

SCHEDA TECNICA



Art. N 405-150

Mod. "PEGASO 150" – Portata Kg 150.

**SOLLEVATORE OLEODINAMICO
A BASE REGOLABILE**

Codice classificazione ISO 12.36.03.003



Descrizione del Prodotto:

Generalità:

Struttura realizzata in tubo di acciaio a sezioni differenziate ad alta resistenza meccanica.

Braccio superiore con altezza regolabile da 960 mm a 1800 mm, eseguita mediante pompa oleodinamica azionata manualmente tramite leva di comando laterale.

La movimentazione del sollevatore sul piano è affidata a due maniglie di spinta, situate sulla parte superiore della colonna portante del sollevatore ed a quattro ruote girevoli, di cui due posteriori di diametro mm. 100 dotate di freno indipendente, e due anteriori di diametro mm. 80.

Distanza tra paziente sollevato e la colonna portante di cm. 80 circa

Base a bracci mobili regolabili a mezzo pedaliera di comando centrale vincolata al basamento del sollevatore. Apertura regolabile da 580mm a 810 mm.

Completa la dotazione del sollevatore l'imbracatura universale, realizzata in tessuto di polipropilene/polietilene, antiallergico, atossico, lavabile, permeabile e facilmente asciugabile.

Finitura:

La finitura superficiale è ottenuta con sgrassaggio e verniciatura con polveri epossidiche essiccate in tunnel termico a 180+220°C. Colore grigio.

Caratteristiche Tecniche:

<u>Dimensioni:</u>			<u>Masse:</u>	
Altezza min. supporto imbracatura	960	mm	Massa del sollevatore completo	43,70 Kg
Altezza max. supporto imbracatura	1800	mm	Carico massimo consentito	150,00 Kg
Larghezza min. base regolabile	580	mm	Massa totale a pieno carico	193,70 Kg
Larghezza max. base regolabile	810	mm		
Lunghezza	1200	mm		
Altezza min. dal pavimento	95	mm		

Imballo e trasporto:

L'imballo per il sollevatore completo Art. N 405-150 è composto da N°1 collo:

<u>Dimensioni:</u>	665x1160x250	mm	<u>Sovrapponibilità:</u>	SI
<u>Volume:</u>	0.193	m ³	<u>Imballo standard:</u>	Involucro di cartone.
<u>Massa:</u>	53,0	Kg	<u>Imballi speciali su richiesta del Cliente:</u>	SI

Controlli periodici:

L'ispezione periodica del sollevatore deve essere eseguita almeno una volta all'anno e consiste in un esame visivo (in particolare della struttura portante del sollevatore e del meccanismo di sollevamento con i relativi attacchi, freni, comandi e dispositivi di sostegno per la persona) e interventi di manutenzione per la regolazione dei freni ed il serraggio dei dispositivi di fissaggio.

Ogni ispezione periodica deve includere una prova con il carico di lavoro di un ciclo di sollevamento con il carico massimo di 150 Kg. L'ispezione periodica deve essere eseguita da personale adeguatamente qualificato che conosca bene il modello, l'uso e la cura del sollevatore. Lo scopo dell'ispezione periodica è finalizzato a verificare il corretto funzionamento, l'assenza di usure anomale dei componenti ed ogni altra anomalia che possa generare pericolo per il paziente/utilizzatore.

Destinazione d'uso ed esclusioni:

I Sollevatori mobili della Serie N 400 – PEGASO sono destinati ad essere utilizzati in ambiente domestico, ospedaliero, o nelle comunità, come dispositivo medico di ausilio per il sollevamento ed il trasferimento di persone anziane e disabili con la massima stabilità e facilità d'uso per gli operatori.

I sollevatori stessi sono di uso generico; il modello, gli optional, gli accessori devono essere scelti dall'utilizzatore e/o dal personale medico in funzione delle necessità.

I sollevatori mobili devono essere utilizzati da una sola persona.

Sono esclusi usi diversi da quelli espressamente sopra indicati.

Pulizia:

Eseguibile con panno inumidito con acqua e detergente neutro. Non è consentito l'uso di getti d'acqua a pressione, acidi, solventi, prodotti corrosivi e sostanze abrasive.

Lavaggio:

SI NO

Rispondenza a Norme:

L'art. **N 405-150 SOLLEVATORE OLEODINAMICO** è un dispositivo medico di Classe I (CE) come da allegato IX Direttiva 93/42/CEE (recepita con D.Lgs 46/97) realizzato in accordo:

- Alla Direttiva 93/42 "Dispositivi Medici" e soddisfano i requisiti essenziali prescritti nell'Allegato I, Direttiva 93/42/CEE.
- La conformità ai fini dell'apposizione della marcatura CE è valutata secondo la procedura prevista dall'Allegato VII, Direttiva 93/42/CEE.

Tale dispositivo è inoltre regolarmente Pubblicato nel Repertorio dei Dispositivi Medici istituito presso il Ministero della Salute come da D.M. 20 Febbraio 2007 e D.M. 30 Marzo 2007.