

# SCHEDA PRODOTTO

(ai sensi del D.Lgs 206/2005, Codice al consumo)

(Rev. 01 del 12-05-2019)

## POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2

(valida per tutti i modelli di poltrona con meccanismo LIFT M1 e LIFT M2)

### DESTINAZIONE D'USO

Le POLTRONE RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2 sono state progettate e realizzate esclusivamente per il relax delle persone adulte e come ausilio per il sollevamento di persone con disabilità. L'uso improprio di queste poltrone può essere fonte di pericolo.

Le poltrone sono un DISPOSITIVO MEDICO DI CLASSE 1 registrato nel repertorio dei dispositivi medici: con il numero **1799013** e pertanto può godere delle agevolazioni IVA (4%) e detrazione fiscale (19%).



Il dispositivo POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2 è destinato ad essere impiegato per in ambito medicale, cliniche private di cura e/o di riposo e domestico unicamente in locali interni (indoor).

Il dispositivo POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2 è stato progettato e realizzato per consentire alle persone disabili e/o anziane con difficoltà motorie di passare dalla posizione seduta e quella in piedi grazie al sistema motorizzato di alzapersona (denominato "LIFT").

Il dispositivo LIFT M1 è dotato di un attuatore con motore elettrico, da qui il termine "M1" che indica 1 motore (attuatore), per aprire e chiudere lo schienale e la pediera.

Il dispositivo LIFT M2 è dotato di due attuatori con motore elettrico, da qui il termine "M2" che indica 2 motori (attuatori), per muovere in maniera indipendente lo schienale e la pediera.

Azionando i due attuatori attraverso la pulsantiera, le persone possono assumere senza alcuno sforzo fisico le posizioni più comode, reclinando/alzando a piacere lo schienale o alzando/abbassando la pediera, favorendo in questa maniera il raggiungimento della posizione più confortevole e quindi il riposo.

Il dispositivo può essere messo in funzione da chi assiste la persona o dall'utilizzatore posizionato sul dispositivo.

Il dispositivo deve essere utilizzato a una sola persona per volta e non deve essere utilizzato da più persone contemporaneamente.

Il dispositivo può essere utilizzato da persone che portatori di pacemaker.

Il dispositivo non è adatto ad essere utilizzato da bambini lasciati da soli o da persone inabili.

Il dispositivo può essere utilizzato anche dai bambini ma solo in presenza di persone adulte.

Le persone che non sono in grado di utilizzare autonomamente ed in maniera consapevole la pulsantiera o che hanno disabilità motorie, devono essere sorvegliate ed aiutate da un assistente.

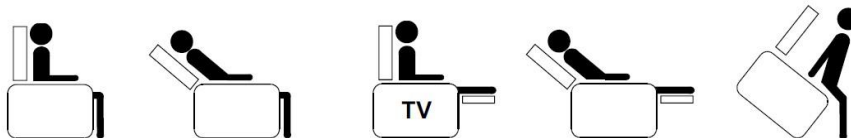
## DESCRIZIONE DEL PRODOTTO/DISPOSITIVO MEDICO



1	schienale
2	pediera
3	seduta/sedile
4	piumetta/plumette/materassi na/mantellina/couvette
5	pulsantiera
6	cavo pulsantiera
7	cavo alimentatore con spina Europa per presa di corrente europea
8	protezione braccioli
9	protezione testa

Il sistema di movimentazione del dispositivo medico, consente di:

- sollevare una persona, aiutandola ad alzarsi;
- aiutare una persona a sedersi partendo da una posizione quasi eretta;
- di azionare in maniera indipendente la pediera e lo schienale, permettendo di trovare la posizione ritenuta più confortevole.



## SCHEDA TECNICA PRODOTTO

Parti	Materiali
Struttura interna dell'imbottito	Legno e/o metallo
Imbottitura	Poliuretano espanso di diverse densità - Per lo schienale da Kg/m <sup>3</sup> 21 + fibra (poliestere o cotone) - Perla seduta da Kg/m <sup>3</sup> 30 + fibra (poliestere o cotone) - Per i braccioli da Kg/m <sup>3</sup> 25 + fibra (poliestere o cotone)
Rivestimento	- Ecopelle (poliestere) - microfibra (poliestere, poliuretano e cotone) - tessuto (poliestere e cotone) Microfibra e tessuto ha un trattamento antimacchia.
Meccanismo	Metallo, ferro verniciato, Kit elettromeccanico. Dichiarato conforme alla direttiva 2006/42/CE (Direttiva Macchine) da costruttore/rivenditore.
Kit elettromeccanico di azionamento	E' il sistema di azionamento e controllo del dispositivo, composto da alimentatore, cavo di alimentazione, cavi vari, pulsantiera, due attuatori. Contiene metalli, rame, gomma, plastica, circuiti e componenti elettrici ed elettronici. Si tratta di materiale elettrico, elettronico ed elettromeccanico conforme alle direttive europee 2014/30/CE (Compatibilità elettromagnetica), 2014/35/CE (Sicurezza elettrica), 2009/125/EC (ERP, Energy Related Products), RoHS (2011/65/CE), REACH (Reg. 1907/2006/CE).
Piedi/ruote	Plastica e metallo

## Caratteristiche tecniche

Modello	Tutti i modelli di <b>POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M2</b>
Alimentazione	100-240 VAC 50/60 Hz
Potenza massima assorbita	200 VA (W)
Classe di sicurezza	II
Parte applicata	di tipo B
Peso della poltrona/dispositivo	48 kg
Carico massimo (peso massimo delle persone che utilizzano la poltrona)	120 kg
Grado di protezione	IP20
Condizioni di funzionamento	Temperatura: Minima 5°C – massima 40°C Umidità: Minima 15% - massima 90%
Condizioni di stoccaggio e trasporto	Temperatura: -25°C – 70°C Umidità massima: 90% senza condensa

## Prestazioni importanti per la sicurezza

Caratteristica	Prestazione fornita
Tempo di azionamento e di riposo, prima di azionare un attuatore (duty-cycle)	Azionamento per 2 minuti Riposo per 18 minuti (Duty-cycle: 10%)




**Il sistema di movimentazione del dispositivo non deve essere azionato oltre 2 minuti di seguito.  
Il sistema di movimentazione del dispositivo non deve essere azionato continuamente o senza un adeguato intervallo di riposo.**

## 8.4 Smaltimento

Come richiesto dalla direttiva 2012/19/CE relativa ai rifiuti delle Apparecchiature Elettriche ed Elettroniche (RAEE) è necessario:

- NON smaltire i RAEE come rifiuti municipali misti ed effettuare una raccolta separata di tali RAEE.
- rivolgersi al proprio comune di residenza per informazioni circa i centri di raccolta separata per i RAEE.

	<p>Il presente simbolo apposto sul dispositivo elettronico, indica che è necessaria la raccolta differenziata delle apparecchiature elettriche ed elettroniche (Rif. 2012/19/CE).</p> <p>L'adeguata raccolta differenziata per l'avvio dell'apparecchiatura dismessa al riciclaggio, al trattamento ed allo smaltimento ambientalmente compatibile, contribuisce ad evitare possibili effetti negativi sull'ambiente e sulla salute e favorisce il riciclo dei materiali di cui è composto il prodotto.</p>
---	---

Il prodotto non deve essere considerato come un normale rifiuto domestico ma deve altresì essere consegnato presso un punto di raccolta appropriato per il riciclaggio di apparecchi elettrici ed elettronici.

In questo modo contribuirete a prevenire potenziali conseguenze negative per l'ambiente e per la salute. Il riciclaggio dei materiali aiuta a conservare e salvaguardare le risorse naturali.

Per informazioni più dettagliate circa il riciclaggio di questi prodotto potete contattare gli appositi uffici comunali o il servizio locale di smaltimento dei rifiuti.

## GARANZIA

Il fabbricante garantisce i dispositivi POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2 per eventuali difetti di materiale e di produzione che dovessero insorgere, per un periodo di **24 mesi** dalla data di vendita. Ogni tentativo di riparazione, ripristino o modifica del sistema di azionamento che esuli da quanto contemplato all'interno del presente manuale, da parte di persona non autorizzata, farà decadere la garanzia.

Qualora fossero evidenziati malfunzionamenti e/o rotture del sistema di movimentazione o dei suoi componenti, l'utilizzatore dovrà tempestivamente informare il rivenditore dettagliando i dati costruttivi del sistema (modello, codice, ...) e le problematiche insorte.

Il rivenditore si riserva di autorizzare il reso per procedere con l'analisi e l'eventuale riparazione o sostituzione del sistema di azionamento o dei suoi componenti.

## INTERFERENZE ELETTROMAGNETICHE

I dispositivi medicale POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1 e LIFT M2 non necessitano di particolari precauzioni riguardanti l'EMC (compatibilità elettromagnetica).

Gli apparecchi di radiocomunicazione portatili e mobili, nonché altre apparecchiature medicali, NON possono influenzare il funzionamento del sistema di azionamento.

Altri apparecchi domestici o elettromedicali non hanno influenza alcuna sul sistema di azionamento del dispositivo medico.

**Il dispositivo può essere utilizzato da persone che sono portatori di pacemaker.**

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE DISPOSITIVO MEDICO DI CLASSE I

(Reg. 2017/42/UE, Allegato IV)

**FABBRICATORE: PRETELLI SYSTEMS S.N.C.**  
P.IVA 01262460411

Sede legale ed operativa:  
Via Marsiglia n. 2, 61122 Pesaro (PU)  
Tel./Fax. + 39 0721 451928  
Email: pretsys@fastwebnet.it

Con la presente, il sottoscritto Legale Rappresentante, Ing. Fabrizio Mauro Pretelli, dichiara per conto della società PRETELLI SYSTEMS S.N.C., che i dispositivi medici (DM) di classe I, denominati:

**POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M1**

**POLTRONA RELAX ALZAPERSONE LIFT M2**

Numero di registrazione unico nel repertorio dei dispositivi medici: 1799013

avente come identificativo di catalogo il "*nome del modello*" seguito dalla dicitura "*LIFT M2*"  
o "*LIFT M2*",

**sono conformi alle seguenti normative sui dispositivi medici:**

**sono conformi al Reg. 2017/745/UE che abroga le direttive 90/385/CE e 93/42/CE del Consiglio concernente i dispositivi medici.**

**e più in generale, è conforme anche alle seguenti normative:**

- **Dir. 2001/95/CE** sulla sicurezza generale dei prodotti, recepita in Italia con il (D.Lgs. 172/2004)
- **D.Lgs 206/2005** detto "Codice del Consumo" che recepisce varie direttive della Comunità Economica Europea.

**Responsabile della costituzione del fascicolo tecnico e della documentazione:**

E' responsabile l'Ing. Fabrizio Mauro Pretelli.

**Luogo di conservazione del fascicolo tecnico e della documentazione:**

Il fascicolo tecnico è conservato presso la ditta PRETELLI SYSTEMS S.N.C., Via Marsiglia n. 2, 61122 Pesaro (PU).

Pesaro, 18-03-2019

In fede

Il Legale Rappresentante  
Ing. Fabrizio Mauro Pretelli

