

DISPOSITIVO ENTRATA-USCITA VASCA DA BAGNO MEDLIFT 2

SCHEDA TECNICA

PRODUTTORE: MEDILAND srl - Viale delle Industrie 5 - 20020 ARESE (MI)

DESCRIZIONE : Sollevatore ad azionamento elettrico per vasca da bagno

REPERTORIO DM SSN - (Art. 1 comma 409 legge 266/2005) - Nr: 1444719/R

CND : Y123615

COD. ISO: 12.36.15.003

CODICE Nr: 856041

Ausilio dal design elegante e solida struttura in duralluminio ad alta resistenza, trattamento antiruggine, base in plastica (nylon), provvisto di 4 ventose di ancoraggio al fondo vasca, con portata in sicurezza fino a 136 Kg.

Pieghevole, per essere facilmente riposto e trasportato.

Sistema di alimentazione intelligente: non scende se la carica non è sufficiente per la risalita.

Lo schienale inclinabile (per adattarsi alla pendenza della vasca) ritorna in posizione eretta in risalita.

Materiale di rivestimento antiscivolo, sfoderabile e facilmente sanificabile, per il miglior comfort e sicurezza ideale per persone con problemi alle articolazioni (artrosi, artrite reumatoide)



CARATTERISTICHE TECNICHE

Portata massima: Kg 136

Peso complessivo: Kg 15,5

Batterie: Ni - MH 1300 mAh - Estraibili

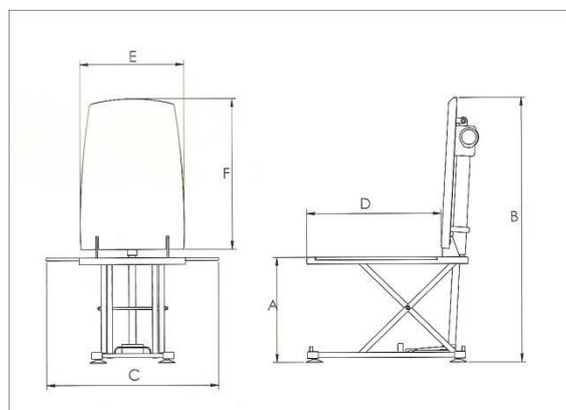
Avviso acustico di batteria scarica

Ciclo di funzionamento, in sicurezza, oltre 5

Munito di sistema intelligente di alimentazione: non scende se la carica non è sufficiente per la risalita

Altezza totale incluso lo schienale (B): cm 103,4

Altezza schienale (F): cm 55



mediland srl

sede amministrativa:
viale delle industrie, 5
20020 Arese
Milano – Italy

mediland.it info@mediland.it

T +39 02997708 r.a. F +39 02 93585618

sede legale:
via dei carantani, 1
21100 Varese



Altezza schienale con appoggiatesta: cm 78

Larghezza schienale (F): cm 39,7

Altezza sedile (A): da cm 6,5 a cm 43

Larghezza sedile (C): cm 44,2 (escluse alette laterali) / cm 70 (alette incluse)

Profondità sedile (D): cm 46,2

Spessore copertura antiscivolo: cm 0,3

Schienale reclinabile fino a 40°

UNITÀ di CONFEZIONAMENTO: Pz. 1

Conformità: Il dispositivo MEDLIFT viene fabbricato secondo le normative Medical Devices Directive MDD 93/42/EEC e rispetta le seguenti normative Europee: EN 1041 - EN 1441 - EN 12182 - EN 12183 ed è marchiato CE. Il seguente dispositivo è di Classe I.



3.05.19

