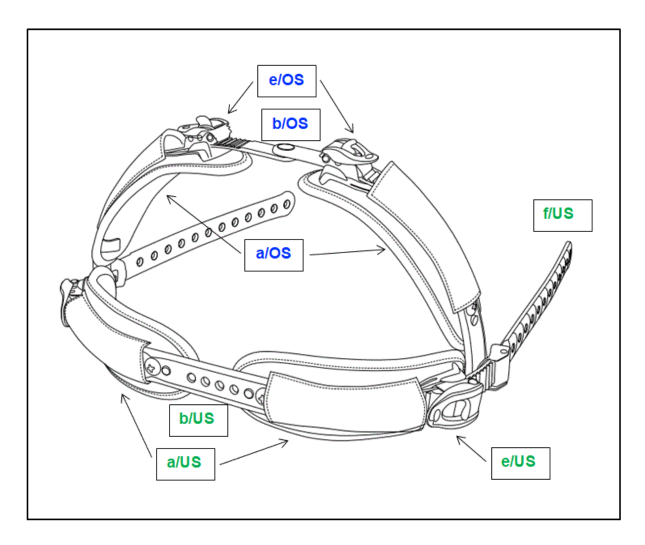






PELVILLOG® Genuframe PL-GF - XXS - XS - S - M - L - XL



Für die sichere Anwendung dieses Produktes lesen und beachten Sie bitte vor dem Erstgebrauch diese Montage- und Gebrauchsanweisung

i Anwendungsbereich

Der **PELVI.LOC**® Genuframe - PL-GF dient Personen mit eingeschränkter Mobilität, speziell zur Becken – Oberschenkel Positionierung im Rollstuhl und Aktiv-Rollstuhl und verhindert ein nach vorne rutschen.

Vorgesehene Patientengruppe:

- Kinder, Jugendliche und Erwachsene
- Geschlecht: weiblich und männlich

Empfangskontrolle

Packen Sie das Produkt komplett aus und prüfen Sie die Sendung auf Vollständigkeit und Transportschäden. Sollten Sie feststellen, dass die Sendung wider Erwarten einen Fehler aufweist, so:

- 1. Reklamieren Sie unverzüglich beim Frachtführer
- 2. Lassen Sie den Schaden / Fehler protokollieren
- 3. Informieren Sie uns oder Ihren Fachhändler unverzüglich

Lieferumfang

- 1) 1 x *PELVI.LOC*® Genuframe Oberschenkelgurt -XXS, -XS, -S, -M, -L, -XL vormontiert
- 2) 1 x **PELVI.LOC**® Genuframe Unterschenkelgurt -XXS, -XS, -S, -M, -L, -XL vormontiert
- 3) 1 x Informationen zum online Download der Montage- und Gebrauchsanweisung

Kombination von Medizinprodukten

Geeignet für Hilfsmittel die für den Einsatz eines Beckenretraktionsgurtes vorgesehen sind

Montage Unterschenkelgurt

Die Montage sollte durch eine Person mit fachlichen Kenntnissen erfolgen

Die Montage des *PELVI.LOC®* Genuframe Unterschenkelgurtes erfolgt vergleichbar des PL-UG

- Die Polster (a/US) jeweils im Unterschenkelbereich (unterhalb des Tibia oder Fibula Köpfchens) anlegen. Das Loch/Zahnband (f/US) liegt dabei außen.
 - > Das **PELVI.LOC**® Logo auf dem Unterschenkel Polster ist danach von vorn lesbar!
- 2. Den Abstand der Unterschenkel Polster über den Lochriemen (b/US) einstellen.
- 3. Das Loch/Zahnband (f/US) am Rahmenrohr des Rollstuhls befestigen
- 4. Das Loch/Zahnband (f/US) auf beiden Seiten gleich und soweit spannen, dass noch Platz für eine flache Hand zwischen Oberschenkel und Polster ist
- 5. Bei Bedarf können die Enden des Zahnbands halbrund abgelängt werden. Die Enden des abgelängten Zahnbands ggf. entgraten. –Verletzungsgefahr!
- 6. Den festen Sitz sowie die Arretierung auf beiden Seiten des Loch/Zahnbands (f/US) prüfen!

Montage Oberschenkelgurt

Die Montage des *PELVI.LOC®* Genuframe Oberschenkelgurtes erfolgt vergleichbar des PL-2DB

- 7. Die Polster (a/OS) jeweils im Oberschenkelbereich anlegen. Das Zahnband (b/OS) liegt dabei oben.
 - ➤ Das **PELVI.LOC**® Logo auf dem Oberschenkel Polster ist danach von oben lesbar!
- 8. Den Abstand der Polster über das Zahnband (b/OS) durch betätigen der Ratschenschnallen des Oberschenkelgurtes (e/OS) einstellen.
 - Das Gelenk des Zahnbandes (b/OS) sollte sich dann mittig zwischen den Polstern befinden.
 - Das Zahnband maximal so weit herausziehen, dass noch zwei Zähne hinter jeder Ratschenschnalle (e/OS) frei sind.





Sicherheitshinweise

Trotz der stabilen Bauweisen unterliegen Bauteile wie Lochgurte, Gurtbänder, Zahnbänder und Polster einem gewissen Verschleiß. Daher wird empfohlen, den *PELVI.LOC*® alle 3 Monate gründlich zu kontrollieren. Hierbei ist auch auf den festen Sitz von Nieten- und Schraubverbindungen zu achten!

- Überzeugen Sie sich vor der Benutzung von dem gebrauchstauglichen Zustand sowie dem korrekten Sitz des Produktes – Unfallgefahr!
- ➤ Beschädigte Bauteile wie Lochriemen/Gurtband (f), Zahnband (b) oder Polster (a) nicht flicken bzw. kleben und wieder einsetzen Unfallgefahr!
- > Setzten Sie sich nicht auf die Polster Gefahr von Druckstellen speziell durch die Ratschenschnallen (e)!
- ➤ Heben Sie den Rollstuhl nicht über den *PELVI.LOC*® an Unfallgefahr!
- > Achten Sie darauf, dass die Hände nicht zwischen Lochgurt und Rahmen- oder Sitzrohr geraten Quetschgefahr!

Anwendungsbeschränkungen / unerwünschte Nebenwirkungen

- ➤ Verwenden Sie den *PELVI.LOC*® nicht, wenn sich in dem Bereich der Polster Druckstellen, Wunden oder andere nicht verheilte Verletzungen befinden Verletzungsgefahr!
- ➤ Verwenden Sie den *PELVI.LOC*® nicht bei Knochenschwund, Glasknochen oder starken Durchblutungsstörungen Verletzungsgefahr!
- ➤ Nach dem Reinigen die korrekte Funktion des *PELVI.LOC*® sicherstellen!
- ➤ Ein beschädigter **PELVI.LOC®** sollte unverzüglich erneuert werden Unfallgefahr!



Achtung:

- ▶ Der PELVI.LOC® ist nicht Teil des Rückhaltesystems für den Rollstuhl und/oder Insassen beim Transport in einem Behindertentransportfahrzeug.
- Weder Produzent noch Vertrieb können, im Sinne der Produkthaftung, für Schäden oder Risiken haftbar gemacht werden, die durch unbeaufsichtigte Kinder, im Zusammenhang mit dem Produkt, verursacht werden!
- 1. Zum Gebrauch des **PELVI.LOC®** werden die Polster (a) an die Unterschenkel angelegt

Anwendung

1. Zum Gebrauch des **PELVI.LOC®** werden die Polster (a) an die Oberschenkel und Unterschenkel angelegt

Achtung: Achten Sie darauf, dass sich keine Gegenstände unter dem Polster befinden! So vermeiden Sie schmerzhafte Druckstellen.

- 2. Dann das Zahnband (f/US) durch die jeweilige Ratsche führen. Dazu die entsprechende Ratschenschnalle (e/US) betätigen.
- 3. Anschließend das Zahnband (f/US) so weit spannen, dass noch Platz für eine flache Hand zwischen Oberschenkelschenkel und Polster ist.
- 4. Stellen Sie sicher, dass die Ratschenschnallen (e/US) in die Zähne des Zahnbands greifen!
- > Zugprobe durchführen!

Zum Öffnen des *PELVI.LOC*[®] die Ratschenschnalle (e/US) betätigen und das Zahnband herausziehen.

Darauf achten, dass die Polster nicht zwischen die Speichen des Antriebsrades geraten!

Reinigung und Desinfektion

- Geeignet für die Waschmaschine bis 40 Grad.
- > Chemothermische Desinfektion möglich durch Zugabe von ELTRA 40 zum Waschgang
- > Nicht schleudern
- Nicht geeignet für den Trockner

Wartung

Der **PELVI.LOC**® ist regelmäßig auf Beschädigung und Funktion zu überprüfen.

Reparaturen

Defekten **PELVI.LOC®** unverzüglich austauschen.

Entsorgung

- Die Geräteverpackung kann der Wertstoffwiederverwendung zugeführt werden.
- Die Metallteile können der Altmetallverwertung zugeführt werden.
- Kunststoffteile können der Kunststoffverwertung zugeführt werden.
- Die Entsorgung muss gemäß den jeweiligen nationalen gesetzlichen Bestimmungen erfolgen.
- Fragen Sie bitte bei der Stadt-/Gemeindeverwaltung nach örtlichen Entsorgungsunternehmen.

Technische Daten

	xxs	xs	S	M	L	XL
Kniebreite (cm)	12 – 20	16 - 24	20 - 32	30 - 40	36 - 46	44 - 52
Polstergröße (cm)	12 x 7	18 x 7	21 x 8	25,5 x 8	26,5 x 8,5	28,5 x 9
Gewicht (g)	200	220	220	280	280	300
Sollbruchstelle (bei ca. kg)	60	60	60	80	80	80

Zahnband Gr. XXS - XS - S	1,9 x 0,2 x 40 cm		
Zahnband Gr. M - L – XL	2,4 x 0,2 x 40 cm		

Produkt ist latexfrei



Wichtiger Hinweis: Kniebreite, nicht Sitzbreite!



Lagerungs- und Transportbedingungen



Temperaturbereich bei langfristiger Lagerung von -10°C bis +40°C.

Kurzfristige Temperaturspitzen, z.B. im Rahmen des Transports, von -20°C bis +60°C werden vom Material gut toleriert und wirken sich nicht auf die Sicherheit und Leistungsfähigkeit des Produkts aus.



Bei Lagerung und Transport vor Feuchtigkeit schützen

Gewährleistung

Für dieses Produkt übernehmen wir die Gewährleistung, entsprechend der gesetzlichen Bestimmungen. Diese erstreckt sich auf Material- und Verarbeitungsfehler. Hiervon ausgeschlossen sind Verschleißteile und Teile/Baugruppen, die einer bestimmungsgemäßen Abnutzung unterliegen sowie Schäden, die sich als Folge übermäßiger Beanspruchung, "nicht-bestimmungsgemäßer Anwendung", gewaltsamer Beschädigung oder unzulässiger Änderung/Instandsetzung ergeben. Im Gewährleistungsfall wenden Sie sich bitte an Ihren Fachhändler, bei dem Sie dieses Produkt gekauft haben. Aus Gründen der Produkthaftung dürfen Reparatur-, Wartungs- und Instandsetzungsarbeiten nur durch autorisierte Fachhändler, unter Verwendung von Original-Ersatzteilen, durchgeführt werden



Hersteller:

A2J GmbH Am Fuchsberg 13 D-87452 Altusried

Fon: +49 (08373) 987269 Fax: +49 (08373) 987276 eMail: <u>info@a2j-intl.com</u> Internet: <u>www.a2j-intl.com</u>

Stand 01.01.2025



Dieses Produkt ist konform mit den Grundlegenden Anforderungen der EU-Verordnung 2017/745 über Medizinprodukte – Medical Device Regulation (MDR)

Technische Änderungen vorbehalten