

Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК»



**Руководство по эксплуатации
КМС.00.00.2024.РЭ**

**Кушетка медицинская смотровая:
КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3)».**

2024

Версия 2.0

Оглавление

Введение	3
1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия	3
2. Показания для применения медицинского изделия	3
3. Противопоказания для применения медицинского изделия	3
4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия	3
5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия	3
6. Технические характеристики медицинского изделия	3
7. Комплектность медицинского изделия	4
8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием	5
9. Техническое обслуживание медицинского изделия	5
10. Упаковка медицинского изделия	6
11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки	6
12. Транспортирование и хранение медицинского изделия	7
13. Гарантии изготовителя	7
14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия	8
15. Срок службы (годности) медицинского изделия	8
16. Сведения о производителе медицинского изделия	8
Приложение А	9

Введение

Медицинское изделие «Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3)», предназначенное для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

Настоящее руководство по эксплуатации является эксплуатационным документом, включающим в себя описание, основные технические данные и правила эксплуатации медицинского изделия Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3)»: кушетка медицинская смотровая.

1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия

Наименование: Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3) (в дальнейшем – оборудование, изделие).

Назначение медицинского изделия: предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля.

Потенциальный потребитель - медицинский работник.

Область применения - медицинские организации различного профиля.

2. Показания для применения медицинского изделия

- Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

3. Противопоказания для применения медицинского изделия

- Не применять не по назначению.
- При эксплуатации изделий не допускается превышать допустимые нагрузки.

4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

При правильном хранении, транспортировании и использовании согласно данной инструкции побочные действия отсутствуют.

5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия

- Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей);
- Не проводите по поверхностям и не ударяйте их острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами;
- Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур;
- Не допускайте раскачивания изделия;
- Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- Не перемещать в нагруженном состоянии.

6. Технические характеристики медицинского изделия

Изделие соответствует требованиям ГОСТ Р 50444, ГОСТ 16371 (в части пп. 5.2.4-5.2.8, 5.2.10, 5.2.19-5.2.21, 5.2.24, 5.2.26-5.2.31, 5.3.1-5.3.3, 5.3.5, 5.4.1.1, 5.4.2, 5.4.4, 5.4.6, 5.5.1, 5.5.2, 5.5.4, 5.5.6-5.5.10, 8.1, 8.2), ГОСТ 19917 (в части пп. 4.2, 5.2.5, 5.2.5.2, 5.2.6, 5.2.7, 5.2.7.1, 5.2.7.2, 5.2.8, 5.2.10.5, 5.2.11, 5.2.11.1, 5.2.14, 5.2.16, 5.2.18, 5.3.1-5.3.4), ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024 и комплекту конструкторской документации.

Габаритные размеры, масса, конструктивные особенности каждой модификации и общий вид изделий приведены в Приложении А.

Применяемые материалы безопасны и не оказывают негативного влияния на окружающую среду. Материалы, контактирующие с организмом человека: винилискожа по ТУ 8714-003-12720478-2013, производитель ООО "Научно-производственное объединение «Полимерные композиты». Вид контакта с организмом: кратковременный контакт с неповрежденной кожей

Наружные поверхности оборудования не имеют вмятин, царапин, трещин, потертостей, отслоений, вздутий покрытий, клеевых пятен, следов коррозии и других дефектов.

Изделия выдерживают нагрузку массой, согласно таблице А1 Приложения А.

Изделие установлено на опоры, согласно таблице 1, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

Таблица 1.

№	Наименование изделия	Обозначение изделия	Опоры	
			Регулируемые опоры	Нерегулируемые опоры
1	Кушетка медицинская смотровая	КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3);	+	-

Металлические и неметаллические неорганические покрытия оборудования однотонные, без кратеров, пузырей, включений, отслаиваний и соответствуют требованиям ГОСТ 9.303 для группы условий эксплуатации I.

Наружные поверхности изделий оборудования устойчивы к дезинфекции по МУ-287-113 3%-ым раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 или 1%-ым раствором хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

Изделия оборудования при эксплуатации устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444 для вида климатического исполнения УХЛ 4.2.

Оборудование при транспортировании устойчиво к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 5. Изделия при хранении устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 2.

Изделия оборудования, упакованные в транспортную упаковку, устойчивы к механическим воздействиям, возникающим при транспортировании, и обладают вибропрочностью и ударопрочностью, сохраняют работоспособность после механических воздействий при транспортировании в соответствии с ГОСТ Р 50444.

7. Комплектность медицинского изделия

Комплект поставки медицинского изделия представлен в таблицах 2.1, 2.2, 2.3 и 2.4. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 2.1 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС. 00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.1)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.1) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.1)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.1) (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС. 00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.3 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.2)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.2) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.2)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.2) (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС. 00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.4 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.3)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.3) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.3)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.3) (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС. 00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Допускается предоставлять руководство по эксплуатации в одном экземпляре на группу изделий одного наименования, поставляемых в одну медицинскую организацию.

8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием

Распаковать полученное медицинское изделие, произвести внешний осмотр. При обнаружении повреждений, дефектов, полученных в результате неправильной транспортировки или хранения, ввод в эксплуатацию без согласования с предприятием-изготовителем не допускается.

Ознакомиться с устройством изделия и порядком сборки указанным в приложенной схеме сборки. Схема сборки является приложением к настоящему Руководству по эксплуатации.

Изделия, поставляемые в разобранном виде, собрать согласно прилагаемой схеме сборки.

Установить медицинское изделие на место его эксплуатации.

Провести регулировку опор для придания изделию устойчивого состояния. Раскачивания и перекосы не допускаются.

Произвести дезинфекцию всех поверхностей изделия согласно МУ-287-113.

В течение всего срока пользования изделием обязательно производить периодическую дезинфекцию, сроки очередной дезинфекции согласно правилам, установленным в лечебно-профилактическом учреждении.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

9. Техническое обслуживание медицинского изделия

Техническое обслуживание изделий осуществляется ответственным от лица пользователя, внимательно изучившим эксплуатационную документацию, описание и конструкцию изделия, или представителями сервисной организации.

Оборудование имеет простую, надежную конструкцию и не требует специального обслуживания.

Требуется проводить периодический осмотр, который включает в себя: осмотр и при необходимости проверку резьбовых соединений.

В случае ослабления резьбовых соединений необходимо их затянуть соответствующим инструментом.

10. Упаковка медицинского изделия

Изделия упакованы в гофрокартон по ГОСТ Р 52901.

Вся съемная фурнитура изделий упакована в пакет из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354 или коробку из гофрокартона по ГОСТ Р 52901, уложена в один из ящиков или прикреплена к одной из деталей оборудования.

Эксплуатационная и товаросопроводительная документация (руководство по эксплуатации, схема сборки изделия, паспорт) должна быть помещена во влагонепроницаемую упаковку и прикреплена к одной из деталей оборудования.

11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки

Маркировка изделий оборудования должна соответствовать ГОСТ 16371, ГОСТ Р 50444 и конструкторской документации.

На каждое изделие должна быть нанесена маркировка, содержащая:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- серийный номер;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- символ по ГОСТ Р ИСО 15223-1 «Обратитесь к руководству по эксплуатации»;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- номер и дата регистрационного удостоверения.
- надписи: «Гарантийный срок хранения — 6 мес.», «Гарантийный срок эксплуатации — 12 мес.», «Срок службы — 8 лет»

Транспортная маркировка – по ГОСТ 14192. Транспортная маркировка должна содержать:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, символ «Изготовитель», адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- условия хранения;
- условия транспортирования;
- габаритные размеры;
- количество грузовых мест;
- масса брутто;
- масса нетто;
- манипуляционные знаки, соответствующие значениям: «Верх», «Беречь от влаги», «Не кантовать», «Хрупкое. Осторожно», «Температурный диапазон» «Диапазон влажности».

Транспортная маркировка печатается на бумаге и наклеивается на упаковку.

При перевозке изделий в контейнерах в облегченной таре, транспортную маркировку на эту тару не наносят.

Используемые символы с расшифровкой представлены в таблице 3.

Таблица 3. Используемые символы с расшифровкой

Символ	Расшифровка
	Логотип производителя.
	Обратитесь к руководству по эксплуатации
	Изготовитель

	Верх.
	Беречь от влаги
	Не кантовать
	Хрупкое. Осторожно
	Температурный диапазон
	Диапазон влажности.

12. Транспортирование и хранение медицинского изделия

Транспортирование оборудования производится в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

Размещение и крепление упаковок с изделиями оборудования в транспортных средствах должно обеспечивать их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

Условия транспортирования оборудования крытыми транспортными средствами должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С.

Изделия должны храниться в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

Условия хранения оборудования в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Хранение оборудования в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

13. Гарантии изготовителя

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие оборудования требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

Гарантийный срок эксплуатации оборудования - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия

Оборудование при хранении и использовании не выделяет в окружающую среду токсичных веществ, радиации и не оказывает при непосредственном контакте вредного влияния на организм человека. Работа с ним не требует особых мер предосторожности.

Оборудование не взрывоопасно и не способно самовозгораться. При поднесении открытого огня загорает без взрыва.

При возникновении пожара тушить всеми известными способами пожаротушения.

При работе с оборудованием специальных мер по защите природной среды от вредных воздействий не требуется.

Утилизация изделия осуществляется после выработки ресурса или после завершения срока эксплуатации изделия.

Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами РФ, действующими на момент утилизации.

Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

15. Срок службы (годности) медицинского изделия

Срок службы оборудования - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

16. Сведения о производителе медицинского изделия

Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК» (ООО МК «АСК»)

Адрес (место нахождения) юридического лица:

603016, г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230

Адрес производства: 603147, Нижний Новгород, ул. Юлиуса Фучика, д. 60 (лит. 3А-3А1).

Тел/факс (831) 277-03-14, (831) 277-03-18

E-mail: zakaz@tdask.ru; info@tdask.ru; tdask@yandex.ru

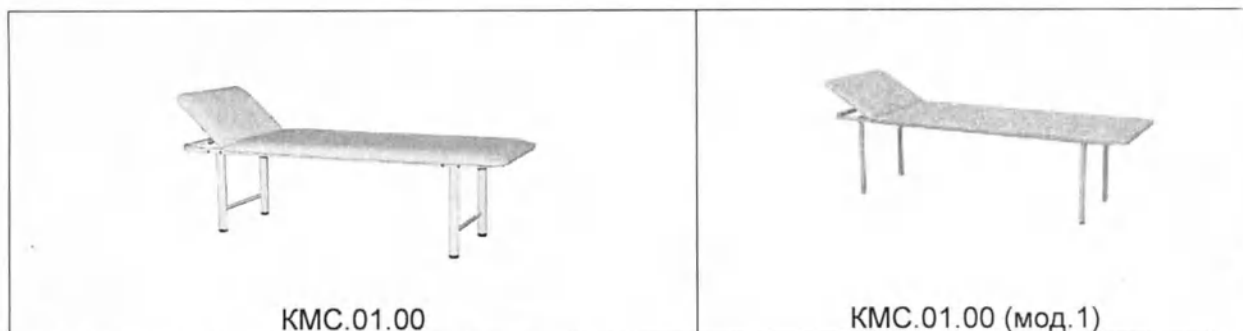
Основные параметры, размеры, масса медицинского изделия по исполнениям и модификациям. Конструктивные особенности.

Таблица А1. Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3).

Исполнение/ модификация	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
КМС.01.00	1980±100× 650±35× 530±27	29±3	180	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±35мм
КМС.01.00 (мод.1)	1980±100× 650±35× 530±27	26±2,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±35мм
КМС.01.00 (мод.2)	1600±80× 600±25× 530±23	20±2	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°(0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1160±58 х 600±25 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±23 мм Размер подголовника: 420±21 х 600±25 мм
КМС.01.00 (мод.3)	1900±80× 500±25× 450±23	20±2	160	Односекционное ложе Размер ложа: 1900±80 х 500±25мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 450±23мм

Общий вид изделия

Таблица А2. Общий вид. Кушетки медицинские по ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024:
Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00 (мод.2); КМС.01.00 (мод.3).

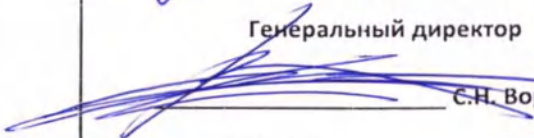


КМС.01.00 (мод.2)	КМС.01.00 (мод.3)

Прошито, пронумеровано

10 (десять) листов

Генеральный директор


С.Н. Воробьев



Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК»



**Руководство по эксплуатации
КМФ.00.00.2024.РЭ**

**Кушетка медицинская физиотерапевтическая:
КМФ.01.00; КМФ.02.00**

2024

Версия 2.0

Оглавление

Введение.....	3
1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия.....	3
2. Показания для применения медицинского изделия.....	3
3. Противопоказания для применения медицинского изделия.....	3
4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия	3
5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия	3
6. Технические характеристики медицинского изделия.....	3
7. Комплектность медицинского изделия.....	4
8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием	5
9. Техническое обслуживание медицинского изделия.....	5
10. Упаковка медицинского изделия	6
11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки	6
12. Транспортирование и хранение медицинского изделия	7
13. Гарантии изготовителя.....	7
14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия	7
15. Срок службы (годности) медицинского изделия	8
16. Сведения о производителе медицинского изделия	8
Приложение А.....	9

Введение

Медицинское изделие «Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00», предназначенное для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

Настоящее руководство по эксплуатации является эксплуатационным документом, включающим в себя описание, основные технические данные и правила эксплуатации медицинского изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00»: кушетка медицинская физиотерапевтическая.

1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия

Наименование: Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00 (в дальнейшем – оборудование, изделие).

Назначение медицинского изделия: предназначено для размещения пациента при проведении физиотерапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля.

Потенциальный потребитель - медицинский работник.

Область применения - медицинские организации различного профиля.

2. Показания для применения медицинского изделия

- Предназначено для размещения пациента при проведении физиотерапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

3. Противопоказания для применения медицинского изделия

- Не применять не по назначению.
- При эксплуатации изделий не допускается превышать допустимые нагрузки.

4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

При правильном хранении, транспортировании и использовании согласно данной инструкции побочные действия отсутствуют.

5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия

- Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей);
- Не проводите по поверхностям и не ударяйте их острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами;
- Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур;
- Не допускайте раскачивания изделия;
- Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- Не перемещать в нагруженном состоянии.

6. Технические характеристики медицинского изделия

Изделие соответствует требованиям ГОСТ Р 50444, ГОСТ 16371 (в части пп. 5.2.4-5.2.8, 5.2.10, 5.2.19-5.2.21, 5.2.24, 5.2.26-5.2.31, 5.3.1-5.3.3, 5.3.5, 5.4.1.1, 5.4.2, 5.4.4, 5.4.6, 5.5.1, 5.5.2, 5.5.4, 5.5.6-5.5.10, 8.1, 8.2), ГОСТ 19917 (в части пп. 4.2, 5.2.5, 5.2.5.2, 5.2.6, 5.2.7, 5.2.7.1, 5.2.7.2, 5.2.8, 5.2.10.5, 5.2.11, 5.2.11.1, 5.2.14, 5.2.16, 5.2.18, 5.3.1-5.3.4), ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024 и комплекту конструкторской документации.

Габаритные размеры, масса, конструктивные особенности каждой модификации и общий вид изделий приведены в Приложении А.

Применяемые материалы безопасны и не оказывают негативного влияния на окружающую среду. Материалы, контактирующие с организмом человека: винилискожа по ТУ 8714-003-12720478-2013, производитель ООО "Научно-производственное объединение «Полимерные композиты». Вид контакта с организмом: кратковременный контакт с неповрежденной кожей

Наружные поверхности оборудования не имеют вмятин, царапин, трещин, потертостей, отслоений, вздутий покрытий, клеевых пятен, следов коррозии и других дефектов.

Изделия выдерживают нагрузку массой, согласно таблице А1 Приложения А.

Изделие установлено на опоры, согласно таблице 1, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

Таблица 1.

№	Наименование изделия	Обозначение изделия	Опоры	
			Регулируемые опоры	Нерегулируемые опоры
1	Кушетка медицинская физиотерапевтическая	КМФ.01.00; КМФ.02.00	-	+

Лакокрасочные покрытия изделий оборудования выполнены по ГОСТ 9.032 для группы условий эксплуатации III климатического исполнения УХЛ 4.2. Наружные поверхности изделий имеют покрытия не ниже IV класса, внутренние – не ниже VI класса по ГОСТ 9.104.

Наружные поверхности изделий оборудования устойчивы к дезинфекции по МУ-287-113 3%-ым раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 или 1%-ым раствором хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

Изделия оборудования при эксплуатации устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444 для вида климатического исполнения УХЛ 4.2.

Оборудование при транспортировании устойчиво к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 5. Изделия при хранении устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 2.

Изделия оборудования, упакованные в транспортную упаковку, устойчивы к механическим воздействиям, возникающим при транспортировании, и обладают вибропрочностью и ударопрочностью, сохраняют работоспособность после механических воздействий при транспортировании в соответствии с ГОСТ Р 50444.

7. Комплектность медицинского изделия

Комплект поставки медицинского изделия представлен в таблицах 2.1 и 2.2. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 2.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложке КМФ.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Опора КМФ.01.00		4
3	Боковая панель каркаса КМФ.01.00		2
4	Перемычка каркаса КМФ.01.00		3
5	Перемычка ножек КМФ.01.00		2
6	Комплект фурнитуры КМФ.01.00 (Болт М8х70 — 8 шт.; Гайка М8 — 8 шт.; Шайба 8 — 8 шт.; Евровинт 7х70 — 20 шт.; Заглушка евроинта — 20 шт.; Уголок металлический — 6 шт.; Винт М4х10 — 1 шт.; Гайка М4 — 1 шт.; Саморез М3,5х16 — 22 шт.; Болт М6х20 — 2 шт.; Упор регулируемый «Rastomat» — 1 шт.; Дистанционная шайба — 1 шт.; Гвоздь — 8 шт.; подпятник — 4 шт.)		1
7	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
8	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.02.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе КМФ.02.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Опора КМФ.02.00		4
3	Боковая панель каркаса КМФ.02.00		2
4	Перемычка каркаса КМФ.02.00		3
5	Перемычка ножек КМФ.02.00		2
6	Комплект фурнитуры КМФ.02.00 (Болт М8х70 — 8 шт.; Гайка М8 — 8 шт.; Шайба 8 — 8 шт.; Евровинт 7х70 — 20 шт.; Заглушка евровинта — 20 шт.; Уголок металлический — 6 шт.; Винт М4х10 — 1 шт.; Гайка М4 — 1 шт.; Саморез М3,5х16 — 22 шт.; Болт М6х20 — 2 шт.; Упор регулируемый «Rastomat» — 1 шт.; Дистанционная шайба — 1 шт.;)		1
7	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
8	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Допускается предоставлять руководство по эксплуатации в одном экземпляре на группу изделий одного наименования, поставляемых в одну медицинскую организацию.

8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием

Распаковать полученное медицинское изделие, произвести внешний осмотр. При обнаружении повреждений, дефектов, полученных в результате неправильной транспортировки или хранения, ввод в эксплуатацию без согласования с предприятием-изготовителем не допускается.

Ознакомиться с устройством изделия и порядком сборки указанным в приложенной схеме сборки. Схема сборки является приложением к настоящему Руководству по эксплуатации.

Изделия, поставляемые в разобранном виде, собрать согласно прилагаемой схеме сборки.

Установить медицинское изделие на место его эксплуатации.

Произвести дезинфекцию всех поверхностей изделия согласно МУ-287-113.

В течение всего срока пользования изделием обязательно производить периодическую дезинфекцию, сроки очередной дезинфекции согласно правилам, установленным в лечебно-профилактическом учреждении.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

9. Техническое обслуживание медицинского изделия

Техническое обслуживание изделий осуществляется ответственным от лица пользователя, внимательно изучившим эксплуатационную документацию, описание и конструкцию изделия, или представителями сервисной организации.

Оборудование имеет простую, надежную конструкцию и не требует специального обслуживания.

Требуется проводить периодический осмотр, который включает в себя: осмотр и при необходимости проверку резьбовых соединений.

В случае ослабления резьбовых соединений необходимо их затянуть соответствующим инструментом.

10. Упаковка медицинского изделия

Изделия упакованы в гофрокартон по ГОСТ Р 52901.

Вся съемная фурнитура изделий упакована в пакет из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354 или коробку из гофрокартона по ГОСТ Р 52901, уложена в один из ящиков или прикреплена к одной из деталей оборудования.

Эксплуатационная и товаросопроводительная документация (схема сборки изделия и т.п.) помещена во влагонепроницаемую упаковку и уложена в один из ящиков или прикреплена к одной из деталей оборудования.

11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки

Маркировка изделий оборудования должна соответствовать ГОСТ 16371, ГОСТ Р 50444 и конструкторской документации.

На каждое изделие должна быть нанесена маркировка, содержащая:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- серийный номер;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- символ по ГОСТ Р ИСО 15223-1 «Обратитесь к руководству по эксплуатации»;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- номер и дата регистрационного удостоверения.
- надписи: «Гарантийный срок хранения — 6 мес.», «Гарантийный срок эксплуатации — 12 мес.», «Срок службы — 8 лет»

Транспортная маркировка – по ГОСТ 14192. Транспортная маркировка должна содержать:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, символ «Изготовитель», адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- условия хранения;
- условия транспортирования;
- габаритные размеры;
- количество грузовых мест;
- масса брутто;
- масса нетто;
- манипуляционные знаки, соответствующие значениям: «Верх», «Беречь от влаги», «Не кантовать», «Хрупкое. Осторожно», «Температурный диапазон» «Диапазон влажности».

Транспортная маркировка печатается на бумаге и наклеивается на упаковку.

При перевозке изделий в контейнерах в облегченной таре, транспортную маркировку на эту тару не наносят.

Используемые символы с расшифровкой представлены в таблице 3.

Таблица 3. Используемые символы с расшифровкой

Символ	Расшифровка
	Логотип производителя.
	Обратитесь к руководству по эксплуатации
	Изготовитель
	Верх.
	Беречь от влаги

	Не кантовать
	Хрупкое. Осторожно
	Температурный диапазон
	Диапазон влажности.

12. Транспортирование и хранение медицинского изделия

Транспортирование оборудования производится в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

Размещение и крепление упаковок с изделиями оборудования в транспортных средствах должно обеспечивать их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

Условия транспортирования оборудования крытыми транспортными средствами должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С.

Изделия должны храниться в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

Условия хранения оборудования в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Хранение оборудования в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

13. Гарантии изготовителя

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие оборудования требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

Гарантийный срок эксплуатации оборудования - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия

Оборудование при хранении и использовании не выделяет в окружающую среду токсичных веществ, радиации и не оказывает при непосредственном контакте вредного влияния на организм человека. Работа с ним не требует особых мер предосторожности.

Оборудование не взрывоопасно и не способно самовозгораться. При поднесении открытого огня загорается без взрыва.

При возникновении пожара тушить всеми известными способами пожаротушения.

При работе с оборудованием специальных мер по защите природной среды от вредных воздействий не требуется.

Утилизация изделия осуществляется после выработки ресурса или после завершения срока эксплуатации изделия.

Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами РФ, действующими на момент утилизации.

Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

15. Срок службы (годности) медицинского изделия

Срок службы оборудования - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

16. Сведения о производителе медицинского изделия

Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК» (ООО МК «АСК»)

Адрес (место нахождения) юридического лица:

603016, г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д. 13, кв. 230

Адрес производства: 603147, Нижний Новгород, ул. Юлиуса Фучика, д. 60 (лит. 3А-3А1).

Тел/факс (831) 277-03-14, (831) 277-03-18

E-mail: zakaz@tdask.ru; info@tdask.ru; tdask@yandex.ru

Основные параметры, размеры, масса медицинского изделия по исполнениям и модификациям. Конструктивные особенности.

Таблица А1. Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00.

Исполнение/ модификация	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
КМФ.01.00	1980±100× 650±35× 530±27	35±3,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°(0 °, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±34мм
КМФ.02.00	1980±100× 650±35× 545±27	30±3	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 545±15мм Размер подголовника: 420±21 х 650±34мм

Общий вид изделия

Таблица А2. Общий вид. Кушетки медицинские по ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024:
Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00



Прошито, пронумеровано

З(двуеть) систем

Генеральный директор

С.Н. Воробьев



Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК»



**Руководство по эксплуатации
КММ.00.00.2024.РЭ**

**Кушетка массажная:
КММ.01.0; КММ.01.01; КММ.02.00**

2024

Версия 2.0

Оглавление

Введение.....	3
1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия.....	3
2. Показания для применения медицинского изделия.....	3
3. Противопоказания для применения медицинского изделия.....	3
4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия	3
5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия	3
6. Технические характеристики медицинского изделия.....	3
7. Комплектность медицинского изделия.....	4
8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием.....	5
9. Техническое обслуживание медицинского изделия.....	5
10. Упаковка медицинского изделия	5
11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки	6
12. Транспортирование и хранение медицинского изделия	7
13. Гарантии изготовителя.....	7
14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия	7
15. Срок службы (годности) медицинского изделия	8
16. Сведения о производителе медицинского изделия	8
Приложение А.....	9

Введение

Медицинское изделие «Кушетка массажная: KMM.01.0; KMM.01.01; KMM.02.00» предназначенное для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля.

Настоящее руководство по эксплуатации является эксплуатационным документом, включающим в себя описание, основные технические данные и правила эксплуатации медицинского изделия «Кушетка массажная: KMM.01.0; KMM.01.01; KMM.02.00»: кушетка медицинская массажная.

1. Наименование, назначение и область применения медицинского изделия

Наименование: Кушетка массажная: KMM.01.0; KMM.01.01; KMM.02.00 (в дальнейшем – оборудование, изделие).

Назначение медицинского изделия: Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров, терапевтических процедур, медицинского массажа в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

Потенциальный потребитель - медицинский работник.

Область применения - медицинские организации различного профиля.

2. Показания для применения медицинского изделия

- Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров, терапевтических процедур, медицинского массажа в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

3. Противопоказания для применения медицинского изделия

- Не применять не по назначению.
- При эксплуатации изделий не допускается превышать допустимые нагрузки.

4. Возможные побочные действия при использовании медицинского изделия

При правильном хранении, транспортировании и использовании согласно данной инструкции побочные действия отсутствуют.

5. Меры предосторожности при применении медицинского изделия

- Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей);
- Не проводите по поверхностям и не ударяйте их острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами;
- Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур;
- Не допускайте раскачивания изделия;
- Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- Не перемещать в нагруженном состоянии.

6. Технические характеристики медицинского изделия

Изделие соответствует требованиям ГОСТ Р 50444, ГОСТ 16371 (в части пп. 5.2.4-5.2.8, 5.2.10, 5.2.19-5.2.21, 5.2.24, 5.2.26-5.2.31, 5.3.1-5.3.3, 5.3.5, 5.4.1.1, 5.4.2, 5.4.4, 5.4.6, 5.5.1, 5.5.2, 5.5.4, 5.5.6-5.5.10, 8.1, 8.2), ГОСТ 19917 (в части пп. 4.2, 5.2.5, 5.2.5.2, 5.2.6, 5.2.7, 5.2.7.1, 5.2.7.2, 5.2.8, 5.2.10.5, 5.2.11, 5.2.11.1, 5.2.14, 5.2.16, 5.2.18, 5.3.1-5.3.4), ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024 и комплекту конструкторской документации.

Габаритные размеры, масса, конструктивные особенности каждой модификации и общий вид изделий приведены в Приложении А.

Применяемые материалы безопасны и не оказывают негативного влияния на окружающую среду. Материалы, контактирующие с организмом человека: винилискожа по ТУ 8714-003-12720478-2013, производитель ООО "Научно-производственное объединение «Полимерные композиты». Вид контакта с организмом: кратковременный контакт с неповрежденной кожей

Наружные поверхности оборудования не имеют вмятин, царапин, трещин, потертостей, отслоений, вздутий покрытий, клеевых пятен, следов коррозии и других дефектов.

Изделия выдерживают нагрузку массой, согласно таблице А1 Приложения А.

Изделие установлено на опоры, согласно таблице 1, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

Таблица 1.

№	Наименование изделия	Обозначение изделия	Опоры	
			Регулируемые опоры	Нерегулируемые опоры
1	Кушетка массажная	KMM.01.00, KMM.01.01, KMM.02.00	+	-

Металлические и неметаллические неорганические покрытия оборудования однотонные, без кратеров, пузырей, включений, отслаиваний и соответствуют требованиям ГОСТ 9.303 для группы условий эксплуатации I.

Наружные поверхности изделий оборудования устойчивы к дезинфекции по МУ-287-113 3%-ым раствором перекиси водорода по ГОСТ 177 с добавлением 0,5 % моющего средства по ГОСТ 25644 или 1%-ым раствором хлорамина по ТУ 9392-031-00203306-2003.

Изделия оборудования при эксплуатации устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ Р 50444 для вида климатического исполнения УХЛ 4.2.

Оборудование при транспортировании устойчиво к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 5. Изделия при хранении устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 15150 для условий хранения 2.

Изделия оборудования, упакованные в транспортную упаковку, устойчивы к механическим воздействиям, возникающим при транспортировании, и обладают вибропрочностью и ударопрочностью, сохраняют работоспособность после механических воздействий при транспортировании в соответствии с ГОСТ Р 50444.

7. Комплектность медицинского изделия

Комплект поставки медицинского изделия представлен в таблицах 2.1, 2.2 и 2.3. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 2.1 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная KMM.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе KMM.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка KMM.01.00		3
3	Труба продольная KMM.01.00		1
4	Комплект фурнитуры KMM.01.00 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная KMM.01.01»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе KMM.01.01 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка KMM.01.01		3
3	Труба продольная KMM.01.01		1
4	Комплект фурнитуры KMM.01.01 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 2.3 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная КММ.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе КММ.02.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КММ.02.00		3
3	Труба продольная КММ.02.00		1
4	Комплект фурнитуры КММ.02.00 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Допускается предоставлять руководство по эксплуатации в одном экземпляре на группу изделий одного наименования, поставляемых в одну медицинскую организацию.

8. Подготовка к работе и порядок работы с медицинским изделием

Распаковать полученное медицинское изделие, произвести внешний осмотр. При обнаружении повреждений, дефектов, полученных в результате неправильной транспортировки или хранения, ввод в эксплуатацию без согласования с предприятием-изготовителем не допускается.

Ознакомиться с устройством изделия и порядком сборки указанным в приложенной схеме сборки. Схема сборки является приложением к настоящему Руководству по эксплуатации.

Изделия, поставляемые в разобранном виде, собрать согласно прилагаемой схеме сборки.

Установить медицинское изделие на место его эксплуатации.

Провести регулировку опор для придания изделию устойчивого состояния. Раскачивания и перекосы не допускаются.

Произвести дезинфекцию всех поверхностей изделия согласно МУ-287-113.

В течение всего срока пользования изделием обязательно производить периодическую дезинфекцию, сроки очередной дезинфекции согласно правилам, установленным в лечебно-профилактическом учреждении.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

9. Техническое обслуживание медицинского изделия

Техническое обслуживание изделий осуществляется ответственным от лица пользователя, внимательно изучившим эксплуатационную документацию, описание и конструкцию изделия, или представителями сервисной организации.

Оборудование имеет простую, надежную конструкцию и не требует специального обслуживания.

Требуется проводить периодический осмотр, который включает в себя: осмотр и при необходимости проверку резьбовых соединений.

В случае ослабления резьбовых соединений необходимо их затянуть соответствующим инструментом.

10. Упаковка медицинского изделия

Изделия упакованы в гофрокартон по ГОСТ Р 52901.

Вся съемная фурнитура изделий упакована в пакет из полиэтиленовой пленки по ГОСТ 10354 или коробку из гофрокартона по ГОСТ Р 52901, уложена в один из ящиков или прикреплена к одной из деталей оборудования.

Эксплуатационная и товаросопроводительная документация (схема сборки изделия и т.п.) помещена во влагонепроницаемую упаковку и уложена в один из ящиков или прикреплена к одной из деталей оборудования.

11. Маркировка медицинского изделия. Символы и знаки

Маркировка изделий оборудования должна соответствовать ГОСТ 16371, ГОСТ Р 50444 и конструкторской документации.

На каждое изделие должна быть нанесена маркировка, содержащая:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- серийный номер;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- символ по ГОСТ Р ИСО 15223-1 «Обратитесь к руководству по эксплуатации»;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- номер и дата регистрационного удостоверения.
- надписи: «Гарантийный срок хранения — 6 мес.», «Гарантийный срок эксплуатации — 12 мес.», «Срок службы — 8 лет»

Транспортная маркировка – по ГОСТ 14192. Транспортная маркировка должна содержать:

- наименование и/или товарный знак предприятия-изготовителя, символ «Изготовитель», адрес производства, телефон, e-mail, официальный сайт;
- обозначение исполнения (модификации) изделия;
- месяц и год изготовления изделия;
- обозначение настоящих технических условий;
- условия хранения;
- условия транспортирования;
- габаритные размеры;
- количество грузовых мест;
- масса брутто;
- масса нетто;
- манипуляционные знаки, соответствующие значениям: «Верх», «Беречь от влаги», «Не кантовать», «Хрупкое. Осторожно», «Температурный диапазон» «Диапазон влажности».

Транспортная маркировка печатается на бумаге и наклеивается на упаковку.

При перевозке изделий в контейнерах в облегченной таре, транспортную маркировку на эту тару не наносят.

Используемые символы с расшифровкой представлены в таблице 3.

Таблица 3. Используемые символы с расшифровкой

Символ	Расшифровка
	Логотип производителя.
	Обратитесь к руководству по эксплуатации
	Изготовитель
	Верх.
	Беречь от влаги
	Не кантовать
	Хрупкое. Осторожно

	Температурный диапазон
	Диапазон влажности.

12. Транспортирование и хранение медицинского изделия

Транспортирование оборудования производится в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

Размещение и крепление упаковок с изделиями оборудования в транспортных средствах должно обеспечивать их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

Условия транспортирования оборудования крытыми транспортными средствами должны соответствовать условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С.

Изделия должны храниться в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

Условия хранения оборудования в части воздействия климатических факторов должны соответствовать условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

Хранение оборудования в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

13. Гарантии изготовителя

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие оборудования требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

Гарантийный срок эксплуатации оборудования - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

14. Порядок осуществления утилизации медицинского изделия

Оборудование при хранении и использовании не выделяет в окружающую среду токсичных веществ, радиации и не оказывает при непосредственном контакте вредного влияния на организм человека. Работа с ним не требует особых мер предосторожности.

Оборудование не взрывоопасно и не способно самовозгораться. При поднесении открытого огня загорает без взрыва.

При возникновении пожара тушить всеми известными способами пожаротушения.

При работе с оборудованием специальных мер по защите природной среды от вредных воздействий не требуется.

Утилизация изделия осуществляется после выработки ресурса или после завершения срока эксплуатации изделия.

Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами РФ, действующими на момент утилизации.

Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

15. Срок службы (годности) медицинского изделия

Срок службы оборудования - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

16. Сведения о производителе медицинского изделия

Общество с ограниченной ответственностью Медицинская Компания «АСК» (ООО МК «АСК»)

Адрес (место нахождения) юридического лица:

603016, г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230

Адрес производства: 603147, Нижний Новгород, ул. Юлиуса Фучика, д. 60 (лит. 3А-3А1).

Тел/факс (831) 277-03-14, (831) 277-03-18

E-mail: zakaz@tdask.ru; info@tdask.ru; tdask@yandex.ru

Основные параметры, размеры, масса медицинского изделия по исполнениям и модификациям. Конструктивные особенности.

Таблица А1. Кушетка массажная КММ.01.00, КММ.01.01, КММ.02.00

Исполнение/ модификация	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
КММ.01.00	1980±100× 700±35× 805±40	33±3	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм Размер подголовника: 420±21 х 700±35 мм
КММ.01.01	1980±100× 700±35× 805±40	33±3	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°(0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм Размер подголовника: 420±21 х 700±35 мм
КММ.02.00	1980±100× 700±35× 805±40	33±3	120	Односекционное ложе Размер ложа: 1980± 100 х 700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм

Общий вид изделия

Таблица А2. Общий вид. Кушетки медицинские по ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024:
Кушетка массажная: КММ.01.0; КММ.01.01; КММ.02.00



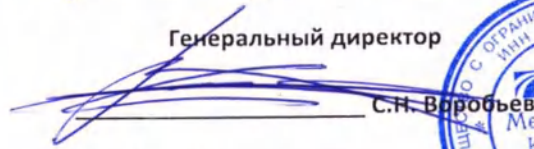
Н Н Н

KMM.02.00

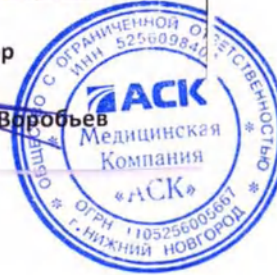
Прошито, пронумеровано

10/десять) листов

Генеральный директор



С.Н. Воробьев



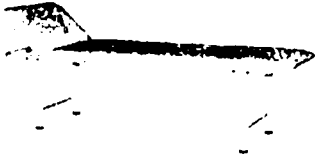
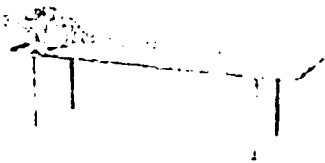
ООО Медицинская Компания «АСК»



КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ СМОТРОВАЯ

КМС.01.00; КМС.01.00(мод.1); КМС.01.00(мод.2);
КМС.01.00(мод.3)

Паспорт
КМС.00.00.2024.ПС.01

Общий вид изделия	
 КМС.01.00	 КМС.01.00 (мод.1)
 КМС.01.00 (мод.2)	 КМС.01.00 (мод.3)

г. Нижний Новгород

версия 2.0

2024

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ	3
2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ	3
3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ	
4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	4
5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ.....	5
6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ.....	5
7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ	6
8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН.....	6
Приложение 1 Схема сборки	7

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

1.1 Настоящий паспорт удостоверяет гарантированные предприятием изготовителем основные характеристики изделия.

1.2 Паспорт должен постоянно храниться в течение всего времени с изделием.

1.3 Перед началом эксплуатации необходимо внимательно ознакомиться с настоящим паспортом на изделие.

1.4 Все записи в настоящем паспорте должны производиться отчетливо и аккуратно. Подчистки, помарки и незаверенные исправления не допускаются.

2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

2.1 Наименование изделия: Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00(мод.1); КМС.01.00(мод.2); КМС.01.00(мод.3). Изделие выпускается по ТУ 32.50.30-006-68690950-2024

Регистрационное удостоверение _____

2.2 Сведения о производителе:

ООО МК «АСК»

Юридический адрес: 603016, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230.

Адрес места производства: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1.

Тел.: (831) 277-03-12, 277-03-14, 277-03-18, E-mail: zakaz@tdask.ru, www.tdask.ru

2.3 Комплектность изделия «Кушетка медицинская смотровая: КМС.01.00; КМС.01.00(мод.1); КМС.01.00(мод.2); КМС.01.00(мод.3)» указана в Таблице 1.1, 1.2, 1.3 и 1.4. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 1.1 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС.00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 1.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.1)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.1) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.1)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.1) (Винт 8x70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС.00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1

5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1
---	------------------------------	----------------------	---

Таблица 1.3 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.2)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.2) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.2)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.2) (Винт 8х70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС.00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 1.4 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.3)»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.3) в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.3)		2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.3) (Винт 8х70 - 8 шт., шайба гроверная Т8 - 8 шт., шайба Т8 - 8 шт., гайка М8 - 8 шт.)		1
4	Руководство по эксплуатации КМС.00.00.2024.РЭ	КМС.00.00.2024.РЭ	1
5	Паспорт КМС.00.00.2024.ПС.01	КМС.00.00.2024.ПС.01	1

2.4 Специфическое назначение изделия:

Наименование изделия	Назначение
Кушетка медицинская: смотровая КМС.01.00; КМС.01.00(мод.1); КМС.01.00(мод.2); КМС.01.00(мод.3)	Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров и терапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

2.5 Класс в зависимости от потенциального риска применения медицинского изделия – 1 по ГОСТ 31508 и в соответствии с номенклатурной классификацией (Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий»).

2.6 Климатическое исполнение - УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150-69.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

2.7 Устойчивость к механическим воздействиям по ГОСТ Р 50444: группа 1.

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- 3.1 Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей, растворителей и других хим. соединений, способных разрушить покрытие кушетки).
- 3.2 Не проводите и не ударяйте по поверхностям изделия острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами.
- 3.3 Запрещается садиться или вставать ногами на поднятый подголовник кушетки.
- 3.4 Не допускайте эксплуатацию изделий с поврежденными поверхностями. В случае повреждения целостности покрытия поверхности (скол, отслоение, порез, вздутие, неисправный Rastomat), такую деталь следует заменить.
- 3.5 Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур.
- 3.6 Не допускайте раскачивания изделия.
- 3.7 Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- 3.8 Не допускайте превышения номинальных нагрузок на изделие.

4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- 4.1 Основные технические характеристики и конструктивные особенности изделия приведены в Таблице 2.

Наименование, исполнение	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
Кушетка медицинская смотровая				
КМС.01.00	650±35× 1980±100× 530±27	29±3	180	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±35мм
КМС.01.00 (мод.1)	650±35× 1980±100× 530±27	26±2,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±35мм
КМС.01.00 (мод.2)	600±25× 1600±80× 530±23	20±2	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1160±58 х 600±25 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±23 мм Размер подголовника: 420±21 х 600±25 мм
КМС.01.00 (мод.3)	500±25× 1900±80× 450±23	20±2	160	Размер подголовника: 420±21 х 650±35м Односекционное ложе Размер ложа: 1900±80 х 500±25мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 450±23мм

4.2 Изделия установлены на опоры, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Срок службы

5.1.1. Срок службы - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

5.2. Условия транспортирования и хранения

5.2.1 Транспортирование изделия осуществляется в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.2.2 Размещение и крепление упаковок с изделиями в транспортных средствах обеспечивает их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

5.2.3 Условия транспортирования изделия крытыми транспортными средствами соответствует условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 100% при температуре плюс 25°С.

5.2.4 Изделия хранятся в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

5.2.5 Условия хранения изделия в части воздействия климатических факторов соответствуют условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

5.2.6 Хранение изделия в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

5.3. Утилизация

5.3.1 Утилизация изделия осуществляется после завершения срока эксплуатации изделия, а так же в случае, когда восстановление и ремонт становятся нерентабельными.

5.3.2 Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами, включая требования местных организаций и правила утилизации в данном регионе.

5.3.3 Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

5.4. Гарантии изготовителя

5.4.1 Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

5.4.2 Гарантийный срок эксплуатации изделия - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

5.4.3 Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

5.4.4 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию-изготовителю по адресу: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1, ООО МК «АСК».

8. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ

Кушетка медицинская смотровая _____

обозначение исполнения

Дата изготовления: _____

месяц, число

Серийный номер _____

Начальник ОТК _____

(личная подпись)

(расшифровка подписи)

Штамп ОТК _____

Дата упаковки _____

(месяц, год)

Упаковку произвел _____

(должность)

(личная подпись)

(расшифровка подписи)

Изготовлена и принята в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, соответствует
ТУ 32.50.30-006-68690950-2024 и признан годным для эксплуатации.

Упаковано ООО МК «АСК» согласно требованиям 32.50.30-006-68690950-2024.

9. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН

а) Заполняется на предприятии-изготовителе

Кушетка медицинская смотровая _____

обозначение

Серийный номер _____

Дата выпуска _____

Представитель ОТК предприятия-изготовителя _____

штамп ОТК _____

Адрес для предъявления претензий к качеству работы изделия _____

б) Заполняется продавцом

Дата продажи _____

число, месяц (прописью), год

Продавец _____

подпись или штамп

Штамп продавца _____

в) Заполняется исполнителем ремонтных работ

Дата приемки в гарантийный ремонт _____

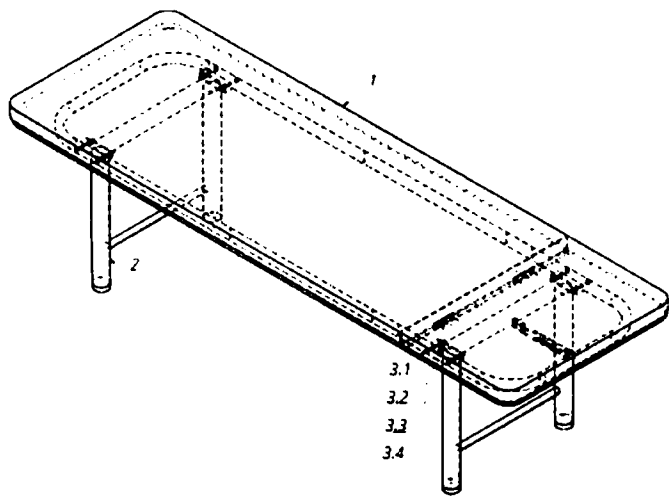
число, месяц (прописью), год

Сведения о ремонте: _____

Исполнитель _____

Подпись

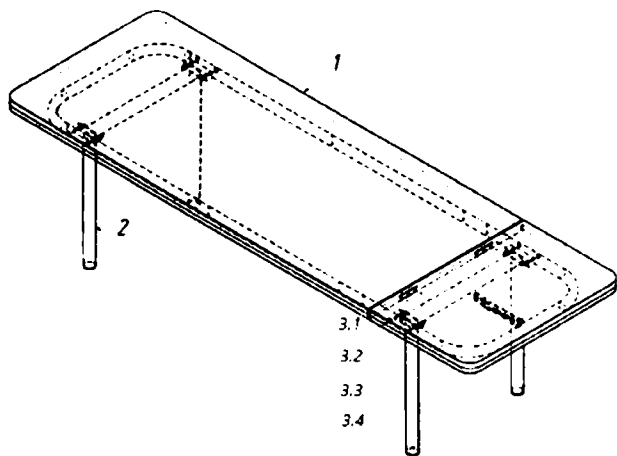
Схема сборки изделия:
Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00



№ п/п	Наименование	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 в сборе	1
2	Ножка КМС.01.00	2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00	1
3.1	Винт 8х70	8
3.2	Шайба гроверная Т8	8
3.3	Шайба Т8	8
3.4	Гайка М8	8

Последовательность сборки:
Для сборки потребуется гаечный ключ на 13мм.
1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3.1), гровера (3.2), шайбы (3.3) и гайки (3.4) гаечным ключом на 13мм.

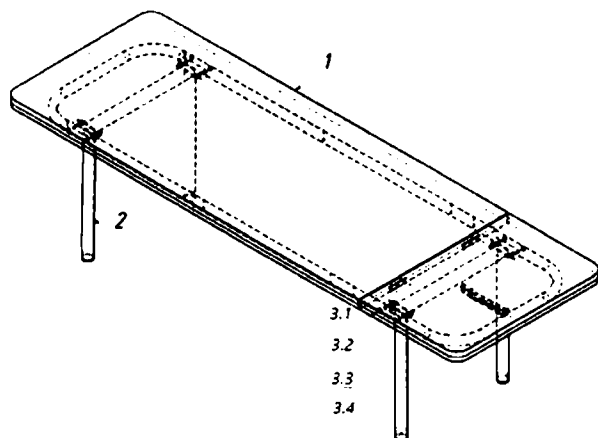
Схема сборки изделия:
Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00 (мод.1)



№ п/п	Наименование	Кол-во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.1) в сборе	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.1)	2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.1)	1
3.1	Винт мебельный 8х70	8
3.2	Шайба гроверная Т8	8
3.3	Шайба Т8	8
3.4	Гайка М8	8

Последовательность сборки:
Для сборки потребуется гаечный ключ на 13мм
1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3.1), гровера (3.2), шайбы (3.3) и гайки (3.4) гаечным ключом на 13мм.

Схема сборки изделия:
Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00(мод.2)



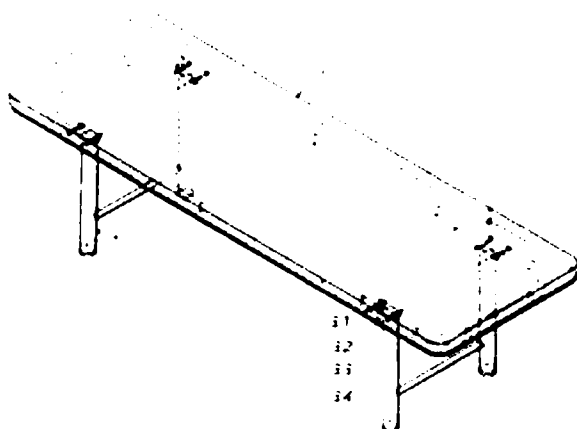
№ п/п	Наименование	Кол- во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.2) в сборе	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.2)	2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.2)	1
3.1	Винт мебельный 8х70	8
3.2	Шайба гроверная Т8	8
3.3	Шайба Т8	8
3.4	Гайка М8	8

Последовательность сборки:

Для сборки потребуется гаечный ключ на 13мм

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3.1), гровера (3.2), шайбы (3.3) и гайки (3.4) гаечным ключом на 13мм.

Схема сборки изделия:
Кушетка смотровая КМС.01.00 (мод.3)



№ п/п	Наименование	Кол- во, шт.
1	Каркас КМС.01.00 (мод.3) в сборе	1
2	Ножка КМС.01.00 (мод.3)	2
3	Комплект фурнитуры КМС.01.00 (мод.3)	1
3.1	Винт мебельный 8х70	8
3.2	Шайба гроверная Т8	8
3.3	Шайба Т8	8
3.4	Гайка М8	8

Последовательность сборки:

Для сборки потребуется гаечный ключ на 13мм

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3.1), гровера (3.2), шайбы (3.3) и гайки (3.4) гаечным ключом на 13мм.

Прошито, пронумеровано

9(девят)листов

Генеральный директор

С.Н. Воробьев



ООО Медицинская Компания «АСК»



КУШЕТКА МЕДИЦИНСКАЯ ФИЗИОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ
КМФ.01.00; КМФ.02.00

Паспорт
КМФ.00.00.2024.ПС.01

Общий вид изделия	
 КМФ.01.00	 КМФ.02.00

г. Нижний Новгород

версия 2.0

2024

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ	3
2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ.....	3
3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.....	4
4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.....	4
5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ.....	5
6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ	6
7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ.....	7
8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН	7
Приложение 1 Схема сборки	8

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

- 1.1 Настоящий паспорт удостоверяет гарантированные предприятием изготовителем основные характеристики изделия.
- 1.2 Паспорт должен постоянно храниться в течение всего времени с изделием.
- 1.3 Перед началом эксплуатации необходимо внимательно ознакомиться с настоящим паспортом на изделие.
- 1.4 Все записи в настоящем паспорте должны производиться отчетливо и аккуратно. Подчистки, помарки и незаверенные исправления не допускаются.

2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

2.1 **Наименование изделия:** Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00. Изделие выпускается по ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024.

Регистрационное удостоверение _____

2.2 Сведения о производителе:

ООО МК «АСК»

Юридический адрес: 603016, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230.

Адрес места производства: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1.

Тел.: (831) 277-03-12, 277-03-14, 277-03-18, E-mail: zakaz@tdask.ru, www.tdask.ru

2.3 Комплектность изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая: КМФ.01.00; КМФ.02.00» указана в Таблицах 1.1 и 1.2. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 1.1 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе КМФ.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Опора КМФ.01.00		4
3	Боковая панель каркаса КМФ.01.00		2
4	Перемышка каркаса КМФ.01.00		3
5	Перемышка ножек КМФ.01.00		2
6	Комплект фурнитуры КМФ.01.00 (Болт М8х70 — 8 шт.; Гайка М8 — 8 шт.; Шайба 8 — 8 шт.; Евровинт 7х70 — 20 шт.; Заглушка евровинта — 20 шт.; Уголок металлический — 6 шт.; Винт М4х10 — 1 шт.; Гайка М4 — 1 шт.; Саморез М3,5х16 — 22 шт.; Болт М6х20 — 2 шт.; Упор регулируемый «Rastomat» — 1 шт.; Дистанционная шайба — 1 шт.; Гвоздь — 8 шт.; подпятник — 4 шт.)		1
7	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
8	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 1.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.02.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложе КМФ.02.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Опора КМФ.02.00		4
3	Боковая панель каркаса КМФ.02.00		2
4	Перемышка каркаса КМФ.02.00		3

5	Перемычка ножек КМФ.02.00		2
6	Комплект фурнитуры КМФ.02.00 (Болт М8х70 — 8 шт.; Гайка М8 — 8 шт.; Шайба 8 — 8 шт.; Евровинт 7х70 — 20 шт.; Заглушка евровинта — 20 шт.; Уголок металлический — 6 шт.; Винт М4х10 — 1 шт.; Гайка М4 — 1 шт.; Саморез М3,5х16 — 22 шт.; Болт М6х20 — 2 шт.; Упор регулируемый «Rastomat» — 1 шт.; Дистанционная шайба — 1 шт.;		1
7	Руководство по эксплуатации КМФ. 00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
8	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

2.4 Специфическое назначение изделия:

Наименование изделия	Назначение
Кушетка медицинская: физиотерапевтическая КМФ.01.00; КМФ.02.00	Предназначено для размещения пациента при проведении физиотерапевтических процедур в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

2.5 Класс в зависимости от потенциального риска применения медицинского изделия – 1 по ГОСТ 31508 и в соответствии с номенклатурной классификацией (Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий»).

2.6 Климатическое исполнение - УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150-69.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

2.7 Устойчивость к механическим воздействиям по ГОСТ Р 50444: - группа 1:

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

- 3.1 Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей, растворителей и других хим. Соединений), способных разрушить покрытие кушетки.
- 3.2 Не проводите и не ударяйте по поверхностям изделия острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами.
- 3.3 Запрещается садиться или вставать ногами на поднятый подголовник кушетки.
- 3.4 Не допускайте эксплуатацию изделий с поврежденными поверхностями. В случае повреждения целостности покрытия поверхности или кромки детали изделия (скол, отслоение, порез, вздутие, неисправный Rastomat,), такую деталь следует заменить.
- 3.5 Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур.
- 3.6 Не допускайте раскачивания изделия.
- 3.7 Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.
- 3.8 Не допускайте превышения номинальных нагрузок на изделие.
- 3.9 Соблюдайте требования символов и знаков, нанесенных на маркировке.
- 3.10 Не перемещать в нагруженном состоянии

4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

- 4.1 Основные технические характеристики и конструктивные особенности изделия приведены в Таблице 2.

Таблица 2.

Наименование, исполнение	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
Кушетка медицинская физиотерапевтическая				
КМФ.01.00	650±35× 1980±100× 530±27	35±3,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°(0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 530±27мм Размер подголовника: 420±21 х 650±34мм
КМФ.02.00	650±35× 1980±100× 545±27	30±3,5	160	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 650±35мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 545±15мм Размер подголовника: 420±21 х 650±34мм

4.2 Изделия установлены на опоры, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Срок службы

5.1.1. Срок службы - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

5.2. Условия транспортирования и хранения

5.2.1 Транспортирование изделия осуществляется в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.2.2 Размещение и крепление упаковок с изделиями в транспортных средствах обеспечивает их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

5.2.3 Условия транспортирования изделия крытыми транспортными средствами соответствует условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 100% при температуре плюс 25°С.

5.2.4 Изделия хранятся в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

5.2.5 Условия хранения изделия в части воздействия климатических факторов соответствуют условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

5.2.6 Хранение изделия в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

5.3. Утилизация

5.3.1 Утилизация изделия осуществляется после завершения срока эксплуатации изделия, а так же в случае, когда восстановление и ремонт становятся нерентабельными.

5.3.2 Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами, включая требования местных организаций и правила утилизации в данном регионе.

5.3.3 Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

5.4. Гарантии изготовителя

5.4.1 Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

5.4.2 Гарантийный срок эксплуатации изделия - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

5.4.3 Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

5.4.4 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию – изготовителю по адресу: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1, ООО МК «АСК».

7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ

Кушетка медицинская физиотерапевтическая: _____
обозначение исполнения
Дата изготовления: _____
месяц, число
Серийный номер _____

Начальник ОТК _____
(личная подпись) (расшифровка подписи)
Штамп ОТК _____

Дата упаковывания _____
(месяц, год)

Упаковку произвел _____

(должность)

(личная подпись)

(расшифровка подписи)

Изготовлена и принята в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, соответствует ТУ 32.50.30-006-68690950-2024 и признан годным для эксплуатации.

Упаковано ООО МК «АСК» согласно требованиям 32.50.30-006-68690950-2024.

8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН

а) Заполняется на предприятии-изготовителе

Кушетка медицинская физиотерапевтическая _____
обозначение
Серийный номер _____

Дата выпуска _____

Представитель ОТК предприятия-изготовителя _____

штамп ОТК _____

Адрес для предъявления претензий к качеству работы изделия _____

б) Заполняется продавцом

Дата продажи _____
число, месяц (прописью), год

Продавец _____
подпись или штамп

Штамп продавца _____

в) Заполняется исполнителем ремонтных работ

Дата приемки в гарантийный ремонт _____
число, месяц (прописью), год

Сведения о ремонте: _____

Исполнитель _____
Подпись

Схема сборки изделия:
Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ 01.00

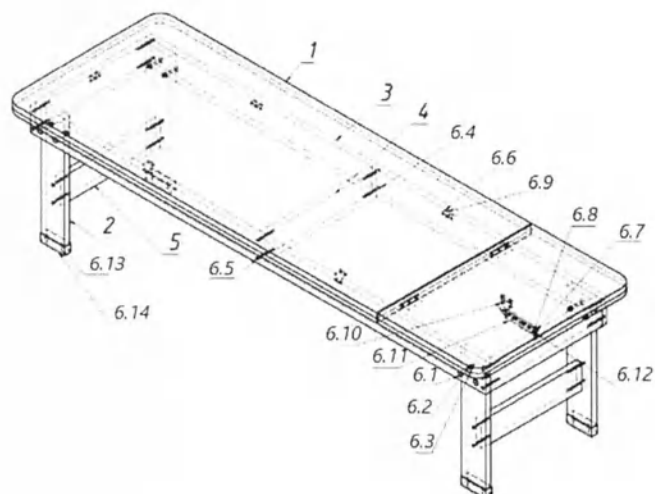


Рис.1

Спецификация		
№	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложe КМФ.01.00 в сборе	1
2	Опора КМФ.01.00	4
3	Боковая панель каркаса КМФ.01.00	2
4	Перемычка каркаса КМФ.01.00	3
5	Перемычка ножек КМФ.01.00	2
6	Комплект фурнитуры	1
6.1	Болт М8х70	8
6.2	Гайка М8	8
6.3	Шайба 8	8
6.4	Евровинт 7х70	20
6.5	Заглушка евровинта	20
6.6	Уголок металлический	6
6.7	Винт М4х10	1
6.8	Гайка М4	1
6.9	Саморез М3,5х16	22
6.10	Болт М6х20	2
6.11	Упор регулируемый «Rastomat»	1
6.12	Дистанционная шайба	1
6.13	Гвоздь	8
6.14	Подпятник	4

Последовательность сборки

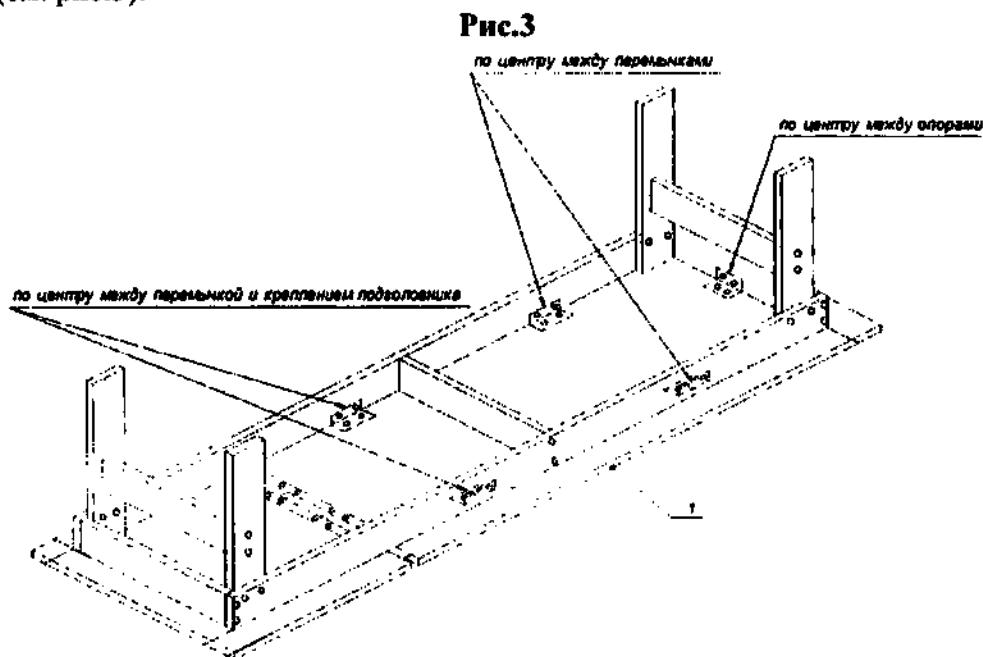
Для сборки потребуется гаечный ключ на 10мм и 13мм, крестовая отвертка или шуруповерт с крестовой насадкой, ключ-шестигранник входящий в комплект или шуруповерт с насадкой шестигранной на 4 мм, молоток.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить опоры (поз.2) перемычками (поз.5) между собой ключом-шестигранником (см. рис.2).
3. Закрепить боковую панель каркаса (поз.3) между собой перемычками каркаса (поз.4) (см. рис.2).
4. Перевернуть каркас, вставить собранные опоры внутрь и закрепить гаечным ключом на 13 мм, используя болты (поз.6.1) с одной стороны, шайбы (поз.6.3) и гайки (поз.6.2) с другой (внутренней). Подпятник (поз.6.14) установить на опору (поз.2) и закрепить его при помощи молотка гвоздями (поз.6.13).

Рис.2

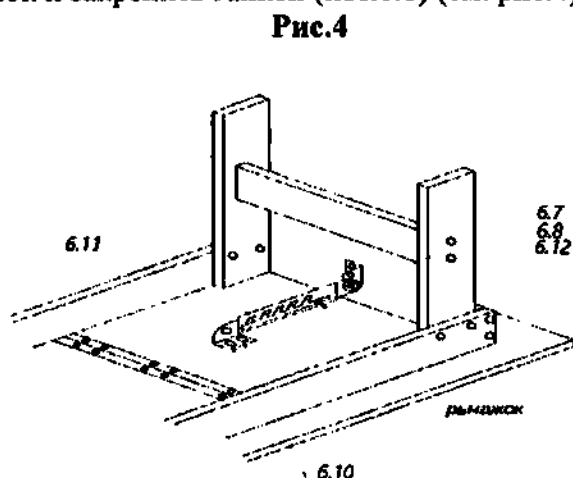


5. Перевернуть ложе (поз.1). Сверху наложить собранный каркас на равных расстояниях от краев ложа (см. рис.3).



6. Со стороны подголовника, с помощью гаечного ключа на 10 мм прикрепить упор (поз.6.11) болтами (поз.6.10) во встроенные в подголовник гайки (см. рис.4).

7. В отверстие с другой стороны упора вставить дистанционную шайбу (поз.6.12), в нее винт (поз.6.7). С обратной уголок и закрепить гайкой (поз.6.8) (см. рис.4).



8. Закрепить саморезами (поз.6.9) уголок к перемычке каркаса, так чтобы рычажок упора (поз.6.11) находился в положении как на Рис.4, не доходя до 1-го паза.

С помощью крестовой отвертки или шуруповерта с крестовой насадкой закрепить уголки (поз.6.6) саморезами (поз.6.9), 2 уголка (поз.6.6) по центру между перемычкой и креплением подголовника, 2 уголка (поз.6.6) по центру между перемычками, 1 уголок (поз.6.6) по центру между опорами, согласно (см. рис.3).

9. Поставить заглушки евровинта (поз.6.5).

10. Перевернуть вдвоем кушетку на опоры, придерживая подголовник в сложенном состоянии.

Схема сборки изделия:
Кушетка физиотерапевтическая КМФ 02.00

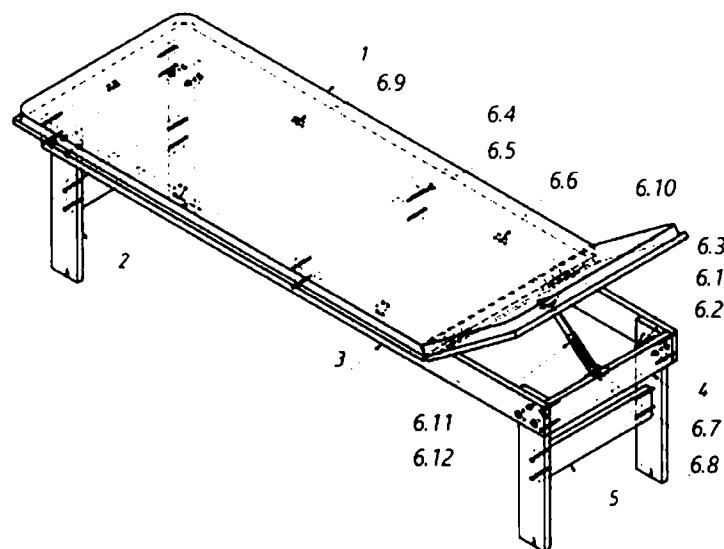


Рис.1

№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложе КМФ.02.00 в сборе	1
2	Опора КМФ.02.00	4
3	Боковая панель каркаса КМФ.02.00	2
4	Перемычка каркаса КМФ.02.00	3
5	Перемычка ножек КМФ.02.00	2
6	Комплект фурнитуры	1
6.1	Болт М8х70	8
6.2	Гайка М8	8
6.3	Шайба 8	8
6.4	Евровинт 7х70	20
6.5	Заглушка евравинта	20
6.6	Уголок металлический	6
6.7	Винт М4х10	1
6.8	Гайка М4	1
6.9	Саморез М3,5х16	22
6.10	Болт М6х20	2
6.11	Упор регулируемый «Rastomat»	1
6.12	Дистанционная шайба	1

Последовательность сборки

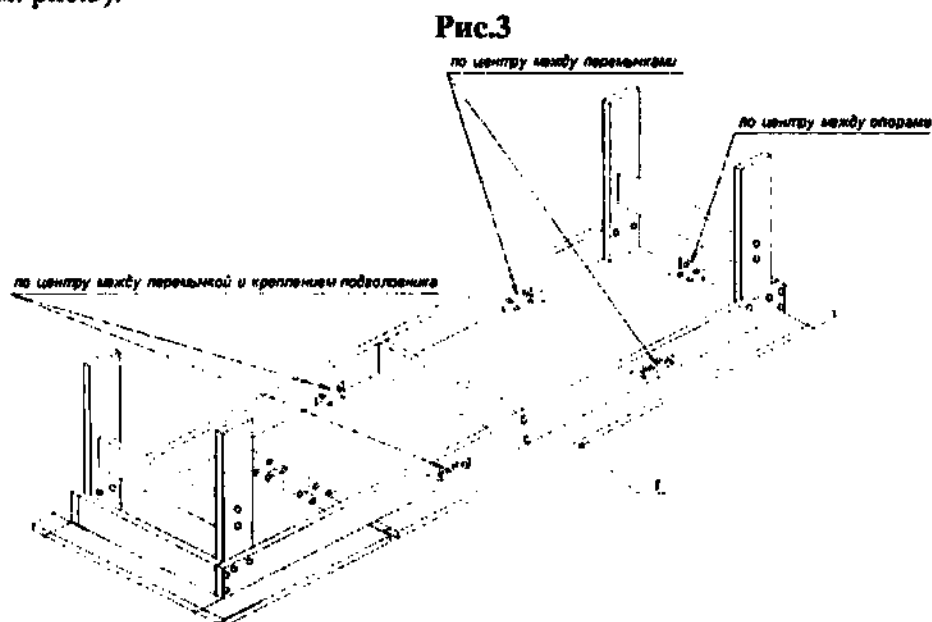
Для сборки потребуется гаечный ключ на 10 и 13 мм, крестовая отвертка или шуруповерт с крестовой насадкой, ключ-шестигранник входящий в комплект или шуруповерт с насадкой шестигранной на 5 мм, молоток.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить опоры (поз.2) перемычками (поз.5) между собой ключом-шестигранником (см. рис.2).
3. Закрепить боковую панель каркаса (поз.3) между собой перемычками каркаса (поз.4) (см. рис.2).
4. Перевернуть каркас, вставить собранные опоры внутрь и закрепить гаечным ключом на 13 мм, используя болты (поз.6.1) с одной стороны, шайбы (поз.6.3) и гайки (поз.6.2) с другой (внутренней).

Рис.2



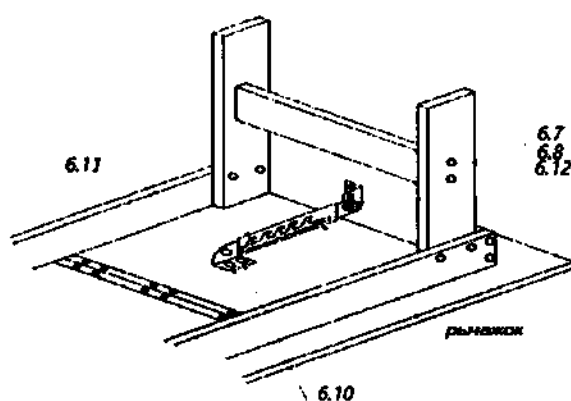
5. Перевернуть ложе (поз.1). Сверху наложить собранный каркас на равных расстояниях от краев ложа (см. рис.3).



6. Со стороны подголовника, с помощью гаечного ключа на 10 мм прикрепить упор (поз.6.11) болтами (поз.6.10) во встроенные в подголовник гайки (см. рис.4).

7. В отверстие с другой стороны упора вставить дистанционную шайбу (поз.6.12), в нее винт (поз.6.7). С обратной уголок и закрепить гайкой (поз.6.8) (см. рис.4).

Рис.4



8. Закрепить саморезами (поз.6.9) уголок к перемычке каркаса, так чтобы рычажок упора (поз.6.11) находился в положении как на Рис.4, не доходя до 1-го паза.

С помощью крестовой отвертки или шуруповерта с крестовой насадкой закрепить уголки (поз.6.6) саморезами (поз.6.9), 2 уголка (поз.6.6) по центру между перемычкой и креплением подголовника, 2 уголка (поз.6.6) по центру между перемычками, 1 уголок (поз.6.6) по центру между опорами, согласно (см. рис.3).

9. Поставить заглушки евровинта (поз.6.5).

10. Перевернуть вдвоем кушетку на опоры, придерживая подголовник в сложенном состоянии.

Прошито, пронумеровано

И/одинадцать)

Генеральный директор

С.Н. Воробьев



ООО Медицинская Компания «АСК»



КУШЕТКА МАССАЖНАЯ
КММ.01.00, КММ.01.01, КММ.02.00

Паспорт
КММ.00.00.2024.ПС.01

Общий вид изделия	
 КММ.01.00	 КММ.01.01
 КММ.02.00	

г. Нижний Новгород

версия 2.0

2024

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ	3
2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ.....	3
3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ.....	4
4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.....	4
5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ.....	5
6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ	6
7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ.....	7
8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН	7
Приложение 1 Схема сборки	8

1. ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

- 1.1 Настоящий паспорт удостоверяет гарантированные предприятием изготовителем основные характеристики изделия.
- 1.2 Паспорт должен постоянно храниться в течение всего времени с изделием.
- 1.3 Перед началом эксплуатации необходимо внимательно ознакомиться с настоящим паспортом на изделие.
- 1.4 Все записи в настоящем паспорте должны производиться отчетливо и аккуратно. Подчистки, помарки и незаверенные исправления не допускаются.

2. ОСНОВНЫЕ СВЕДЕНИЯ ОБ ИЗДЕЛИИ И ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

2.1 **Наименование изделия:** Кушетка массажная: КММ.01.00, КММ.01.01, КММ.02.00. Изделие выпускается по ТУ 32.50.30-006-68690950-2024:

Регистрационное удостоверение _____

2.2 Сведения о производителе:

ООО МК «АСК»

Юридический адрес: 603016, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, ул. Героя Юрия Смирнова, д.13, кв. 230.

Адрес места производства: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул.

Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1.

Тел.: (831) 277-03-12, 277-03-14, 277-03-18, E-mail: zakaz@tdask.ru, www.tdask.ru

2.3 Комплектность изделия «Кушетка массажная: КММ.01.00, КММ.01.01, КММ.02.00» указана в Таблице 1.1, 1.2, 1.3. Кушетка по желанию заказчика может поставляться в собранном и разобранном виде.

Таблица 1.1 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная КММ.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложке КММ.01.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КММ.01.00		3
3	Труба продольная КММ.01.00		1
4	Комплект фурнитуры КММ.01.00 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ.00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 1.2 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная КММ.01.01»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложке КММ.01.01 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1
2	Ножка КММ.01.01		3
3	Труба продольная КММ.01.01		1
4	Комплект фурнитуры КММ.01.01 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ.00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

Таблица 1.3 Комплектность медицинского изделия «Кушетка массажная КММ.01.00»

№ п/п	Наименование, обозначение	Обозначение документа	Кол-во, шт.
1	Ложке КММ.02.00 в сборе	ТУ 32.50.30-006-68690950-2024	1

2	Ножка КММ.02.00		3
3	Труба продольная КММ.02.00		1
4	Комплект фурнитуры КММ.02.00 (Болт М8х70 — 10 шт.; Гайка М8 — 10 шт.; Шайба 8Т — 10 шт.; Гровер 8 — 10 шт.; опора регулируемая — 6 шт.)		1
5	Руководство по эксплуатации КМФ.00.00.2024.РЭ	КМФ.00.00.2024.РЭ	1
6	Паспорт КМФ.00.00.2024.ПС.01	КМФ.00.00.2024.ПС.01	1

2.4 Специфическое назначение изделия:

Наименование изделия	Назначение
Кушетка медицинская массажная КММ.01.00, КММ.01.01, КММ.02.00	Предназначено для размещения пациента при проведении медицинских осмотров, терапевтических процедур, медицинского массажа в лечебно-профилактических учреждениях широкого профиля

2.5 Класс в зависимости от потенциального риска применения медицинского изделия – 1 по ГОСТ 31508 и в соответствии с номенклатурной классификацией (Приказ Минздрава России от 06.06.2012 № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий»).

2.6 Климатическое исполнение - УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150-69.

Условия эксплуатации: Рабочая температура: 10°C — 35°C; относительная влажность — не более 75%.

2.7 Устойчивость к механическим воздействиям по ГОСТ Р 50444: - группа 1

3. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ ПРИ ПРИМЕНЕНИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

3.1 Не допускайте воздействия на изделия агрессивных жидкостей (кислот, щелочей, растворителей и других хим. соединений, способных разрушить покрытие кушетки).

3.2 Не проводите и не ударяйте по поверхностям изделия острыми или тяжёлыми твёрдыми предметами.

3.3 Запрещается садиться или вставать ногами на поднятый подголовник кушетки

3.4 Не допускайте эксплуатацию изделий с поврежденными поверхностями. В случае повреждения целостности покрытия поверхности или кромки детали изделия (скол, отслоение, порез, вздутие), такую деталь следует заменить.

3.5 Не допускайте в помещении-месте размещения изделия высоких или низких температур, а также резких перепадов температур.

3.6 Не допускайте раскачивания изделия.

3.7 Размещайте изделие на ровной поверхности во избежание его перекосов, раскачивания и опрокидывания.

3.8 Не допускайте превышения номинальных нагрузок на изделие.

3.9 Соблюдайте требования символов и знаков, нанесенных на маркировке, описанных в разделе 11 руководства по эксплуатации.

3.10 Не перемещать в нагруженном состоянии

4. ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

4.1 Основные технические характеристики и конструктивные особенности изделия приведены в Таблице 2.

Наименование, исполнение	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
Кушетка массажная				
КММ.01.00	700±35× 1980±100× 805±40	33±3	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45° (0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 x700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм

Наименование, исполнение	Габаритные размеры, мм, Ш×Г×В	Масса, кг	Номинальная нагрузка, кг, ±0,2 кг	Конструктивные особенности
				Размер подголовника: 420±21 х 700±35 мм
КММ.01.01	700±35× 1980±100× 805±40	33±3	120	Двухсекционное ложе с регулируемым подголовником. Угол подъема подголовника регулируется от 0 - 45°(0°, 22°, 28°, 33°, 38°, 45°) Размер ложа: 1550±77 х 700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм Размер подголовника: 420±21 х 700±35 мм
КММ.02.00	700±35× 1980±100× 805±40	33±3	120	Односекционное ложе Размер ложа: 1980± 100 х 700±35 мм Высота горизонтальной части ложа от пола: 805±40мм

4.2 Изделия установлены на опоры, обеспечивающие устойчивость изделий на твердой горизонтальной поверхности пола.

5. РЕСУРСЫ, СРОКИ СЛУЖБЫ, УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Срок службы

5.1.1. Срок службы - 8 лет.

За критерий предельного состояния принимается состояние, при котором восстановление работоспособности нецелесообразно по технико-экономическим и функциональным показателям.

5.2. Условия транспортирования и хранения

5.2.1 Транспортирование изделия осуществляется в крытых транспортных средствах любым видом транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида.

5.2.2 Размещение и крепление упаковок с изделиями в транспортных средствах обеспечивает их устойчивое положение, исключая возможность их смещения, ударов друг о друга и о стенки транспортных средств.

5.2.3 Условия транспортирования изделия крытыми транспортными средствами соответствует условиям хранения 5 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 50 °С; относительной влажности воздуха не более 100% при температуре плюс 25°С.

5.2.4 Изделия хранятся в закрытых помещениях с естественной вентиляцией без искусственно регулируемых климатических условий, где колебания температуры и влажности воздуха существенно меньше, чем на открытом воздухе, расположенных в макроклиматических районах с умеренным и холодным климатом, в упакованном виде в вертикальном положении.

5.2.5 Условия хранения изделия в части воздействия климатических факторов соответствуют условиям хранения 2 по ГОСТ 15150, при температуре окружающего воздуха от минус 50 °С до плюс 40 °С; относительной влажности воздуха не более 98% при температуре плюс 25°С. Допускается хранение изделий по условиям хранения 5 по ГОСТ 15150.

5.2.6 Хранение изделия в одном помещении с веществами, вызывающими разрушение защитно-декоративных покрытий, не допускается.

5.3. Утилизация

5.3.1 Утилизация изделия осуществляется после завершения срока эксплуатации изделия, а так же в случае, когда восстановление и ремонт становятся нерентабельными.

5.3.2 Утилизация изделий производится в соответствии с установленными нормами и правилами, включая требования местных организаций и правила утилизации в данном регионе.

5.3.3 Изделия утилизируются в соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 2.1.3684 по классу А. Изделия, загрязненные кровью и/или другими биологическими жидкостями – по классу Б.

5.4. Гарантии изготовителя

5.4.1 Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие изделия требованиям настоящих технических условий при соблюдении условий эксплуатации, транспортирования и хранения.

5.4.2 Гарантийный срок эксплуатации изделия - 12 месяцев со дня отгрузки их предприятием-изготовителем, но не более 18 месяцев со дня изготовления.

5.4.3 Гарантийный срок хранения - 6 месяцев со дня изготовления.

5.4.4 Потребитель лишается права на гарантийное обслуживание в следующих случаях:

- при истечении срока гарантии;
- при нарушении правил эксплуатации и хранения;
- при наличии механических повреждений наружных частей изделия по вине потребителя.

6. СВЕДЕНИЯ О РЕКЛАМАЦИЯХ

Рекламации в установленном порядке предъявляются предприятию – изготовителю по адресу: 603147, Нижегородская обл., г. Нижний Новгород, Автозаводский р-н, ул. Юлиуса Фучика, д.60, пом. №1, ООО МК «АСК».

7. СВИДЕТЕЛЬСТВО О ПРИЕМКЕ И УПАКОВЫВАНИИ

Кушетка массажная: _____

обозначение исполнения

Дата изготовления: _____

месяц, число

Серийный номер _____

Начальник ОТК _____

(личная подпись)

(расшифровка подписи)

Штамп ОТК

Дата упаковывания _____

(месяц, год)

Упаковку произвел

(должность)

(личная подпись)

(расшифровка подписи)

Изготовлена и принята в соответствии с обязательными требованиями государственных стандартов, соответствует ТУ 32.50.30-006-68690950-2024 и признан годным для эксплуатации.

Упаковано ООО МК «АСК» согласно требованиям 32.50.30-006-68690950-2024.

8. ГАРАНТИЙНЫЙ ТАЛОН

а) Заполняется на предприятии-изготовителе

Кушетка массажная _____

обозначение

Серийный номер _____

Дата выпуска _____

Представитель ОТК предприятия-изготовителя _____

штамп ОТК

Адрес для предъявления претензий к качеству работы изделия

б) Заполняется продавцом

Дата продажи _____

число, месяц (прописью), год

Продавец _____

подпись или штамп

Штамп продавца

в) Заполняется исполнителем ремонтных работ

Дата приемки в гарантийный ремонт _____

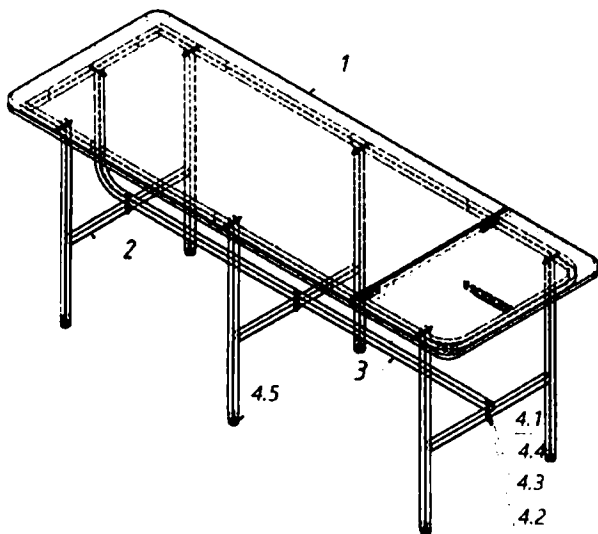
число, месяц (прописью), год

Сведения о ремонте: _____

Исполнитель _____

подпись

Схема сборки.
Кушетка медицинская массажная КММ.01.00



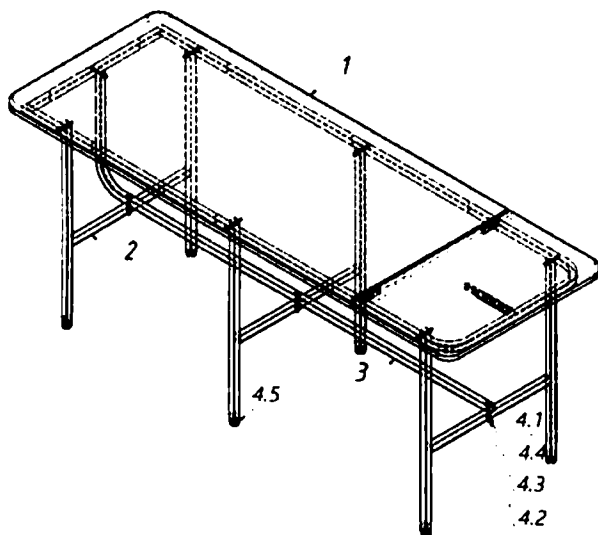
№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложة KMM.01.00 в сборе	1
2	Пожка KMM.01.00	3
3	Труба продольная KMM.01.00	1
4	Комплект фурнитуры	1
4.1	Болт M8x70	10
4.2	Гайка M8	10
4.3	Шайба 8Г	10
4.4	Гровер 8	10
4.5	Опора регулируемая	6

Последовательность сборки:

Для сборки потребуется два ключа на 13 мм.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Установить регулируемые опоры (поз.4.5) на ножки (поз.2)
3. Закрепить ножки (поз.2) болтами (поз.4.4) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.2) к металлическому каркасу кушетки (поз.1), вставляя болты с наружной стороны.
4. Закрепить продольную трубу (поз.3) болтами (поз.4.1) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.3) к металлическому каркасу кушетки (поз.1) и ножкам (поз.2).

Схема сборки.
Кушетка медицинская массажная КММ.01.01



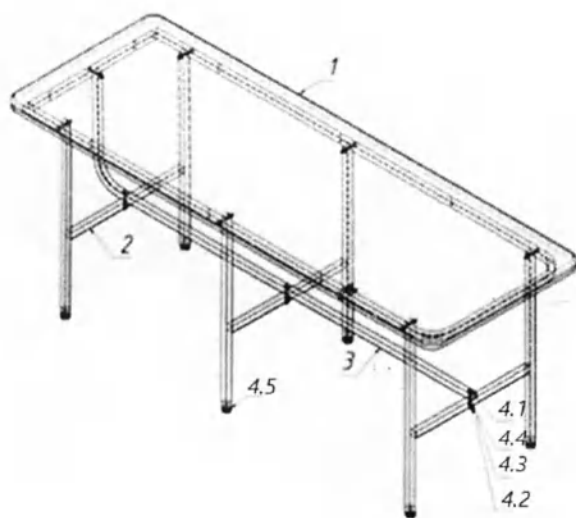
№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложе КММ.01.01 в сборе	1
2	Ножка КММ.01.01	3
3	Труба продольная КММ.01.01	1
4	Комплект фурнитуры	1
4.1	Болт М8х70	10
4.2	Гайка М8	10
4.3	Шайба 8Т	10
4.4	Гровер 8	10
4.5	Опора регулируемая	6

Последовательность сборки:

Для сборки потребуется два ключа на 13 мм.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Установить регулируемые опоры (поз.4.5) на ножки (поз.2)
3. Закрепить ножки (поз.2) болтами (поз.4.4) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.2) к металлическому каркасу кушетки (поз.1), вставляя болты с наружной стороны.
4. Закрепить продольную трубу (поз.3) болтами (поз.4.1) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.3) к металлическому каркасу кушетки (поз.1) и ножкам (поз.2).

Схема сборки.
Кушетка медицинская смотровая КММ.02.00



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложе КММ.02.00 в сборе	1
2	Ножка КММ.02.00	3
3	Труба продольная КММ.02.00	1
4	Комплект фурнитуры	1
4.1	Болт М8х70	10
4.2	Гайка М8	10
4.3	Шайба 8Т	10
4.4	Гровер 8	10
4.5	Опора регулируемая	6

Для сборки потребуется два ключа на 13 мм.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Установить регулируемые опоры (поз.4.5) на ножки (поз.2)
3. Закрепить ножки (поз.2) болтами (поз.4.4) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.2) к металлическому каркасу кушетки (поз.1), вставляя болты с наружной стороны.
4. Закрепить продольную трубу (поз.3) болтами (поз.4.1) с шайбами (поз.4.3), гровером 8 (поз.4.4) и гайками (поз.4.3) к металлическому каркасу кушетки (поз.1) и ножкам (поз.2).

Прошито, пронумеровано

10 (десять) листов

Генеральный директор

С.Н. Воробья



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

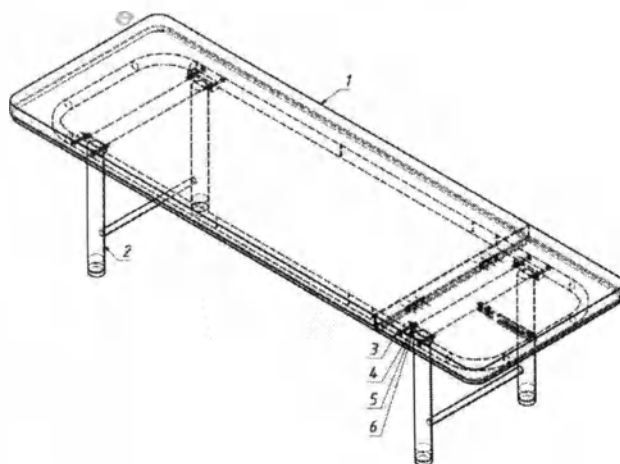
2024 г.



Схема сборки изделия:

Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00, ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024

Схема сборки изделия:
Кушетка смотровая КМС.01.00



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Каркас кушетки в сборе	1
2	Ножка	2
3	Винт мебельный 8х70	8
4	Шайба гроверная Т8	8
5	Шайба Т8	8
6	Гайка М8	8

Для сборки потребуется гаечный

ключ на 13мм

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3), гровера (4), шайбы (5) и гайки (6) гаечным ключом на 13мм.

Прошито, пронумеровано

2(два) листа

Генеральный директор

 С.Н. Воробьев



]

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

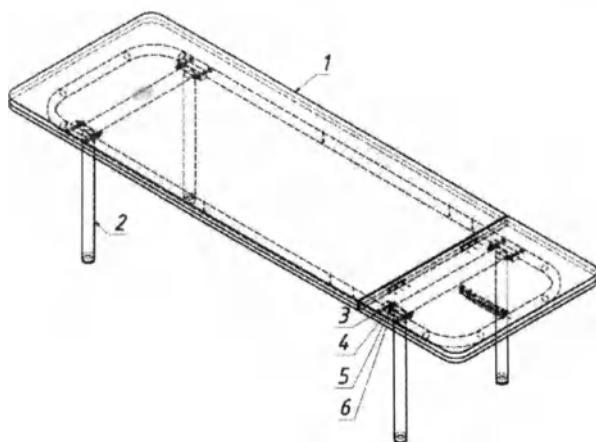
«30» март 2024 г.



Схема сборки изделий:

Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00 (мод.1), ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024, Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00 (мод.2), ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024

Схема сборки изделия:
Кушетка смотровая КМС.01.00 (мод.1); КМС.01.00(мод.2)



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Каркас кушетки в сборе	1
2	Ножка	2
3	Винт мебельный 8x70	8
4	Шайба гроверная Т8	8
5	Шайба Т8	8
6	Гайка М8	8

Для сборки потребуется гаечный ключ на 13мм

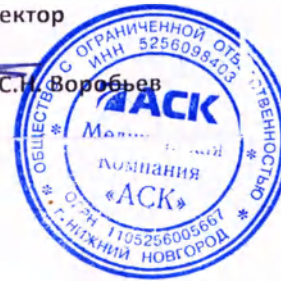
1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3), гровера (4), шайбы (5) и гайки (6) гаечным ключом на 13мм.

Прошито, пронумеровано

2/два) листа

Генеральный директор

С.Н. Воробьев



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

2024 г.

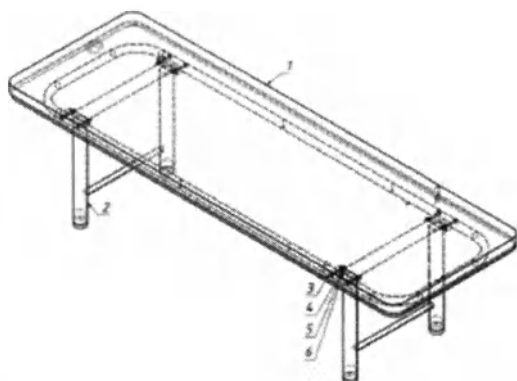


Схема сборки изделия:

Кушетка медицинская смотровая КМС.01.00 (мод.3),

ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024

Схема сборки изделия:
Кушетка смотровая КМС.01.00 (мод.3)



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Каркас кушетки в сборе	1
2	Ножка	2
3	Винт мебельный 8x70	8
4	Шайба гроверная Т8	8
5	Шайба Т8	8
6	Гайка М8	8

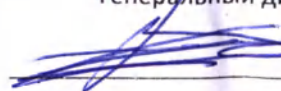
Для сборки потребуются гаечный ключ на 13мм

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Привернуть ножки (2) к каркасу кушетки (1) через отверстия при помощи винтов (3), гровера (4), шайбы (5) и гайки (6) гаечным ключом на 13мм.

Прошито, пронумеровано

2/96a) чиста

Генеральный директор



С.Н. Воробьев



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

30 мая 2024 г.



Схема сборки изделия

Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.01.00, ТУ

32.50.30.111-006-68690950-2024

Схема сборки изделия: Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ 01.00

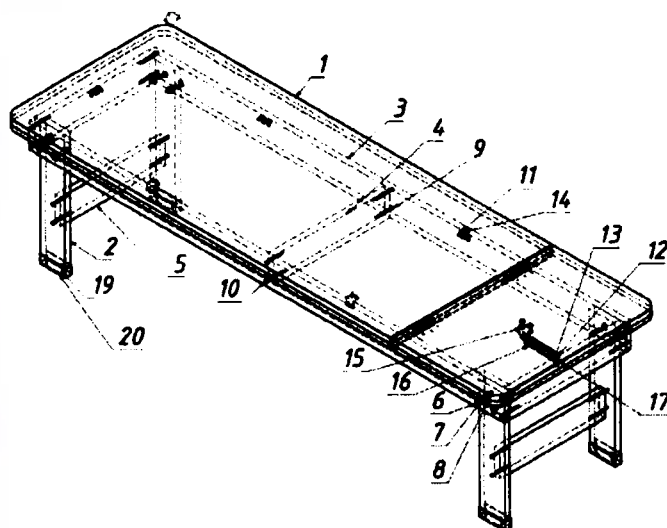


Рис.1

Спецификация		
№	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложe в сборе	1
2	Опора	4
3	Панель боковины каркаса	2
4	Перемычка каркаса	3
5	Перемычка ножек	2
6	Болт М8х70	8
7	Гайка М8	8
8	Шайба 8	8
9	Евровинт 7х70	20
10	Заглушка евровинта	20
11	Уголок металлический	6
12	Винт М4х10	1
13	Гайка М4	1
14	Саморез М3,5х16	22
15	Болт М6х20	2
16	Упор регулируемый «Rastomat»	1
17	Дистанционная шайба	1
18	Ключ-шестигранник	1
19	Гвоздь	8
20	Подпятник	4

Последовательность сборки

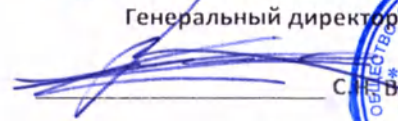
Для сборки потребуется гаечный ключ на 10мм и 13мм, крестовая отвертка или шуруповерт с крестовой насадкой, ключ-шестигранник входящий в комплект или шуруповерт с насадкой шестигранной на 5 мм, молоток.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить опоры (2) перемычками (5) между собой ключом 18.
3. Скрепить боковины каркаса (3) между собой перемычками каркаса (4).
4. Перевернуть каркас, вставить скрепленные опоры внутрь и закрепить гаечным ключом на 13 мм, используя болты (6) с одной стороны и шайбы (8) и гайки (7) с другой (внутренней). Молотком приколотить гвоздями (19) подпятник (20) к опорам.
5. Перевернуть ложе (1). Сверху наложить собранный каркас на равных расстояниях от краев ложа.
6. Со стороны подголовника, с помощью гаечного ключа на 10 мм прикрепить уголок (16) к ложу болтами (15) во встроенные в подголовник гайки.
7. В отверстие с другой стороны упора вставить дистанционную шайбу (17), в нее винт (12). С обратной уголок и завинтить гайкой (13).
8. Закрепить саморезами (14) уголок к перемычке каркаса, так чтобы рычажок упора (16) не доходил до 1-го паза.
С помощью крестовой отвертки или шуруповерта с крестовой насадкой привинтить уголки (11) саморезами (14).
9. Поставить заглушки евровинта (10).
10. Перевернуть **вдвоем** кушетку на опоры, придерживая подголовник в сложенном состоянии.

Прошито, пронумеровано

2 (два) листа

Генеральный директор



С. И. Варобеев



с

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

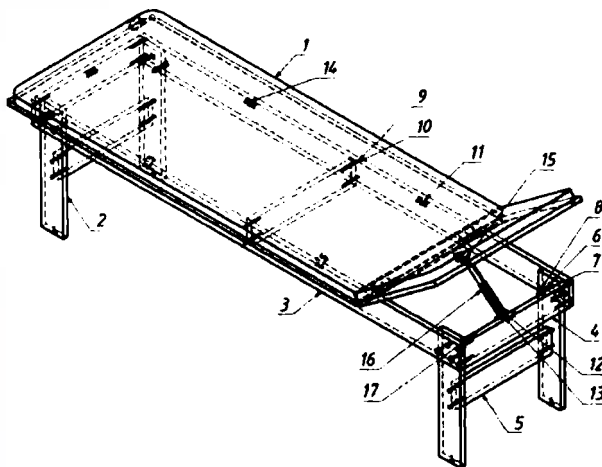
» 30 июля 2024 г.



Схема сборки изделия:

**Кушетка медицинская физиотерапевтическая КМФ.02.00, ТУ
32.50.30.111-006-68690950-2024**

Схема сборки изделия:
Кушетка физиотерапевтическая КМФ 02.00



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложe в сборе	1
2	Опора	4
3	Панель боковины каркаса	2
4	Перемычка каркаса	3
5	Перемычка ножек	2
6	Болт М8х70	8
7	Гайка М8	8
8	Шайба 8	8
9	Евровинт 7х70	20
10	Заглушка евровинта	20
11	Уголок металлический	6
12	Винт М4х10	1
13	Гайка М4	1
14	Саморез М3,5х16	22
15	Болт М6х20	2
16	Упор рeг-ый «Rastomat»	1
17	Дистанционная шайба	1
18	Ключ-шестигранник	1

Последовательность сборки

Для сборки потребуется гаечный ключ на 10 и 13 мм, крестовая отвертка или шуруповерт с крестовой насадкой, ключ-шестигранник входящий в комплект или шуруповерт с насадкой шестигранной на 5 мм, молоток.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить опоры (2) перемычками (5) между собой ключом (18).
3. Скрепить боковины каркаса 3 между собой перемычками каркаса (4).
4. Перевернуть каркас, вставить скрепленные опоры внутрь и закрепить гаечным ключом на 13 мм, используя болты (6) с одной стороны и шайбы (8) и гайки (7) с другой (внутренней).
5. Перевернуть ложе (1). Сверху наложить собранный каркас на равных расстояниях от краев ложа.
6. Со стороны подголовника, с помощью гаечного ключа на 10 мм прикрепить уголок (16) к ложу болтами (15) во встроенные в подголовник гайки.
7. В отверстие с другой стороны упора вставить дистанционную шайбу (17), в нее винт (12). С обратной уголок и закрутить гайкой (13).
8. Закрепить саморезами (14) уголок к перемычке каркаса, так чтобы рычажок упора (16), не доходил до 1-го паза.
- С помощью крестовой отвертки или шуруповерта с крестовой насадкой привинтить уголки (11) саморезами (14).
9. Поставить заглушки евровинта (10).
10. Перевернуть вдвоем кушетку на опоры, придерживая подголовник в сложенном состоянии.

Прошито, пронумеровано

2 (два) листа

Генеральный директор

С.Н. Воробьев



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО МК «АСК»

Воробьев С.Н.

» мидел 2024 г.



Схемы сборки изделий:

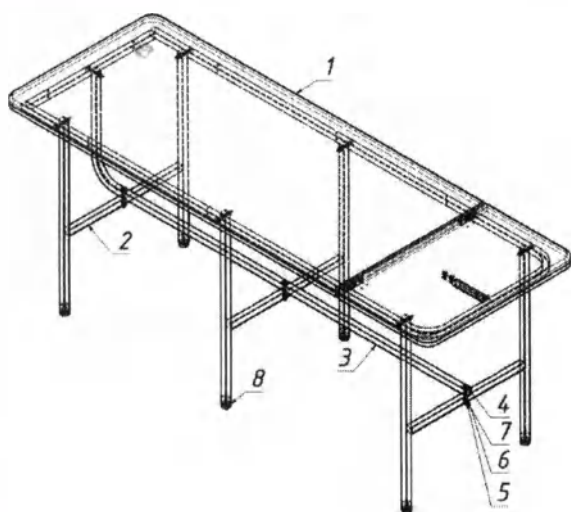
Кушетка массажная КММ.01.00, ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024,

Кушетка массажная КММ.01.01, ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024,

Кушетка массажная КММ.02.00, ТУ 32.50.30.111-006-68690950-2024

Схема сборки.

Кушетка медицинская смотровая КММ.01.00; КММ.01.01



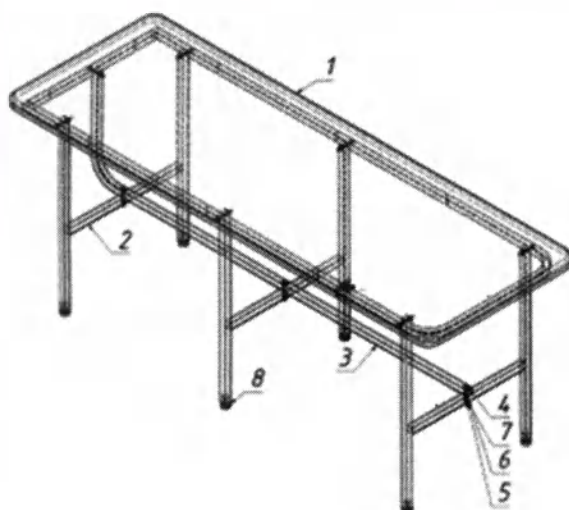
№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложе кушетки в сборе	1
2	Ножка	3
3	Труба продольная	1
4	Болт М8х70	10
5	Гайка М8	10
6	Шайба 8Т	10
7	Гровер 8	10
8	Опора регулируемая	6

Для сборки потребуется два ключа на 13 мм.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить 3 ножки 2 болтами 4 с шайбами 6 и гайками 5 к металлическому каркасу кушетки 1, вставляя болты с наружной стороны.
3. Закрепить продольную трубу 3 болтами 4 с шайбами 6 и гайками 5 к металлическому каркасу кушетки 1 и ножкам 2.

Схема сборки.

Кушетка медицинская смотровая КММ.02.00



№ п/п	Наименование (размеры, мм)	Кол-во, шт.
1	Ложе кушетки в сборе	1
2	Ножка	3
3	Труба продольная	1
4	Болт М8х70	10
5	Гайка М8	10
6	Шайба 8Т	10
7	Гровер 8	10
8	Опора регулируемая	6

Для сборки потребуется два ключа на 13 мм.

1. Распаковать компоненты кушетки.
2. Закрепить 3 ножки 2 болтами 4 с шайбами 6 и гайками 5 к металлическому каркасу кушетки 1, вставляя болты с наружной стороны.
3. Закрепить продольную трубу 3 болтами 4 с шайбами 6 и гайками 5 к металлическому каркасу кушетки 1 и ножкам 2.

Прошито, пронумеровано

21/04/16

Генеральный директор

С.Н. Воробьев

