

TÄISKASVANUTE JA JUNIOR HARKKEPP

Artikli number: 121150, 121160

Ette nähtud kasutusotstarve: nelja toetuspunktiga harkkepp on ette nähtud kasutamiseks kõnnitoena liikumispuudega isikutele.

Kontroll kauba kätte saamisel: veenduge, et harkkepi kõikidele tugijalgadele on paigaldatud otsikud. Ärge kasutage toodet, kui see on kahjustatud.



Ohutusjuhised

- Toodet ei tohi kasutada ette nähtust erineval viisil.
- Kasutage harkkeppi üksnes tasasel pinnal. Seda põhjusel, et kasutaja maksimaalne kaal on arvatud tingimustes, kus aluspinnale toetuvad kõik neli tugijalga.
- Toote peab kasutaja erivajadustele sobivaks reguleerima spetsialist (nt tööterapeut, füsioterapeut).
- Kasutamise ajal peavad harkkepi tugijalad olema suunatud kasutajast eemale. Selleks keerake käepidet 180 kraadi.
- Kontrollige korrapäraselt tugijalgade otsakuid. Eemaldage otsakute külge kinni jäänud esemed. Kahjustunud või kulunud otsakud tuleb välja vahetada.
- Kepi kõrguse regulaatorite logisema hakkamisel või muude kulumistunnuste ilmumisel tuleb toode kasutusest eemaldada ja saata hooldusse.
- Kasutaja maksimaalne kaal: 120 kg.

Hooldusjuhised: puhastage korrapäraselt, vajaduse korral (vähemalt 1 kord kuus) seebilahusega, pH 5–9. Kasutaja vahetumise korral tuleb toodet desinfitseerida 70% isopropanooliga, millega toode üle pühitakse.

Tehnilised andmed

Art nr: 121150, **täiskasvanu**
Reguleeritav kõrgus: 79–99 cm
Kaal: 1,1 kg

Art nr: 121160, **nooruk**
Reguleeritav kõrgus: 63–74 cm
Kaal: 1,0 kg

Materjal: terastoru, PVC (käepide)

Kasutamine

1. Reguleerige kepi kõrgus nupu abil sobivaks.
2. Veenduge, et tugijalad on suunatud kasutajast eemale, vastasel juhul keerake käepidet 180 kraadi, hoides nuppu alla vajutatuna.
3. Enne kepi kasutamist kontrollige tugijalgade otsakute seisukorda. Kahjustunud või kulunud otsakud tuleb välja vahetada.

Varuosad: art nr 120710, otsakud neljale toetuspunktile



Sümbolid: sümbolite seletused tootel ja kasutusjuhendis.		
	Max kaal ohutuks kasutamiseks	Visuaalne kontroll
	Pestav leeliselise seebilahusega, pH 5–9.	Toode vastab ELi meditsiiniseadmete direktiivide 93/42/EMÜ ja 2007/47/EÜ nõuetele.