



BIPEDESTADOR
L I F T E R TM



MANUAL USUARIO





El fabricante asume la responsabilidad por el uso correcto del dispositivo sólo cuando el producto se adquirió en una tienda médica especializada.

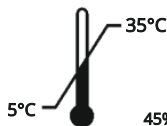
Akces-MED Ltd. se reserva el derecho de introducir cambios técnicos y comerciales en el contenido de la instrucción sin previo aviso.



El producto marcado con el signo CE es un producto sanitario de Clase I, de la regla 1, de acuerdo con los requisitos del Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo de 5 Abril de 2017 sobre los productos sanitarios.



Akces-Med Ltd. introdujo el sistema de gestión de calidad ISO 13485 con respecto a la producción, las ventas y el servicio. El sistema está certificado por Det Norske Veritas.





ÍNDICE

1. Propósito del manual.....	5
2. Indicaciones y contrindicaciones de uso.....	5
3. Características generales.....	7
3.1 Equipamiento estándar.....	7
3.2 Accesorios.....	8
4. Tabla de medidas.....	9
5. Cómo usar el bastidor de pie del elevador.....	10
5.1 Ajuste de altura.....	10
5.2. Bandeja.....	11
5.2.2 Ajuste del ángulo de inclinación de la bandeja.....	11
5.2.3 Ajuste de la profundidad de la bandeja.....	12
5.3 Rodilleras.....	12
5.3.1 Ajuste del ancho de las rodilleras.....	12
5.3.2 Ajuste de la altura de las rodilleras.....	12
5.4 Estabilización del pie.....	13
5.5 Ruedas con frenos.....	13
5.6 Mando a distancia.....	13
5.7. Parametros de la centralita con batería.....	14
5.8. Parametros del cargador.....	15
5.9. Las etapas de la posición vertical.....	16
6. El uso de LIFTER™.....	17
6.1 Preparación del usuario.....	17
6.2 Cómo usar el producto.....	18
6.3 Posición vertical.....	19
7. Reglas de seguridad.....	20
8. Condiciones de garantía.....	22
9. Mantenimiento y limpieza.....	22
10. Etiquetado.....	27
10.1 Símbolos.....	27
10.2 Placa de datos de muestra.....	27





INTRODUCCIÓN

El bipedestador estático **LIFTER™** es un dispositivo de rehabilitación moderno. El propulsor eléctrico con asiento integrado permite al usuario un uso independiente del dispositivo mediante el mando a distancia. El potente propulsor puede levantar a los usuarios de hasta 120 kg.

Existe la posibilidad de equipar **LIFTER™** con estabilizador de torso superior que inmoviliza perfectamente el pecho. Esta solución es muy recomendable para usuarios con paresia de miembros superiores.

El asiento de **LIFTER™** también sirve como soporte pélvico que mantiene al usuario en la posición adecuada y lo asegura en el dispositivo.

Recuerde leer este manual de usuario con atención. No solo encontrará información útil, sino también pautas de uso seguro y efectivo del producto.

Si tiene alguna pregunta o comentario, no dude en contactar con nosotros:

Consultor médico: mobile +48 516 183 883

Akces-MED Ltd: tel. +48 17 864 04 77

e-mail: export@akces-med.com

Gracias por comprar nuestro producto!



Antes de utilizar el producto, el usuario debe familiarizarse con el manual de usuario.

Recuerde que el cumplimiento de las directrices es muy importante. Se garantiza la seguridad y se extiende durabilidad, así como la estética del dispositivo.





1. PROPÓSITO DEL MANUAL



El presente manual del usuario contiene información básica que es esencial para el uso apropiado, preparación, mantenimiento, limpieza y condiciones de garantía de **LIFTER™**.

El manual de usuario debe mantenerse en su lugar fácilmente accesible. Está diseñado para las personas que se ocupan de las personas con discapacidad, y por tanto los médicos, así como los fisioterapeutas que operan el dispositivo.

Antes de utilizar el producto, el usuario está obligado a familiarizarse con el manual de usuario.

Recuerde que cumplir con las pautas es muy importante. Garantiza la seguridad y extiende la durabilidad, así como la estética del dispositivo.

2. INDICACIONES Y CONTRINDICACIONES DE USO

Los bipedestadores están destinados a personas con enfermedades ortopédicas, neurológicas y cardiológicas y a personas que, tras una intervención quirúrgica, no pueden adoptar y mantener una posición de bipedestación por sí mismas como resultado de una inmovilización prolongada. El dispositivo es una ayuda insustituible en el proceso de rehabilitación, tanto en términos de movimiento como de integración social. Es de gran ayuda en las actividades diarias como la rehabilitación, pero también durante el juego o el estudio. La selección del tamaño apropiado del dispositivo depende de las indicaciones médicas y los parámetros anatómicos, independientemente de la edad del usuario.

El dispositivo está recomendado en los siguientes casos:

- Condiciones degenerativas;
- Trastornos del cerebro y la médula espinal con paraplejía, hemiplejía, el equilibrio y la coordinación motora;
- Enfermedades desmielinizantes (por ejemplo, esclerosis múltiple - SM);
- Meningocele;
- Enfermedades con debilidad y parálisis de músculos (distrofia, miastenia grave, miositis);
- Trastornos genéticos;
- Trastornos degenerativos y metabólicos;
- Después de traumas de cabeza y lesiones de la médula espinal con parálisis y paresia con paraplejía, tetraplejía (como una etapa de proceso de rehabilitación o soporte ortopédico permanente);
- Parálisis cerebral.





Contraindicaciones:

Mientras está de pie, el usuario que está en la posición de bipedestación debe ser monitoreado de cerca. La terapia debe suspenderse en caso de efectos secundarios como: palidez, sudoración o desmayo, tensión en las articulaciones y las deformidades resultantes del cuerpo.

La continuación de la terapia debe consultarse con el médico especialista o fisioterapeuta que prescribió el tratamiento.

La condición crítica del usuario es una contraindicación absoluta para mantenerse en la posición de bipedestación.

Las contraindicaciones relativas para la bipedestación son: hipertensión arterial en reposo por encima de 200/110 mmHg, hipertensión pulmonar, arritmias cardíacas, asma inestable, trastornos metabólicos inestables, valvulopatía moderada.

- Cualquier condición, como una fractura en curación o una osteoporosis grave, que haga imposible soportar el propio peso corporal del usuario.

- Fractura de hueso con consolidación incompleta, a menos que lo apruebe un médico.

- Restricciones postoperatorias sobre la carga articular.

- Dolor al estar de pie en la bipedestación (causado por subluxación o dislocación de la articulación de la cadera, estiramiento excesivo de los tejidos blandos o presión excesiva). La subluxación o dislocación de la articulación de la cadera en ausencia de dolor no es una contraindicación.

- Es posible que las personas con una flexión significativa en las articulaciones de la cadera o la rodilla, así como con contracturas en la articulación del tobillo, no puedan usar el bipedestador. Asegúrese de que la posición del usuario en el bipedestador no cause una presión excesiva o estiramiento de las áreas afectadas del cuerpo. En tales casos, estar en la posición de bipedestación puede estar contraindicado hasta que se logre una mayor amplitud de movimiento en las articulaciones contraídas.

En el caso de personas con un sistema cardiovascular deteriorado (hipertensión arterial en reposo por encima de 200/110 mmHg, hipertensión pulmonar, arritmias cardíacas, valvulopatía moderada); sistema respiratorio (asma inestable) y trastornos metabólicos inestables, es necesario vigilar al usuario mientras está en la posición de bipedestación para evitar complicaciones graves.





3. CARACTERÍSTICAS GENERALES

3.1 EQUIPAMIENTO ESTÁNDAR

- 1 Plataforma de reposapiés con ruedas
- 2 Reposapiés con sandalias
- 3 Unidad de control con batería
- 4 Propulsor eléctrico
- 5 Soporte de rodilla con almohadillas
- 6 Mecanismo de elevación con asiento
- 7 Empuñadura del bipedestador
- 8 Bandeja
- 9 Mando a distancia
- 10 Cargador





3.2 ACCESORIOS



LTR_002

Cinturón para pacientes en movimiento



LTR_015
LTR_015
LTR_020

Rueda TANGO con freno (75 mm / 100 mm / 125 mm)



LTR_146

Empuñadura



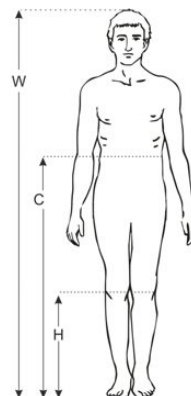
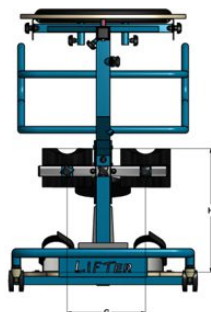
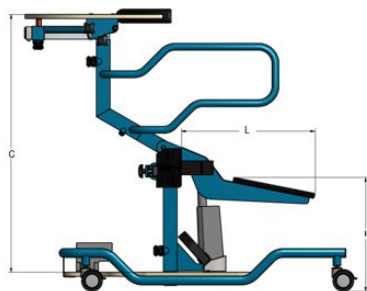
LTR_424

Soporte de pecho





4. TABLA DE MEDIDAS



Símbolo	Medición	Unidad	Talla 1
W	altura aproximada del usuario*	[cm]	120 - 200
C	altura de la bandeja (desde el reposapiés)	[cm]	97 - 124
H	altura de los soportes de rodilla	[cm]	24 - 60
G	anchura de los soportes de rodilla	[cm]	21 - 41
I	altura del asiento (desde el suelo)	[cm]	min. 36
L	longitud del asiento	[cm]	50 - 60
	carga máxima	[cm]	120

Nota: Tolerancia dimensional en la tabla es de +1/-1 cm.

* El valor no puede ser el factor principal para la selección del tamaño del producto.

PESO Y DIMENSIONES DEL DISPOSITIVO

Medición	Unidad	Talla 1
Ancho	[cm]	66
Longitud	[cm]	105
Altura	[cm]	110
Peso	[kg]	43

Nota: Dimensiones tolerantes en la tabla: +1/-1 cm.



5. CÓMO USAR EL BASTIDOR DE PIE DEL ELEVADOR



Antes de utilizar el bipedestador **LIFTER™**, ajústelo al usuario.

5.1 AJUSTE DE ALTURA



La altura del chasis del bipedestador **LIFTER™** se ajusta paso a paso. Para ajustar la altura, desenrosque la perilla, establezca la altura elegida del chasis; en el interior hay un pasador que debe hacer clic en uno de los orificios de la columna. Debería escuchar un sonido característico de "clic", lo que indica que el pasador se introdujo en el orificio.

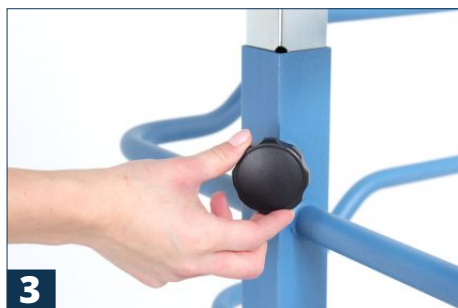
Después de realizar el ajuste, apriete la perilla firmemente.

¡Atención! Debido al gran peso del soporte, antes de desenroscar el pomo, sujete firmemente la parte superior del producto para evitar que la parte ajustable se caiga.

Al ajustar la altura del bipedestador y la bandeja, compruebe la medida C especificada en la tabla de tallas. Después de ajustar la altura, el soporte pélvico debe colocarse a la altura de las caderas del usuario.

5.2. BANDEJA

5.2.1. AJUSTE DE LA ALTURA DE LA BANDEJA



La altura de la bandeja se ajusta paso a paso. Para ajustar la altura de la bandeja, desatornille la perilla, establezca la altura elegida de la bandeja; en el interior hay un pasador que debe hacer clic en uno de los orificios de la columna. Debería escuchar un sonido característico de "clic", lo que indica que el pasador se introdujo en el orificio.

Después de realizar el ajuste, apriete la perilla firmemente.

¡Atención! Debido al gran peso de la bandeja, antes de desenroscar el pomo sujetar firmemente la parte superior del producto para evitar que la parte ajustable se caiga.

Al ajustar la altura del bipedestador y la bandeja, compruebe la medida C especificada en la tabla de tallas. Después de ajustar la altura, el soporte pélvico debe colocarse a la altura de las caderas del usuario.

5.2.2 AJUSTE DEL ÁNGULO DE INCLINACIÓN DE LA BANDEJA



5.2.3 AJUSTE DE LA PROFUNDIDAD DE LA BANDEJA



5.3 RODILLERAS

5.3.1 AJUSTE DEL ANCHO DE LAS RODILLERAS



5.3.2 AJUSTE DE LA ALTURA DE LAS RODILLERAS





5.4 ESTABILIZACIÓN DEL PIE



5.5 RUEDAS CON FREOS



5.6 MANDO A DISTANCIA



5.7. PARAMETROS DE LA CENTRALITA CON BATERÍA



Parámetros de la centralita con batería:

- El tiempo de carga de la batería es de aproximadamente 5 horas.
- La capacidad de la batería es de 2,9 Ah / corriente de carga de 500 mA (máx.).
- Dependiendo de la carga, una batería completamente cargada durará aproximadamente 100 ciclos (1 ciclo = 20 segundos arriba - 20 segundos abajo).
- Cuando la batería está baja, emite una alarma sonora. Entonces debería empezar a cargar la batería.
- La unidad está equipada con protección electrónica para evitar la sobrecarga del actuador.
- Temperatura de funcionamiento: de + 5° C a + 40° C.

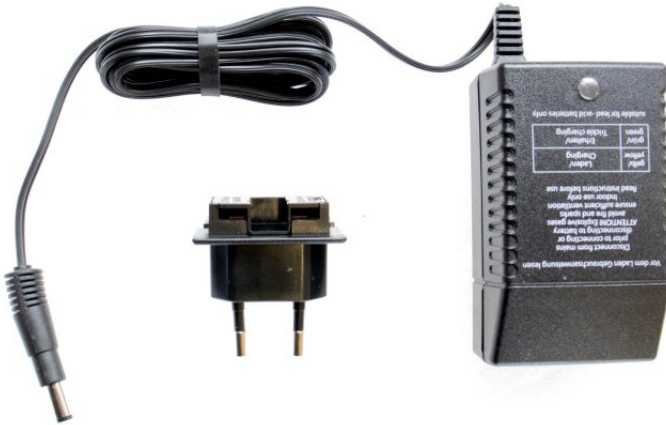


En una situación en la que el usuario del producto está en el proceso de ponerse de pie y la batería está descargada, el propulsor siempre bajará el asiento a pesar de que la batería esté descargada.

¡No utilice el producto mientras carga la batería!

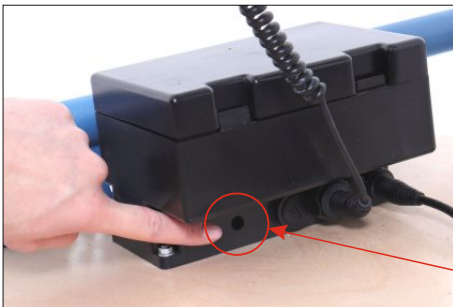


5.8. PARAMETROS DEL CARGADOR



Parámetros del cargador:

- Red eléctrica: fuente de alimentación conmutada 100-240 VAC / 56-60 Hz.
- Voltaje de carga: 27,6 V CC \pm 2%.
- Corriente de carga 500 mA (máx.).
- Cable: 2000 mm con conector CC recto o acodado (5,5 x 2,5).
- Un diodo LED verde indica que la batería está completamente cargada.
- Un diodo LED amarillo indica que la batería se está cargando.



CONEXIÓN CON EL CARGADOR





5.9. LAS ETAPAS DE LA POSICIÓN VERTICAL



6. EL USO DE LIFTER™



¡PRECAUCIÓN!

LIFTER™ tiene que ser utilizado con el cumplimiento de las directrices incluidas en este manual de usuario. Recuerde que debe utilizar el producto con alguien que está entrenado y bien informado.

No se olvide de preparar tanto producto, así como del paciente antes de usar **LIFTER™**.

6.1 PREPARACIÓN DEL USUARIO

Antes de usar el dispositivo, es importante asegurarse de:

- que el usuario lleve ropa cómoda y deportiva,
- calzado confortable que sujete bien el pie/tobillo,
- debido a razones higiénicas y para evitar la abrasión es aconsejable que el paciente siempre use ropa al usar el dispositivo, la piel no debe estar desnuda especialmente en lugares de contacto regular con la tapicería,
- drenajes, bolsas, catéteres, etc., si se aplican, tienen que estar asegurados para funcionar correctamente y no perturbar durante el uso del producto,
- si es necesario que un paciente use el suministro ortopédico (cuello, corsé, ortesis, zapatos) si es recomendado por el médico.



El equipo debe proteger la piel del paciente del contacto directo con tapicería, así como con otras partes del equipo.

Sólo el médico puede tomar una decisión sobre el uso de cualquier tipo de suministro ortopédico.



6.2 CÓMO USAR EL PRODUCTO

1. Antes del uso es necesario:
 - desplegar el dispositivo,
 - coloque el dispositivo sobre una superficie plana,
 - asegúrese de que todas las piezas son útiles, correctamente montadas y estables,
 - bloquear los frenos,
 - ajustar el dispositivo a las mediciones del paciente,
 - deshacer el chaleco, cinturones de tronco, etc. para colocar fácilmente el paciente en el dispositivo,
 - coloque al paciente en el dispositivo,
 - fijar todos los elementos que estabilizan al paciente, por ejemplo, chaleco, correas del tronco, pies que estabilizan las correas, etc.,
 - montaje de equipos adicionales, por ejemplo, bandeja.
2. En el caso de los pacientes que tienen problemas con la vejiga, es necesario poner paño especial en el asiento. Este paño se puede comprar en farmacias o tiendas médicas.



Acuérdese de asegurar todas las correas y bloqueos que estén correctamente ajustados y apretados. Compruebe también si las fijaciones de los elementos ajustables están bien apretadas.

El equipo funciona correctamente sólo cuando el dispositivo se ajusta de acuerdo a la altura del paciente, así como de peso. Recuerde tomar todas estas mediciones en cuenta al comprar el producto. El ajuste correcto es el más importante debido al hecho de que sólo entonces el producto es seguro. Está prohibido forzar al niño que mantenga la posición específica porque él / ella se sentirá incómodo y puede llevar a la postura incorrecta.

Es muy recomendable ajustar el dispositivo antes de cada uso. Este ajuste tiene que ser hecho solamente por una persona o un terapeuta entrenado. Si aparece alguno de estos efectos secundarios, es muy importante detener el proceso. Si todavía se producen estos efectos secundarios no deseados, es necesario ponerse en contacto con el médico.





6.3 POSICIÓN VERTICAL

¡PRECAUCIÓN!

El período de tiempo para estar de pie es diferente para cada paciente. Se recomienda extender este tiempo durante el período inicial (período de adaptación para el cambio de puesto). Tanto el médico como el fisioterapeuta pueden tomar decisiones sobre la duración de la postura de pie. Este proceso debe realizarse siempre bajo la supervisión de una persona capacitada.

Se recomienda desviar la atención del usuario durante el tiempo que está de pie, con:

- juegos de manipulación,
- juegos educativos,
- estimulación táctil y otros.



¡Es muy importante ajustar el dispositivo al usuario antes de usarlo!

Asegúrese de que todas las correas, así como las sujeciones de los elementos ajustables, estén correctamente ajustadas y abrochadas.

¡Está prohibido dejar al paciente desatendido!

¡Solo el personal capacitado puede adaptar el bipedestador al usuario!

La primera vez que se bipedesta se debe realizar en salas de rehabilitación, neurocirugía u ortopedia. Además, debe realizarse junto con el médico y el fisioterapeuta, debido a que durante los primeros tratamientos pueden aparecer problemas médicos como desmayos, caída de la presión arterial, mareos, etc. Después se puede bipedestar en casa junto con personal capacitado (técnico de rehabilitación, enfermera del distrito, familiares capacitados).

El ajuste incorrecto del dispositivo puede conducir a efectos secundarios: desmayos, deformidades corporales, sobrecarga en las articulaciones. Es altamente aconsejable de ajustar el dispositivo cada vez que se use LIFTER™. Estos ajustes deben hacerlos personal entrenado o terapeutas. Si aparece alguno de estos efectos secundarios, es muy importante detener el proceso de verticalización, sacar al paciente del dispositivo y estirarlo. Si todavía continúan dichos efectos no deseados, es necesario ponerse en contacto con el médico. Si estos efectos secundarios desaparecen, recuerde que debe informar al médico con el fin de tomar una decisión en relación con el proceso de verticalización.



7. REGLAS DE SEGURIDAD



El estabilizador postural **LIFTER™** debe utilizarse de acuerdo con estas instrucciones.

Es muy importante consultar con el médico o fisioterapeuta para que regulen la utilización de **LIFTER™** y su tamaño. También es esencial para familiarizarse con las directrices que se describen en el manual del usuario antes de utilizar el dispositivo.

1. Antes de cada uso del aparato debe:

- asegurarse de que las partes están en correcto estado de funcionamiento, que están correctamente montadas y que el aparato no está dañado ni deformado;
- comprobar que todos los tornillos, tuercas y todas las partes enganchadas con cola o unidas, etcétera, están prietas;
- comprobar el funcionamiento de ruedas y frenos;
- comprobar que las hebillas operan correctamente;
- use siempre las cinchas de seguridad, las cintas de velcro deben superponerse min. 8 cm;
- ajuste el dispositivo de acuerdo a las medidas y necesidades del paciente;
- asegurarse de que todas las partes móviles están estables y bloqueadas;
- asegure al paciente con la ayuda de elementos tales como chaleco, cinturones estabilizadores de pie, taco abductor, reposacabezas. Es muy importante asegurar al paciente porque lo protege de caerse. Si se produce contractura de abducción, se recomienda el uso de bloqueo de abducción para prevenir úlceras entre las rodillas.

2. Está prohibido usar el dispositivo para diferentes fines para lo que está creado.

3. No utilice el aparato si está dañado o falta alguna pieza.

4. Está prohibido dejar al paciente sin atender.

5. El estabilizador postural no debe utilizarse sin la presencia de un miembro de la familia preparado o de otra persona autorizada.

6. El aparato no debe utilizarse ni dejarse sobre una superficie no llana, escalones o pendientes.



7. No debe tirar del aparato, dejarlo caer, etcétera; especialmente cuando esté en su interior el paciente.
8. Es importante accionar el freno durante la entrada y salida del dispositivo.
9. Asegúrese de que todas las extremidades no estén cerca de los elementos ajustables.
10. Aunque el dispositivo y la tapicería están hechos de materiales resistentes al fuego, preste su atención al acercarse al fuego o fuentes de alta temperatura. Tampoco debe guardarlo en habitaciones con mucha humedad.
11. Asegurar el dispositivo durante el transporte con el fin de evitar posibles daños. El fabricante no se hace responsable de los daños que aparecieron debido a la preparación inadecuada del dispositivo durante el transporte.



Un ajuste incorrecto del producto puede provocar efectos secundarios como desmayos, deformidades corporales, sobrecarga de las articulaciones, etc. Si se presentan los síntomas antes mencionados, deje de usar el producto inmediatamente, saque al usuario del producto y recuéstelo. Si los síntomas indeseables persisten, comuníquese con un médico de inmediato. Si los síntomas han desaparecido, informe al médico tratante sobre este hecho para tomar una decisión sobre el proceso de rehabilitación posterior.

Solo puede utilizarse en interiores.

Contiene pequeñas partes que los niños podrían ingerir.

No utilice un producto dañado, roto o desgastado. Sólo un producto en buen estado y un uso adecuado garantizan su correcto y seguro funcionamiento. Si el producto está dañado, deje de usarlo y comuníquese con el fabricante.

Está prohibido realizar cualquier cambio en relación con la estructura del dispositivo debido al hecho de que es peligroso y que se traduce en pérdida de garantía.

El peso de usuario no debe ser más grande que el peso máximo descrito en la página 9, donde encontrará información con respecto a este tema.

Los incidentes graves relacionados con este dispositivo deben informarse tanto al fabricante como a la autoridad competente de su país.



8. CONDICIONES DE GARANTÍA

- 1) **AKCES-MED Ltd.** o vende productos libres de defectos o fallos de fabricación.
- 2) El fabricante da 24 meses de garantía desde la fecha de compra. Todos los defectos revelados durante el periodo de garantía serán reparados de forma gratuita.
- 3) Todos los defectos detectados después de período de garantía serán reparados sólo cuando el usuario pague por ello.
- 4) El fabricante declara que el producto se puede utilizar durante 48 meses. El usuario puede utilizar este producto después de este período sólo cuando se envíe al fabricante con el fin revisarlo. A continuación, el fabricante determina el tiempo que el nuevo producto puede ser utilizado y, por otra parte, se determinará la fecha de la próxima revisión.
- 5) Si el producto está dañado, comuníquese con nuestro distribuidor o con el servicio de atención al cliente de Akces-MED Ltd. (teléfono +48 17 864 04 77, correo electrónico: export@akces-med.com).

9. MANTENIMIENTO Y LIMPIEZA

LIFTER™ se debe mantener limpio y utilizar de acuerdo con las recomendaciones del fabricante. El aparato se debe mantener en un sitio limpio, seco y ventilado. El mantenimiento, así como la limpieza tienen que realizarse al menos una vez al mes. La limpieza y mantenimiento de los dispositivos son indispensables para mantener su correcto funcionamiento, así como la seguridad.

Es muy recomendable un mantenimiento adecuado a fin de ampliar la estética del producto. Con este fin, es imprescindible tener en cuenta las siguientes pautas:

1. Se recomienda limpiar la tapicería con la ayuda de un producto de limpieza, esponja suave y agua tibia.
2. Si utiliza una esponja demasiado húmeda, la mancha puede aumentar de tamaño.
3. Es necesario recordar que el exceso de humedad se debe quitar de la tela antes de la siguiente limpieza.
4. Está prohibido empapar la tapicería durante la limpieza. Recuerde que la tapicería tiene que ser siempre seca antes de usar.
5. No debe remojar la tapicería.
6. Por favor enjuague la tapicería con agua tibia y un trapo blanco limpio una vez que desaparezca la mancha.
7. Prohibido limpiar la funda con limpiadores abrasivos.



8. Está prohibido limpiar la tapicería con agentes químicos fuertes tales como disolventes o productos químicos cáusticos.
9. Está prohibido limpiar, hacer cambios y mantenimiento mientras está en uso.
10. Todo el metal, así como elementos de plástico se deben limpiar a mano con la ayuda de productos de limpieza en general. Recuerde que debe familiarizarse con los productos de limpieza prospecto.
11. Puede desinfectar de desinfectar metal, plástico, madera y elementos de tapicería del producto con un desinfectante de alta concentración a base de alcohol. Al elegir un desinfectante a base de alcohol, verifique en una superficie pequeña e invisible si el producto no decolorará o dañará la superficie desinfectada.



Recuerde que la tapicería debe estar seca antes de usar.

Akces-MED Ltd. no se responsabilizará de daños causados por el uso de detergentes inadecuados.

Antes de usar es necesario:

- limpiar ruedas;
- comprobar si la base, así como ruedas están montadas correctamente, comprobar si el freno de la rueda deja de girar;
- comprobar que la construcción o está libre de roturas o cualquier tipo de deformidades;
- comprobar si todas las partes móviles están trabajando y todos los tornillos, tuercas, perillas están apretados correctamente;
- comprobar si hebillas y pinzas funcionan correctamente.



El Fabricante asume la responsabilidad sólo por faltas o daños a pesar de que el usuario cumple con las directrices.

Si el producto está dañado, comuníquese con nuestro distribuidor o con el servicio de atención al cliente de **Akces-MED Ltd.** (teléfono +48 17 864 04 77, correo electrónico: export@akces-med.com).





Según Art.22, par. 1 y 2 de la Ley sobre aparatos eléctricos y electrónicos usados en marcha (Gaceta Oficial N ° 180 artículo 1495), Lifter no se puede desechar con otros productos.

LIFTER™ contiene compuestos peligrosos en los equipos eléctricos y electrónicos que afectan a las plantas, microorganismos y humanos.

Cuando ya no se use se deberá entregaren el punto de recogida municipal de aparatos eléctricos de Inspección de Protección Ambiental.

RECUERDE

Según el art.35 de la Ley, la persona que utiliza un equipo diseñado para el hogar, después de usar este equipo se compromete a devolverlo a la persona que se encarga de recoger los aparatos eléctricos y electrónicos.

La recogida selectiva de residuos que provienen de los hogares y su transformación contribuye a la protección del medio ambiente, reduce impregna de productos químicos peligrosos a la atmósfera y el agua.





INSPECCIÓN TÉCNICA

Las inspecciones técnicas deben realizarse con regularidad. Antes de realizar el mantenimiento, el producto debe limpiarse a fondo para revelar cualquier daño oculto.

Frecuencia	¿Qué debería comprobarse?	¿Qué debería realizarse?	Observaciones
Antes de cada uso.	Estado general del producto.	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> • todo el producto en busca de cualquier daño visible, grietas o defectos mecánicos, • si el producto está completo, • si todos los pernos, tornillos, palometas, tuercas y otros elementos de la construcción están completos y apretados. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Ruedas y frenos.	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> • si las ruedas están montadas correctamente y no están dañadas, • si el freno bloquea la rueda, • si las ruedas no están sucias. Si es necesario, limpie las ruedas. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Fijación de los elementos constructivos.	Verifique todos los mecanismos del producto y sus partes móviles. Compruebe en particular: <ul style="list-style-type: none"> • si el asiento está correctamente montado (si es el caso), • si las ruedas están montadas correctamente (si es el caso), • si los elementos que aseguran al usuario están correctamente montados y si funcionan bien (si es el caso), • si todas las partes móviles están completas, funcionan correctamente, no se atascan, • si los mecanismos de ajuste de los siguientes elementos funcionan correctamente (si es el caso): reposacabezas, respaldo, asiento, taco abductor, reposabrazos, reposapiés. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Elementos de tapicería.	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> • si hay daños, roturas, rasgaduras, costuras deshechas o deformaciones en los elementos de tapicería, • si las correas estabilizadoras, los chalecos o los cinturones de seguridad no están deshinchados o torcidos y si las hebillas funcionan correctamente, • si las correas estabilizadoras, chalecos o cinturones de seguridad funcionan correctamente y no se desabrochan bajo presión o al tirar de ellos. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
Una vez por semana.	Limpieza del producto.	Si el chasis y la tapicería se ensucian (polvo, barro, etc.) durante el uso diario, límpielos con un paño húmedo sin detergentes. Elimine la suciedad (p. ej., pelo, restos de comida, etc.) de las partes móviles del producto.	El producto debe limpiarse cuando sea necesario, pero al menos una vez a la semana. No utilice limpiadores a base de cloro ni alcohol metilado. Antes de usar el producto, verifique que la tapicería esté seca.





Frecuencia	¿Qué debería comprobarse?	¿Qué debería realizarse?	Observaciones
Una vez al mes.	Ejes de ruedas, conectores rápidos (si es el caso).	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> que las ruedas estén rodando y no estén sueltas. Para mantener las ruedas, aplique una pequeña cantidad de lubricante entre el eje y el buje de la rueda. Comprobar que las ruedas se pueden quitar y colocar fácilmente. 	Limpiar las ruedas cuando estén sucias. En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Conectores de construcción de productos (soldadura, roscado).	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> el estado del chasis del producto en los sitios de unión (soldaduras, hilos). 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Neumáticos / cámaras de aire (si es el caso).	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> el estado de desgaste de los neumáticos. Compruebe si hay daños visibles. Verifique la presión de los neumáticos (si es el caso). 	Si la presión de los neumáticos es demasiado baja, infle hasta el nivel correcto. En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
Una vez cada 6 meses.	Piezas móviles de construcción.	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> si las partes móviles de la construcción no han sido dañadas. Manténgalos utilizando un producto de limpieza adecuado. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
	Etiquetado de productos.	Comprobar: <ul style="list-style-type: none"> si el marcado y las etiquetas son legibles. 	En caso de cualquier daño o defecto, suspenda el uso del producto y comuníquese con su Proveedor / Distribuidor o el Fabricante.
Una vez finalizada la vida útil del producto.	Verificación detallada del producto.	Verifique el producto.	El fabricante especifica la vida útil del producto, que se indica en el manual del usuario. Después del período dado, el usuario puede usar el producto solo si se lo envía al fabricante para que lo revise primero. Después de eso, el fabricante volverá a definir la vida útil del producto y la fecha de la próxima verificación.


La lista de todas las piezas de repuesto está disponible para descargar en www.akces-med.com, una vez seleccionado el producto.



10. ETIQUETADO


10.1 SÍMBOLOS

-  Declaración de que el producto cumple con los
-  Número de catálogo
-  Número de serie
-  Lea las instrucciones del manual antes de usar
-  Debe tomar precauciones especiales
-  Fabricante
-  Fecha de producción
-  El producto no contiene látex
-  Guardar en lugar seco
-  ¡Cuidado! Contenido delicado
-  Proteger de la luz solar
-  Limitación de la temperatura de almacenamiento
-  Almacenamiento de humedad relativa

-  Secar verticalmente
-  No clorar
-  No planchar
-  No secar en secadora de tambor
-  No usa blanqueador
-  El producto está diseñado para su uso en
-  Prohibición de uso sin cinturones de seguridad abrochados
-  No está permitido dejar al usuario sin cuidado durante el uso del producto
-  Está prohibido subir o bajar escaleras; No importa si el usuario está colocado en el dispositivo o no.
-  Es necesario leer la información adicional
-  Es necesario utilizar las herramientas indicadas en la descripción del ensamblaje
-  **MD** Producto médico

10.2 PLACA DE DATOS DE MUESTRA

CÓDIGO QR
después de escanear,
lo dirige al sitio web
del producto



DIRECCIÓN FABRICANTE



AKCES-MED Sp. z o.o.
Jasionka 955B
36-002 JASIONKA
POLAND

AKCES-MED
www.akces-med.com

LIFTER
BIPEDESTADOR ESTÁTICO


AC 24V / 220mA / 5.3VA
Duty Cycle: 10%, Max.2 min./

CARGA MÁXIMA: 120 kg

07.2021 **MD**  

FECHA DE PRODUCCIÓN

NOMBRE DEL PRODUCTO






CÓDIGO DE BARRAS

CARGA MÁXIMA PERMITIDA EN EL PRODUCTO

ETIQUETADO buscar

NÚMERO DE SERIE EN FORMA DE CÓDIGO DE BARRAS



MD  

NÚMERO DE SERIE

LTR 001/U/1/AA

CÓDIGO DE BARRAS

CARGA MÁXIMA PERMITIDA EN EL PRODUCTO

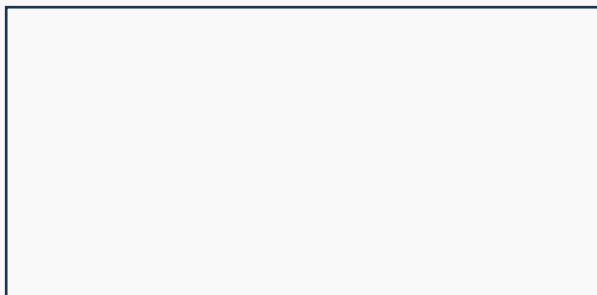
ETIQUETADO buscar



FABRICANTE

 **Akces-MED Ltd.**

Jasionka 955B
36-002 Jasionka
tel. +48 17 864 04 77
e-mail: export@akces-med.com
BDO: 000031619



Distribuidor autorizado



akces-med.com

Fecha de creación: 01.04.2009
Última actualización: 27.04.2022
©Sławomir Wroński 2022