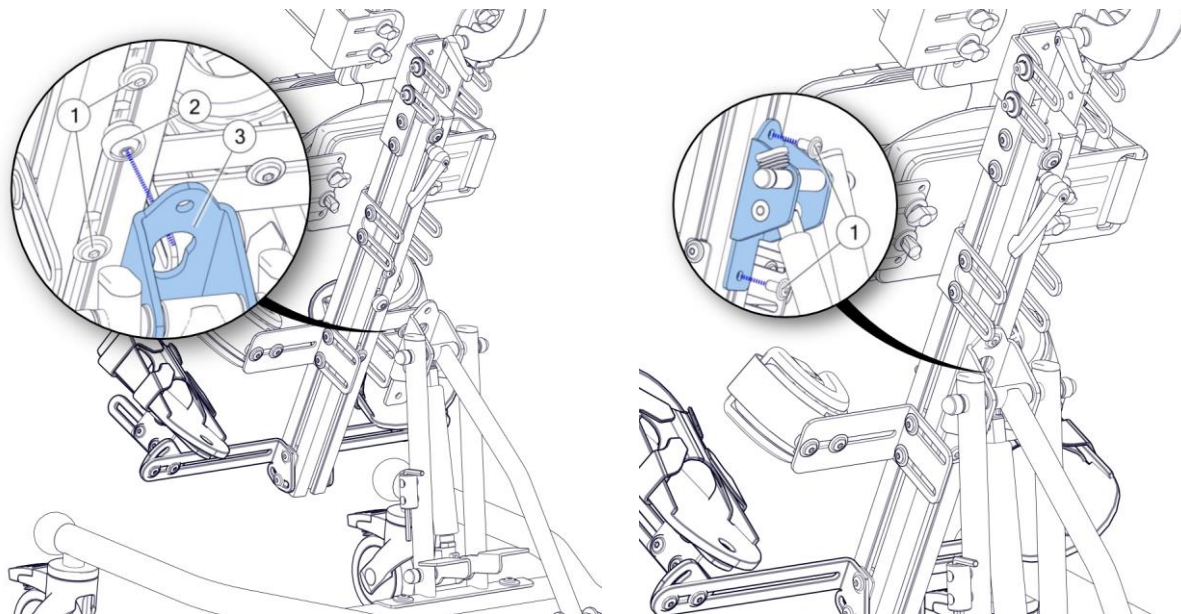


Rys. 3

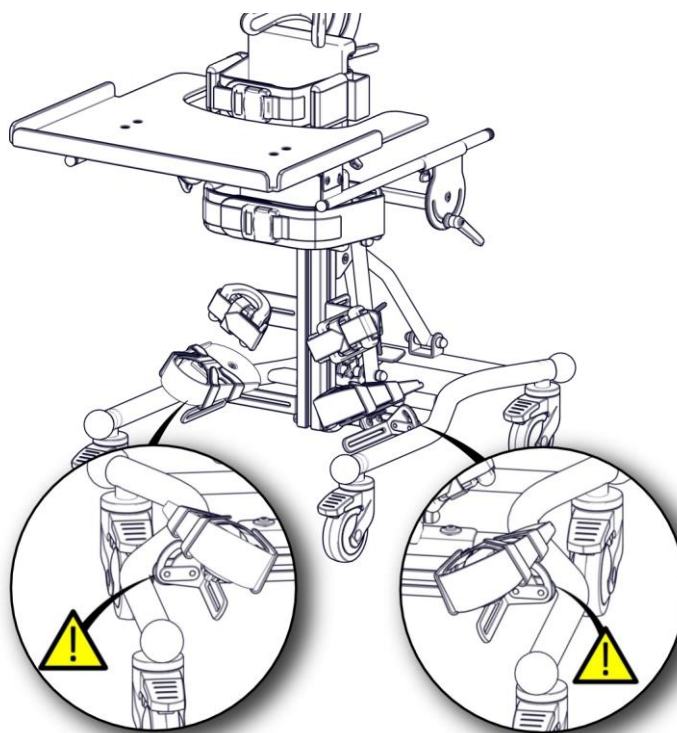
### 7.1.2. Montaż kolumny – rysunek 4 i 5.

Aby zamontować kolumnę na ramie pionizatora, należy w pierwszej kolejności odkręcić śruby (1), a następnie umieścić trzpień (2) w otworze uchwytu profilu systemowego (3). Przy ustawianiu kolumny zwrócić uwagę na równą odległość pomiędzy wspornikami platform stóp a profilami ramy (patrz

Rys. 5.) - muszą być równo ustawione. Ostatnim etapem montażu urządzenia jest dokręcenie ramy do kolumny odkręconymi wcześniej śrubami (1).



Rys. 4



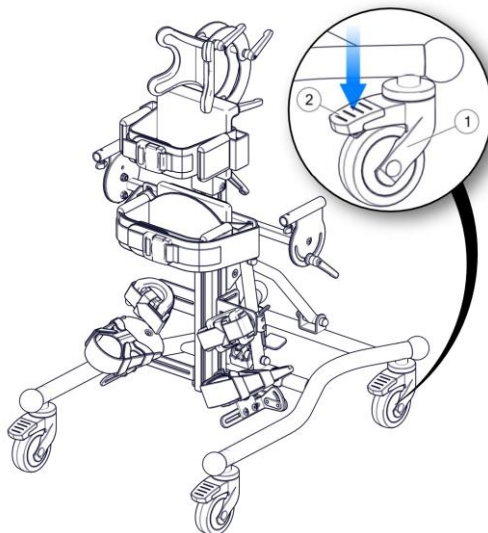
Rys. 5



## 7.2. Koła – rysunek 6

Rama nośna pionizatora jest wyposażona w koła umożliwiające przemieszczanie urządzenia w pomieszczeniach. W celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta każde z kół jest wyposażone w hamulec blokujący ruch koła. Ze względów bezpieczeństwa koła powinny być zablokowane w trakcie użytkowania i regulowania urządzenia. W trakcie przemieszczania urządzenia należy zwrócić szczególną uwagę podczas przejeżdżania przez progi drzwi bądź inne przeszkody.

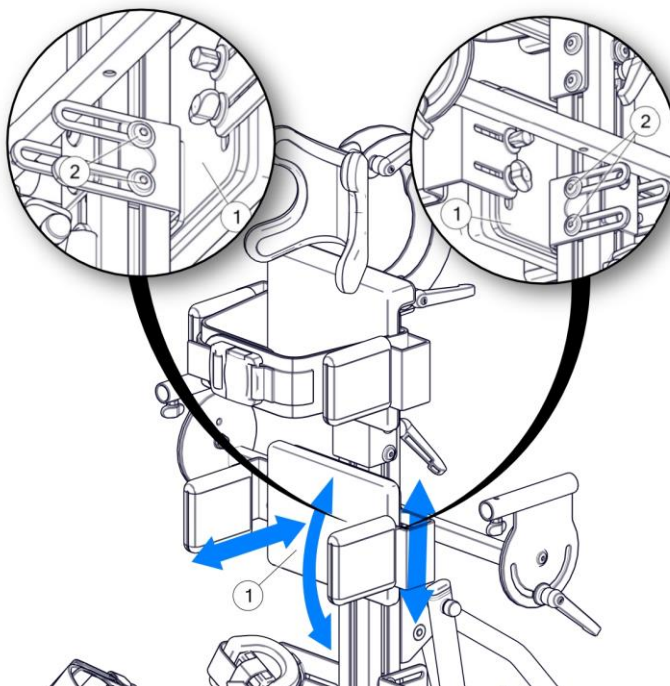
Aby zablokować hamulec koła (1) należy wcisnąć dźwignię hamulca (2) do pozycji dolnej. W celu odblokowania hamulca, należy tę samą dźwignię pociągnąć do góry.



Rys. 6

## 7.3. Wsparcie biodrowe – rysunek 7

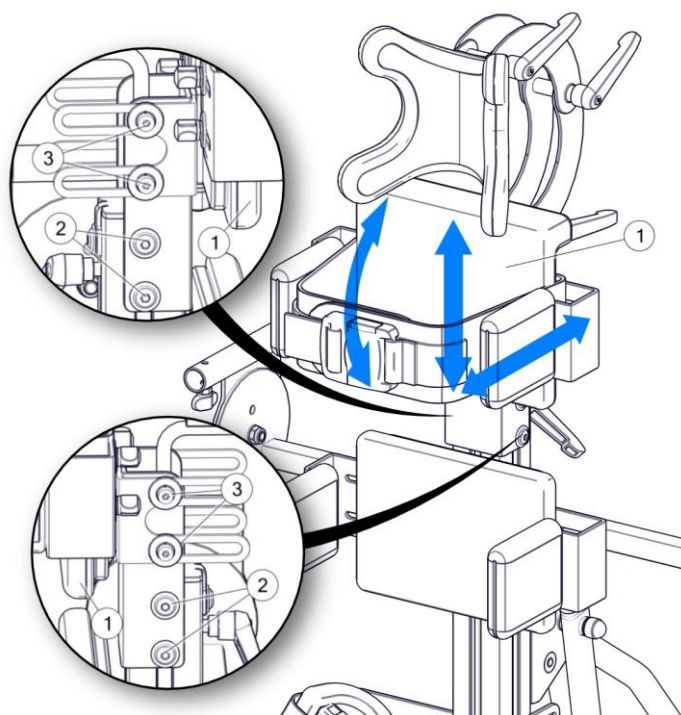
Wsparcie biodrowe jest głównym podparciem pacjenta. W celu dokładnego ustawienia do pacjenta, należy wyregulować położenie podparcia (1) za pomocą poluzowania śrub (2). Wsparcie biodrowe ma możliwość ustawienia w 3 kierunkach: góra-dół, głębokości oraz ustawienie kątowe w płaszczyźnie bocznej. Po ustawieniu w żądanej pozycji dokręcić z powrotem śruby (2).



Rys. 7

#### 7.4. Wsparcie piersiowe – rysunek 8

Wsparcie piersiowe jest podparciem pacjenta na wysokości klatki piersiowej. W celu dokładnego ustawienia wysokości do pacjenta, należy wyregulować położenie podparcia (1) za pomocą poluzowania śrub (2). Wsparcie piersiowe również ma możliwość ustawienia głębokości wsparcia oraz kąta w płaszczyźnie bocznej. W celu jej regulacji należy poluzować śruby (3). Po ustawieniu w żądanej pozycji dokręcić z powrotem śruby (2) oraz (3).

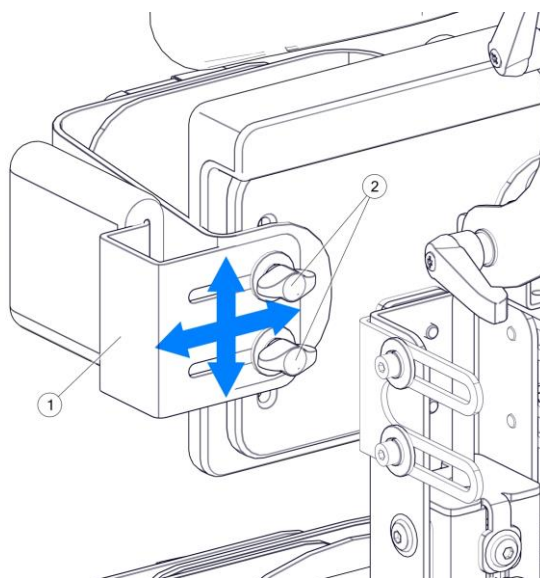


Rys. 8

#### 7.5. Regulacja pelot biodrowych i piersiowych

Zarówno peloty biodrowe jak i piersiowe zapewniają stabilizację pacjenta. Peloty są mocowane niezależnie, dzięki czemu jest możliwość ustawienia każdej peloty oddzielnie.

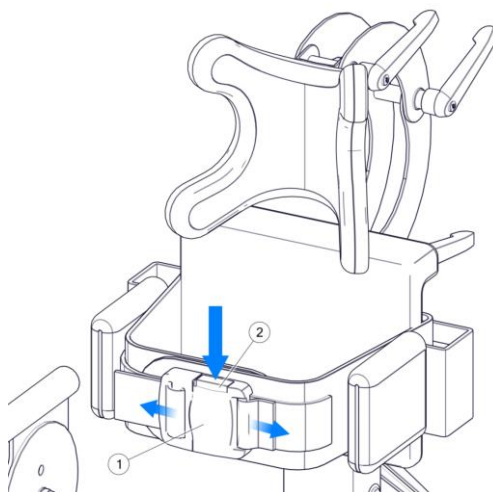
W celu regulacji szerokości pelot należy zluźnić pokrętko (2) (nie ma konieczności wykręcania go całkowicie) i ustawić pelotę w żądanym położeniu. Po zakończeniu regulacji położenia peloty (1) należy dokręcić pokrętko (2) do wyczuwalnego oporu.



Rys. 9

## 7.6. Pas piersiowy – rysunek 10

Pas piersiowy daje możliwość stabilnego zapięcia pacjenta na wysokości klatki piersiowej. W celu odpięcia i zapięcia klamry pasa (1) należy użyć przycisku blokady (2) klamry w jej górnej części.



Rys. 10

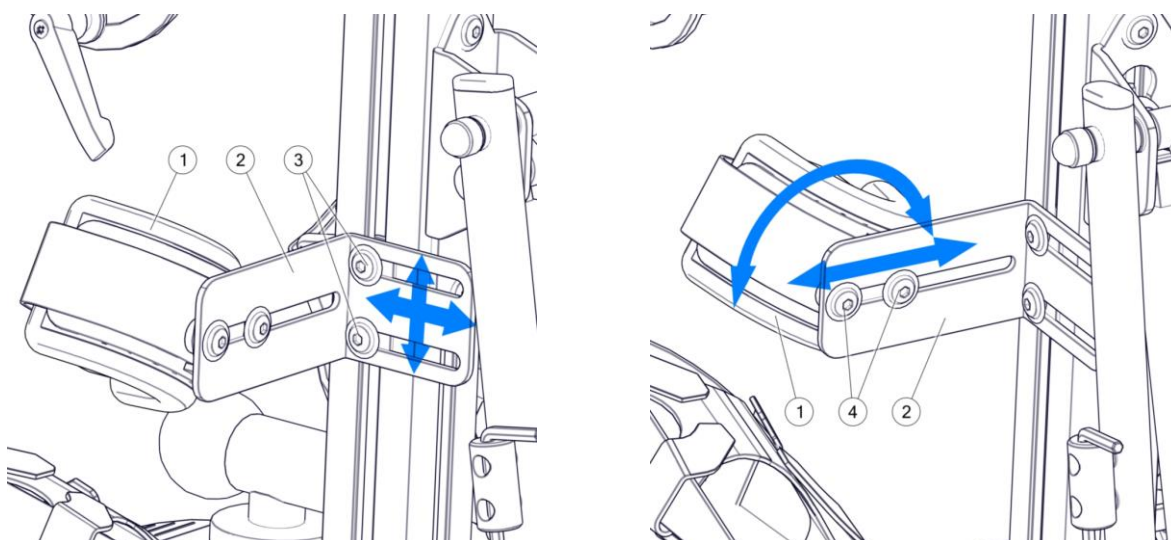
## 7.7. Nakolanniki – rysunek 11

Regulację ustawienia nakolanników (1) dokonujemy luzując śruby (3), a następnie przesuwając uchwyt nakolannika (2) w żądaną pozycję. Ustawienie pozycji w poziomie oraz rotacji nakolannika (3) jest możliwe po poluzowaniu śrub (4). Po zakończeniu regulacji należy dokręcić wszystkie śruby.

Czynności regulacyjne należy przeprowadzić dla każdego nakolannika osobno.



**UWAGA!** Po każdej regulacji nakolannika upewnić się, czy wszystkie śruby regulacyjne są dobrze dokręcone. Niedokręcone elementy mogą spowodować samoczynne przestawienie się regulowanych elementów, co może skutkować obrażeniami u pacjenta.



Rys. 11

## 7.8. Platformy stóp

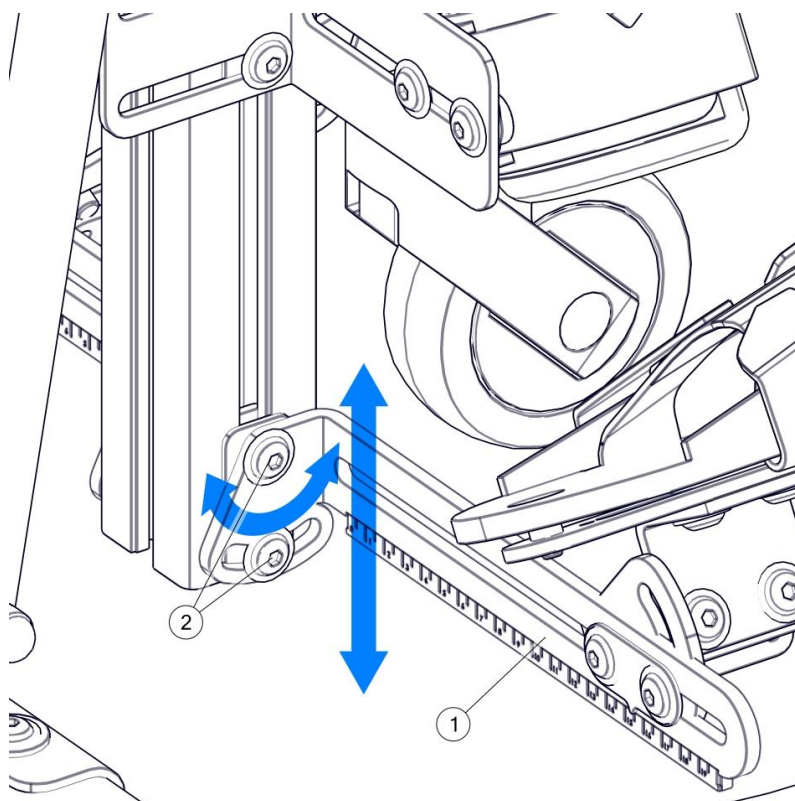
Platformy stóp zastosowane w pionizatorze mają możliwość pełnej regulacji w trzech płaszczyznach. Regulowany jest także kąt pochylenia platformy. W celu zapewnienia jak najdokładniejszego dopasowania do potrzeb pacjenta każda platforma jest regulowana oddzielnie.



**UWAGA!** Po każdej regulacji platform stóp upewnić się czy wszystkie śruby regulacyjne są dobrze dokręcone. Niedokręcone elementy mogą spowodować samoczynne przestawienie się regulowanych elementów, co może skutkować obrażeniami u pacjenta.

### 7.8.1. Regulacja wysokości i pochylenia platform stóp – rysunek 12

Platformy stóp zastosowane w pionizatorze umożliwiają pełną regulację położenia stopy pacjenta. W celu regulacji wysokości oraz kąta nachylenia platformy stóp należy poluzować śruby (2). Następnie przesuwamy wspornik platformy (1) wzdłuż prowadnicy kolumny pionizatora. Po osiągnięciu żądanej pozycji należy zablokować położenie platformy dokręcając śruby (2).

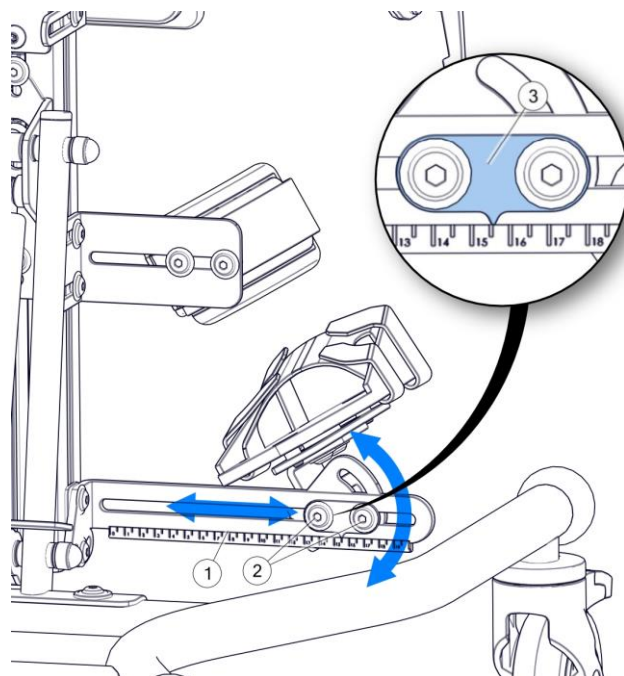


Rys. 12

### 7.8.2. Regulacja rozstawu i pochylenia platform stóp – rysunek 13

Regulacja pozycji poziomej platformy stopy i jej pochylenia jest możliwa po poluzowaniu śrub (2). Regulacja umożliwia przesuwanie platformy ~~podnóżka~~ wzdłuż wspornika (1). Po ukończeniu regulacji położenia platformy należy dokręcić śruby (2).

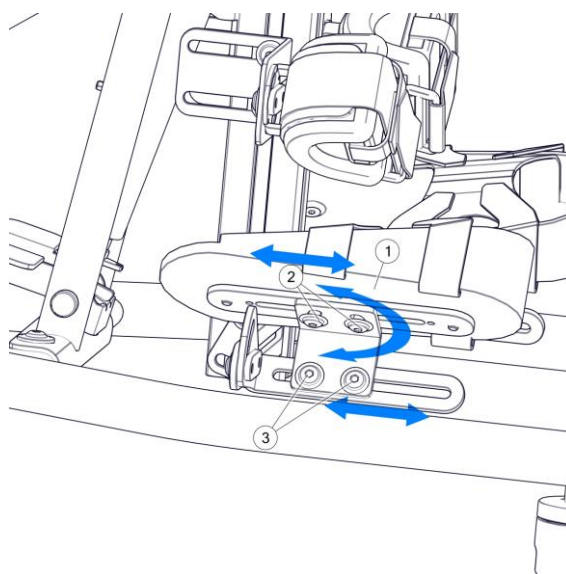
W celu równego ustawienia rozstawu prawej i lewej platformy, należy zwrócić uwagę na linijkę (1). Wskaźnik (3) musi wskazywać te same wartości na linijce z prawej i lewej strony.



Rys. 13

### 7.8.3. Regulacja (przód-tył) oraz rotacja platformy stóp – rysunek 14

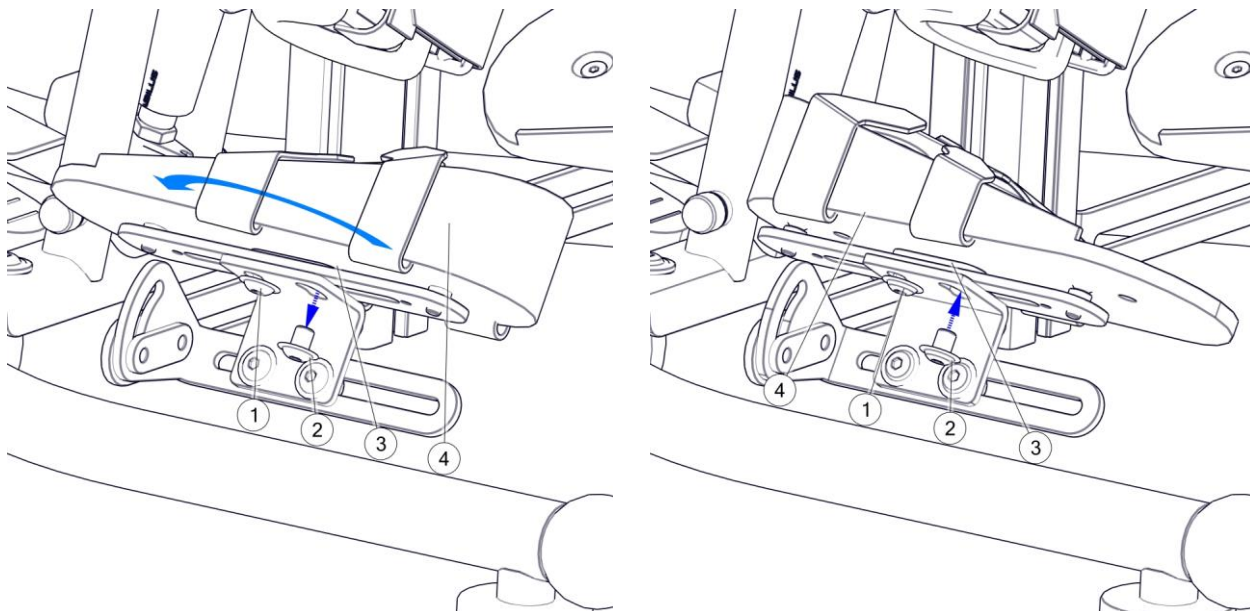
Regulacja (przód-tył) oraz rotacja platformy stóp jest możliwa po poluzowaniu śrub (2) oraz (3). Regulacja umożliwia przesuwanie platformy stopy w kierunku (przód-tył). Po ukończeniu regulacji położenia platformy należy dokręcić śruby (2) oraz (3).



Rys. 14

#### 7.8.4. Montaż platform w pionizacji przodem i tyłem

Pionizator umożliwia pionizację tyłem oraz przodem. W celu wykonania odpowiedniego rodzaju pionizacji należy zamontować właściwie platformy podnóżka w odpowiednim kierunku. Aby zmienić kierunek ustawienia platform podnóżka (4) należy wykręcić śrubę (2) oraz poluzować śrubę (1) z płytki blokującej (3), następnie należy obrócić platformy o 180 stopni. W kolejnym kroku wkręcamy śrubę (2) oraz dokręcamy śrubę (1).



Rys. 15

## 7.9. Pionizacja – rysunek 16

Pionizację pacjenta należy zawsze przeprowadzać przy zablokowanych hamulcach kół podstawy. Hamulce zabezpieczają przed przypadkowym przesunięciem się urządzenia, co mogło by spowodować niekontrolowaną zmianę położenia i uraz pacjenta. Zmiana położenia (pionizacja) wspomagana jest siłą sprężyny gazowej. Podczas zmiany położenia konieczne pełne kontrolowanie i ograniczanie samoistnego ruchu urządzenia przez przytrzymywanie urządzenia za wsparcie biodrowe lub piersiowe.

W celu zmiany kąta pionizacji pacjenta należy nacisnąć nogą pedał zwalnicza (1), co spowoduje zwolnienie sprężyny i możliwość ustawienia odpowiedniego położenia. Podczas przeprowadzania regulacji należy zwrócić szczególną uwagę na obszar pomiędzy kolumną, podstawą, a wspornikami podnóżków. Nie mogą się tam znajdować żadne objekty, gdyż mogą spowodować zablokowanie ruchu urządzenia, co w efekcie może doprowadzić do uszkodzenia urządzenia lub przytrzaśnięcia i zranienia pacjenta lub operatora urządzenia. W celu zablokowania regulacji należy zwolnić pedał (1), co spowoduje zablokowanie sprężyny gazowej i unieruchomienie w danym położeniu.



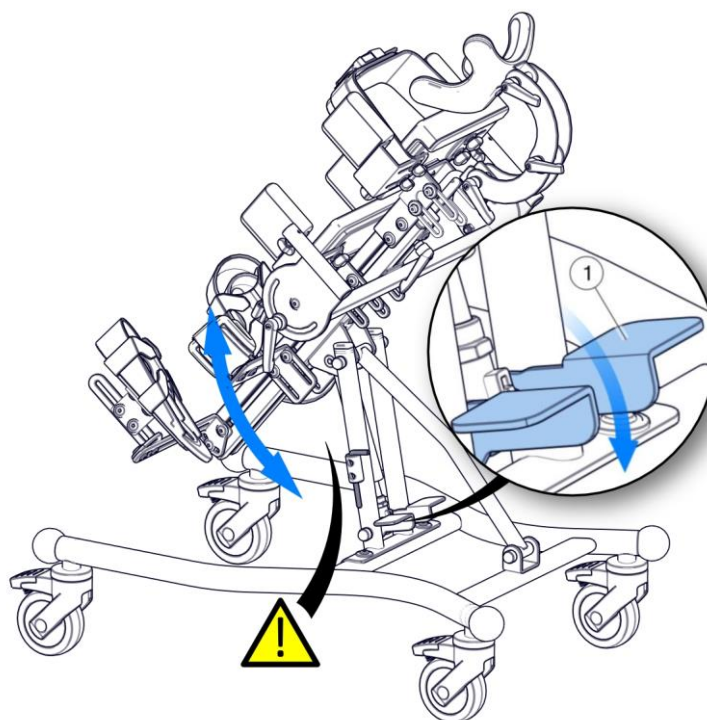
**UWAGA!** Podczas regulacji kąta pionizacji należy zwrócić szczególną uwagę na możliwość przycięcia kończyn przez elementy ruchome.



**UWAGA!** Po każdej regulacji kąta pionizacji upewnić się, że sprężyna gazowa została zablokowana, a położenie wsparcia biodrowego i piersiowego nie ulega samoczynnemu przestawieniu.



**UWAGA!** Podczas pionizacji pacjenta hamulce kół urządzenia powinny być zablokowane. Niekontrolowane przemieszczenie się urządzenia może spowodować uraz lub obrażenia pacjenta.



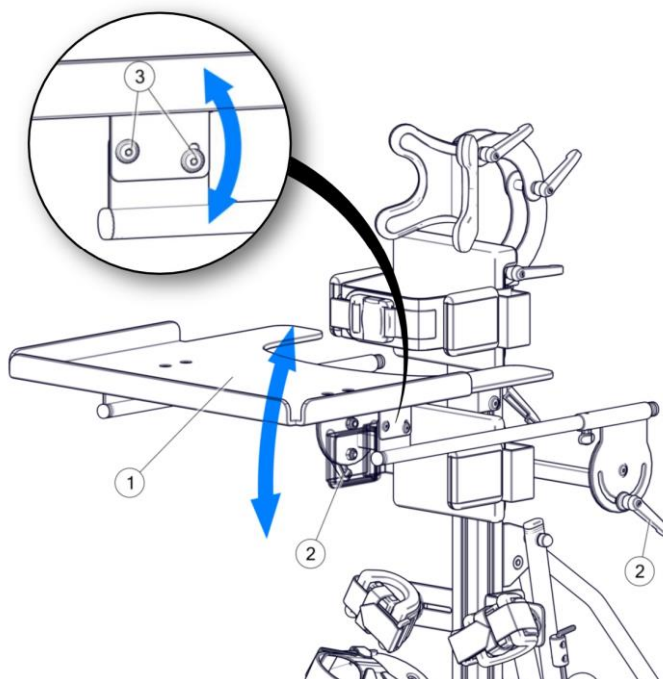
Rys. 16

## 8. Akcesoria

### 8.1. Stolik

#### 8.1.1. Regulacja kąta pochylenia stolika – rysunek 17

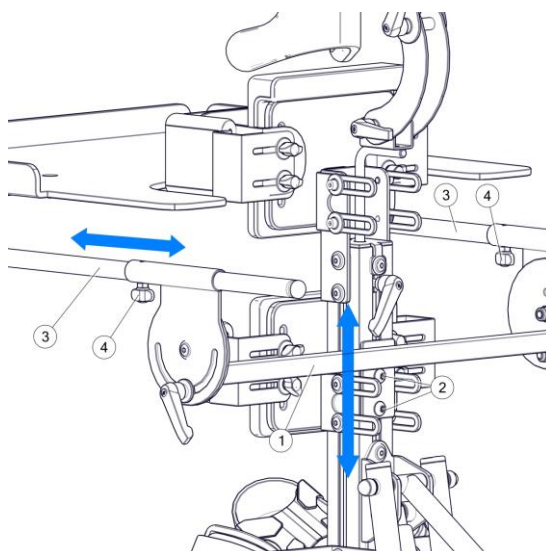
W celu regulacji kąta pochylenia stolika (1) należy poluzować śruby (3) oraz rączki regulacyjne (2). Po ustawieniu odpowiedniego kąta należy dokręcić pokrętła (2) oraz śruby (3) blokując możliwość zmiany położenia blatu stolika.



Rys. 17

#### 8.1.2. Regulacja wysokości oraz pozycji przód-tył stolika – rysunek 18

Regulację pozycji przód-tył stolika dokonujemy luzując pokrętło (4), co daje możliwość przesuwania ramion (3) stolika. Regulację wysokości stolika dokonujemy luzując śruby (2), co daje możliwość przesuwania całej konstrukcji stolika w osi pionowej.



Rys. 18



**UWAGA!** W przypadku demontażu stolika należy bezwzględnie zabezpieczyć prowadnice stolika zaślepkami.

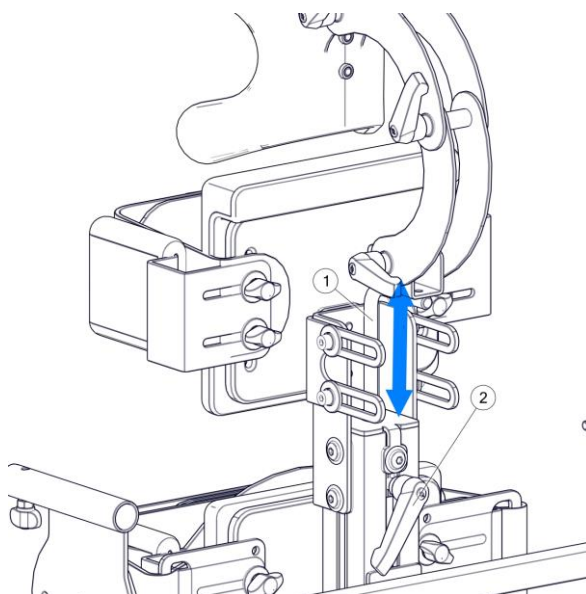


## 8.2. Zagłówek – rysunek 19 oraz 20

Montaż zagłówek odbywa się poprzez wsunięcie pręta uchwyty zagłówek (1) w otwór w górnej części kolumny pionizatora. Następnie należy wyregulować wysokość położenia zagłówek i za pomocą pokrętki (2) zablokować możliwość wysunięcia się zagłówek.

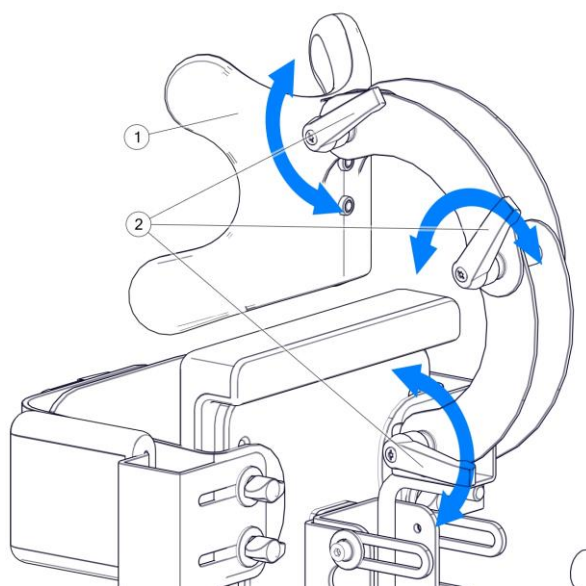


**UWAGA!** Po każdej regulacji zagłówek upewnić się czy wszystkie elementy regulacyjne są dobrze dokręcone. Niedokręcone części mogą spowodować samoczynne przestawienie się regulowanych elementów, co może skutkować obrażeniami u pacjenta.



Rys. 19

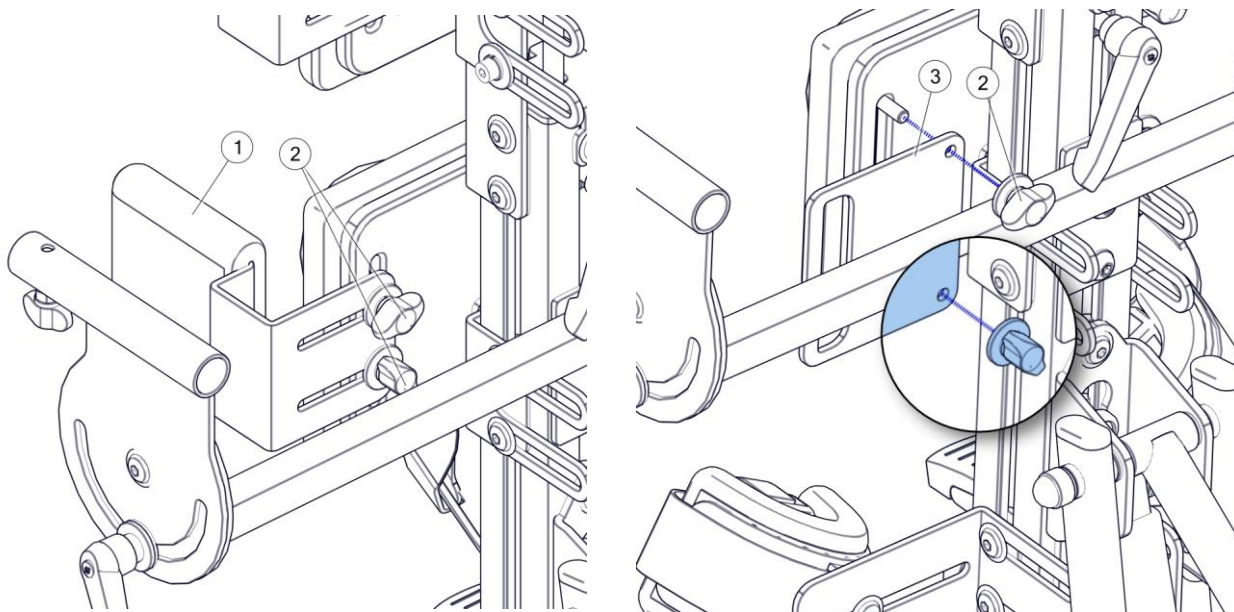
W celu wyregulowania zagłówek (1) należy poluzować pokrętki regulacyjne (2), ustawić zagłówek w żądanym położeniu i dokręcić pokrętki (2).



Rys. 20

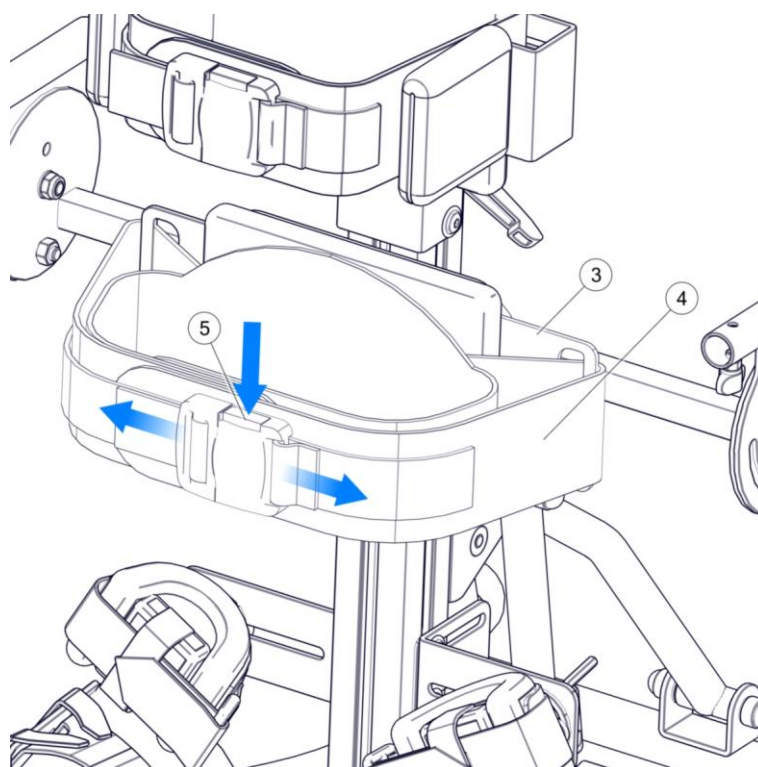
### 8.3. Pas biodrowy korygujący – rysunek 21 oraz 22

Pas biodrowy korygujący jest dodatkową opcją stabilizacji pacjenta na wysokości bioder. Aby zamontować pas należy usunąć peloty biodrowe (1) odkręcając pokręta (2). W kolejnym etapie za pomocą pokręteł (2) przykręcić wspornik pasa biodrowego (3).



Rys. 21

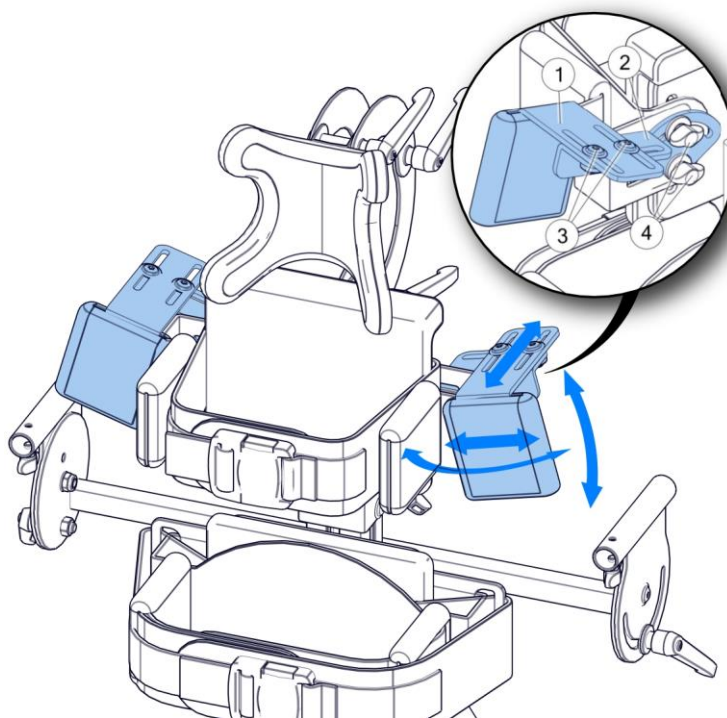
W ostatnim etapie przez szczeliny wspornika pasa biodrowego korygującego (3) przekładamy pas (4). W celu odpięcia i zapięcia klamry pasa należy nacisnąć przycisk blokady klamry (5) w jej górnej części.



Rys. 22

#### 8.4. Zabezpieczenie ramion – rysunek 23

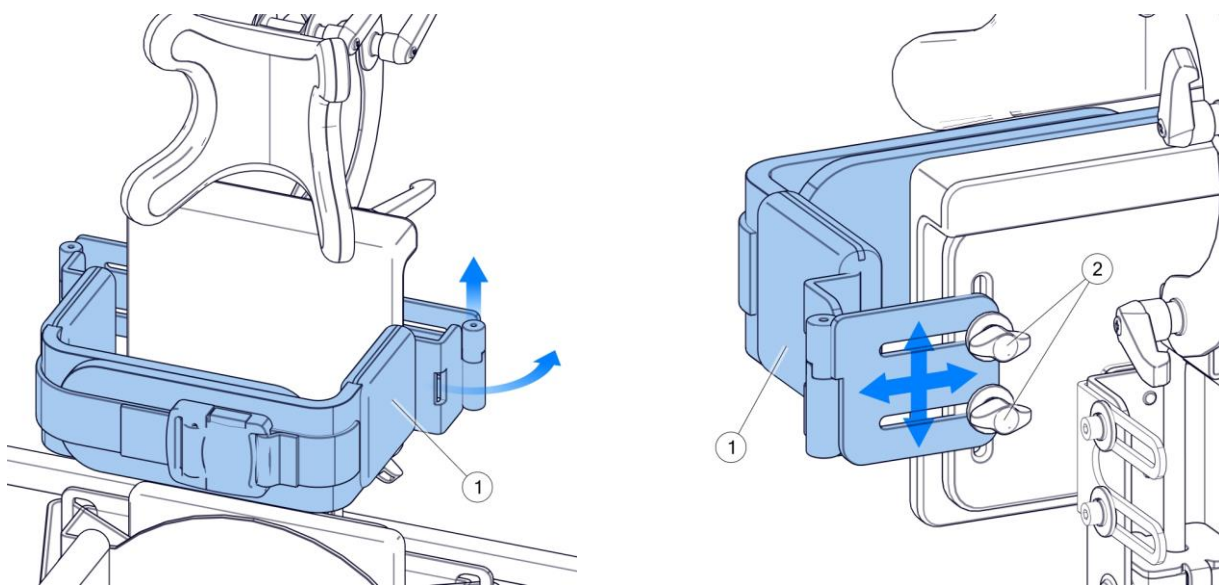
W przypadku pionizacji tylnej zdarza się, że wsparcie ramion jest wymagane dla bezpieczeństwa i wygody użytkownika. W pionizatorze Lori jest do dyspozycji akcesorium, które to umożliwia. W celu jego wyregulowania pod kątem w płaszczyźnie przedniej należy poluzować pokrętkę (4), następnie ustawić wymagany kąt, a po zakończeniu regulacji dokręcić pokrętkę. W celu zmiany głębokości oraz pochylenia w płaszczyźnie górnej należy poluzować śruby (3). Po ustawieniu kąta i głębokości śruby (3) dokręcić.



Rys. 23

#### 8.5. Peloty piersiowe SideUP zapinane – rysunek 24

W celu odpięcia peloty należy nacisnąć czerwony przycisk klamry (patrz Rys. 22), następnie unieść pelotę (1) do góry a następnie odchylić ją. Tą samą czynność wykonać z drugą pelotą. Odchylone peloty ułatwiają umieszczenie pacjenta w urządzeniu. W celu ponownego zapięcia peloty SideUP należy ją z powrotem odchylić aż ulegnie zatrzaśnięciu w pozycji bazowej. Pelotę SideUP można wyregulować w dwóch kierunkach, w tym celu poluzować pokrętkę (2), po regulacji dokręcić pokrętkę (2)



Rys. 24

## 9. Czyszczenie i konserwacja

Pionizator LORI jest urządzeniem mechanicznym o konstrukcji nośnej wykonanej ze stali i aluminium, pokrytej proszkową powłoką lakierniczą. Do metalowej konstrukcji urządzenia zamocowany jest wkład piankowo-gąbkowy, na który nałożony jest pokrowiec wykonany z materiałów tekstylnych.

Pionizator LORI, podobnie jak każde urządzenie medyczne, powinno być utrzymane w należytej czystości i użytkowane zgodnie z zaleceniami producenta.

Wszystkie powierzchnie należy przecierać wilgotną, miękką ściereczką. W przypadku większych zabrudzeń dopuszcza się stosowanie łagodnych środków do czyszczenia sprzętu gospodarstwa domowego.

### 9.1. Zalecenia dotyczące czyszczenia i konserwacji

Powłoki lakiernicze należy czyścić ściereczką zwilżoną wodą. Dopuszcza się stosowanie łagodnych środków do czyszczenia sprzętu gospodarstwa domowego.

Wskazówki dotyczące prania tapicerki:

- Przed praniem należy z pokrowców wyjąć wkłady gąbkowe.
- Pokrowce prać ręcznie lub w pralce automatycznej (bębnowej) w temperaturze 30 C.
- Do prania należy stosować środki piorące posiadające atest PZH przeznaczone dla delikatnych wyrobów w ilościach podanych na opakowaniu.
- Dla dzieci ze skłonnościami alergicznymi stosować szare mydło lub specjalne środki chemiczne.
- Odwadnianie – nie wykრęcać, dopuszcza się krótkie odwirowanie na wolnych obrotach.
- Suszenie – w stanie rozwieszonym w temperaturze pokojowej



**UWAGA!** Podczas prania pokryć tapicerskich należy zwrócić szczególną uwagę na napięcia rzepowe. aby uniknąć uszkodzenia tapicerki należy zwrócić szczególną uwagę na to, aby rzepy podczas prania były rozpięte oraz aby nie stykały się z powierzchnią tapicerki.



**UWAGA!** Nie prać wkładów piankowych

Wkład piankowo gąbkowy należy:

- Odkurzać mechanicznie lub szczotką z miękkim włosiem.
- Dopuszcza się czyszczenie ściereczką zwilżoną wodą z łagodnym środkiem czyszczącym. Po tej czynności wkład dokładnie wysuszyć w temperaturze pokojowej.

### 9.2. Dezynfekcja

Jeśli urządzenie wykorzystywane jest przez różne osoby (np. w ośrodku rehabilitacyjnym), należy stosować środki dezynfekcyjne. Do dezynfekcji ręcznej elementów metalowych i plastikowych produktu zaleca się INCIDIN PLUS w stężeniu 0,25% do 0,5% lub podobny środek dezynfekujący.

Należy przestrzegać wskazówek dotyczących zastosowania preparatu dezynfekującego podanych przez producenta.

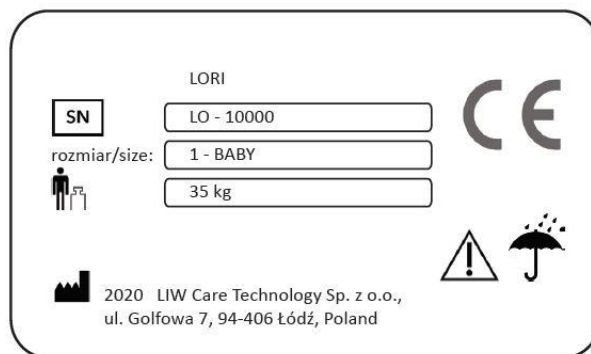


**UWAGA!** Urządzenie powinno być konserwowane co najmniej raz w roku (co 12 m-cy) przez wykwalifikowanego serwisanta. W trakcie konserwacji należy przeprowadzić przegląd bezpieczeństwa urządzenia - sprawdzeniu podlega stan połączeń ruchomych, mechanizmów zatrasków i regulacji. Okresowy przegląd urządzenia zapewnia długotrwałą i bezproblemową eksploatację.



**UWAGA!** Urządzenie nie jest wodoodporne. Nie wolno dopuszczać do bezpośredniego kontaktu urządzenia z wodą. Urządzenie należy używać w pomieszczeniach zamkniętych, w temperaturze pokojowej. Nie wolno narażać urządzenia na bezpośredni kontakt z czynnikami atmosferycznymi.

## 10. Tabliczka znamionowa



Rys. 25

## 11. Gwarancja / Serwis

W przypadku zauważenia usterek lub wystąpienia uszkodzeń należy natychmiast przerwać użytkowanie urządzenia i skontaktować się ze sprzedawcą lub producentem. Uszkodzone urządzenie należy zabezpieczyć przed powiększaniem się obszaru uszkodzeń. Nie wolno przystępować do samodzielnej naprawy urządzenia. Nie wolno zastępować oryginalnych części urządzenia częściami wykonanymi we własnym zakresie lub pochodzącymi z innego źródła niż zaleca producent.

- Jeżeli użytkownik zrezygnuje z dalszej eksploatacji urządzenia to jest zobowiązany do jego likwidacji zgodnie z przepisami ochrony środowiska.
- Producent określa czas życia wyrobu na 5 lat.
- Serwis pogwarancyjny urządzenia wykonuje producent.

### Dane kontaktowe serwisu:

**LIW Care Technology Sp. z o.o., ul. Golfowa 7, 94-406 Łódź**

**www.liwcare.pl**

**email: reklamacje@liwcare.pl**

- Aktualne dane adresowe są dostępne na stronie internetowej [www.liwcare.pl](http://www.liwcare.pl).
- Warunki gwarancji zostały określone w karcie gwarancyjnej, która jest integralną częścią niniejszej instrukcji. Karta gwarancyjna znajduje się na ostatniej stronie.

## KARTA GWARANCYJNA

### Warunki gwarancji:

1. Producent urządzeń rehabilitacyjnych LIW Care Technology Sp. z o.o. (ul. Golfowa 7, 94-406 Łódź) gwarantuje, że nabywane przez konsumenta lub innego użytkownika urządzenie jest sprawne technicznie, wolne od wad konstrukcyjnych, montażowych, materiałowych oraz, że urządzenie pozostanie wolne od tych wad w okresie gwarancji. Gwarancja nie obejmuje zapewnienia użyteczności produktu dla potrzeb kupującego.
2. LIW Care Technology Sp. z o.o. udziela dwuletniej gwarancji na jej produkty licząc od daty wydania produktu konsumentowi.
3. Dowodem udzielenia gwarancji jest wyłącznie niniejsza karta gwarancyjna wydana przez sprzedawcę kupującemu wraz z dowodem zakupu (faktura, lub paragon). Do przeniesienia uprawnień z gwarancji konieczne jest przeniesienie posiadania karty gwarancyjnej oraz dowodu zakupu.
4. W przypadku stwierdzenia w okresie ważności gwarancji – wady lub uszkodzenia sprzętu - zostanie ona bezpłatnie usunięta poprzez naprawę sprzętu lub jego wymianę. W przypadku konieczności wymiany części produktu, uszkodzona część staje się własnością LIW Care Technology Sp. z o.o. i nie podlega zwrotowi korzystającemu z gwarancji.
5. Korzystający z gwarancji zobowiązany jest zgłosić wadę fizyczną towaru ujawnioną w okresie trwania gwarancji, używając do tego Formularza Reklamacyjnego. Plik z Formularzem Reklamacyjnym zawarty jest na stronie internetowej [www.liwcare.pl](http://www.liwcare.pl) w sekcji „Produkty”, a jego fizyczna kopia stanowi załącznik do instrukcji, przekazanej Kupującemu wraz z Urządzeniem. Formularz taki można również uzyskać u każdego z naszych Regionalnych Specjalistów ds. Sprzedaży, do których kontakt znajdziecie Państwo na naszej stronie [www.liwcare.pl/kontakt](http://www.liwcare.pl/kontakt). W przypadku problemów ze znalezieniem Karty Reklamacyjnej prosimy o kontakt telefoniczny pod nr 0-42 212-35-18.
6. Korzystający z gwarancji zobowiązany jest do wypełnienia i przesłania formularza reklamacyjnego do Sklepu, w którym zakupił sprzęt lub bezpośrednio do Producenta na adres mailowy [reklamacje@liwcare.pl](mailto:reklamacje@liwcare.pl)
7. Na podstawie otrzymanego drogą mailową formularza reklamacyjnego Sprzedający podejmuje decyzję dotyczącą sposobu naprawy. Sprzedający może:
  - a. Zlecić naprawę sprzętu na miejscu u Korzystającego z gwarancji – w takim przypadku ustalany jest ze zgłaszającym drogą mailową lub telefoniczną termin naprawy sprzętu.
  - b. Zlecić konieczność wysyłki sprzętu do Producenta, celem dokonania jego naprawy – w takim przypadku Korzystający z gwarancji zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu do sklepu medycznego w którym zakupił sprzęt lub do siedziby Producenta, wraz z dowodem zakupu oraz wypełnionym formularzem reklamacyjnym. Reklamowany Towar wysłany jest do Sprzedającego po ustaleniu z nim terminu jego odbioru przez kuriera. Koszty dostawy ponosi Producent.
8. Gwarancji nie podlegają:
  - a. zużyte elementy i części, które uległy zniszczeniu lub uszkodzeniu na skutek niewłaściwego użytkowania (w szczególności, lecz nie wyłącznie wskutek użytkowania niezgodnego z wydaną instrukcją obsługi bądź w nieodpowiednich warunkach) lub niewłaściwego przechowywania produktu,
  - b. uszkodzenia spowodowane przeróbkami, regulacjami, dopasowaniami i zmianami konstrukcyjnymi dokonanymi przez użytkownika produktu lub osoby trzecie,
  - c. uszkodzenia spowodowane nieprawidłowym czyszczeniem lub konserwacją dokonanymi przez użytkownika produktu lub osoby trzecie,
  - d. uszkodzenia spowodowane normalnym zużyciem bądź normalnym starzeniem się produktu,
  - e. uszkodzenia spowodowane zaniedbaniami po stronie użytkownika produktu (w szczególności, lecz nie wyłącznie, w konserwacji i czyszczeniu produktu),
  - f. uszkodzenia związane z czynnikami zewnętrznymi (uszkodzenia mechaniczne, zanieczyszczenia, w tym zalania).
9. Gwarancja oraz zawarte w niej warunki obowiązują wyłącznie na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
10. Gwarancja nie obejmuje regulacji i dopasowania odbywającego się w okresie gwarancyjnym, gdyż nie stanowią one wad produktu.
11. Warunkiem skorzystania z gwarancji jest dostarczenie produktu do sklepu medycznego, w którym sprzęt został zakupiony lub do Producenta w sposób chroniący przed jego uszkodzeniem.
12. Naprawa gwarancyjna bądź wymiana gwarancyjna zostaną dokonane w terminie 30 dni liczonych od daty dostarczenia sprzętu do Producenta.
13. Po naprawie gwarancyjnej sprzęt zostanie dostarczony na koszt Producenta na adres wskazany przez korzystającego z gwarancji lub do sklepu medycznego, w którym został zakupiony. W przypadku nieodebrania naprawionego produktu przez korzystającego z gwarancji, będzie on zobowiązany ponieść wszystkie związane z tym koszty LIW Care Technology Sp. z o.o., w tym koszty przechowywania i transportu produktu.
14. Udzielenie przez LIW Care Technology Sp. z o.o. gwarancji na produkt nie wpływa na uprawnienia kupującego wynikające z rękojmi za wady rzeczy sprzedanej.

#### WAŻNE!

**PROSZĘ ZACHOWAĆ KARTĘ GWARANCYJNĄ W BEZPIECZNYM MIEJSCU.**

**LIW Care Technology Sp. z o.o. wymaga dostarczenia tego dokumentu przed akceptacją naprawy gwarancyjnej.**

Nazwa sprzętu/model: .....

Numer fabryczny:.....

Data sprzedaży:.....

Pieczętka i podpis sprzedawcy: .....

p.	Data zgłoszenia naprawy	Opis czynności	Data zakończenia naprawy	Pieczęć i podpis dokonującego naprawy