

Lève-personne fixe Savaria **FL**

PRODUIT

poids du produit	modèle manuel: 7,5 kg (17 lb); modèle motorisé: 8,5 kg (19 lb)
durée de vie du produit	10 ans avec seulement 1 remplacement de la pile
charge maximale d'utilisation (CMU)	272 kg (600 lb), 200 kg (440 lb), ou 130 kg (286 lb)
vitesse de lavage	5,5 cm/s (2,2"/s) à 0 kg; 5 cm/s (2"/s) à 130 kg (286 lb); 4,5 cm/s (1,8"/s) à 200 kg (440 lb); 4 cm/s (1,6"/s) à 272 kg (600 lb)
protection contre l'infiltration d'eau, évaluation du lève-personne	IP21
niveau du bruit	54 dBA maximum
classification de l'équipement électrique medical	classe 1
classification de la protection	type BF
garantie	3 ans

PILE

type de pile	lithium-ion 25,2 volts 2500 mAh
capacité de la pile	environ 80 cycles de 61 cm (24") à 91 kg (200 lb) environ 70 cycles de 61 cm (24") à 130 kg (286 lb) environ 45 cycles de 61 cm (24") à 200 kg (440 lb) environ 30 cycles de 61 cm (24") à 272 kg (600 lb)
rechargement de la pile	rechargement complet en environ 2 h

CHARGEUR

Entrée	100-240 volts AC, 50-60 Hz
Sortie	29,4 volts DC, max 1 A

CONDITIONS ENVIRONNEMENTALES

température de fonctionnement	de 5°C à 40°C (41°F à 104°F)
humidité de fonctionnement	de 15 à 93 %, sans condensation
température d'entreposage	-25°C à 70°C (-13°F à 158°F)
humidité d'entreposage	0 à 93 %, sans condensation
pression atmosphérique	70 kPa à 106 kPa

CONTRÔLES

contrôles sur le lève-personne	boutons monter et descendre pour faire monter et descendre le lève-personne
manette	boutons monter, descendre, à gauche et à droite pour faire monter et descendre le lève-personne et pour le faire déplacer le long du rail
force pour utiliser la manette	4-4.5 N
protection contre l'infiltration d'eau, évaluation de la manette	IP67
interrupteur marche/arrêt	utilisé pour couper l'alimentation du lève-personne et en cas d'arrêt d'urgence

CERTIFICATION

- ISO10535:2021 (lève-personne)
- IEC 60601-1:2005 A1:2012 (équipement électrique médical)
- CAN/CSA Z10535.1:15 (lève-personne)
- IEC 60601-1-11:2015 (soins à domicile)

CONFORMITÉ

- marquage CE par MDR (EU) 2017/745 (instrument médical)
- 2015/863/UE (ROHS – 100% des composantes)
- 2006/42/CE (directive machines)
- 2012/19/EU (DEEE)

AVERTISSEMENT: Ce produit n'est pas adapté pour être en présence de mélanges anesthésiques inflammables avec de l'air ou de l'oxygène, ou avec de l'oxyde nitreux.