

POLOHOVACÍ POMŮCKY - PODLOŽKY

Návod k použití

PŘED POUŽITÍM ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU SI POZORNĚ PŘEČTĚTE NÁVOD !

UPOZORNĚNÍ: Obal uschovejte z důvodu dohledatelnosti a identifikace zdravotnického prostředku po celou dobu jeho životnosti!

PODLOŽKA DO INVALIDNÍHO VOZÍKU 7945

Rozměry 45 x 76 cm

Určený účel :

- podložka vhodná pro pacienty ošetřované vsedě
- používá se do invalidních vozíků nebo na židli

Indikace

- různé zdravotní potíže pacientů, ošetřovaných vsedě

Kontraindikace

- zdravotnický prostředek nesmí být přikládán na otevřené rány

Vlastnosti zdravotnického prostředku

- podložka do invalidního vozíku 7945 je zdravotnický prostředek třídy I
- výrobová skupina : zdravotnické prostředky pro nápravná cvičení a rehabilitaci
- je zhotoven z bavlněné tkaniny, plněné polypropylenovým granulátem
- má tvar obdélníku
- polypropylenový granulát jako výplňový materiál má schopnost okamžitě se přizpůsobit změně polohy sedícího pacienta
- prošití rozděluje podsedák do jednotlivých komor posilujících antidekubitní efekt v oblasti zad a hýždí

Správné používání zdravotnického prostředku

- aplikuje se vložením do invalidního vozíku, resp. na židli

Materiál

- POTAH – bavlněná tkanina s podílem bavlny 100 %
- VÝPLŇ – Polypropylenový granulát 100 %

Reziduální rizika, upozornění

- **R- Ztráta účinnosti prostředku, případné zhoršení zdravotního stavu uživatele**
 - prostředek může být předepsán příslušným odborným lékařem nebo konzultován s ortopedickým technikem, respektive farmaceutickým laborantem ve výdejně
 - dobu a způsob používání prostředku určí lékař nebo ortopedický technik
 - nedoporučuje se zasahovat do konstrukce zdravotnického prostředku
 - na ztrátu účinnosti prostředku, případně na zhoršení zdravotního stavu pacienta může mít vliv skladování nebo sušení prostředku u topných těles a otevřeného ohně ve vzdálenosti menší než 1 m.
- **R- Vznik kožní alergie, infekce**
 - prostředek je určený k opakovanému použití jedné osobě, které byl určen, a je nepřenositelný
 - je třeba dbát na to, aby zdravotnický prostředek nevyvíjel tlak na ty části těla, které byly zraněné, případně jsou oteklé.
- **R- Nesprávný výběr velikosti**

- menší velikost prostředku může způsobit silné stažení v aplikované oblasti s následným nedokrvením, při velké velikosti je riziko ztráty léčebného účinku prostředku,
- **R- Při použití na otevřené rány hrozí vznik povrchové nebo vnitřní infekce**
 - zdravotnický prostředek nesmí být přikládán na otevřené rány

Manipulace, ošetřování, skladování a likvidace výrobků

- prát ručně ve vodě s maximální teplotou do 40 °C
- výrobky lze jemně ručně vyždímat
- sušit v rozloženém stavu, ne na topných tělesech a ve vzdálenosti menší než 1 m od nich
- prostředek nedoporučujeme prát v pračce, čistit chemicky, žehlit žehličkou ani napařovat, bělit prostředky obsahujícími aktivní chlór, sušit v sušičce
- skladovat v suchém prostředí
- v případě likvidace zdravotnického prostředku použít smíšený odpad

Záruka a životnost zdravotnického prostředku

- lhůta pro uplatnění práva z vadného plnění je 24 měsíců od data prodeje zboží (tuto lhůtu nelze zaměňovat s životností prostředku)
- seznam zdravotnických prostředků hrazených na poukaz spolu s limity je zveřejňovaný dle § 39t, odst.1. zákona 48/1997 Sb.např. na stránkách SÚKL,
- doba životnosti zdravotnického prostředku je 5 let od data výroby

Reklamáce

- reklamáce se vztahuje pouze na vady materiálu nebo výrobní vady, v případě reklamáce zboží je kupující povinen předložit doklad o koupi zboží, při výdeji na poukaz na zdravotnický prostředek – záruční list
- hlášení závažných nehod je třeba nahlásit výrobci a příslušnému úřadu s dohledem nad zdravotnickými prostředky (SÚKL)



**Datum
výroby:**

Výrobní kontrola:



**PROTETIKA,
a.s.,**
Bojnická 10
823 65
Bratislava



Tento výrobek
splňuje požadavky
nařízení (EU)
2017/745



Zdravotnický
prostředek

Telefon +421 2/4445 31 11
E-mail sekretariat@protetika.sk
predaj@protetika.sk
WEB <https://www.protetika.sk>

Společnost Protetika a.s. splňuje požadavky normy ISO 13485
Výrobek je ve shodě s požadavky Nařízení EP a Rady EU 2017/745

Datum vydání návodu k použití: 01/2025