

9. Ремонт

Ремонт кушетки включает в себя замену пришедших в негодность деталей либо узлов, если они не выполняют функции устройств, обеспечивающих полную функциональность кушетки.

10. Утилизация

Кушетка, потерявшая потребительские свойства, подлежит утилизации в виде эпидемиологически безопасных отходов, приближенных по составу к твердым бытовым отходам. Сбор, временное хранение и вывоз этих отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, где использовалась кушетка по правилам, предусмотренным в СанПиН 2.1.3684-21 для медицинских отходов класса «А».

11. Свидетельство о приемке

Кушетка медицинская детская (мод.1) в вариантах поставки 1 - 3 изготовлена и принята в соответствии с техническими условиями ГИКС.942810.109 ТУ и признана годной для эксплуатации.

☐ Код 0000000 Кушетка медицинская детская (мод.1) вар. пост. 1 – головная и спинная секции выполнены из винилискожи бежевого цвета

☐ Код 0000000 Кушетка медицинская детская (мод.1) вар. пост. 2 – головная секция выполнена из винилискожи желтого цвета, спинная секция выполнена из винилискожи голубого цвета

☐ Код 0000000 Кушетка медицинская детская (мод.1) вар. пост. 3 – головная секция выполнена из винилискожи оранжевого цвета, спинная секция выполнена из винилискожи зеленого цвета

№ партии _____

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

Компания ЕЛАМЕД

Изготовитель:

АО «Елатомский приборный завод»

Адрес: 391351, Россия, Рязанская область,
Касимовский район, р.п. Елатма, ул. Янина, 25

Телефон бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13

E-mail: ipm@elamed.com

Сайт компании: ipm.elamed.com

ЕЛАМЕД

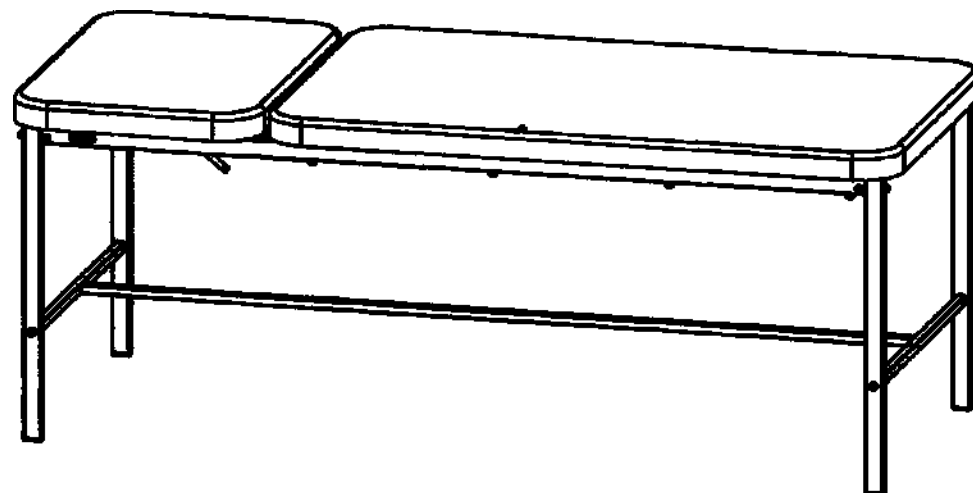
Регистрационное удостоверение



ЭЛЕКТРОННАЯ КОПИЯ ОФОРМЛЕНА ЦЕНТРОМ ИСПЫТАНИЙ И РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

КОПИЯ
ВЕРНА

ЕЛАМЕД



КУШЕТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ПО ГИКС.942810.109 ТУ

КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ ДЕТСКАЯ

(мод.1) в вариантах поставки 1 - 3

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

ГИКС.324433.101, -01, -02 РЭ

Кушетка медицинская детская (мод.1) в вариантах поставки 1 - 3 (в дальнейшем - кушетка), предназначена для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реабилитационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Показания к применению: для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реабилитационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Противопоказания: не имеет.

Меры предосторожности:

Ненадлежащее использование кушетки может привести к её повреждению и травмам пациента или персонала.

! При опускании головной секции следите за тем, чтобы пальцы рук не попали между основанием кушетки и подъёмной секцией !

! ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

Использовать кушетку без проверки на прочность фиксации её компонентов во избежание их расшатывания, соскальзывания, смещения, что может привести к несчастным случаям.

1. Основные параметры и размеры

1.1 Масса изделий:

вар. пост.1 - 3: 19,7±2,0 кг.

1.2 Габаритные размеры (длина х ширина х высота) мм: (1500х610х575)±20.

1.3 Размеры рабочей поверхности ложа (длина х ширина) мм: (1500х610)±20.

1.4 Размеры рабочей поверхности спинной секции ложа (длина х ширина) мм: (1070х610)±20.

1.5 Размеры рабочей поверхности головной секции ложа (длина х ширина) мм: (420х610)±20.

1.6 Угол между горизонталью и головной секцией регулируется в пределах (°): (от 0 до 40)±5.

2. Характеристики

2.1 Календарный срок службы изделия – 5 лет от начала эксплуатации до достижения предельного состояния. Критерий предельного состояния – невозможность или экономическая нецелесообразность восстановления изделия.

2.2 Нагрузочные характеристики кушетки при равномерном распределении нагрузки:

- на спинную секцию – 70 кг;

- на головную секцию – 20 кг;

- предельный вес нагрузки (максимальная суммарная нагрузка) – 90 кг.

2.3 Кушетка установлена на 4 опоры в виде труб, не регулируемые по высоте.

2.4 Усилие, прилагаемое к основанию головной секции для изменения угла положения между горизонталью, не должно превышать 150 Н.

2.5 Минимальное расстояние между горизонтальной плоскостью пола и основанием кушетки должно быть 150 мм.

2.6 Зазор между одной из опор в виде трубы и горизонтальной плоскостью пола – не более 3 мм.

2.7 При эксплуатации кушетка устойчива к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444-2020 для исполнения УХЛ категории 4.2: температура окружающего воздуха от +10°C до +35°C; номинальное значение относительной влажности 80% при +25°C.

2.8 Каркас изделия изготовлен из стального профиля с полимерно-порошковым покрытием. Опоры выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием, не регулируемые по высоте. Ложе разделено на 2 секции. Регулировка подъема головной секции от 0° до 40° - при помощи бесступенчатого самозаклинивающегося механизма, спинная секция возможности регулировки не имеет. Мягкие элементы изготовлены из ДСП, на которую уложен слой поролон толщиной 30мм, обтянутый винилискожей. Вариант поставки 1: головная и спинная секции выполнены из винилискожи бежевого цвета. Вариант поставки 2: головная секция выполнена из винилискожи желтого цвета, спинная секция выполнена из винилискожи голубого цвета. Вариант поставки 3: головная секция выполнена из винилискожи оранжевого цвета, спинная секция выполнена из винилискожи зеленого цвета. Изделие поставляется в разобранном виде, сборка осуществляется в соответствии с инструкцией по сборке представителями предприятия-изготовителя.

3. Комплект поставки

Наименование	Количество, шт
Кушетка медицинская детская (мод.1) в вариантах поставки 1 - 3	1*
- Руководство по эксплуатации	1
- Инструкция по сборке	1

* вариант поставки определяет заказчик.

4. Транспортирование и хранение

4.1 Кушетка транспортируется в разобранном виде в транспортной упаковке.

4.2 Кушетка транспортируется всеми видами закрытого транспорта (кроме морского) в условиях группы 5 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +50°C, относитель-

4.3 Условия хранения кушетки в транспортной упаковке предприятия-изготовителя на складах поставщика и потребителя – в условиях группы 2 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +40°C и относительная влажность не более 98% при +25°C).

5. Дезинфекция

Поверхности кушетки устойчивы к дезинфекции химическим методом по МУ-287-113: 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-88 с добавлением 0,5% моющего раствора типа «Лотос» по ГОСТ 25644-96 и 1% раствора хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

6. Правила эксплуатации

ВНИМАНИЕ!!! В случаях появления сомнения в исправности или правильной работе изделия, при повреждении составных частей изделия обратитесь к предприятию-изготовителю по адресу: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, р.п. Елатьма, ул. Янина, 25, АО «Елатомский приборный завод».

Дополнительную информацию можно получить по телефону бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13.

НЕ ПЫТАЙТЕСЬ УСТРАНИТЬ НЕИСПРАВНОСТИ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

6.1 Подготовка к работе:

6.1.1 После хранения кушетки или перевозки её в упаковке при температуре ниже +10°C изделие необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 мин.

6.1.2 После сборки кушетки проверьте следующее:

- крепёжные элементы кушетки выполняют свое функциональное назначение.

6.2 Ограничения в процессе эксплуатации кушетки

Во избежание преждевременного выхода из строя кушетки не допускается:

- нагружать рабочие поверхности выше норм, установленных в п. 2.2;

- скопление жидкости на поверхностях кушетки, в том числе и во время дезинфекции;

- подвергать поверхности кушетки воздействию предметов, вызывающих появление царапин на рабочей поверхности.

6.3 Прочностные показатели кушетки соответствуют требованиям ГОСТ 19917-2014.

7. Гарантия изготовителя

7.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям нормативной документации при условии сборки мебели представителем предприятия-изготовителя, соблюдения потребителем вышеизложенных правил эксплуатации, транспортирования и хранения.

7.2 Гарантийный срок эксплуатации – 24 месяца со дня сборки мебели представителем предприятия-изготовителя.

7.3 Гарантийный срок хранения – 60 месяцев с даты упаковывания.

8. Техническое обслуживание

Техническое обслуживание кушетки включает в себя:

- поддержание технического состояния кушетки в виде:

а) визуального осмотра всей конструкции изделия не реже одного раза в месяц;

б) протяжки винтов (при наличии) не реже одного раза в месяц;

в) протяжки всей крепёжной фурнитуры конструкции не реже одного раза в 6 месяцев;

- очистку от загрязнений поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в воде (при необходимости);

- дезинфекцию поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в растворе дезинфицирующего средства с периодичностью, регламентированной утвержденным внутренним порядком проведения санитарной обработки в медицинской организации, в помещениях которой размещено изделие.

- 1.2 Габаритные размеры вар. пост.1: (длина х ширина х высота) мм: (1929х702х615)±20.
- 1.3 Габаритные размеры вар. пост.2: (длина х ширина х высота) мм: (1985х724х615)±5.
- 1.4 Размеры рабочей поверхности ложа (длина х ширина) мм: (1929х702)±20.
- 1.5 Размеры рабочей поверхности спинной секции ложа (длина х ширина) мм: (1477х702)±20.
- 1.6 Размеры рабочей поверхности головной секции ложа (длина х ширина) мм: (442х702)±20.
- 1.7 Угол между горизонтально и головной секцией регулируется в пределах (°): (от 0 до 40)±5.

2. Характеристики

- 2.1 Календарный срок службы изделия – 5 лет от начала эксплуатации до достижения предельного состояния. Критерий предельного состояния – невозможность или экономическая нецелесообразность восстановления изделия.
- 2.2 Нагрузочные характеристики кушетки при равномерном распределении нагрузки:
 - на спинную секцию – 200 кг;
 - на головную секцию – 20 кг;
 - предельный вес нагрузки (максимальная суммарная нагрузка) – 220 кг.
- 2.3 Кушетка варианта поставки 2 поставляется с держателем одноразовых простыней с внешними размерами (длина х ширина х высота) мм: (724х93х43)±5, массой кг: 1,14±0,11.
- 2.4 Внутренние размеры держателя одноразовых простыней (длина х ширина) мм: (704х70)±5.
- 2.5 Максимальный внешний диаметр рулона одноразовых простыней (не входит в комплект поставки) для установки в держатель одноразовых простыней, мм: 150±5.
- 2.6 Кушетка установлена на 4 опоры в виде брусков, не регулируемые по высоте.
- 2.7 Усилие, прилагаемое к основанию головной секции для изменения угла положения между горизонтально, не должно превышать 150 Н.
- 2.8 Минимальное расстояние между горизонтальной плоскостью пола и основанием кушетки должно быть 150 мм.
- 2.9 Зазор между одной из опор в виде бруска и горизонтальной плоскостью пола – не более 3 мм.

2.10 При эксплуатации кушетка устойчива к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444-2020 для исполнения УХЛ категории 4.2: температура окружающего воздуха от +10°C до +35°C; номинальное значение относительной влажности 80% при +25°C.

2.11 Каркас изделия изготовлен из бруса хвойных пород с лакокрасочным покрытием. Опоры выполнены из бруса хвойных пород с лакокрасочным покрытием, не регулируемые по высоте. Ложe разделено на 2 секции. Регулировка подъема головной секции от 0° до 40° - при помощи бесступенчатого самозаклинивающегося механизма, спинная секция возможности регулировки не имеет. Мягкие элементы изготовлены из ДСП, на которую уложен слой поролона толщиной 50мм, обтянутый винилискожей. Вариант поставки 2 поставляется с держателем одноразовых простыней. В комплект варианта поставки 1 держатель одноразовых простыней не входит. Изделие поставляется в разобранном виде, сборка осуществляется в соответствии с инструкцией по сборке представителями предприятия-изготовителя.

3. Комплект поставки

Наименование	Количество, шт
Кушетка медицинская физиотерапевтическая (мод.1) в вариантах поставки 1, 2	1*
- Руководство по эксплуатации	1
- Инструкция по сборке	1

* вариант поставки определяет заказчик.

4.2 Кушетка транспортируется всеми видами закрытого транспорта (кроме морского) в

условиях группы 5 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +50°C, относительной влажности воздуха до 100% при температуре +25°C).

4.3 Условия хранения кушетки в транспортной упаковке предприятия-изготовителя на складах поставщика и потребителя – в условиях группы 2 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +40°C и относительная влажность не более 98% при +25°C).

5. Дезинфекция

Поверхности кушетки устойчивы к дезинфекции химическим методом по МУ-287-113: 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-88 с добавлением 0,5% моющего раствора типа «Лотос» по ГОСТ 25644-96 и 1% раствора хлорамния по ТУ 9392-031-00203306-2003.

6. Правила эксплуатации

ВНИМАНИЕ!!! В случаях появления сомнения в исправности или правильной работе изделия, при поврежденных составных частях изделия обратитесь к предприятию-изготовителю по адресу: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, р.п. Елатьма, ул. Янина, 25, АО «Елатомский приборный завод».

Дополнительную информацию можно получить по телефону бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13.

НЕ ПЫТАЙТЕСЬ УСТРАНИТЬ НЕИСПРАВНОСТИ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

6.1 Подготовка к работе:

6.1.1 После хранения кушетки или перевозки её в упаковке при температуре ниже +10°C изделие необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 мин.

6.1.2 После сборки кушетки проверьте следующее:

- крепёжные элементы кушетки выполняют свое функциональное назначение.

6.2 Ограничения в процессе эксплуатации кушетки

Во избежание преждевременного выхода из строя кушетки не допускается:

- нагружать рабочие поверхности выше норм, установленных в п. 2.2;
- скопление жидкости на поверхностях кушетки, в том числе и во время дезинфекции;
- подвергать поверхности кушетки воздействию предметов, вызывающих появление царапин на рабочей поверхности.

6.3 Прочностные показатели кушетки соответствуют требованиям ГОСТ 19917-2014.

7. Гарантия изготовителя

7.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям нормативной документации при условии сборки мебели представителем предприятия-изготовителя, соблюдения потребителем вышеизложенных правил эксплуатации, транспортирования и хранения.

7.2 Гарантийный срок эксплуатации – 24 месяца со дня сборки мебели представителем предприятия-изготовителя.

7.3 Гарантийный срок хранения – 60 месяцев с даты упаковывания.

8. Техническое обслуживание

Техническое обслуживание кушетки включает в себя:

- поддержание технического состояния кушетки в виде:
 - а) визуального осмотра всей конструкции изделия не реже одного раза в месяц;
 - б) протяжки винтов (при наличии) не реже одного раза в месяц;
 - в) протяжки всей крепёжной фурнитуры конструкции не реже одного раза в 6 месяцев;
- очистку от загрязнений поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в воде (при необходимости);
- дезинфекцию поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в растворе дезинфицирующего средства с периодичностью, регламентированной утвержденным внутренним порядком проведения санитарной обработки в медицинской организации, в помещениях которой размещено изделие.

9. Ремонт

Ремонт кушетки включает в себя замену пришедших в негодность деталей либо узлов, если они не выполняют функции устройства, обеспечивающих полную функциональность кушетки.

10. Утилизация

Кушетка, потерявшая потребительские свойства, подлежит утилизации в виде эпидемиологически безопасных отходов, приближенных по составу к твердым бытовым отходам. Сбор, временное хранение и вывоз этих отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, где использовалась кушетка по правилам, предусмотренным в СанПиН 2.1.3684-21 для медицинских отходов класса «А».

11. Сертификат о приеме

Кушетка медицинская физиотерапевтическая (мод.1) в вариантах поставки 1, 2 изготовлена и принята в соответствии с техническими условиями ГИКС.942810.109 ТУ и признана годной для эксплуатации.

- ☐ Код 0000000 Кушетка медицинская физиотерапевтическая (мод.1) вар. пост. 1 – без держателя одноразовых простыней
- ☐ Код 0000000 Кушетка медицинская физиотерапевтическая (мод.1) вар. пост. 2 – с держателем одноразовых простыней

№ партии _____

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

Компания ЕЛАМЕД

Изготовитель:

АО «Елатомский приборный завод»

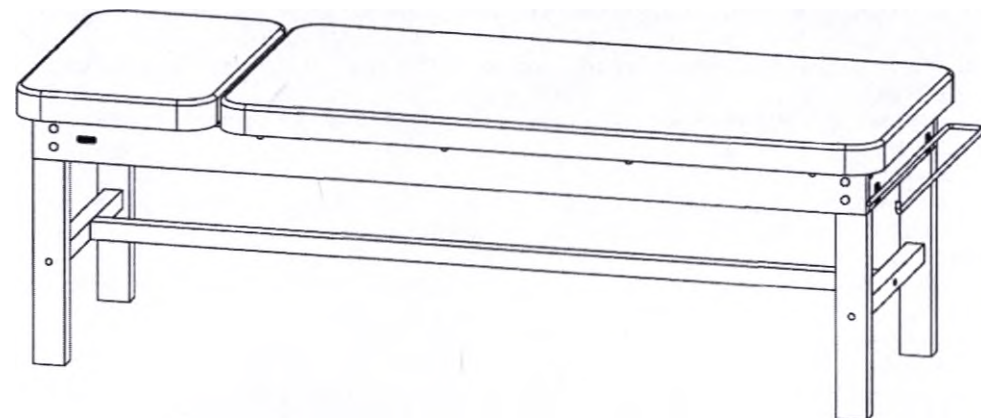
Адрес: 391351, Россия, Рязанская область,
Касимовский район, р.п. Елатома, ул. Ленина, 25

Телефон бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13

E-mail: ipm@elamed.com

Сайт компании: ipm.elamed.com

Регистрационное удостоверение



КУШЕТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ПО ГИКС.942810.109 ТУ

КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ ФИЗИОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ

(мод.1) в вариантах поставки 1, 2

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ

ГИКС.324432.104, -01 РЭ

Кушетка медицинская физиотерапевтическая (мод.1) в вариантах поставки 1, 2 (в дальнейшем - кушетка), предназначена для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Показания к применению: для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Противопоказания: не имеет.

Меры предосторожности:

Ненадлежащее использование кушетки может привести к её повреждению и травмам пациента или персонала.

! При опускании головной секции следите за тем, чтобы пальцы рук не попали между основанием кушетки и подъёмной секцией !

! ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

Использовать кушетку без проверки на прочность фиксации её компонентов во избежание их расшатывания, соскальзывания, смещения, что может привести к несчастным случаям.

1. Основные параметры и размеры

1.1 Масса изделий:

вар. пост.1: 30,9±3,1 кг.

вар. пост.2: 32,1±3,2 кг.

11. Сертификат о приемке

Кушетка медицинская (мод.3) изготовлена и принята в соответствии с техническими условиями ГИКС.942810.109 ТУ и признана годной для эксплуатации.

Код

№ партии _____

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

Компания ЕЛАМЕД

Изготовитель:

АО «Елатомский приборный завод»

**Адрес: 391351, Россия, Рязанская область,
Касимовский район, р.п. Елатома, ул. Янина, 25**

Телефон бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13

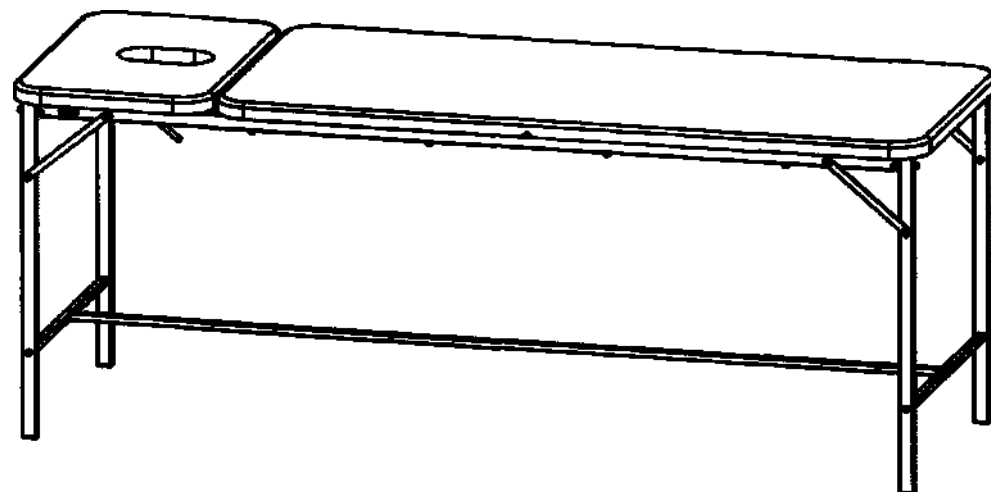
E-mail: ipm@elamed.com

Сайт компании: ipm.elamed.com

Регистрационное удостоверение



ЕЛАМЕД



КУШЕТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ПО ГИКС.942810.109 ТУ

**КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ
(мод.3)**

**РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ
ГИКС.324432.103 РЭ**

Кушетка медицинская (мод.3) (в дальнейшем - кушетка), предназначена для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Показания к применению: для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Противопоказания: не имеет.

Меры предосторожности:

Ненадлежащее использование кушетки может привести к её повреждению и травмам пациента или персонала.

! При опускании головной секции следите за тем, чтобы пальцы рук не попали между основанием кушетки и подвижной секцией !

! ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

Использовать кушетку без проверки на прочность фиксации её компонентов во избежание их расшатывания, соскальзывания, смещения, что может привести к несчастным случаям.

1. Основные параметры и размеры

1.1 Масса изделия: 25,2±2,5 кг.

1.2 Габаритные размеры (длина x ширина x высота) мм: (1950x650x755)±20.

1.3 Размеры рабочей поверхности ложа (длина х ширина) мм: (1950х650)±20.

1.4 Размеры рабочей поверхности спинной секции ложа (длина х ширина) мм: (1520х650)±20.

1.5 Размеры рабочей поверхности головной секции ложа (длина х ширина) мм: (420х650)±20.

1.6 Угол между горизонтальной и головной секцией регулируется в пределах (°): (от 0 до 40)±5.

2. Характеристики

2.1 Календарный срок службы изделия – 5 лет от начала эксплуатации до достижения предельного состояния. Критерий предельного состояния – невозможность или экономическая нецелесообразность восстановления изделия.

2.2 Нагрузочные характеристики кушетки при равномерном распределении нагрузки:

- на спинную секцию – 130 кг;

- на головную секцию – 20 кг;

- предельный вес нагрузки (максимальная суммарная нагрузка) – 150 кг.

2.3 Габаритные размеры выемки для лица (длина × ширина) мм: (200х110)±20.

2.4 Кушетка установлена на 4 опоры в виде труб, не регулируемые по высоте.

2.5 Усилие, прилагаемое к основанию головной секции для изменения угла положения между горизонтальной, не должно превышать 150 Н.

2.6 Минимальное расстояние между горизонтальной плоскостью пола и основанием кушетки должно быть 150 мм.

2.7 Зазор между одной из опор в виде трубы и горизонтальной плоскостью пола – не более 3 мм.

2.8 При эксплуатации кушетка устойчива к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444-2020 для исполнения УХЛ категории 4.2: температура окружающего воздуха от +10°C до +35°C; номинальное значение относительной влажности 80% при +25°C.

2.9 Каркас изделия изготовлен из стального профиля с полимерно-порошковым покрытием. Опоры выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием, не регулируемые по высоте. Ложе разделено на 2 секции. Регулировка подъёма головной секции от 0° до 40° - при помощи бесступенчатого самозаклинивающегося механизма, спинная секция возможности регулировки не имеет. В головной секции предусмотрена выемка для лица. Мягкие элементы изготовлены из ДСП, на которую уложен слой поролона толщиной 20мм, обтянутый винилискожей. Изделие поставляется в разобранном виде, сборка осуществляется в соответствии с инструкцией по сборке представителями предприятия-изготовителя.

3. Комплект поставки

Наименование	Количество, шт
Кушетка медицинская (мод.3)	1
- Руководство по эксплуатации	1
- Инструкция по сборке	1

4. Транспортирование и хранение

4.1 Кушетка транспортируется в разобранном виде в транспортной упаковке.

4.2 Кушетка транспортируется всеми видами закрытого транспорта (кроме морского) в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта, в условиях группы 5 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +50°C, относительная влажность воздуха до 100% при температуре +25°C).

4.3 Условия хранения кушетки в транспортной упаковке предприятия-изготовителя на складах поставщика и потребителя – в условиях группы 2 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +40°C и относительная влажность не более 98% при +25°C).

5. Дезинфекция

Поверхности кушетки устойчивы к дезинфекции химическим методом по М 000 ЦИРМИ INFO@CIRMI.RU WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU по ГОСТ 177-88 с добавлением 0,5% моющего раствора типа «Лотос» по ГОСТ 25644-96 и 1% раствора хлорамина по ТУ 0202-021-00202306-2003

6. Правила эксплуатации

ВНИМАНИЕ!!! В случаях появления сомнения в исправности или правильной работе изделия, при повреждении составных частей изделия обратитесь к предприятию-изготовителю по адресу: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, р.п. Елатьма, ул. Янина, 25, АО «Елатомский приборный завод».

Дополнительную информацию можно получить по телефону бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13.

НЕ ПЫТАЙТЕСЬ УСТРАНИТЬ НЕИСПРАВНОСТИ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

6.1 Подготовка к работе:

6.1.1 После хранения кушетки или перевозки её в упаковке при температуре ниже +10°C изделие необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 мин.

6.1.2 После сборки кушетки проверьте следующее:

- крепёжные элементы кушетки выполняют свое функциональное назначение.

6.2 Ограничения в процессе эксплуатации кушетки

Во избежание преждевременного выхода из строя кушетки не допускается:

- нагружать рабочие поверхности выше норм, установленных в п. 2.2;

- скопление жидкости на поверхностях кушетки, в том числе и во время дезинфекции;

- подвергать поверхности кушетки воздействию предметов, вызывающих появление царапин на рабочей поверхности.

6.3 Прочностные показатели кушетки соответствуют требованиям ГОСТ 19917-2014.

7. Гарантия изготовителя

7.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям нормативной документации при условии сборки мебели представителем предприятия-изготовителя, соблюдения потребителем вышеизложенных правил эксплуатации, транспортирования и хранения.

7.2 Гарантийный срок эксплуатации – 24 месяца со дня сборки мебели представителем предприятия-изготовителя.

7.3 Гарантийный срок хранения – 60 месяцев с даты упаковывания.

8. Техническое обслуживание

Техническое обслуживание кушетки включает в себя:

- поддержание технического состояния кушетки в виде:

а) визуального осмотра всей конструкции изделия не реже одного раза в месяц;

б) протяжки винтов (при наличии) не реже одного раза в месяц;

в) протяжки всей крепёжной фурнитуры конструкции не реже одного раза в 6 месяцев;

- очистку от загрязнений поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в воде (при необходимости);

- дезинфекцию поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в растворе дезинфицирующего средства с периодичностью, регламентированной утвержденным внутренним порядком проведения санитарной обработки в медицинской организации, в помещениях которой размещено изделие.

9. Ремонт

Ремонт кушетки включает в себя замену пришедших в негодность деталей либо узлов, если они не выполняют функции устройств, обеспечивающих полную функциональность кушетки.

10. Утилизация

Кушетка, потерявшая потребительские свойства, подлежит утилизации в виде эпидемиологически безопасных отходов, приближенных по составу к твердым бытовым отходам. Сбор, временное хранение и вывоз этих отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, где использовалась кушетка по правилам, предусмотренным в СанПиН 2.1.3684-21 для медицинских отходов класса «А».

11. Свидетельство о приеме

Кушетка медицинская (мод.2) изготовлена и принята в соответствии с техническими условиями ГИКС.942810.109 ТУ и признана годной для эксплуатации.

Код _____

№ партии _____

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

Компания ЕЛАМЕД

Изготовитель:

АО «Елатомский приборный завод»

Адрес: 391351, Россия, Рязанская область,

Касимовский район, р.п. Елатома, ул. Янина, 25

Телефон бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13

E-mail: ipm@elamed.com

Сайт компании: ipm.elamed.com

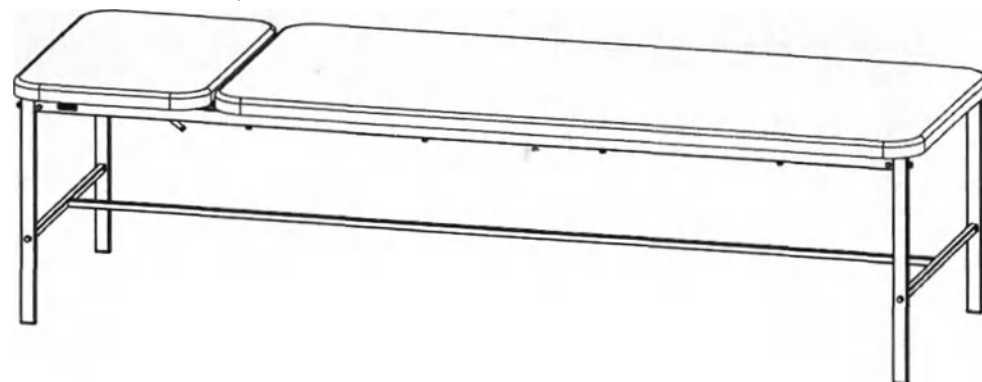
Регистрационное удостоверение



КОПИЯ
ВЕРНА

ЕЛАМЕД

ЕЛАМЕД



КУШЕТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ПО ГИКС.942810.109 ТУ

КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ
(мод.2)

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ
ГИКС.324432.102 РЭ

Кушетка медицинская (мод.2) (в дальнейшем - кушетка), предназначена для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Показания к применению: для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Противопоказания: не имеет.

Меры предосторожности:

Неадекватное использование кушетки может привести к её повреждению и травмам пациента или персонала.

! При опускании головной секции следите за тем, чтобы пальцы рук не попали между основанием кушетки и подъёмной секцией !

! ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

Использовать кушетку без проверки на прочность фиксации её компонентов во избежание их расшатывания, соскальзывания, смещения, что может привести к несчастным случаям.

1. Основные параметры и размеры

1.1 Масса изделия: $25,9 \pm 2,6$ кг.

1.2 Габаритные размеры (длина x ширина x высота) мм: $(1950 \times 650 \times 525) \pm 20$.

1.3 Размеры рабочей поверхности ложа (длина x ширина) мм: $(1950 \times 650) \pm 20$.

1.4 Размеры рабочей поверхности спинной секции ложа (длина x ширина) мм: $(1520 \times 650) \pm 20$.

1.5 Размеры рабочей поверхности головной секции лежа (длина x ширина) мм: (420x650)±20.

1.6 Угол между горизонталью и головной секцией регулируется в пределах (°): (от 0 до 40)±5.

2. Характеристики

2.1 Календарный срок службы изделия – 5 лет от начала эксплуатации до достижения предельного состояния. Критерий предельного состояния – невозможность или экономическая нецелесообразность восстановления изделия.

2.2 Нагрузочные характеристики кушетки при равномерном распределении нагрузки:

- на спинную секцию – 140 кг;

- на головную секцию – 20 кг;

- предельный вес нагрузки (максимальная суммарная нагрузка) – 160 кг.

2.3 Кушетка установлена на 4 опоры в виде труб, не регулируемые по высоте.

2.4 Усилие, прилагаемое к основанию головной секции для изменения угла положения между горизонталью, не должно превышать 150 Н.

2.5 Минимальное расстояние между горизонтальной плоскостью пола и основанием кушетки должно быть 150 мм.

2.6 Зазор между одной из опор в виде трубы и горизонтальной плоскостью пола – не более 3 мм.

2.7 При эксплуатации кушетка устойчива к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444-2020 для исполнения УХЛ категории 4.2: температура окружающего воздуха от +10°C до +35°C; номинальное значение относительной влажности 80% при +25°C.

2.8 Каркас изделия изготовлен из стального профиля с полимерно-порошковым покрытием. Опоры выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием, не регулируемые по высоте. Ложе разделено на 2 секции. Регулировка подъема головной секции от 0° до 40° - при помощи бесступенчатого самозаклинивающегося механизма, спинная секция возможности регулировки не имеет. Мягкие элементы изготовлены из ДСП, на которую уложен слой поролона толщиной 20мм, обтянутый винилискожей. Изделие поставляется в разобранном виде, сборка осуществляется в соответствии с инструкцией по сборке представителями предприятия-изготовителя.

3. Комплект поставки

Наименование	Количество, шт
Кушетка медицинская (мод.2)	1
- Руководство по эксплуатации	1
- Инструкция по сборке	1

4. Транспортирование и хранение

4.1 Кушетка транспортируется в разобранном виде в транспортной упаковке.

4.2 Кушетка транспортируется всеми видами закрытого транспорта (кроме морского) в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта, в условиях группы 5 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +50°C, относительной влажности воздуха до 100% при температуре +25°C).

4.3 Условия хранения кушетки в транспортной упаковке предприятия-изготовителя на складах поставщика и потребителя – в условиях группы 2 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +40°C и относительная влажность не более 98% при +25°C).

5. Дезинфекция

Поверхности кушетки устойчивы к дезинфекции химическим методом по МУ-287-113: 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-88 с добавлением 0,5% моющего раствора типа «Лотос» по ГОСТ 25644-96 и 1% раствора хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

6. Правила эксплуатации

ВНИМАНИЕ!!! В случаях появления сомнения в исправности или правильной работе изделия, при повреждении составных частей изделия обратитесь к предприятию-изготовителю по адресу: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, р.п. Елатьма, ул. Янина, 25, АО «Елатомский приборный завод».

Дополнительную информацию можно получить по телефону бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13.

НЕ ПЫТАЙТЕСЬ УСТРАНИТЬ НЕИСПРАВНОСТИ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

6.1 Подготовка к работе:

6.1.1 После хранения кушетки или перевозки её в упаковке при температуре ниже +10°C изделие необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 мин.

6.1.2 После сборки кушетки проверьте следующее:

- крепежные элементы кушетки выполняют свое функциональное назначение.

6.2 Ограничения в процессе эксплуатации кушетки

Во избежание преждевременного выхода из строя кушетки не допускается:

- нагружать рабочие поверхности выше норм, установленных в п. 2.2;

- скопление жидкости на поверхностях кушетки, в том числе и во время дезинфекции;

- подвергать поверхности кушетки воздействию предметов, вызывающих появление царапин на рабочей поверхности.

6.3 Прочностные показатели кушетки соответствуют требованиям ГОСТ 19917-2014.

7. Гарантия изготовителя

7.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям нормативной документации при условии сборки мебели представителем предприятия-изготовителя, соблюдения потребителем вышеизложенных правил эксплуатации, транспортирования и хранения.

7.2 Гарантийный срок эксплуатации – 24 месяца со дня сборки мебели представителем предприятия-изготовителя.

7.3 Гарантийный срок хранения – 60 месяцев с даты упаковывания.

8. Техническое обслуживание

Техническое обслуживание кушетки включает в себя:

- поддержание технического состояния кушетки в виде:

а) визуального осмотра всей конструкции изделия не реже одного раза в месяц;

б) протяжки винтов (при наличии) не реже одного раза в месяц;

в) протяжки всей крепёжной фурнитуры конструкции не реже одного раза в 6 месяцев;

- очистку от загрязнений поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в воде (при необходимости);

- дезинфекцию поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в растворе дезинфицирующего средства с периодичностью, регламентированной утвержденным внутренним порядком проведения санитарной обработки в медицинской организации, в помещениях которой размещено изделие.

9. Ремонт

Ремонт кушетки включает в себя замену пришедших в негодность деталей либо узлов, если они не выполняют функции устройств, обеспечивающих полную функциональность кушетки.

10. Утилизация

Кушетка, потерявшая потребительские свойства, подлежит утилизации в виде эпидемиологически безопасных отходов, приближенных по составу к твердым бытовым отходам. Сбор, временное хранение и вывоз этих отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, где использовалась кушетка по правилам, предусмотренным в СанПиН 2.1.3684-21 для медицинских отходов класса «А».

11. Свидетельство о приемке

Кушетка медицинская (мод.1) изготовлена и принята в соответствии с техническими условиями ГИКС.942810.109 ТУ и признана годной для эксплуатации.

Код

№ партии _____

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

Компания ЕЛАМЕД

Изготовитель:

АО «Елатомский приборный завод»

Адрес: 391351, Россия, Рязанская область,
Касимовский район, р.п. Елатома, ул. Янина, 25

Телефон бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13

E-mail: ipri@elamed.com

Сайт компании: ipri.elamed.com

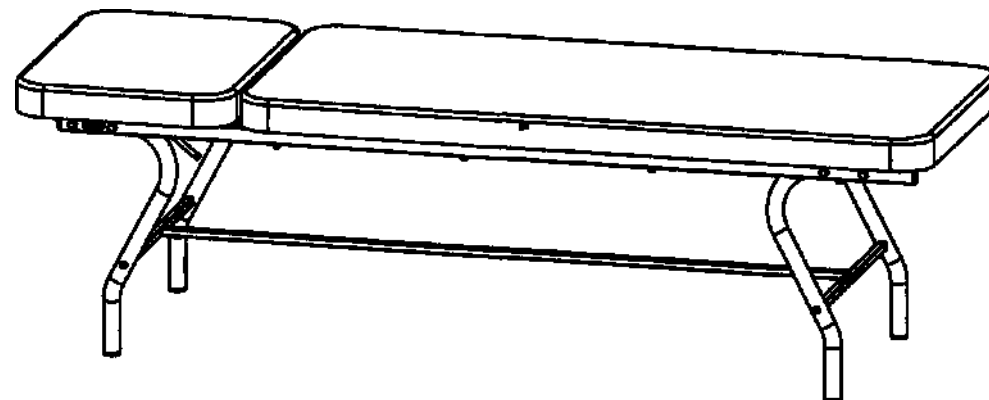
ЕЛАМЕД

Регистрационное удостоверение



КОПИЯ
ВЕРНА

ЕЛАМЕД



КУШЕТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ПО ГИКС.942810.109 ТУ

КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ
(мод.1)

РУКОВОДСТВО ПО ЭКСПЛУАТАЦИИ
ГИКС.324432.101 РЭ

Кушетка медицинская (мод.1) (в дальнейшем - кушетка), предназначена для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Показания к применению: для размещения пациентов в смотровых, процедурных и других кабинетах клинических подразделений медицинских организаций, в том числе реанимационных отделений, в целях профилактики, диагностики и лечения заболеваний, медицинской реабилитации, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований.

Противопоказания: не имеет.

Меры предосторожности:

Неадекватное использование кушетки может привести к её повреждению и травмам пациента или персонала.

! При опускании головной секции следите за тем, чтобы пальцы рук не попали между основанием кушетки и подъёмной секцией !

! ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

Использовать кушетку без проверки на прочность фиксации её компонентов во избежание их расшатывания, соскальзывания, смещения, что может привести к несчастным случаям.

1. Основные параметры и размеры

1.1 Масса изделия: 24,0±2,4 кг.

1.2 Габаритные размеры (длина x ширина x высота) мм: (1854x602x549)±20.

1.3 Размеры рабочей поверхности ложа (длина x ширина) мм: (1854x602)±20.

1.4 Размеры рабочей поверхности спинной секции ложа (длина x ширина) мм: (1402x602)±20.

1.5 Размеры рабочей поверхности головной секции лежа (длина x ширина) мм: (442x602)±20.

1.6 Угол между горизонталью и головной секцией регулируется в пределах (°): (от 0 до 40)±5.

2. Характеристики

2.1 Календарный срок службы изделия – 5 лет от начала эксплуатации до достижения предельного состояния. Критерий предельного состояния – невозможность или экономическая нецелесообразность восстановления изделия.

2.2 Нагрузочные характеристики кушетки при равномерном распределении нагрузки:

- на спинную секцию – 200 кг;
- на головную секцию – 20 кг;
- предельный вес нагрузки (максимальная суммарная нагрузка) – 220 кг.

2.3 Кушетка установлена на 4 опоры в виде труб, не регулируемые по высоте.

2.4 Усилие, прилагаемое к основанию головной секции для изменения угла положения между горизонталью, не должно превышать 150 Н.

2.5 Минимальное расстояние между горизонтальной плоскостью пола и основанием кушетки должно быть 150 мм.

2.6 Зазор между одной из опор в виде трубы и горизонтальной плоскостью пола – не более 3 мм.

2.7 При эксплуатации кушетка устойчива к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444-2020 для исполнения УХЛ категории 4.2: температура окружающего воздуха от +10°C до +35°C; номинальное значение относительной влажности 80% при +25°C.

2.8 Каркас изделия изготовлен из стального профиля с полимерно-порошковым покрытием. Опоры выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием, не регулируемые по высоте. Леже разделено на 2 секции. Регулировка подъема головной секции от 0° до 40° - при помощи бесступенчатого самозаклинивающегося механизма, спинная секция возможности регулировки не имеет. Мягкие элементы изготовлены из ДСП, на которую уложен слой поролона толщиной 50мм, обтянутый винилскожей. Изделие поставляется в разобранном виде, сборка осуществляется в соответствии с инструкцией по сборке представителями предприятия-изготовителя.

3. Комплект поставки

Наименование	Количество, шт
Кушетка медицинская (мод. I)	1
- Руководство по эксплуатации	1
- Инструкция по сборке	1

4. Транспортирование и хранение

4.1 Кушетка транспортируется в разобранном виде в транспортной упаковке.

4.2 Кушетка транспортируется всеми видами закрытого транспорта (кроме морского) в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на каждом виде транспорта, в условиях группы 5 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +50°C, относительной влажности воздуха до 100% при температуре +25°C).

4.3 Условия хранения кушетки в транспортной упаковке предприятия-изготовителя на складах поставщика и потребителя – в условиях группы 2 по ГОСТ 15150-69 (температура воздуха от -50°C до +40°C и относительная влажность не более 98% при +25°C).

5. Дезинфекция

Поверхности кушетки устойчивы к дезинфекции химическим методом по МУ-287-113: 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-88 с добавлением 0,5% моющего раствора типа «Лотос» по ГОСТ 25644-96 и 1% раствора хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

6. Правила эксплуатации

ВНИМАНИЕ!!! В случаях появления сомнения в исправности или правильной работе изделия, при поврежденных составных частях изделия обратиться к предприятию-изготовителю по адресу: 391351, Россия, Рязанская область, Касимовский район, р.п. Елатьма, ул. Янина, 25, АО «Елатомский приборный завод».

Дополнительную информацию можно получить по телефону бесплатной горячей линии: 8-800-350-06-13.

НЕ ПЫТАЙТЕСЬ УСТРАНИТЬ НЕИСПРАВНОСТИ САМОСТОЯТЕЛЬНО.

6.1 Подготовка к работе:

6.1.1 После хранения кушетки или перевозки её в упаковке при температуре ниже +10°C изделие необходимо выдержать при комнатной температуре не менее 30 мин.

6.1.2 После сборки кушетки проверьте следующее:

- крепежные элементы кушетки выполняют свое функциональное назначение.

6.2 Ограничения в процессе эксплуатации кушетки

Во избежание преждевременного выхода из строя кушетки не допускается:

- нагружать рабочие поверхности выше норм, установленных в п. 2.2;
- скопление жидкости на поверхностях кушетки, в том числе и во время дезинфекции;
- подвергать поверхности кушетки воздействию предметов, вызывающих появление царапин на рабочей поверхности.

6.3 Прочностные показатели кушетки соответствуют требованиям ГОСТ 19917-2014.

7. Гарантия изготовителя

7.1 Изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям нормативной документации при условии сборки мебели представителем предприятия-изготовителя, соблюдения потребителем вышеизложенных правил эксплуатации, транспортирования и хранения.

7.2 Гарантийный срок эксплуатации – 24 месяца со дня сборки мебели представителем предприятия-изготовителя.

7.3 Гарантийный срок хранения – 60 месяцев с даты упаковывания.

8. Техническое обслуживание

Техническое обслуживание кушетки включает в себя:

- поддержание технического состояния кушетки в виде:
 - а) визуального осмотра всей конструкции изделия не реже одного раза в месяц;
 - б) протяжки винтов (при наличии) не реже одного раза в месяц;
 - в) протяжки всей крепежной фурнитуры конструкции не реже одного раза в 6 месяцев;
- очистку от загрязнений поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в воде (при необходимости);
- дезинфекцию поверхностей кушетки путём протирания ветошью, смоченной в растворе дезинфицирующего средства с периодичностью, регламентированной утвержденным внутренним порядком проведения санитарной обработки в медицинской организации, в помещениях которой размещено изделие.

9. Ремонт

Ремонт кушетки включает в себя замену пришедших в негодность деталей либо узлов, если они не выполняют функций устройства, обеспечивающих полную функциональность кушетки.

10. Утилизация

Кушетка, потерявшая потребительские свойства, подлежит утилизации в виде эпидемиологически безопасных отходов, приближенных по составу к твердым бытовым отходам. Сбор, временное хранение и вывоз этих отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в организации, где использовалась кушетка по правилам, предусмотренным в СанПиН 2.1.3684-21 для медицинских отходов класса «А».