



LEADCORE

Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза

Руководство по эксплуатации

Регистрационное удостоверение №

ЛДКР-26.1-03.70-01 РЭ

**ООО «Лидкор»
Россия, г. Екатеринбург**

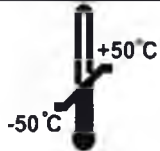
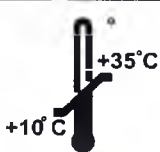
Благодарим Вас за приобретение изделия «Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза», изготовленный по ТУ 9452-026-65614693-2016 компанией «Лидкор».

Для того, чтобы использование стола передвижного «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза (далее по тексту изделие) было эффективным и безопасным, пожалуйста, внимательно ознакомьтесь со всеми разделами данного руководства по эксплуатации.

Содержание:

Безопасность.....	4
Контактные данные изготовителя.....	5
Назначение.....	5
Основные параметры и характеристики.....	5
Состав изделия.....	6
Монтаж изделия.....	7
Подготовка к работе.....	7
Эксплуатация изделия.....	7
Техническое обслуживание.....	8
Возможные неисправности и способы их устранения.....	8
Хранение.....	8
Транспортирование.....	9
Гарантийные обязательства.....	9
Утилизация.....	10

Безопасность

	Внимательно прочтите всю информацию, содержащуюся в данном руководстве. Здесь содержится важная информация, касающаяся Вашей безопасности, а также рекомендации по правильному использованию и уходу за изделием.
	Изделие содержит хрупкие элементы. Предохраняйте от ударов.
	Изделие не является водонепроницаемым. Оберегайте от попадания влаги.
	Все работы по вводу в эксплуатацию, ремонту и обслуживанию изделия должны проводить специалисты предприятия изготовителя, либо авторизованные им лица.
	Условия транспортирования и хранения: температура от -50°C до $+50^{\circ}\text{C}$, относительная влажность воздуха до 100% при 25°C
	Условия эксплуатации: температура от 10 до 35°C , относительная влажность воздуха не более 80% при 25°C , атмосферное давление от 86,6 до 106,7 кПа (от 650 до 800 мм рт. ст.)
	Если изделие находилось при температуре ниже 10°C , то перед эксплуатацией оно должно быть выдержано в транспортной упаковке при температуре от 10 до 35°C не менее 2 часов.
	Материалы упаковки изделия не оказывают вредного воздействия на окружающую среду, их можно использовать повторно.
	Перед эксплуатацией изделия необходимо заблокировать его колеса.

Контактные данные изготовителя

Предприятие-изготовитель: ООО «Лидкор»

Адрес: 620102, г. Екатеринбург, ул. Посадская, 23-204

телефон: (343) 365-63-00, факс: (343) 372-78-69

электронная почта: mail@leadcore.ru; сайт: www.leadcore.ru

Адрес производства: 620033, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, 15

Назначение

Изделие предназначено для улучшения условий работы медицинского персонала при эксплуатации аппаратов цито/плазмафереза. Изделие может применяться в различных лечебных учреждениях и организациях службы крови.

Основные параметры и характеристики

1 Габаритные размеры при направлении поворотных колес внутрь изделия (величина допуска не более 30мм) (ДхШхВ): 620х585х710 мм.

2 Диапазон изменения высоты столешницы от уровня опорной поверхности (величина допуска не более 30 мм): от 510 до 710 мм. Высота столешницы измеряется от её верхнего уровня до опорной поверхности.

3 Вес изделия - 20 кг.

4 Максимально допустимая распределенная нагрузка на составные части изделия не более:

- столешница - 35 кг;
- выдвижной ящик - 2 кг;
- полка сетчатая - 5 кг.

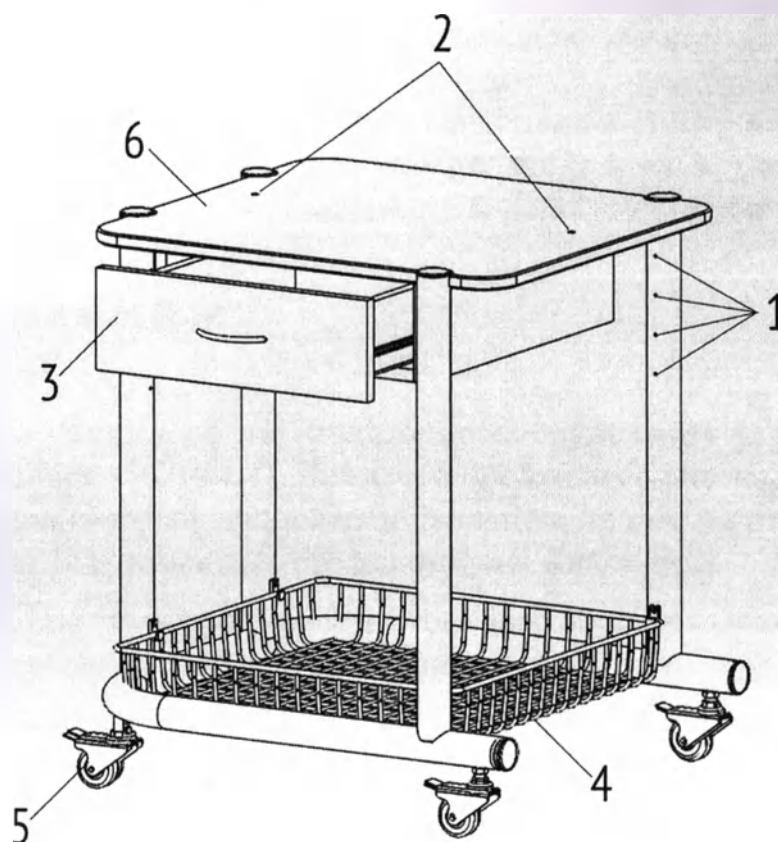
5 Усилие, необходимое для перемещения изделия с максимальной нагрузкой по горизонтальной поверхности, не более 40 Н (4 кгс).

6 Конструкция изделия выдерживает преодоление препятствий высотой 20 мм при перемещении с максимальной нагрузкой на столешнице.

7 Колеса изделия для блокировки перемещения оборудованы тормозными педалями.

8 Наружные поверхности изделия устойчивы к дезинфекции по МУ-287-113 3 % раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644.

Состав изделия



1. Отверстия для крепления и регулировки высоты столешницы.
2. Отверстия для фиксации аппаратов на столешнице.
3. Ящик выдвижной.
4. Полка сетчатая.
5. Колеса поворотные с педалями для их блокировки (4 шт.).
6. Столешница, регулируемая по высоте.

Рис. 1

Высота столешницы определяется положением фиксаторов в отверстиях на стойках изделия.

Комплектность поставки изделия указана в его паспорте, входящем в комплект эксплуатационных документов.

Монтаж изделия

Убедитесь в отсутствии на транспортной таре следов повреждений, ударов, которые могли возникнуть при транспортировке. Извлеките изделие из транспортной тары, предварительно вывернув шурупы из деревянных реек, и сверьте комплектность поставки с указанной в паспорте.



- Если изделие находилось при температуре ниже 10°C, то перед эксплуатацией оно должно быть выдержано в транспортной упаковке при температуре от 10 до 35°C не менее 2 часов.

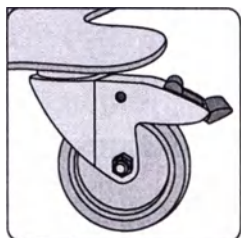
Подготовка к работе

Для обеспечения удобного положения оборудования по высоте, измените высоту столешницы (6, Рис.1). Для этого необходимо снять столешницу, переместить фиксаторы в наиболее подходящие по высоте отверстия в стойках (1, Рис.1) и поместить столешницу на фиксаторы.

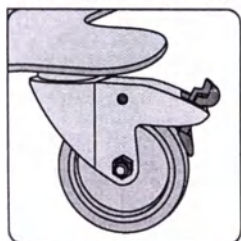


Необходимо контролировать, чтоб фиксаторы столешницы были установлены в отверстия на одинаковой высоте.

Переместите изделие в необходимое для работы место и зафиксируйте его положение нажатием на педали блокировки колес.



Положение педали при незаблокированных колесах.



Положение педали при заблокированных колесах (блокируется вращение и поворот колес).

Эксплуатация изделия

Расположите на изделии необходимое оборудование, обеспечьте его устойчивое положение на столешнице.



Не превышайте максимальные нагрузки на составные части изделия. Это может привести к их повреждению. Изгиб составных частей изделия не является гарантийным случаем!

Техническое обслуживание

Техническое обслуживание изделия заключается в его ежедневном осмотре, визуальной проверке целостности покрытий, удалении пыли бязевой ветошью. Продолжительность обслуживания - около трех минут.

По мере загрязнения изделия, допускается производить его чистку дезинфицирующими растворами, не обладающими повышенными окислительными свойствами, например, средство «ФлориДез».



Запрещается использовать хлорсодержащие растворы для проведения дезинфекции.

Возможные неисправности и способы их устранения

Описание неисправности	Возможная причина	Способ устранения
Столешница болтается на фиксаторах.	Фиксаторы установлены не на одном уровне.	Установить фиксаторы на одном уровне.
	Столешница погнута.	Обратиться с целью ремонта к изготовителю или провести ремонт самостоятельно.
Изделие самопроизвольно катится.	Не блокированы колеса	Заблокировать колеса педалями.



Внимание! Неисправности, не отраженные в этой таблице, устраняются на предприятии-изготовителе или в соответствующих сервисных центрах. Для этого обратитесь к поставщику оборудования либо к изготовителю.

Хранение

Транспортная тара с изделием должна храниться на стеллажах на расстоянии не менее 1 м от нагревательных приборов в местах, защищенных от агрессивных сред.

Хранение изделий в транспортной таре может производиться при температуре от -50°C до +50°C и относительной влажности до 100% при 25°C.

Транспортную тару с изделием штабелировать запрещается.

Транспортирование

Транспортную тару с изделием можно перевозить любыми крытыми транспортными средствами в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта.

Транспортирование изделий в транспортной таре может производиться при температуре от -50°C до $+50^{\circ}\text{C}$ и относительной влажности до 100% при 25°C .

Размещение и крепление тары в транспортных средствах должно обеспечивать её устойчивое положение, исключая возможность смещения и ударов её друг о друга и о стенки транспортных средств. При транспортировании тару не кантовать.

Транспортную тару с изделием штабелировать запрещается.

Гарантийные обязательства

Изготовитель гарантирует соответствие изделия основным параметрам и характеристикам при соблюдении условий эксплуатации, хранения и транспортирования, указанных в руководстве по эксплуатации и регулярного проведения технического обслуживания.

Условием исполнения гарантийных обязательств является наличие на изделии маркировки с его заводским номером.

Изготовитель не несет ответственности за поломку изделия, которая явилась результатом неправильного использования, изменения конструкции изделия или проведения технического обслуживания лицами, не уполномоченными изготовителем.

После истечения гарантийного срока ремонт изделия необходимо производить в лицензированных специализированных организациях. Сотрудник, выполняющий ремонт изделия, должен иметь соответствующий сертификат, выданный производителем. Перечень компаний и сотрудников, имеющих допуск на проведение данных работ, представлен на сайте компании изготовителя: www.leadcore.ru.

В случае отказа изделия необходимо заполнить бланк карты отказа и выслать его на электронный адрес изготовителя: quality@leadcore.ru.

Срок службы (при интенсивности эксплуатации 8 ч в день) не менее 5 лет.

Гарантийный срок хранения - 36 месяцев от даты выпуска.

Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев от даты ввода изделия в эксплуатацию, при наличии подтверждающих документов. При отсутствии подтверждающих документов, началом гарантийного срока считается дата выпуска.

Утилизация

По классу опасности медицинских отходов, в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790, изделие относится к классу А.

Процедура утилизации изделия:

- разобрать и упаковать изделие в одноразовые пакеты белого цвета;
- доставить пакеты с изделием для временного хранения в специальное помещение на территории ЛПУ;
- вывезти пакеты с изделием на полигон, согласно заключённому договору с лицензированной организацией.

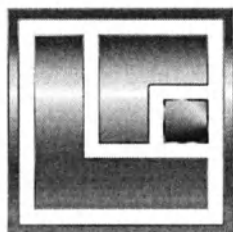
Прошито, пронумеровано

10 (десять) листов

Директор ООО «Лидкор»

Улыбин А.И.





LEADCORE

Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза

Паспорт

Регистрационное удостоверение №

ЛДКР-26.1-03.71-01 ПС

**ООО «Лидкор»
Россия, г. Екатеринбург**

Содержание :

Основные сведения об изделии.....	3
Контактные данные изготовителя.....	3
Основные параметры и характеристики.....	4
Комплектность поставки.....	5
Гарантийные обязательства.....	5
Бланк карты отказа.....	6
Свидетельство о приемке.....	7
Свидетельство об упаковывании.....	7
Свидетельство о вводе в эксплуатацию.....	8
Утилизация.....	10
Особые отметки.....	11

Основные сведения об изделии

Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза (далее по тексту изделие). Изделие предназначено для улучшения условий работы медицинского персонала при эксплуатации аппаратов цито/плазмафереза. Изделие может применяться в различных лечебных учреждениях и организациях службы крови.

Изделие оснащено столешницей, регулируемой по высоте, выдвижным ящиком, сетчатой полкой и поворотными колесами с педалями для их блокировки.

Высота столешницы определяется положением фиксаторов в отверстиях на стойках изделия.

Заводской № _____

Контактные данные изготовителя

Предприятие-изготовитель: ООО «Лидкор»

Адрес: 620102, г. Екатеринбург, ул. Посадская, 23-204

телефон: (343) 365-63-00, факс: (343) 372-78-69

электронная почта: mail@leadcore.ru; сайт: www.leadcore.ru

Адрес производства: 620033, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, 15

Основные параметры и характеристики

1. Габаритные размеры при направлении поворотных колес внутрь изделия (величина допуска не более 30мм) (ДхШхВ): 620х585х710 мм.
2. Диапазон изменения высоты столешницы от уровня опорной поверхности (величина допуска не более 30 мм): от 510 до 710 мм. Высота столешницы измеряется от её верхнего уровня до опорной поверхности.
3. Вес изделия - 20 кг.
4. Максимально допустимая распределенная нагрузка на составные части изделия не более:
 - столешница - 35 кг;
 - выдвижной ящик - 2 кг;
 - полка сетчатая - 5 кг.
5. Усилие, необходимое для перемещения изделия с максимальной нагрузкой по горизонтальной поверхности, не более 40 Н (4 кгс).
6. Конструкция изделия выдерживает преодоление препятствий высотой 20 мм при перемещении с максимальной нагрузкой на столешнице.
7. Колеса изделия для блокировки перемещения оборудованы тормозными педалями.
8. Наружные поверхности изделия устойчивы к дезинфекции по МУ-287-113 3 % раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644.

Комплектность поставки

Наименование	Документ	Кол-во
Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза	ТУ 9452-026-65614693-2016	1
Упаковка	ЛДКР 26.1-02.00.00.000 УЧ	1
Паспорт	ЛДКР 26.1-03.71-01 ПС	1
Руководство по эксплуатации	ЛДКР 26.1-03.70-01 РЭ	1
Упаковочный лист	ЛДКР 26.1-03.05 УЛ	1

Гарантийные обязательства

Изготовитель гарантирует соответствие изделия основным параметрам и характеристикам при соблюдении условий эксплуатации, хранения и транспортирования, указанных в руководстве по эксплуатации и регулярного проведения технического обслуживания.

Условием исполнения гарантийных обязательств является наличие на изделии маркировки с его заводским номером.

Изготовитель не несет ответственности за поломку изделия, которая явилась результатом неправильного использования или изменения конструкции изделия.

После истечения гарантийного срока ремонт изделия необходимо производить в лицензированных специализированных организациях. Сотрудник, выполняющий ремонт изделия, должен иметь соответствующий сертификат, выданный производителем. Перечень компаний и сотрудников, имеющих допуск на проведение данных работ, представлен на сайте компании изготовителя: www.leadcore.ru.

В случае отказа изделия необходимо заполнить бланк карты отказа и выслать его на электронный адрес изготовителя: quality@leadcore.ru.

Срок службы (при интенсивности эксплуатации 8 ч в день) не менее 5 лет.

Гарантийный срок хранения - 36 месяцев от даты выпуска.

Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев от даты ввода изделия в эксплуатацию, при наличии подтверждающих документов. При отсутствии подтверждающих документов, началом гарантийного срока считается дата выпуска.

Бланк карты отказа

ООО «Лидкор»

Заполненный бланк необходимо выслать на эл. адрес quality@leadcore.ru
(электронная форма бланка находится по адресу <http://www.leadcore.ru/doc/cartaotkaza.doc>)

КАРТА № _____ по отказу изделия стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза

Заводской номер _____ Дата выпуска _____

Местонахождение изделия _____

Адрес _____

ФИО, должность, телефон _____
для контактов по отказу

Дата получения оборудования филиалом/заказчиком _____

Номер документа (накладная ЦО/филиала, акт приема-передачи) _____

Дата ввода в эксплуатацию _____

Дата истечения срока гарантии _____

Описание отказа _____

Что требуется сделать _____

- заказать зап. часть _____

- выслать документацию _____

- получить инструкции _____

- выполнить ремонт (гарант/не гарант) _____

Дата заполнения карты _____

Карту заполнил: _____ / _____ / _____
(должность) (подпись) (ФИО)

Свидетельство о приемке

Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза соответствует техническим условиям ТУ 9452-026-65614693-2016 и признан годным для эксплуатации.

Дата _____

ОТК _____
(подпись) (ФИО)

М.П.

Свидетельство об упаковывании

Дата* _____

Упаковщик _____
(подпись) (ФИО)

* дата упаковки считается датой выпуска изделия.

Свидетельство о вводе в эксплуатацию

Внимание! Заполненное свидетельство является подтверждением корректного ввода изделия в эксплуатацию. Отсканированное свидетельство (стр. 8,9) необходимо отправить в адрес изготовителя quality@leadcore.ru

Заводской номер _____

Дата выпуска _____

Дата ввода в эксплуатацию _____

В эксплуатацию ввел _____ / _____
подпись Ф.И.О.

Контакты поставщика (организация, телефон, эл. почта):

МП поставщика

Представитель пользователя _____ / _____
подпись Ф.И.О.

Контакты пользователя (организация, тел., эл. почта):

МП пользователя

Примечания _____

Раздел	Требования	Выполнение
Проверка внешнего вида	Лакокрасочное покрытие изделия не имеет повреждений.	Да Нет
Проверка изменения высоты столешницы	- Фиксаторы без особых усилий вставляются в отверстия на стойках изделия - Столешница плотно ложится на фиксаторы	Да Нет
Проверка работы выдвижного ящика	Выдвижной ящик без особых усилий выдвигается на заданный максимум.	Да Нет
Проверка тормозных педалей	Работают все тормоза, при их фиксации изделие не перемещается при приложении усилия до 40 Н.	Да Нет
Проверка маркировки	- На изделии размещена этикетка с необходимой информацией. - Заводской номер, указанный в руководстве по эксплуатации, совпадает с заводским номером, указанным на этикетке изделия.	Да Нет
Проверка комплектности	Позиция	Наличие
	Изделие	Да / Нет
	Упаковка	Да / Нет
	Руководство по эксплуатации	Да / Нет
	Паспорт	Да / Нет
	Упаковочный лист	Да / Нет
Проверка требований к обслуживающему персоналу	- Персонал проинформирован о необходимости ознакомления с содержанием руководства по эксплуатации перед использованием изделия. - Персонал проинформирован о необходимости проведения технического обслуживания изделия.	Да Нет

Утилизация

По классу опасности медицинских отходов, в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790, изделие относится к классу А.

Процедура утилизации изделия:

- разобрать и упаковать изделие в одноразовые пакеты белого цвета;
- доставить пакеты с изделием для временного хранения в специальное помещение на территории ЛПУ;
- вывезти пакеты с изделием на полигон, согласно заключённому договору с лицензированной организацией.

Прошито, пронумеровано
11 (одинадцать) листов
Директор ООО «Лидкор»
Улыбин А.И.

