

GEBRUIKERSHANDLEIDING

Rolstoelkussen

Productcode: SitWELL

Rolstoelkussen

Productcode: ErgoTIM



Lees deze instructies voordat u het product gebruikt. De instructies bevatten informatie die nodig is voor een veilig en correct gebruik van het product, en voor het onderhoud en de reiniging ervan. Gebruik van het product dat niet in overeenstemming is met de gebruiksaanwijzing kan ernstige complicaties tot gevolg hebben. Bewaar de instructies op een gemakkelijk toegankelijke plaats

1. Kenmerken

Het kussen is gemaakt van polyurethaanschuim en wordt geleverd met een waterdichte, dampdoorlatende hoes met ritssluiting.

2. Toepassing

Het kussen wordt aanbevolen voor gebruik in een rolstoel, fauteuil, stoel of auto. Het biedt comfort, een gelijkmatige gewichtsverdeling en vrije luchtcirculatie, wat helpt bij het voorkomen van doorligwonden, aambeien en spataderen. Ideaal voor dagelijks gebruik en op reis.

3. Contra-indicaties voor gebruik:

- Gebruik het product niet als het niet compatibel is met de rolstoel.
- Gebruik het product niet voor andere doeleinden dan waarvoor het bedoeld is.
- Gebruik het product niet in de buurt van open vuur of op een heet oppervlak. Dit kan ernstig letsel bij de gebruiker veroorzaken en leiden tot ernstige gezondheidsschade.

4. Opmerkingen

De fabrikant is niet aansprakelijk voor onjuist onderhoud van het product, het niet naleven van veiligheidsvoorschriften en verkeerd gebruik.

- De huid op de plaats van bevestiging moet schoon zijn.
- Het is noodzakelijk om de toestand van de huid van de patiënt regelmatig te controleren.

- De houding van de gebruiker moet regelmatig worden gewijzigd om de vorming van doorligwonden te voorkomen.
- Gebruik geen scherpe voorwerpen en apparatuur die de hoes kunnen beschadigen.
- Het kussen moet worden afgestemd op de afmetingen van de zitplaats. Zorg voor een goede hygiëne van de kussenhoes: reinig en/of was deze.

Als het product niet langer geschikt is voor gebruik, moet het worden weggegooid. Voordat het product wordt weggegooid, moet het worden gereinigd om het risico op besmetting te elimineren.

Indien er bijwerkingen optreden als gevolg van het gebruik van het hulpmiddel, dient u dit te melden aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de gebruiker of patiënt woont.

5. Uitpakken en plaatsen

- Wanneer u de zending met het kussen ontvangt, open deze dan voorzichtig om het kussen niet te beschadigen.
- Leg het kussen op een vlakke ondergrond en wacht tot alle vervormingen die tijdens het transport zijn ontstaan, zijn verdwenen en het kussen zijn oorspronkelijke vorm heeft teruggekregen.
- Het kussen moet op de stoel van de patiënt worden gemonteerd om zijn functies volledig te kunnen vervullen.

6. Technische gegevens

PARAMETERS	MODEL	
	SitWELL	ErgoTIM
Lengte	40 cm	40 cm
Breedte	43/46 cm	46 cm
Hoogte	5 cm	7 cm
Max. draagvermogen	120 kg	120 kg
Constructie	geperforeerd oppervlak	“egelstructuur”-oppervlak

7. Reiniging en onderhoud

- Was de schuimvulling niet.
- Was de hoes na het verwijderen van het schuimvulstuk in een mild wasmiddel bij temperaturen tot 90 ° C.
- De hoes kan worden gesteriliseerd bij temperaturen tot 120 °C.
- De hoes kan worden gedesinfecteerd met een alcoholoplossing tot 60%.
- Gebruik geen bleekmiddel of chemicaliën.
- Niet chemisch reinigen.
- Gebruik geen chloorhoudende chemicaliën.
- Het wordt aanbevolen om de hoes in uitgevouwen toestand te drogen.
- Laat het product niet ernstig vervuilen.

8. Opslag- en transportomstandigheden

Het product mag niet worden blootgesteld aan direct zonlicht, water of vocht.

9. Garantie-informatie

Alle producten die door ons bedrijf worden gedistribueerd, vallen onder garantie. De voorwaarden hiervan worden beschreven in de garantiekaart die beschikbaar is op onze website. Neem contact op met de verkoper bij wie u het product heeft gekocht. Houd er rekening mee dat voor garantieclaims het aankoopbewijs (kassabon of factuur) moet worden bewaard.

10. Incidenten met medische hulpmiddelen

Elk ernstig incident met betrekking tot een medisch hulpmiddel moet worden gemeld aan de fabrikant en aan de bevoegde autoriteit van de lidstaat van de Europese Unie waar de gebruiker of patiënt woont.

11. Etiketten

REF	Referentienummer		Fabrikant
LOT	LOT-nummer	UDI	UDI code
SN	Serienummer	MD	Medisch hulpmiddel

	Opmerking		Lees de gebruiksaanwijzing
	Het product voldoet aan de wettelijke vereisten van de Europese Unie voor medische hulpmiddelen (MDR 2017/745).		

Ons volledige assortiment producten is verkrijgbaar via onze distributeurs.
Meer informatie op: www.timago.com. Bedankt dat u voor Timago heeft
gekozen!



Timago International Group

Ossowski Sp. k.

ul. Karpacka 24/12, 43-316 Bielsko-Biała, Poland

T.: +48 33 499 50 00

F.: +48 33 499 50 11

E.: info@timago.com



05/2026(I)