

KARTA GWARANCYJNA

Model:

Numer seryjny:

Pieczęć punktu sprzedaży

i czytelny podpis Sprzedającego:

1) AN TAR Sp. J., 03-068 Warszawa, ul. Zawisłańska 43, niniejszym udziela 12-miesięcznej gwarancji na wyrób, począwszy od daty nabycia produktu przez Kupującego..

2) W okresie gwarancji AN TAR zobowiązuje się do wykonania napraw niezbędnych do przywrócenia odpowiedniego funkcjonowania produktu, w okresie 14 dni od daty otrzymania produktu przez serwis wraz z dowodem zakupu oraz kartą gwarancyjną.

3) AN TAR zastrzega sobie prawo do wymiany produktu w przypadku uznania, że koszty naprawy nie są opłacalne. Naprawa lub wymiana wadliwych produktów nie powoduje przedłużenia okresu gwarancji.

4) W przypadku stwierdzenia, że produkt działa nieprawidłowo, należy go niezwłocznie przesłać na adres AN TAR (podany w punkcie 1) lub skontaktować się z punktem sprzedaży.

5) Przed rozpoczęciem użytkowania należy dokładnie przeczytać instrukcję i postępować zgodnie z jej postanowieniami. Korzystanie z produktu niezgodnie z jego przeznaczeniem i zaleceniami powoduje nieodwołalną utratę gwarancji.

6) Gwarancja nie obejmuje uszkodzeń spowodowanych zewnętrzną siłą mechaniczną, obciążeniem przekraczającym maksymalną dopuszczalną wagę użytkownika zgodnie z opisem w instrukcji, a także kontaktem produktu z alkoholem, tłustymi substancjami lub benzyną. Gwarancja nie obejmuje części podlegających normalnemu zużyciu podczas użytkowania, takich jak łożysko, elementy gumowe i inne.

7) Produkt przekazywany do serwisu w związku z reklamacją nie może spowodować epidemii.

8) NINIEJSZA GWARANCJA JEST WAŻNA WYŁĄCZNIE WRAZ Z DOWODEM ZAKUPU (RACHUNEK, PARAGON, FAKTURA). W PRZYPADKU REKLAMACJI NALEŻY ZAŁĄCZYĆ DOWÓD ZAKUPU. W CELU UZNANIA PRZEDŁUŻONEGO OKRESU GWARANCJI DLA PRODUKTÓW, KTÓRYCH ZAKUP BYŁ REFUNDOWANY PRZEZ NARODOWY FUNDUSZ ZDROWIA, NALEŻY ZAŁĄCZYĆ KOPIĘ ZLECENIA NA ZAOPATRZENIE W WYROBY MEDYCZNE BĘDĄCE PRZEDMIOTAMI ORTOPEDYCZNYMI I ŚRODKI POMOCNICZE.

9) Reklamacje złożone bez dowodu zakupu oraz karty gwarancyjnej z numerem seryjnym produktu nie będą uwzględniane.



ANTAR Sp. J.
03-068 Warszawa
ul. Zawisłańska 43
Polska
Tel.: +48 22 518 36 00
Fax: +48 22 518 36 30
www.antar.net



INSTRUKCJA OBSŁUGI

LASKA

MODEL: AT51108



Wersja instrukcji obsługi: 2021-05-25.1

Data wydania aktualnej wersji instrukcji obsługi: 2021-05-25

PRZED UŻYCIEM PRZECZYTAJ UWAŻNIE CAŁĄ INSTRUKCJĘ

OPIS PRODUKTU:

1. Uniwersalna (możliwość użytkowania jako wersji prawej i lewej),
2. Wykonana z aluminium.
3. Uchwyt wykonany z tworzywa sztucznego.
4. Składa się z czterech elementów. Składana.
5. Maksymalne obciążenie 120 kg,
6. Nasadka: koloru czarnego.
7. Okres użytkowania: 5 lat od daty produkcji.
8. Masa laski: 0,21kg.
9. Długość laski po rozłożeniu: 120cm.
10. W zestawie pokrowiec do przenoszenia lub przechowywania wyrobu.

ZASTOSOWANIE:

Wyrób przeznaczony jest dla osoby niepełnosprawnej, zazwyczaj niedowidzącej. Laska pomaga użytkownikowi samodzielnie zorientować się w przestrzeni oraz ostrzega przed przeszkodami, które mogą pojawić się na drodze. Laska spełnia funkcje orientacyjne, ostrzegawcze oraz ochronne. Laska składa się z trzech elementów aluminiowych połączonych cięgnem gumowym, zakończona jest końcówką dotykową wykonaną z tworzywa sztucznego, posiada uchwyt z paskiem nadgarstkowym.

ROZKŁADANIE:

Laska dostarczana jest w formie złożonej. Po wyjęciu z opakowania i rozłożeniu energicznym ruchem ręki.

W celu rozłożenia laski należy chwycić za uchwyt i jednym energicznym ruchem opuścić laskę ku dołowi tak, aby całkowicie rozłożyć laskę. Przed użyciem należy sprawdzić stan połączeń poszczególnych elementów laski.

OSTRZEŻENIA:

Laska nie służy do podpierania!

Wyrób przeznaczony dla jednej osoby. Obsługa jedną ręką.

Wyrób przeznaczony do użytku wewnątrz i na zewnątrz pomieszczeń.

UWAGA:

Nie zawieszaj ani przytwierdzaj żadnych przedmiotów do laski. Niezastosowanie się tego zalecenie może skutkować uszkodzeniem ciała (np. podczas upadku) i/lub wyrobu.

KONSERWACJA:

Konstrukcję laski należy czyścić wilgotną szmatką przy użyciu łagodnych detergentów.

Na bieżąco usuwać zanieczyszczenia z ruchomych elementów laski (mechanizm regulacji wysokości).

Nie używać środków ściernych!

Nie czyścić laski przy użyciu agregatów ciśnieniowych lub parowych!

Uwaga: do mycia wyrobu nie wolno stosować środków na bazie benzyn, rozpuszczalników, kwasów, chloru, itp.!

W celu zachowania parametrów użytkowych wyrobu ważne jest utrzymanie wszelkich jego elementów w czystości, oraz sposób przechowywania. Przechowywanie wyrobu w wilgotnych pomieszczeniach (łaznie, pralnie) lub na zewnątrz wpływa na utratę parametrów użytkowych i estetycznych wyrobu.

UWAGA:

W przypadku wystąpienia związanego w wyrobem „poważnego incydentu”, który bezpośrednio lub pośrednio doprowadził, mógł doprowadzić lub może doprowadzić do któregośkolwiek z niżej wymienionych zdarzeń:

- a) zgonu stanu zdrowia pacjenta, użytkownika lub innej osoby lub
- b) czasowego lub trwałego pogorszenia stanu zdrowia pacjenta, użytkownika lub innej osoby lub
- c) poważnego zagrożenia zdrowia publicznego

należy powyższy „poważny incydent” zgłosić producentowi oraz właściwemu organowi państwa członkowskiego, w którym użytkownik lub pacjent mają miejsce zamieszkania. W przypadku Polski właściwym organem jest Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

UWAGA:

W przypadku wystąpienia bólu, reakcji alergicznych lub innych niepokojących, niejasnych dla użytkownika objawów związanych z użytkowaniem wyrobu medycznego należy skonsultować się z pracownikiem służby zdrowia.

SPOSÓB UTYLIZACJI WYROBU PO WYCOFANIU Z EKSPLOATACJI

Po wycofaniu wyrobu z eksploatacji wyrób medyczny można zutylizować jak zwykły odpad komunalny z wyjątkiem wyrobów elektrycznych – należy postępować w sposób właściwy dla utylizacji sprzętu elektrycznego i elektronicznego.