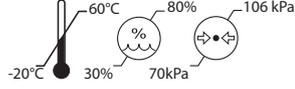


REF **KDB-506 (GIMA 43430)**

 Zhongshan Kangdebao(KDB) Rehabilitation Equipment Co.,Ltd.
Card 1, No.5, 24# Longcheng Road, Dongsheng Town, Zhongshan City, Guangdong Province, China
Made in China

 SUNGO Europe B.V.
Fascinatio Boulevard 522, Unit 1.7, 2909VA
Capelle aan den IJssel, The Netherlands

 **Gima S.p.A.**
Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy
gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com
www.gimaitaly.com



PORTUGUÊS

NOME DO PRODUTO

Dispositivo de elevação e transferência

Número do modelo: KDB-506

Capacidade de peso: 125 Kg.

UTILIZAÇÃO PREVISTA:

O dispositivo de elevação e transferência é para transferir paralisados da parte inferior do corpo, pacientes com distúrbios nas pernas e pés ou idosos da cama, da cadeira de rodas, do assento ou do assento da sanita. Este dispositivo alivia muito o trabalho dos prestadores de cuidados. Melhora a eficiência do trabalho de enfermagem e reduz o risco dos cuidados de enfermagem.

INDICAÇÕES

Utilização apenas para humanos.

MÉTODOS DE LIMPEZA/MANUTENÇÃO

Quando necessário, limpe o aparelho com água morna ou álcool isopropílico e assegure-se de que os rodízios estão livres de sujidade e cabelos. Não utilize agentes de limpeza que contenham fenol ou cloro, pois podem danificar os materiais de alumínio e poliamida.

Para evitar uma possível formação de ferrugem, preste atenção aos seguintes pontos para uma melhor manutenção e melhorar o seu elevador de serviço:

*Remoção de substâncias corrosivas, tais como gel de banho, champô etc., sempre após a utilização.

*De seguida, empurre o produto para um local ventilado e seco, este é também um bom hábito sempre após a utilização.

PRECAUÇÃO E AVISO

Leia e siga as precauções de segurança listadas abaixo, que podem tornar a operação simples e sem problemas.

Leia e compreenda estas instruções antes de utilizar.

AVISO - Informações de segurança importantes para os perigos que podem causar ferimentos graves.

CUIDADO - Informações para evitar danos no produto.

NOTA - Informações às quais deve prestar especial atenção.

AVISO

*Planeie SEMPRE as suas operações de elevação antes de começar.

*Efetue SEMPRE a LISTA DE VERIFICAÇÃO DIÁRIA antes de utilizar o dispositivo.

*Familiarize-se SEMPRE com os controlos e as funcionalidades de segurança do dispositivo antes de levantar o doente.

*NÃO utilize um dispositivo danificado.

*Instale SEMPRE o dispositivo de acordo com as instruções.

*Verifique SEMPRE se a carga de trabalho segura do dispositivo é apropriada ao peso do paciente

*Siga SEMPRE as instruções do manual do utilizador para operar o dispositivo.

*Levante SEMPRE o doente com os rodízios travados. Certifique-se de alinhar o desviador com o centro de gravidade correto.

*NÃO tente mover o dispositivo empurrando-o contra o atuador, o suporte ou o paciente.

*Mova SEMPRE o dispositivo com o punho de empurrar.

*Mantenha SEMPRE o paciente numa posição mínima confortável antes da transferência.

*NÃO mova o dispositivo carregado acima da velocidade de 3 km/h ou 0,8 m/s.

*NÃO mova em terreno irregular ou acidentado. Especialmente se estiver carregado com um doente.

*NÃO force os controlos de segurança. Todos os controlos são fáceis de utilizar e não requerem força excessiva.

*NÃO estacione o dispositivo carregado em quaisquer declives.

*NÃO levante o doente a menos que esteja treinado e capaz de o fazer.

TRANSPORTE E ARMAZENAMENTO

O ambiente de transporte e armazenamento do dispositivo deve ser o seguinte:

a) Amplitude de temperatura: -20°C~+60°C.

b) A humidade relativa varia de 30% a 80%.

c) A pressão atmosférica varia de 70 kPa a 106 kPa.

EMBALAGEM:

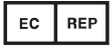
A embalagem é um conjunto em 1 caixa de cartão.

ELIMINAÇÃO

As restrições de eliminação dependem da contaminação ocorrida durante a utilização e estão sujeitas à legislação nacional ou local.

Todos os acidentes graves relacionados com o dispositivo médico fornecido por nós devem ser comunicados ao fabricante e à autoridade competente do Estado-Membro onde se situa a sua sede social.

ETIQUETAS, EMBALAGENS DESIGN DE LOGOTIPO:

Símbolo	Significado	Símbolo	Significado
	Dispositivo médico em conformidade com o Regulamento (UE) 2017/745		Dispositivo médico
	Fabricante		Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Data de fabricação		Armazene longe da luz solar
	Número do lote		Não estéril
	Aviso: Leia e siga as instruções (avisos) de uso com atenção		Código do produto
	Leia as instruções de uso		Armazene em local fresco e seco
	Importado de		Limite de temperatura
	Limite de humidade		Limite de pressão atmosférica

TERMOS DE GARANTIA DA GIMA

Aplica-se a garantia B2B padrão de 12 meses da Gima.