



P19107



Grúas Sunlift



Sunlift Hoists



Elevadores de transferência Sunlift



Sollevatore Sunlift

• Sunlift Micro (Micro)

• Sunlift Mini (G130)

• Sunlift Midi (G150)

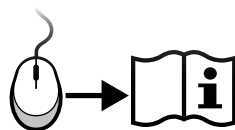
• Sunlift Major (G175)

Manual de instrucciones

Directions for use

Manual do utilizador

Manuale per l'uso



Si tiene alguna pregunta que realizar acerca del uso, mantenimiento o seguridad de este producto, por favor, contacte con el agente local de mantenimiento/repación aprobado por Sunrise. Si no sabe de ningún concesionario o agente, aprobado por Sunrise, ubicado en la zona en la que Ud. reside, o si tiene cualquier otra duda, por favor, escríbanos o llámenos por teléfono a la siguiente dirección:

Sunrise Medical S.L.
Polígono Bakiola, 41
48498 Arrankudiaga – Vizcaya
España
Tel.: +34 (0) 902 14 24 34
Fax: +34 (0) 94 648 15 75
www.SunriseMedical.es

Índice

1. Introducción	4
2. Uso indicado	5
3. Consejos de seguridad	5
4. Características	6
5. Montaje	7
6. Utilización	7
7. Carga de baterías	8
8. Mantenimiento de las baterías	9
9. Colocación del arnés	9
10. Fallos y soluciones	10
11. Mantenimiento	10
12. Especificaciones técnicas	11
13. Garantía	12
14. Desecho	12
15. Temperatura y humedad de almacenaje	12
16. Información Adicional	12
17. Placa de Identificación	13

Firma y sello del distribuidor

1. Introducción

Gracias por elegir un producto de Sunrise Medical. Es conveniente que lea el manual de instrucciones, especialmente los consejos de seguridad y ajustes antes de utilizar la grúa. Si tiene alguna duda sobre su utilización, mantenimiento o seguridad, consulte por favor con un distribuidor autorizado de nuestros productos.



IMPORTANTE:

NO UTILICE ESTE PRODUCTO HASTA QUE NO HAYA LEIDO Y ENTENDIDO ESTE MANUAL DE INSTRUCCIONES



Sunrise Medical ha obtenido el certificado ISO 9001 e ISO 13485, lo cual confirma la calidad de sus productos en todo momento. Como fabricante, SUNRISE MEDICAL, declara que este producto se ajustan al Reglamento de Dispositivos Médicos (2017/745).

Las Grúas Sunlift llevan la marca CE y cumplen con las siguientes directivas y normas de la CE:

- Regulación de dispositivos médicos (UE) 2017/745
- UNE-EN ISO 10535:2007, Grúas para el traslado de personas con discapacidad. Requisitos y métodos de ensayo. (ISO 10535:2006). IBV, Instituto de Biomecánica de Valencia
- UNE-EN 12182:2012, Productos de apoyo para personas con discapacidad. Requisitos generales y métodos de ensayo. IBV, Instituto de Biomecánica de Valencia
- IEC 60601-1 Equipos electromédicos - Parte 1: Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial.
- UNE-EN 61000-4-15:2012 Compatibilidad electromagnética (CEM). ITA, Instituto Tecnológico de Aragón
- REAL DECRETO 286/2006, de 10 de marzo, sobre la protección de la salud y la seguridad de los trabajadores contra los riesgos relacionados con la exposición al ruido. Servicio de Prevención de Mutua S.L
- UNE-EN 614-1 Sobre Seguridad y Ergonomía.

Especificaciones eléctricas

Baterías 12 voltios, tipo de ácido plomo selladas recargables
 Capacidad de la batería 2,9 amperios hora
 Entrada nominal del cargador 230 vca 50/60 Hz
 Salida nominal del cargador 27,4/29,0 vcc@0,8a
 Protección frente a descargas eléctricas
 Cargador – clase II
 Grado de protección IPX4

Elevador – fuente de alimentación interna
 Grado de protección frente a descargas
 Cargador – tipo B
 Elevador – tipo B
 Uso de eslinga/tipo Oxford/sunrise con bucle gris
 Entorno de funcionamiento:>+5° <+40°.

En condiciones distintas a este entorno, la funcionalidad y la seguridad pueden verse comprometidas.

Las variedades de variantes de ajuste, así como el diseño modular, significan que puede ser utilizado por aquellos que no pueden caminar o tienen movilidad limitada debido a:

Indicaciones

Se determinan las siguientes indicaciones específicas:

- Hemiplejía
- Amputación
- Patrón de enfermedad neurogénica
- Tetraplejía
- Esclerosis múltiple
- Trauma
- Parálisis cerebral
- Distrofia muscular

Contraindicaciones

La silla de ruedas no se utilizará en caso de [R2]:

- No hay restricciones para las indicaciones mencionadas

2. Uso indicado

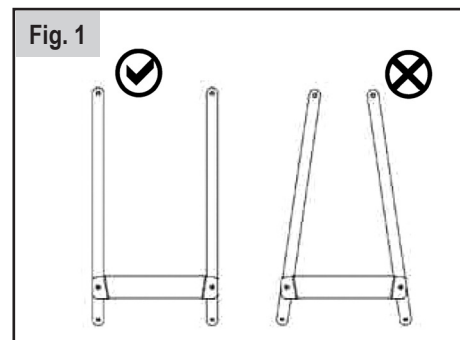
Las grúas están diseñadas para el traslado y elevación de pacientes. Su manejo debe realizarse siempre por un profesional sanitario o un usuario instruido en su manejo y seguridad. Indicadas para el traslado y la elevación de pacientes tanto en entornos domiciliarios como en instituciones hospitalarias o residenciales (dependiendo de las características del modelo).

3. Consejos de seguridad

- Familiarícese siempre con los mandos y los dispositivos de seguridad de su grúa antes de iniciar el proceso de izado del paciente.
- No utilice un arnés, a no ser que esté recomendado para su uso con la grúa.
- No fuerce nunca un control o dispositivo de seguridad. Todos los controles son fáciles de utilizar y no requieren de excesiva fuerza física para su accionamiento.
- No utilice las grúas en la ducha.
- No cargue la grúa en el cuarto de baño.
- No utilice la grúa para otro fin que no sea el de elevación y traslado de pacientes.
- Preste especial atención a los triángulos amarillos que señalan las zonas con posible riesgo de atrapamiento de dedos.
- Efectúe siempre las operaciones de izado siguiendo las instrucciones detalladas en este manual.

Antes y durante cada uso de la grúa:

- Utilice siempre la grúa sobre terreno llano y liso.
- Tenga en cuenta que la fuerza necesaria para manejar la grúa sobre superficies enmoquetadas o irregulares, puede ser superior a la que se necesita ejercer en superficies lisas. En esos casos se recomienda manejar la grúa con especial cuidado, para evitar dañarla.
- Compruebe siempre que la carga útil de seguridad de la grúa se ajusta al peso del paciente.
- No utilice la grúa hasta comprobar que el actuador está fijado en ambos extremos con el tornillo y la tuerca.
- Compruebe el paralelismo de las patas de la grúa. Si las patas están metidas hacia dentro más de 3° (ver Fig. 1) y no están paralelas (ver figura (F) de la sección Especificaciones Técnicas para determinar la posición de "Patas Cerradas"), y la medida F se ve reducida más de 100mm, NO utilice la grúa.
- Compruebe diariamente antes del uso que el arnés, su tamaño y características son los adecuados para el paciente.
- No utilice nunca un arnés desgastado o deteriorado.
- Ajuste siempre el arnés siguiendo sus instrucciones de uso.
- No levante al paciente, hasta asegurarse que las manos del paciente están recogidas entre el arnés, evitando que este se agarre al actuador, o a las juntas móviles de la grúa.
- No levante al paciente con los frenos de las ruedas traseras activados.
- Al subir o bajar al paciente, el acompañante y manejador de la grúa no tendrán las manos entre el actuador y las parte de unión y giro, del brazo con el mástil.
- Antes de proceder al traslado del paciente, se recomienda que éste se encuentre en una posición lo más cercana posible al suelo, y cómoda.
- Mueva la grúa con precaución: existe posible riesgo de aplastamiento de los pies entre la base de la grúa y el suelo.
- No intente desplazar la grúa empujando el mástil, el brazo o al paciente. Para moverla, utilice las asas de empuje del mástil.
- No empuje la grúa cargada con el paciente a más de 3 Km/h. ó 0.8m/seg.
- No intente superar con la grúa un obstáculo por el que las ruedas direccionales no puedan pasar con facilidad.
- No utilice la grúa en una pendiente que exceda de aproximadamente 5°. SUNRISE MEDICAL recomienda la ayuda de una tercera persona, para trasladar a un paciente por una pendiente.
- No deje nunca la grúa con el paciente en una superficie inclinada.



4. Características



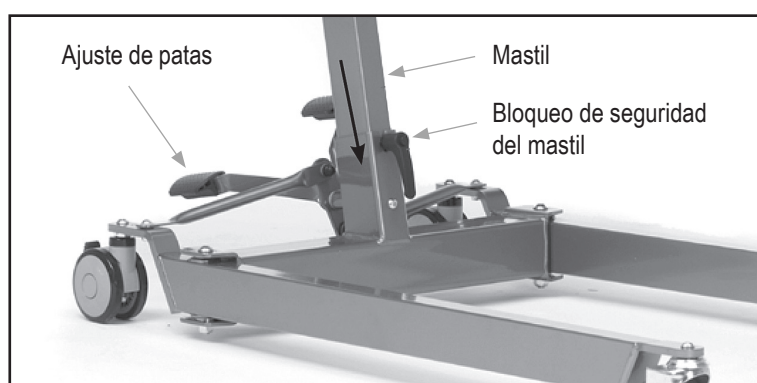
5. Montaje

Coloque la caja en una zona espaciosa y ábrala con cuidado. La caja contiene:

- Chasis principal, con 4 ruedas
- Conjunto de mástil con brazo y percha, y base de carga de las baterías
- Actuador eléctrico
- Mando de control manual
- Baterías
- Cable de carga

1. Extraiga todas las partes de la caja y dépositelas sobre el suelo. Alguna de las partes son pesadas y puede que necesite de la ayuda de otra persona para elevarlas.
2. Active los frenos de las ruedas traseras del chasis.
3. Inserte el mástil en el zócalo rectangular del chasis, hasta el límite indicado por la flecha roja situada en el lateral del mástil. A continuación, gire la maneta en el sentido de las agujas del reloj, para asegurar que quede bien firme y apretado.

AVISO: Evite pillarse los dedos. Mantenga los dedos apartados del extremo del mástil cuando lo vaya a insertar en el chasis.



4. Compruebe que las patas se abren y cierran con total normalidad.
5. Montaje del actuador:
Eleve el brazo de la grúa y coloque el actuador haciendo coincidir los orificios de las pletinas del mástil con la base del actuador. Introduzca el tornillo por el orificio, y apriete la tuerca.
6. Acople la caja de baterías en la base de carga deslizándola por el rail del mástil. Para extraerla, tire del asa con fuerza hacia arriba y hacia el exterior.
7. Compruebe que el botón rojo de parada de emergencia, situado en la base de carga, no está presionado.
8. Inserte el enchufe del control manual en el lugar correspondiente bajo la base de carga. Para su correcta colocación, debe hacer coincidir la muesca de la clavija del mando con la marca del casquillo.
9. Enchufe la clavija del actuador en su casquillo correspondiente bajo la base de carga. Para su correcta colocación, presione la clavija hacia arriba con fuerza hasta que esté totalmente introducida.
10. Presione arriba y abajo los botones del control manual, y compruebe que el brazo sube y baja correctamente. Ahora la grúa está lista para su uso.

6. Utilización

1. **Ajuste de las patas:** Las patas de la grúa se pueden ajustar a una mayor o menor anchura para facilitar el acceso a la silla de ruedas, al inodoro...etc. Para pasar a través de puertas o por pasillos estrechos, se recomienda cerrar las patas totalmente. Para ajustarlas, presione con el pie el pedal de ajuste de las patas, situado en la parte posterior del mástil. (Fuerza de activación <300N)
Pedal izquierdo = apertura de patas
Pedal derecho = cierre de patas
2. **Ruedas traseras y frenos:** la grúa posee dos ruedas traseras con frenos. Cuando levante el brazo, las ruedas traseras se deben dejar libres; así la grúa podrá moverse hacia el centro de gravedad de la línea de izado. Si los frenos están activados, entonces será el paciente el que se moverá hacia el centro de gravedad, con la consiguiente incomodidad.
3. **Elevación y descenso del brazo.** El movimiento del brazo se consigue con un actuador eléctrico controlado por un sencillo control manual. El control manual tiene dos botones con las flechas ARRIBA y ABAJO (fuerza de activación <5N). El actuador se detiene automáticamente al llegar al límite del recorrido de ambas direcciones. El control manual se conecta a su correspondiente enchufe situado bajo la base de carga de la caja de baterías

4. **Botón de parada de emergencia:** El botón rojo de parada de emergencia está localizado en el frontal de la base de carga de las baterías, y se activa presionándolo (fuerza de activación <105N). De esta forma, se corta toda la energía suministrada a la grúa, que sólo se reactivará al girarlo en el sentido de las flechas. Sólo se puede desarmar girado el botón en sentido de las agujas del reloj y soltándolo.
5. **Última maniobra:** Permite descender el brazo de la grúa automáticamente, en el caso de que se hubiera producido algún fallo en el control de mano. Esta última maniobra se puede realizar de forma manual o eléctrica.
 - Manual: Girando el cilindro de la parte superior del actuador en el sentido de las agujas del reloj, se libera el motor de forma mecánica, permitiendo hacer descender al usuario de forma segura.



- Eléctrica: El botón está situado en la parte inferior de la base de carga de las baterías. Es un pulsador que hay que accionar con una punta fina (la de un bolígrafo, por ejemplo), y que está debajo de la palabra EMERGENCY y con una flecha hacia abajo.
6. **Desplazamiento hacia delante de la grúa y traslado del paciente:** Los desplazamientos de la grúa deben realizarse siempre con el cuidador posicionado de cara al paciente, y agarrando firmemente con las dos manos las asas de empuje de la grúa.
 7. El nivel de ruido de la grúa en uso es de 45,5 db. (A).



7. Carga de baterías

Las baterías vienen montadas dentro de la caja de baterías. Esta tiene su alojamiento en la base de carga, en el mástil. Se cargan con el cable de carga suministrado. Como accesorio se puede disponer de otra base de carga y otra caja de baterías, de manera que una esté recargada continuamente.

1. Conecte el cable de carga al punto de carga de la base de carga.
2. Enchufe el cable a la red (220 V / 240 V).
3. La acción de recargarse es automática y cargará totalmente las baterías por un periodo de 8 ó 12 h.
4. Para hacer funcionar de nuevo la grúa, desconecte primero el cable de carga de la red, y a continuación de la grúa.
5. Las luces indican el estado de carga de las baterías::
 - Luz On en verde → Conexión a red
 - Luz CHARGE en naranja → Las baterías están cargándose
 - La luz CHARGE se apaga cuando las baterías están completamente cargadas.

Antes de descargarse completamente, cada vez que pulse el botón de subida o bajada del control de mano, un pitido le avisará de que tiene opción de hacer un último recorrido mediante el sistema de Última Maniobra.

6. Las baterías están protegidas contra la descarga total mediante una alarma de nivel de carga. El pitido de aviso de carga no sonará si no se está utilizando la grúa. **NO IGNORE ESTA ALARMA DE ADVERTENCIA.** Concluya la operación que esté realizando en es momento, y coloque la grúa a cargar.
7. La carga se realiza de manera automática. Nota: Incluso si el cargador se deja enchufado durante mucho tiempo, no permitirá que las baterías se sobrecarguen.
8. Para volver a poner en funcionamiento la grúa, desconecte el cable de carga.



8. Mantenimiento de las baterías

- Mantenga las baterías completamente cargadas. Ponga la grúa a cargar siempre que no esté en funcionamiento. Si resulta más práctico, ponga la grúa a cargar durante la noche. El cargador no dejará que las baterías se sobrecarguen.
- Nunca almacene la grúa durante largos periodos de tiempo sin realizar cargas periódicas.
- Enchufe primero el cable de carga a la grúa, y después a la red.
- No deje el cable de carga enchufado a la grúa, si no lo va a conectar inmediatamente a la red.
- Nunca desconecte la clavija del cable de carga tirando del cable.

9. Colocación del arnés

Desde la posición de sentado

Fig. 1

Asegúrese de que las cinchas queden hacia fuera. Tire del arnés hacia abajo por la espalda del usuario, hasta que quede la parte superior del orificio para inodoro, a nivel de la espina dorsal del paciente. Compruebe que el arnés queda alineado a la altura de los hombros.

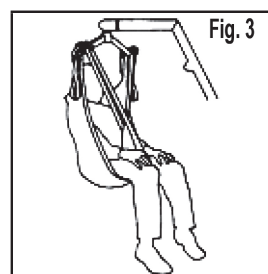
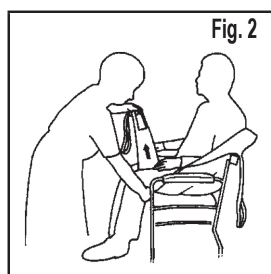
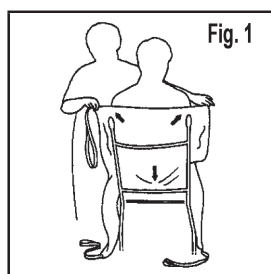
Fig. 2

Levante la pierna del paciente y pase la banda por debajo. Pásela por entre las piernas y tire hacia arriba. Asegúrese de que el arnés no quede arrugado debajo del muslo. Repita el procedimiento con la otra pierna.

Fig. 3

Cruce las bandas por encima de las piernas, y colóquelas en los enganches delanteros de la percha de la grúa.

Eleve la grúa ligeramente. Coloque las bandas más cortas de los hombros, en los enganches traseros de la percha. Mientras realiza esta operación, mueva la grúa hacia el usuario.



RECUERDE: BANDAS LARGAS EN LAS PIERNAS, CORTAS EN LOS HOMBROS.

Desde la posición de tumbado

Gire al cliente hasta colocarlo sobre el arnés, asegurándose de que la parte superior del orificio para inodoro queda a la altura de la base de la espina dorsal.

Cruce las bandas entre las piernas, y proceda a colocar el arnés tal y como se especifica en la posición de sentado, utilizando las bandas de los hombros lo más cortas posibles.



IMPORTANTE: ASEGURESE DE QUE LA CABEZA DEL PACIENTE ESTA SIEMPRE APOYADA

10. Fallos y soluciones

FALLOS	CAUSA	SOLUCIONES
Actuador no funciona	Botón de emergencia presionado Activada la protección contra la descarga total Mala conexión de los elementos de control	Girarlo en el sentido de las flechas Cargar las baterías Colocar las baterías correctamente
Las baterías no se cargan	Batería llena (luz verde)	Verificar alimentación de red
Paro del actuador	Sobrepeso en la grúa Baterías descargadas (pitido al pulsar el control manual: protección contra descarga total activada)	Reducir la carga que soporta el actuador Cargar las baterías

11. Mantenimiento

Todos los productos SUNRISE MEDICAL están diseñados para precisar del menor mantenimiento posible; sin embargo son necesarios algunos controles y revisiones de seguridad.

SUNRISE MEDICAL recomienda que se efectúen diariamente y antes de utilizar la grúa, las siguientes comprobaciones:

- Asegúrese de que las ruedas delanteras de la grúa se mueven con normalidad.
- Asegúrese de que la percha gira y se balancea con libertad de movimientos.
- Compruebe que la percha está firmemente sujeta al brazo.
- Asegúrese de que las patas de la grúa se abren y cierran con total normalidad.
- Compruebe que está utilizando correctamente el control manual.
- Compruebe el buen funcionamiento del botón de parada de emergencia.
- Examine los ganchos para el arnés para determinar si se ha producido un desgaste excesivo. Si tiene dudas, no utilice la grúa.
- Examine los arneses para comprobar que no presentan desgastes ni daños. No use ningún arnés que presente desgastes o daños en las correas de suspensión o en el propio cuerpo del arnés.

SUNRISE MEDICAL recomienda que un servicio técnico autorizado lleve a cabo las siguientes comprobaciones e inspecciones sobre las diferentes partes de la grúa, al menos una vez al año:

- **PERCHA:**
 - Comprobar que la percha gira y se balancea con libertad de movimientos.
 - Comprobar que la percha esté sujeta firmemente al brazo de la grúa.
- **BRAZO:**
 - Comprobar el acople del brazo al mástil.
 - Asegurarse de que el brazo rota libremente sobre su cojinete.
- **MASTIL:**
 - Asegurarse de que el mástil queda correctamente encajado en el zócalo.
 - Comprobar el montaje del actuador eléctrico, ambos extremos fijados con tuerca y tornillo.
- **CAJA DE BATERIAS**
 - Comprobar el correcto funcionamiento del botón de parada de emergencia.
 - Comprobar el enchufe del control manual y del actuador.
- **AJUSTE DE LAS PATAS:** Comprobar que las patas se abren y cierran con normalidad.
- **PIVOTES DE LAS PATAS:**
 - Comprobar que estén bien asegurados.
 - Comprobar que las patas pivotan con libertad de movimientos.
 - Lubricar con aceite de origen mineral en caso de que presenten algún tipo de rigidez.
 - Asegurarse de que no presentan excesiva holgura.
- **RUEDAS DELANTERAS:**
 - Comprobar que están sujetas firmemente a las patas.
 - Comprobar que tanto las ruedas como sus soportes giran con libertad de movimientos.
 - Limpiar cualquier tipo de hebras, hilos, pelos o pelusas que puedan acumular.
 - Lubricar, en caso necesario, con aceite de origen mineral.
- **ACTUADOR ELECTRICO:** Comprobar su correcto funcionamiento, y que no emita ningún ruido extraño.
- **BATERIAS:**
 - Recargar regularmente.
 - Evitar su descarga total.
- **PRUEBA DE CARGA:** Se recomienda que la prueba de carga la efectúe un servicio técnico autorizado.

• **LIMPIEZA:**

- Limpiar con agua y jabón corriente, y/o cualquier desinfectante para superficies duras.
- Evitar el uso de productos de limpieza agresivos o abrasivos, ya que podrían dañar el acabado de la superficie.
- Evitar que los componentes eléctricos entren en contacto con el agua.

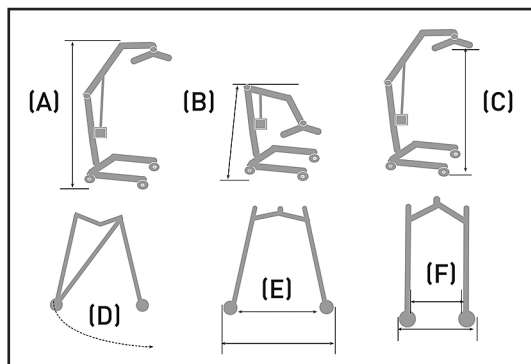
REPUESTOS DISPONIBLES:

Es importante a la hora de solicitar cualquier repuesto el indicar el numero de serie de la grúa, de esta manera se asegura que recibirá el repuesto correcto para su grúa. Los repuestos disponibles son:

- Arnéses
- Control manual
- Actuador
- Percha complet
- Brazo y mástil completo
- Baterías
- Caja de control
- Ruedas
- Chasis completo
- Cargador o cable de carga

12. Especificaciones técnicas

Toma de medidas



	Sunlift Micro (Micro)	Sunlift Mini (G130)	Sunlift Midi (G150)	Sunlift Major (G175)
Peso máximo paciente	130 kg	130 kg	150 kg	175 kg
Longitud total máxima (con ruedas hacia fuera)	1.110 mm	1.130 mm	1.225 mm	1.340 mm
Longitud total mínima (con ruedas hacia dentro)	970 mm	1.065 mm	1.160 mm	1.275 mm
Anchura máxima con patas cerradas	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Altura total máxima (sin carga) A	1.725 mm	1.870 mm	1.940 mm	2.006 mm
Altura total mínima (sin carga) (B)	1.130 mm	1.280 mm	1.285 mm	1.435 mm
Altura máxima de la percha (sin carga) (C)	1.483 mm	1.628 mm	1.688 mm	1.813 mm
Altura mínima de la percha (sin carga)	460 mm	513 mm	555 mm	575 mm
Radio de giro con patas abiertas (D)	1.130 mm	1.240 mm	1.380 mm	1.500 mm
Patas abiertas (E):				
Anchura máxima (externa)	870 mm	940 mm	1.075 mm	1.185 mm
Anchura máxima (interna)	740 mm	810 mm	980 mm	1.105 mm
Patas cerradas (F):				
Anchura máxima (externa)	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Anchura máxima (interna)	465 mm	470 mm	540 mm	520 mm
Altura al borde superior de las patas	100 mm	100 mm	100 mm	110 mm
Altura mínima libre sobre el suelo	20 mm	20 mm	20 mm	15 mm
Ruedas delanteras	75 mm	75 mm	75 mm	75 mm
Ruedas traseras	100 mm	100 mm	100 mm	100 mm
Peso conjunto mástil, brazo y componentes electrónicos	16,6 kg	17,54 kg	17,6 kg	22,75 kg
Peso conjunto de la base	13,34 kg	13,6 kg	15,1 kg	18,1 kg
Peso de las baterías	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg
Baterías	2x12v de gel ácido	2x12v de gel ácido	2x12v de gel ácido	2x12v de gel ácido
Capacidad de las baterías	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph
Corriente entrada cargador	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A
Corriente salida cargador	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph
Protección contra choques eléctricos	Cargador: Clase II Grúa: Fuente de alimentación interna	Cargador: Clase II Grúa: Fuente de alimentación interna	Cargador: Clase II Grúa: Fuente de alimentación interna	Cargador: Clase II Grúa: Fuente de alimentación interna
Grado de protección contra choques	Cargador y grúa: Tipo B	Cargador y grúa: Tipo B	Cargador y grúa: Tipo B	Cargador y grúa: Tipo B

DURABILIDAD DEL PRODUCTO:

- La vida útil de la estructura de las grúas Sunlift es como mínimo 5 años, esta vida se alarga considerablemente con un adecuado mantenimiento.
- La vida útil de las baterías es de entre un año y dos, dependiendo del uso y del número de cargas.
- La vida útil de los arneses es de entre un año y dos, dependiendo del uso y del número de lavados, así como de los detergentes y tipo de agua.
- La vida útil del motor-actuador es de 11.000 ciclos (6 usos al día durante 5 años)

13. Garantía**GARANTÍA DE SUNRISE MEDICAL-SU GARANTÍA**

SUNRISE MEDICAL garantiza este producto por un periodo de dos años, desde la fecha de la factura, tiquet de compra o del albarán de entrega. En todos los productos que incorporen baterías, la garantía de éstas será de 6 meses. La garantía incluye tanto las piezas a sustituir, como la mano de obra y transporte.

Para que la garantía pueda ser aplicada, el usuario debe presentar el producto junto a la factura de compra como indicativo de la fecha de entrega del producto.

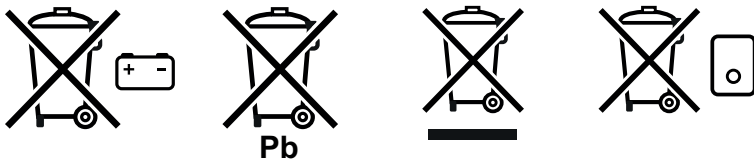
La garantía no cubre los siguientes casos:

- DESGASTE NORMAL POR EL USO, como tapizados, ruedas, arneses, etc.
- ACCIDENTE, como estructuras dobladas, rayones, etc.
- USO INAPROPIADO, o aquellos daños causados por usuarios con un peso superior al indicado en el manual de usuario.
- FALTA DE MANTENIMIENTO, por no seguir las indicaciones para su conservación detalladas en el manual de usuario.
- MODIFICACIONES O REPARACIONES hechos por personas no autorizadas por Sunrise Medical.
- FALTA de FACTURA o DE NUMERO DE SERIE (en los productos seriados).

14. Desecho

El símbolo que se indica abajo significa que, conforme a las leyes y regulaciones locales, su producto no debe desecharse junto con los residuos domésticos. Cuando este producto llegue al final de su vida útil, llévelo al punto de recogida designado por las autoridades locales. La recogida y reciclado de un producto desechado ayuda a preservar los recursos naturales y protege el medioambiente.

Conforme a las recomendaciones mencionadas, antes de desechar el producto, deberá comprobar la propiedad legal del mismo.

**15. Temperatura y humedad de almacenaje**

Temperatura de almacenaje: 0° - 40°

Humedad de almacenaje: 20% a 80%

16. Información Adicional**ENOTA:****Información general para el usuario.**

No seguir estas instrucciones puede resultar en daños físicos, daños al producto o daños para el medio ambiente.

Aviso al usuario y/o paciente: cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto debe comunicarse al fabricante y a la autoridad competente del Estado Miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente.

B4Me - Adaptaciones especiales

Sunrise Medical recomienda encarecidamente que para garantizar que su producto fabricado a través del servicio de sillas personalizadas B4Me funcione según lo previsto por el fabricante; toda la información proporcionada con su producto B4Me se lee y se comprende antes de utilizarlo por primera vez.

Sunrise Medical también recomienda que dicha información no se deseche después de leerla, sino que se guarde de forma segura para futuras referencias.

Combinaciones de dispositivos médicos

Es posible combinar este dispositivo médico con uno o más dispositivos médicos u otros productos. La información sobre qué combinaciones son posibles se encuentra en www.SunriseMedical.es. Todas las combinaciones enumeradas se han validado para cumplir con los Requisitos Generales de Seguridad y Rendimiento, Anexo I No. 14.1 de la Regulación de Dispositivos Médicos 2017/745.

Puede encontrar asesoramiento sobre las combinaciones, y el montaje en www.SunriseMedical.es.

17. Placa de Identificación

	Nombre del producto, número de referencia (SKU)
	Peso del polipasto
	Rango de elevación del polipasto
	Carga máxima
	Marca CE
	Manual de usuario
	Fecha de fabricación
	Número de serie
	Este símbolo significa Dispositivos Médicos
	Dirección del fabricante
	Crashtested de conformidad con: ISO 7176-19:2008.

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE: Hoist			208210423884	
G130		ISO 10535:2006		
130 kg		33.9 kg	1628-513mm	

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE: Hoist			208210423885	
G150		ISO 10535:2006		
150 kg		35.5 kg	1688-555mm	

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE: Hoist			208210423887	
G175		ISO 10535:2006		
175 kg		43.6 kg	1813-575mm	

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE: Hoist			208210423888	
Micro		ISO 10535:2006		
130 kg		32.7 kg	1483-460mm	

If you have any queries about the use, maintenance or safety of your product, please contact your local approved Sunrise Medical service agent. If you do not know of an approved dealer in your area or have any other questions please write or telephone:

Sunrise Medical
Thorns Road
Brierley Hill
West Midlands
DY5 2LD
England
Phone: 0845 605 66 88
Fax: 0845 605 66 89
www.SunriseMedical.co.uk

Contents

1. Introduction 15

2. Recommended use 16

3. Safety instructions 16

4. Characteristics 17

5. Assembly 18

6. Use 18

7. Battery Charging 19

8. Battery maintenance 20

9. User guide for the quickfit sling 20

10. Problems and solutions 21

11. Maintenance 21

12. Technical specifications 22

13. Warranty 23

14. Disposal 23

15. Storage temperature and humidity 23

16. Additional Information 23

17. Nameplate 24

Dealer signature and stamp

1. Introduction

Thank you for choosing a Sunrise Medical product. You are advised to read this instruction manual and in particular the safety recommendations and adjustments to make before using the hoist. If you have any questions about usage, maintenance or safety, please consult an authorised distributor of our products.



IMPORTANT:

DO NOT USE THIS PRODUCT UNTIL YOU HAVE READ AND UNDERSTOOD THIS INSTRUCTION MANUAL



Sunrise Medical has obtained certificate ISO 9001 and ISO 13485, which validates the quality of its products at all times. As the manufacturer, SUNRISE MEDICAL, declares that this product conforms to the Medical Device Regulation (2017/745).

The Sunlift Hoists have the CE mark and meet the following regulations:

- Medical Device Regulation (EU) 2017/745
- UNE-EN ISO 10535:2007, Hoists for the transfer of disabled people. Requirements and tests methods (ISO 10535:2006).
- UNE-EN 12182:2012, Technical aids for disabled people. General requirements and tests methods.
- IEC 60601-1 Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance.
- UNE-EN 61000-4-15:2012, Electromagnetic compatibility (EMC)
- Royal Decree 286/2006, of 10th March, for the protection of the health and safety of workers from the risks related to exposure to noise. Prevention Service Mutuاليا S.L
- UNE-EN 614-1, Safety and Ergonomics.

Electrical specifications

12-volt batteries, rechargeable sealed lead-acid type.
 Battery capacity 2.9 amp-hours.
 Nominal input of charger 230 VCA 50/60 Hz
 Nominal output of charger 27.4/29.0 vcc@0.8a
 Protection against electric shock
 Charger – class II
 Degree of protection IPX4

Elevator – internal power source
 Degree of protection against electric shock
 Charger – type B
 Lift – type B
 Use of sling/Oxford type/sunrise with grey loop
 Operational environment:> +5° < +40° C.

In conditions other than this environment, performance and safety may be compromised.

The varieties of fitting variants, as well as the modular design, mean that it can be used by those who cannot walk or have limited mobility because of:

Indications

The following specific indications are determined:

- Hemiplegia
- Amputations
- Neurological disease pattern
- Tetraplegia
- MS
- Trauma
- Cerebral Polis
- Muscle Dystrophy

Contraindications

The mobile hoists shall not be used in case of:

- There are no restrictions for the mentioned indications

2. Recommended use

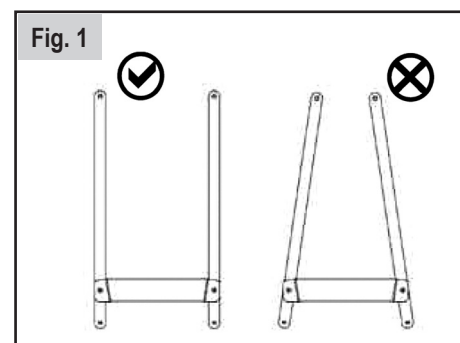
The hoists are designed for moving and lifting patients. They must always be operated by a healthcare professional or a user instructed in their operation and safety. They are suitable for moving and lifting patients both in domestic settings and at hospitals or residential homes (depending on the specification of the model).

3. Safety instructions

- Always familiarise yourself with the controls and safety devices on your hoist before using it to lift a patient.
- Use only slings recommended for use with this hoist.
- Never force any control or safety device. All controls are easy to use and do not require any great physical force.
- Do not use hoists in showers.
- Do not charge hoists in bathrooms.
- Do not use these hoists for any purpose other than lifting and moving patients.
- For your safety please pay special attention to the yellow triangular warning labels indicating the areas where there is a danger of finger entrapment.
- Use the hoist only as per the instructions in this manual.

Before and during each use of the hoist:

- Use the hoist only on flat, smooth surfaces.
- Please be aware that the physical forces required to move the hoist when laden on carpeted or uneven and rough textured surfaces will be greater than those required on a flat or smooth surface. Careful planning of the lifting operation is recommended in these environments to avoid potential damage to the hoist due to heavy handling
- Always check before use that the sling is of a type and size suitable for the patient.
- Do not use the lift until you have checked that the actuator is secured at both ends by a bolt and nut.
- Check the parallelism of the legs of the hoist. If the legs are turned inwards, see Fig.1 (by more than 3 degrees) and not parallel, (the legs closed position(F) as described in Technical Specifications section) and dimension F is reduced by more than 100 mm **DO NOT** use the hoist in this position.
- Always check that the safe working load of the hoist is sufficient for the weight of the patient.
- Adjust sling as per the relevant instructions for use.
- Do not lift the patient until you have ensured that the patient's hands are kept within the harness, making sure the patient does not hold on to the actuator or the hoist's mobile joints.
- When lifting or lowering the patient, the attendant and hoist operator must keep his or her hands away from the actuator and the connecting and turning parts between the arm and the mast.
- Before moving a patient ensure that they are comfortable and as close as possible to the floor.
- Move the hoist with care: there is a risk of crushing the feet between the base of the hoist and the floor.
- To push the hoist along use the push handle on the mast, and never the mast itself, the boom or the patient.
- When transporting a patient never move the hoist at more than 3 kph or 0.8 metres per second.
- Do not try to push the hoist over any obstacle which its front castors cannot easily overcome.
- Do not use the hoist on inclines of more than approx. 5°. SUNRISE MEDICAL recommends that the aid of a third person be enlisted when moving patients on slopes.
- Never leave the hoist with a patient unattended on a slope.



4. Characteristics



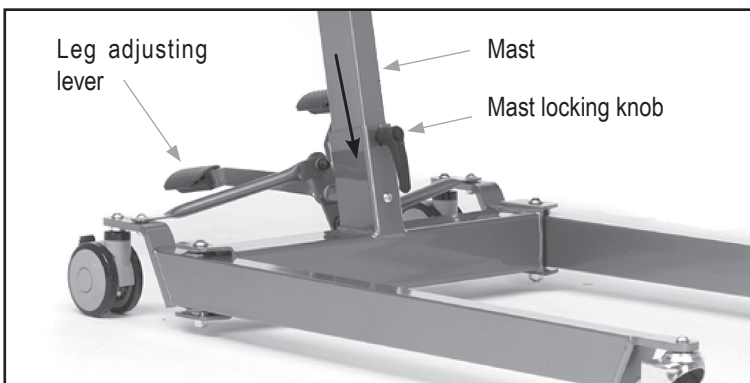
5. Assembly

Open the box carefully in a large open space. The box contains:

- Main chassis with 4 castors
- Mast assembly with boom and spreader bar, and charger base
- Electric actuator
- Hand control
- Batteries
- Charger cable

1. Remove all parts from the box and lay them out on the floor. Some parts are heavy and may require two people to lift them.
2. Engage the brakes on the rear castors of the chassis.
3. Insert the mast into the rectangular plinth in the chassis as far as the red arrow on its side. Then turn the handle clockwise to ensure that it is firmly secured.

WARNING: keep your fingers away from the end of the mast when inserting it into the chassis.



4. Check that the legs open and close normally.
5. Assembly of the actuator:
Elevate the lift boom and place the actuator so that the holes in the mast plates are aligned with the actuator base. Insert the bolt through and hole and tighten the nut
6. Connect the batteries box into the base by sliding it along the rail of the mast. To remove the battery box, pull it upwards by the handle and then push it towards the outside.
7. Check that the red emergency stop button on the charger base is not pressed.
8. Insert the plug of the hand control into its receiving socket under the charger base.
9. Plug the actuator into its socket under the charger base. For a correct positioning firmly press the pin up until completely inserted in place.
10. Push the hand control buttons up and down and check that the boom moves up and down properly. The hoist is now ready for use.

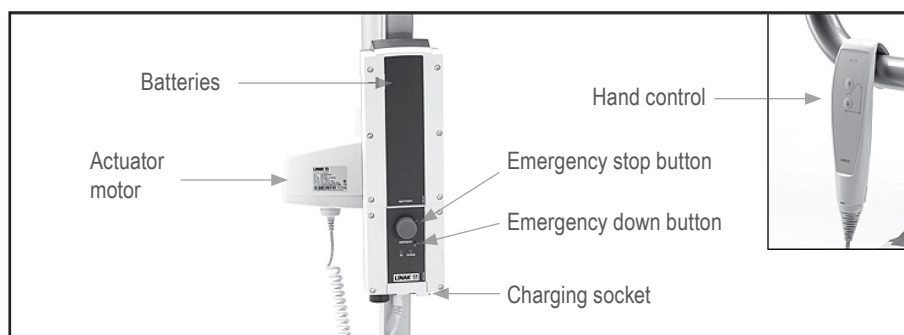
6. Use

1. **Leg adjustment:** The legs of the hoist can be moved apart or closer together to facilitate access to a wheelchair, toilet, etc. When going through narrow doorways or passageways the legs should be fully closed. Adjust them by pressing downwards on the foot pedal. (Operation force <300N)
Right pedal = legs fully closed
Left pedal = legs fully open
2. **Rear castors and braking:** The hoist has two rear braked castors. The rear castors must be left free when the boom is raised so that the hoist can move towards the centre of gravity of the hoisting line. If the brakes are engaged it will be the patient who moves towards the centre of gravity, which may cause discomfort.
3. **Raising and lowering the boom:** Boom movement is via an electric actuator controlled by a simple hand control unit. This unit has two buttons marked with arrows UP and DOWN (Operation force<5N). The actuator stops automatically at the end of its travel in both directions. The hand control unit is connected to a socket under the battery box charger base.
4. **Emergency stop button:** The red emergency stop button in the frontal of the battery charger base cuts all power to the hoist. (Operation force <105N). Power cannot be restored until the button is turned in the sense of the arrows. It will be reset by twisting the button clockwise and releasing.

5. **Emergency down:** This allows you to automatically lower the hoist's mast, if the hand control should fail. This last manoeuvre can be done both manually and electronically.
- **Manually:** by twisting the cylinder at the top of the actuator clock-wise, the engine is released mechanically, allowing safe descent of the user.



- **Electronically:** the button is located under the battery charger base. It is a switch that requires operation with a fine point (such as a pen, for instance), and can be found under the word EMERGENCY, with an arrow pointing down.
6. **Mobilising the hoist and patient transfer:** Mobilising the hoist must always be performed with the caregiver firmly holding both push handles. Transfer of the patient should be performed with the patient slung in front of the caregiver
7. The noise level of the hoist in use is 45.5 db (A).



7. Battery Charging

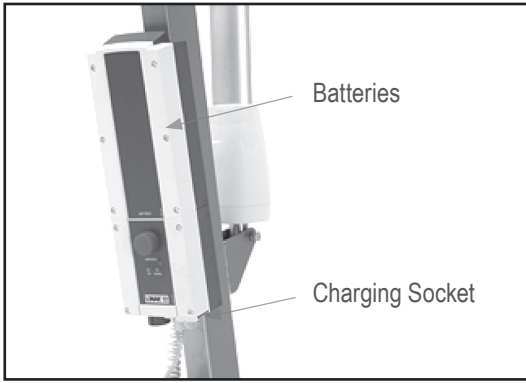
Charging the battery

Batteries are fitted in a battery case which fits into the charger base on the mast. Charge the batteries with the charger cable provided. An additional charger base and battery are available as accessories, enabling one to be recharging at all times.

1. Connect the charger cable to the charging socket on the charger base.
2. Connect the cable to the mains (220V/ 240 V).
3. Recharging is automatic. A full battery charge lasts between 8 and 12 hours.
4. To use the hoist, first disconnect the charger cable from the mains, and then from the hoist.
5. The lights indicate the charge of the batteries:
 - "ON" green light c Connected to the mains
 - "CHARGE" orange light c Batteries are charging
 - "CHARGE" light will turn off once batteries reach full charge

Before battery is completely discharged, every time you push the lift/descend button in the hand control, a beep will warn you that you can perform one last action using the Emergency down button.

6. The batteries are protected from fully discharging by a charge level alarm. If the hoist is not in use, the warning beep will not sound. **DO NOT IGNORE THIS WARNING SIGNAL.** Finish the operation you are carrying out when it goes off and then connect the hoist for recharging.
7. The recharging is done automatically. Note: Even if the charger is left connected for a long time, it will not allow the batteries to over-charge.
8. In order to operate the hoist again, please disconnect the charger cable



8. Battery maintenance

- Keep batteries fully charged. When the hoist is not in use, keep it charging. Batteries may also be recharged overnight if this is more practical: the charger will not allow the batteries to be overcharged.
- Charge batteries regularly even if the hoist is not used for a long period.
- Connect the charger cable first to the hoist and then to the mains.
- Do not leave the charger cable plugged into the hoist if it is not to be connected immediately to the mains.
- Never unplug the charger cable by pulling on the cable.

9. User guide for the quickfit sling

From a sitting position

Fig. 1

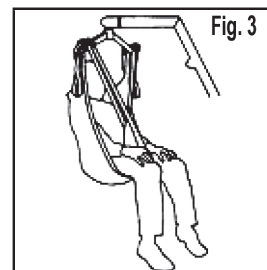
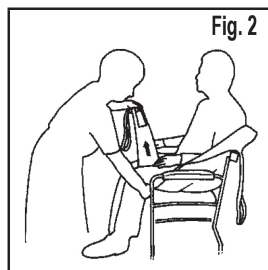
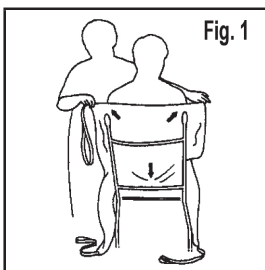
Ensure that the straps face outward. Pull the sling down over the user's back until the top of the toilet seat opening is at the small of the back. Check that the sling is aligned properly at shoulder height.

Fig. 2

Lift the patient's leg and slip the strap under it and pull it up between their legs, ensuring that the sling is not creased under the thigh. Repeat the procedure with the other leg.

Fig. 3

Cross the straps over the legs and attach them to the front hooks on the hoist spreader bar. Raise the hoist slightly and attach the shorter, shoulder straps to the spreader bar. Move the hoist towards the patient while doing this.



REMEMBER: THE LONG STRAPS ARE FOR THE LEGS, AND THE SHORT ONES FOR THE SHOULDERS.

From a lying position

Roll the patient over onto the sling, ensuring that the top of the toilet seat opening is at the small of the back.

Cross the straps under the patient's legs and fit the sling as indicated for the sitting position, keeping the shoulder straps as short as possible.



NB: ENSURE THAT THE PATIENT'S HEAD IS SUPPORTED AT ALL TIMES

10. Problems and solutions

PROBLEM	CAUSE	SOLUTION
Actuator does not work	Emergency button pressed Total battery discharge protection activated Poor connection of the control plug	Turn it in the sense of the arrows Charge the batteries Reinsert the control plug
Batteries do not charge	Fully charged battery (green light)	Verify power source
The actuator stops	Overload in the hoist Batteries discharged (sound warning when pressing the hand control: protection against total discharge activated)	Reduce the load on the actuator Charge batteries

11. Maintenance

All SUNRISE MEDICAL products are designed for minimal maintenance, but some regular safety checks are necessary. SUNRISE MEDICAL recommends that the following checks be made every day, before the hoist is used.

- Ensure that the front castors of the hoist move normally.
- Ensure that the spreader bar rotated and rocks freely.
- Check that the spreader bar is securely attached to the boom.
- Ensure that the legs of the hoist open and close normally.
- Ensure that the hand control unit is being used properly.
- Check that the emergency stop button works properly.
- Check for wear on the hooks. Do not use slings which show signs of wear or damage in the lifting straps or sling body.

SUNRISE MEDICAL recommends that the following parts of hoists be serviced by an authorised technician at least once a year:

- **SPREADER BAR**
 - Check that the spreader bar rotates and rocks freely
 - Check that the spreader bar is securely attached to the hoist boom
- **BOOM**
 - Check the coupling between boom and mast
 - Check that the boom rotates fully on its bearing
- **MAST**
 - Check that the mast is properly fitted into its plinth
 - Check the electrical actuator assembly, both ends fixed with nut and bolt.
- **BATTERY CASE**
 - Check that the emergency stop button works properly
 - Check the plug of the hand control unit and actuator
- **LEG ADJUSTMENT:** Check legs open and close smoothly.
- **LEG PIVOTS**
 - Check that these are firmly secured
 - Check that the legs pivot freely
 - If they are stiff, lubricate them with mineral oil
 - Check for excessive play
- **FRONT CASTORS**
 - Check that these are firmly secured to the legs
 - Check that castors and their supports rotate freely
 - Clean away any threads, hairs or fluff which might have built up.
 - Lubricate with mineral oil if necessary
- **ELECTRIC ACTUATOR :** Check that this works properly and without any abnormal noises
- **BATTERIES**
 - Recharge regularly
 - Do not allow them to become completely discharged
- **CHARGE TEST :** The charge test should be performed by an authorised service technician

• **CLEANING**

- Clean with ordinary soap and water or a disinfectant for hard surfaces
- Do not use aggressive or abrasive cleaners, as the surface finish might be damaged
- Do not allow water to come into contact with electrical components

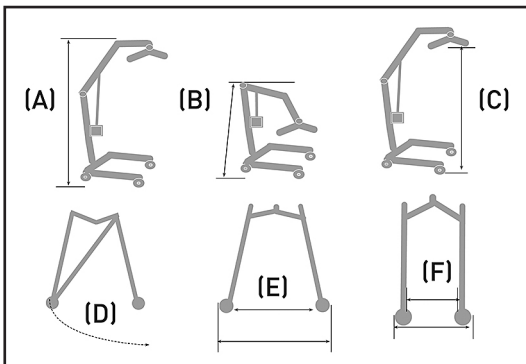
AVAILABLE SPARE PARTS:

When ordering spare parts it is important to indicate the hoist's series number to ensure that you receive the right spare part for your hoist. The available spare parts are:

- Harnesses
- Batteries
- Joystick
- Control box
- Actuator
- Wheels
- Complete hanger
- Complete chassis
- Complete arm and mast
- Charger or charging lead

12. Technical specifications

Measurements



	Sunlift Micro (Micro)	Sunlift Mini (G130)	Sunlift Midi (G150)	Sunlift Major (G175)
Safe working load	130 kg	130 kg	150 kg	175 kg
Max total length (with wheels facing outwards)	1.110 mm	1.130 mm	1.225 mm	1.340 mm
Min total length (with wheels facing inwards)	970 mm	1.065 mm	1.160 mm	1.275 mm
Max width with legs closed	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Max height (without load) A	1.725 mm	1.870 mm	1.940 mm	2.006 mm
Min height (without load) (B)	1.725 mm	1.870 mm	1.940 mm	2.006 mm
Max spreader bar height (without load) (C)	1.483 mm	1.628 mm	1.688 mm	1.813 mm
Min spreader bar height (without load)	460 mm	513 mm	555 mm	575 mm
Turning radius with legs open (D)	1.130 mm	1.240 mm	1.380 mm	1.500 mm
Legs open (E):				
Max width (external)	870 mm	940 mm	1.075 mm	1.185 mm
Max width (internal)	740 mm	810 mm	980 mm	1.105 mm
Legs closed (F):				
Max width (external)	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Max width (internal)	465 mm	470 mm	540 mm	520 mm
Total leg height	100 mm	100 mm	100 mm	110 mm
Ground clearance	20 mm	20 mm	20 mm	15 mm
Castor wheels	75 mm	75 mm	75 mm	75 mm
Rear wheels	100 mm	100 mm	100 mm	100 mm
Mast, boom and electric components assembly weight	16,6 kg	17,54 kg	17,6 kg	22,75 kg
Base assembly weight	13,34 kg	13,6 kg	15,1 kg	18,1 kg
Batteries weight	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg
Batteries	2x12v acid gel	2x12v acid gel	2x12v acid gel	2x12v acid gel
Batteries capacity	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph
Charger input	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A
Charger output	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph
Electric shock protection	Charger: Clase II Hoist: Internal power source	Charger: Clase II Hoist: Internal power source	Charger: Clase II Hoist: Internal power source	Charger: Clase II Hoist: Internal power source
Degree of shock protection	Charger and hoist: Type B	Charger and hoist: Type B	Charger and hoist: Type B	Charger and hoist: Type B

PRODUCT DURABILITY

- The life expectancy of the structure of SUNLIFT hoists is a minimum of 5 years, this life can be extended considerably with proper maintenance.
- The service life of the batteries is of one to two years depending on usage and the number of times they are recharged.
- The service life of the harnesses is of one to two years depending on usage and the number of times they are washed, as well as the detergents used and type of water.
- The life expectancy of the motor-actuator is 11,000 cycles (6 uses per day for 5 years)

13. Warranty

SUNRISE MEDICAL guarantees this product for two years as from the date indicated on the invoice, receipt or delivery note. For products containing batteries, the battery warranty is 6 months. This warranty covers parts in need of replacement, labour and transport. In warranty claims the user must submit the product and the purchase invoice as proof of delivery date.

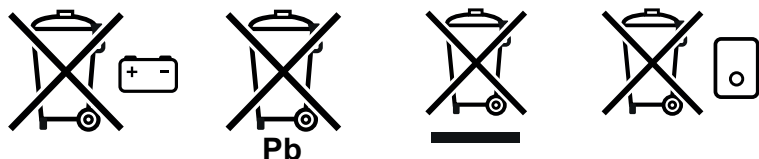
This warranty does not cover:

- NORMAL WEAR AND TEAR, e.g. on upholstery, tyres, inner tubes, rims, wheels, fabric, etc.
- ACCIDENTS, e.g. bent structures, scratches, flat tyres, etc.
- IMPROPER USE and damage caused by users who weigh more than the weight limit indicated in the user's manual.
- LACK OF MAINTENANCE and failure to follow the conservation instructions in the user's manual.
- MODIFICATIONS or REPAIRS carried out by persons not authorised by Sunrise Medical.
- PRODUCTS WITH NO INVOICE OR SERIAL NUMBER (when appropriate).

14. Disposal

The symbols below mean that in accordance with local laws and regulations your product should be disposed of separately from household waste. When this product reaches the end of its service life, take it to the collection point designated by local authorities. Separate collection and recycling of your product at the time of disposal will help conserve natural resources and ensure that it is recycled in a manner that protects the environment.

Ensure you are the legal owner of the product prior to arranging for its disposal in accordance with the above recommendations.



15. Storage temperature and humidity

Storage temperature: 0° - 40°
Storage humidity: 20% - 80%

16. Additional Information

NOTE:

General user advice.

Not following these instructions may result in physical injury, damage to the product or damage to the environment!

Notice to the user and/or patient: Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or patient is established.

B4Me special adaptations

Sunrise Medical strongly recommends that in order to ensure that your B4Me product operates, and performs as intended by the manufacturer; all the user information supplied with your B4Me product is read and understood, before the product is first used.










Sunrise Medical also recommends that the user information is not discarded after reading it, but it is kept safely stored for future reference.











Medical Device Combinations











It may be possible to combine this Medical device with one or more other Medical Device or other product. Information on which combinations are possible can be found at www.Sunrisemedical.co.uk. All combinations listed have been validated to meet the General Safety and Performance Requirements, Annex I Nr. 14.1 of the Medical Device Regulation 2017/745.











Guidance on the combination, such as mounting, can be found at www.SunriseMedical.co.uk.











17. Nameplate

MICRO / G130E / G150 / G175	Product Name/SKU Number.
	Hoist weight
	Hoist lift range
	Load Maximum.
	CE Mark.
	User's Guide.
 XXXX-XX-XX	Date of manufacture.
	Serial number.
	This symbol means Medical Device.
	Manufacturer's address.
ISO 10535:2006	Tested according to ISO 10535:2006

	 Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	 2021-04-19
TYPE: G130	Hoist	 208210423884
ISO 10535:2006		
 130 kg	 33.9 kg	 1628-513mm
  		

	 Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	 2021-04-19
TYPE: G150	Hoist	 208210423885
ISO 10535:2006		
 150 kg	 35.5 kg	 1688-555mm
  		

	 Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	 2021-04-19
TYPE: G175	Hoist	 208210423887
ISO 10535:2006		
 175 kg	 43.6 kg	 1813-575mm
  		

	 Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	 2021-04-19
TYPE: Micro	Hoist	 208210423888
ISO 10535:2006		
 130 kg	 32.7 kg	 1483-460mm
  		

Se tiver dúvidas sobre a utilização, a manutenção ou a segurança da produto, contacte o agente de serviço local autorizado pela Sunrise Medical. Se não conhecer nenhum agente autorizado na sua zona de residência ou se tiver qualquer outra dúvida, escreva-nos ou contacte-nos por telefone:

Sunrise Medical
Polígono Bakiola, 41
48498 Arrankudiaga,
Vizcaya
Espanha
Telefone: 00 351 224 882 712
Fax: 00 351 224 880 063
www.sunrisemedical.pt

Índice

1. Introdução	26
2. Utilização recomendada	27
3. Conselhos de segurança	27
4. Características	28
5. Montagem	29
6. Utilização	29
7. Carga de baterias	30
8. Manutenção das baterias	31
9. Colocação da cesta	31
10. Falhas e soluções	32
11. Manutenção	32
12. Especificações técnicas	33
13. Garantia da Sunrise Medical	34
14. Eliminação	34
15. Temperatura e humidade de armazenagem	34
16. Informação Adicional	34
17. Placa de nome	35

Assinatura e carimbo do fornecedor

1. Introdução

Obrigado por optar por um produto da Sunrise Medical. Aconselhamos a ler este manual de instruções e, em particular, as recomendações e configurações de segurança a efectuar antes de usar o dispositivo de elevação. Se tiver dúvidas quanto à utilização, manutenção ou segurança, consulte um distribuidor autorizado dos nossos produtos.



IMPORTANTE:

NÃO USE ESTE PRODUTO ANTES DE TER LIDO E COMPREENDIDO ESTE MANUAL DE INSTRUÇÕES



A Sunrise Medical recebeu um certificado ISO 9001 e ISO 13485 o que valida a qualidade dos seus produtos em todas as circunstâncias. Como fabricante, a SUNRISE MEDICAL, declara que as este produto estão em conformidade com o Regulamento de Dispositivos Médicos (2017/745).

Os dispositivos de elevação Sunlift têm a marca da CE e respeitam as seguintes directivas da CE:

- Regulamento de dispositivos médicos (EU) 2017/745
- UNE-EN ISO 10535:2007, Gruas para a transferência de pessoas com incapacidade. Requisitos e métodos de ensaio. (ISO 10535:2006). IBV, Instituto de Biomecánica de Valencia
- UNE-EN 12182:2012, Produtos de apoio para pessoas com incapacidade. Requisitos gerais e métodos de ensaio. IBV, Instituto de Biomecánica de Valencia
- IEC 60601-1 Equipamentos eletromédicos - Parte 1: Requisitos gerais para a segurança básica e funcionamento essencial.
- UNE-EN 61000-4-15:2012 Compatibilidade eletromagnética (CEM). ITA, Instituto Tecnológico de Aragón
- REAL DECRETO 286/2006, de 10 de março, sobre a proteção da saúde e da segurança dos trabalhadores contra os riscos relacionados com a exposição ao ruído. Serviço de Prevenção de Mutua S.L
- UNE-EN 614-1 Sobre Segurança e Ergonomia

Especificaciones eléctricas

Baterías 12 voltios, tipo de ácido plomo selladas recargables
 Capacidad de la batería 2,9 amperios hora
 Entrada nominal del cargador 230 vca 50/60 Hz
 Salida nominal del cargador 27,4/29,0 vcc@0,8a
 Protección frente a descargas eléctricas
 Cargador – clase II
 Grado de protección IPX4

Elevador – fuente de alimentación interna
 Grado de protección frente a descargas
 Cargador – tipo B
 Elevador – tipo B
 Uso de eslinga/tipo Oxford/sunrise con bucle gris
 Entorno de funcionamiento:>+5° <+40°.

En condiciones distintas a este entorno, la funcionalidad y la seguridad pueden verse comprometidas.

As variedades de variantes de adaptação, bem como o design modular, significam que pode ser usado por aqueles que não podem andar ou têm mobilidade limitada devido a:

Indicações

Foram determinadas as seguintes indicações específicas:

- Hemiplegia
- Amputação
- Padrão de doenças neurológicas
- Tetraplegia
- Esclerose múltipla
- Trauma
- Paralisia cerebral
- Distrofia muscular

Contraindicações

A cadeira de rodas não deverá ser utilizada em caso de [R2]:

- Não existem restrições para as indicações mencionadas

2. Utilização recomendada

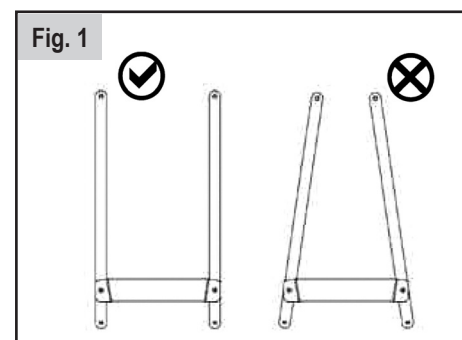
Os dispositivos de elevação foram concebidos para mover e levantar pacientes. Devem ser sempre manejados por um profissional de cuidados de saúde ou por um utilizador familiarizado com a sua operação e segurança. São adequados para mover e levantar pacientes em ambiente doméstico e em hospitais ou lares da terceira idade (em função das especificações do modelo).

3. Conselhos de segurança

- É preciso familiarizar-se sempre com os comandos e os dispositivos de segurança do seu elevador de transferência antes de iniciar o processo de levantamento do paciente.
- Não utilize outras cestas que as recomendadas para a utilização com o elevador de transferência.
- Não force nunca um controlo ou um dispositivo de segurança. Todos os controlos são fáceis de utilizar e não necessitam uma força física excessiva para o seu accionamento.
- Não utilize elevadores de transferência no chuveiro.
- Não carregue o elevador de transferência na casa de banho.
- Não utilize o elevador de transferência para outro fim que não seja a elevação e deslocação de pacientes.
- Preste especial atenção aos triângulos amarelos que indicam as zonas com possíveis riscos de magoar/ entalar os dedos
- Realize sempre as operações de levantamento segundo a instruções detalladas neste manual.

Antes e durante a utilização da grua:

- Utilize sempre o elevador de transferência sobre um terreno plano e liso.
- Tenha atenção que a força necessária para manejar a grua sobre superfícies irregulares ou com carpetes, pode ser maior do que a necessária para exercer sobre superfícies lisas. Nestes casos recomendamos para utilizar a grua um especial cuidado para evitar danos.
- Verifique sempre se a carga útil de segurança do elevador de transferência está ajustada ao peso do paciente.
- Não use o elevador até confirmar se o actuador está fixo em ambas as extremidades com parafuso e porca.
- Verifique o paralelismo das pernas da grua. Se as pernas estão dobradas para dentro mais de 3° (ver Fig. 1) e não estão paralelas (ver figura (F) da secção Especificações técnicas determinar a posição de "pernas fechadas"), e a medida F é reduzida em mais de 100mm, não utilize a grua.
- Comprove diariamente antes da sua utilização que a cesta, o seu tamanho e características são os adequados para o paciente.
- Ajuste sempre a cesta conforme as instruções de utilização.
- Não utilize nunca uma cesta gasta ou deteriorada.
- Não levante o paciente até se assegurar que as mãos do paciente estão dentro do arnês, de modo a que o paciente não se agarre ao actuador ou às juntas móveis do aparelho.
- Quando levantar ou baixar o paciente, o assistente e operador do aparelho devem manter as mãos afastadas do actuador e das peças de ligação e rotativas entre o braço e o mastro.
- Não levante o paciente se os travões das rodas traseiras estão activados.
- Antes de deslocar o paciente, este deve de estar numa posição cómoda o mais próximo possível do chão.
- Mova o dispositivo de elevação com cuidado: existe o risco de poder ficar com os pés entalados entre a base do aparelho e o chão.
- Não tente deslocar o elevador de transferência empurrando o mastro, o braço ou o paciente. Para a deslocação do elevador de transferência utilize as asas do mastro.
- Não empurre o elevador de transferência carregado com paciente a mais de 3 km/h, ou 0,8 m/s.
- Não tente passar com o elevador de transferência por cima de um obstáculo sem que as rodas de direcção não possam passar com facilidade.
- Não utilize o elevador de transferência num declive de mais de 5° . A Sunrise Medical recomenda a ajuda de uma terceira pessoa para levar o paciente por um declive.
- Não deixe nunca o elevador de transferência com o paciente sobre uma superfície inclinada.



4. Características

PORTUGUÊS

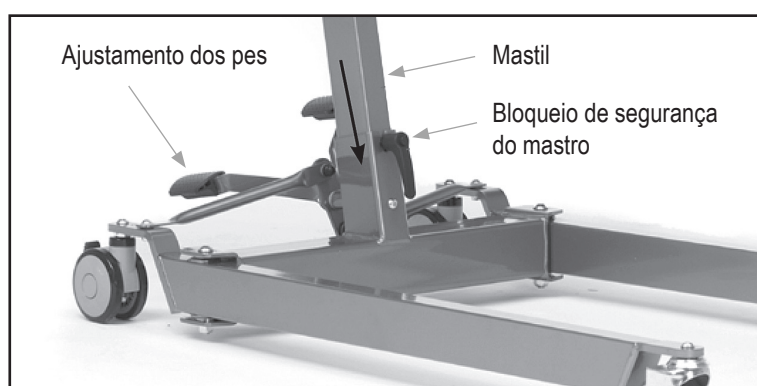


5. Montagem

Coloque a caixa numa zona espaçosa e abra-a com cuidado. A caixa contém:

- Chassis principal com 4 rodas
 - Conjunto do mastro com braço e trólei, e base de carga das baterias
 - Accionador eléctrico
 - Comando de controlo manual
 - Baterias
 - Cabo do carregador
1. Desmonte todas as partes da caixa e coloque-os no chão. Algumas das partes são pesadas e pode ser necessária a ajuda de outra pessoa para as levantar.
 2. Active os travões das rodas traseiras do chassis.
 3. Monte o mastro na base rectangular do chassis, até ao limite indicado pela seta vermelha situada no lateral do mastro. A seguir, gire a maneta no sentido dos ponteiros do relógio para assegurar que fica bem firme e apertado.

AVISO: não prender os dedos. Mantenha os dedos longe da ponta do mastro quando insere no chassi.



4. Verifique se os pés se abrem e se fecham normalmente.
5. Montagem do accionador:
Eleve o braço do elevador e coloque o actuador de modo a que os orifícios nas placas do mastro fiquem alinhadas com a base do actuador. Insira o parafuso através do orifício e aperte a porca.
6. Acople a caixa das baterias na base de carga, deslizando-a pelo carril do mastro. Para desmontá-la, puxe a asa para cima e para o exterior com força.
7. Assegure-se de que o botão vermelho de parada de emergência, situado na base da carga não está carregado.
8. Ponha a tomada de controlo manual no lugar correspondente por baixo da carga. Para a sua correcta colocação, deve fazer coincidir a marca da ficha do comando com a marca do casquilho.
9. Ligue a chaveta do accionador no casquilho correspondente por baixo da base de carga. Para a sua colocação correcta, prima firmemente o pino até o inserir completamente.
10. Carregue para cima e para baixo os botões do controlo manual e verifique se o braço sobe e desce correctamente. O elevador de transferência fica assim preparado para ser utilizado.

6. Utilização

1. Regulação dos pés. Os pés do Elevador de Transferência podem ser regulados para uma maior ou menor largura, afim de facilitar o acesso da cadeira de rodas à sanita, etc. Para passar através das portas ou por corredores estreitos, recomenda-se fechar totalmente os pés. Para a regular, aperte com o pé o pedal de regulação dos pés, situado na parte traseira do mastro. (Força de ativação <300N)
Pedal esquerdo = abertura dos pés
Pedal direito = fecho dos pés
2. Rodas traseiras e travões. O elevador de transferência está dotado de duas rodas traseiras com travões. Quando levantar o braço, as rodas traseiras devem ficar livres, para o elevador de transferência poder deslocar-se para o centro de gravidade da linha de elevação. Com travões activados, é o paciente que se vai mover até ao centro de gravidade, com a consequente falta de comodidade.
3. Elevação e descida do braço: O movimento do braço consegue-se com um accionador eléctrico controlado por um simples comando manual. O comando manual leva dois botões com setas PARA CIMA e PARA BAIXO (Força de ativação <5N). O accionador pára automaticamente quando chega ao limite do percurso dos dois sentidos. O comando conecta-se à tomada correspondente, situada por baixo da base de carga da caixa de baterias.

4. **Botão de parada de emergência.** O botão vermelho de parada de emergência está situado na parte dianteira da base de carga das baterias e activa-se quando se carrega (força de ativação < 105N). Desta forma corta-se toda a energia fornecida ao elevador de transferência, que só se reactiva girando-o para o sentido das setas. Só se pode desarmar girando o botão no sentido dos ponteiros do relógio e soltando-o.
5. **Última manobra.** Isto permite-lhe baixar automaticamente o mastro do elevador, caso o controlo manual não funcione. Esta última manobra pode ser efectuada manual ou electronicamente.
 - **Manualmente:** Rodando o cilindro no tipo do actuador para a direita, o motor é desbloqueado manualmente, permitindo descer o utilizador com segurança.



- **Electronicamente:** O botão encontra-se na base do carregador da bateria. É um interruptor que deve ser activado com um objecto de ponta fina (como uma caneta) e que se encontra sob a palavra EMERGENCY (EMERGÊNCIA), com uma seta apontando para baixo.
6. **Deslocação para a frente da grua e transferência do paciente:** as deslocações da grua devem ser realizadas sempre com o assistente posicionado de cara para o paciente, e agarrado firmemente com as mãos nas asas de empurrar da grua.
 7. O nível de ruído do guindaste em uso é de 45,5 dB (A).



7. Carga de baterias

As baterias estão montadas na caixa de baterias. Esta está situada na base da carga, no mastro. Carregue as baterias com o cabo do carregador fornecido. Pode-se dispor de outra base de carga e de outra caixa de baterias, para ficar uma delas continuamente em carga.

1. Ligue o cabo do carregador no ponto de carga da base.
2. Ligue o cabo à rede (220 V / 240 V).
3. A carga é automática e as baterias carregam-se totalmente durante 8 ou 12 horas.
4. Para fazer funcionar novamente o elevador de transferência, desligue primeiro o cabo do carregador da rede e depois do elevador de transferência.
5. As luzes indicam o estado de carga das baterias:
 - Luz verde "ON" → Ligado à corrente
 - Luz laranja "CHARGE" (CARREGAR) → As baterias estão a carregar
 - A luz "CHARGE" (CARREGAR) desliga-se quando as baterias estiverem completamente carregadas

Antes da bateria ficar completamente descarregada, sempre que premir o botão levantar/baixar no controlo manual, um sinal sonoro indica que pode efectuar uma última acção com o botão de descida de emergência.

6. As baterias estão protegidas contra a descarga total por meio de um alarme de nível de carga. Se não utilizar o elevador, o sinal sonoro não é emitido. NÃO IGNORE O ALARME SONORO. Conclua a operação que está realizando no momento e coloque a grua a recarregar.
7. A carga realiza-se de maneira automática. Nota: Se o carregador estiver ligado muito tempo não haverá risco de as baterias se sobrecarregarem.
8. Para operar de novo o elevador, desligue o cabo do carregador



8. Manutenção das baterias

- Mantenha as baterias completamente carregadas. Ponha sempre as baterias a carregar quando o elevador de transferência não estiver a funcionar.
- Nunca guarde o elevador de transferência durante muito tempo sem fazer cargas periódicas.
- Ligue primeiro o cabo do carregador ao elevador de transferência e depois à rede.
- Não deixe o cabo do carregador ligado ao elevador de transferência quando não o vai ligar à rede.
- Nunca puxe o fio para desligar a chaveta do cabo do carregador.

9. Colocação da cesta

Na posição sentada

Fig. 1

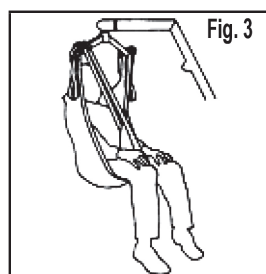
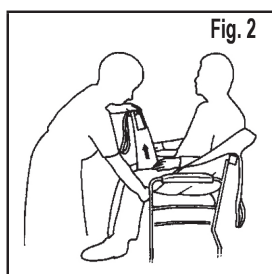
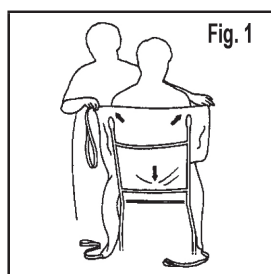
Assegure-se de que as cilhas ficam para fora. Puxe a cesta para baixo pelas costas do usuário, até ficar a parte superior do orifício para a sanita, ao nível da espinha dorsal do paciente. Verifique que a cesta fica alinhada à altura dos ombros.

Fig. 2

Levante a perna do paciente e passe a cinta por baixo. Passe-a entre as pernas e tire para cima. Assegure-se de que a cesta não fica dobrada por baixo das coxas. Repita o procedimento com a outra perna.

Fig. 3

Cruze as cintas por cima das pernas e coloque-as nos ganchos dianteiros do trólei do elevador de transferência. Levante ligeiramente o elevador de transferência. Coloque as cintas mais curtas dos ombros nos ganchos traseiros do trólei. Durante esta operação, leve o elevador de transferência para o usuário.



RECORDE: CINTAS COMPRIDAS NAS PERNAS E CURTAS NOS OMBROS.

Posição deitada

Gire o paciente até o colocar sobre a cesta, assegurando-se que a parte superior do orifício para a sanita fica à altura da base da espinha dorsal.

Cruze as cintas entre as pernas e coloque a cesta como se especifica para a posição sentada, utilizando as cintas dos ombros, o mais curto possível.



IMPORTANTE: ASSEGURE-SE QUE A CABEÇA DO PACIENTE ESTÁ SEMPRE APOIADA.

10. Falhas e soluções

FALHAS	CAUSA	SOLUÇÕES
O accionador não funciona	Botão de emergência carregado Protecção contra a descarga total activada Elementos de controlo mal ligados	Girar no sentido das setas Carregar as baterias Verificar a tomada e voltar a ligar
As baterias não se carregam	Bateria cheia (luz verde)	Verificar a alimentação da rede
Parada do accionador	Excesso de peso no elevador de transferência Baterias descarregadas (aviso acústico quando se carrega o comando manual: protecção contra descarga total activada)	Reduzir a carga que suporta o accionador Carregar baterias

11. Manutenção

Todos os produtos da SUNRISE MEDICAL estão concebidos para terem a menor manutenção possível. No entanto alguns controlos e revisões de segurança são necessários.

A SUNRISE MEDICAL recomenda realizar diariamente e antes de utilizar o elevador de transferência, as seguintes verificações:

- Verifique se as rodas dianteiras do elevador de transferência se deslocam normalmente.
- Verifique se o trólei está firmemente apertado ao braço.
- Verifique se os pés do elevador de transferência abrem e fecham normalmente.
- Accione o comando manual do accionador eléctrico, para assegurar-se de que o braço sobe e desce correctamente.
- Assegure-se de utilizar correctamente o comando manual
- Verifique o bom funcionamento do botão de parada de emergência.
- Verifique os ganchos da cesta para saber se têm desgaste excessivo. Em caso de dúvida, não utilize o elevador de transferência;
- Examine as cestas para assegurar-se de que não estão gastas nem deterioradas. Não utilize nenhuma cesta gasta ou deteriorada.

A SUNRISE MEDICAL recomenda que um serviço técnico autorizado realize as seguintes verificações e inspecções nas diferentes partes do elevador de transferência, pelo menos uma vez por ano:

- **TRÓLEI:**
 - Verificar se o trólei gira e se balanceia livremente.
 - Verificar se o trólei está firmemente preso no braço do elevador de transferência.
- **BRAÇO:**
 - Verificar o acoplamento do braço do mastro
 - Assegurar-se se a rotação do braço se faz livremente sobre a chumaceira.
- **MASTRO:**
 - Assegurar-se que o mastro está bem encaixado na base
 - Verificar a montagem do accionador eléctrico, ambos os extremos fixos com uma porca e um parafuso.
- **CAIXA DAS BATERIAS**
 - Verificar o correcto funcionamento do botão de parada de emergência
 - Verificar a tomada do comando manual e do accionador
- **REGULAÇÃO DOS PÉS:** Verificar se os pés abrem e fecham com facilidade.
- **ROTAÇÃO DOS PÉS**
 - Verificar que estão bem asseguradas
 - Verificar se os pés giram com liberdade de movimento
 - Lubrificar com óleo de origem mineral se houver rigidez
 - Assegurar-se que não têm folgas
- **RODAS DIANTEIRAS**
 - Verificar se estão firmemente presas aos pés.
 - Verificar se as rodas e os suportes giram livremente
 - Limpar quaisquer tipos de sujidade, fios, pelos acumulados
 - Lubrificar em caso de necessidade, com óleo de mineral
- **ACCIONADOR ELÉCTRICO:** Check that this works properly and without any abnormal noises
- **BATERIAS**
 - Carregar regularmente
 - Evitar que se descarreguem totalmente
- **PROVA DE CARGA:** Recomenda-se que a prova de carga seja feita por um serviço técnico autorizado

• **LIMPEZA**

- Limpar com água e sabão corrente e/ou qualquer desinfectante para superfícies duras
- Não utilizar detergentes agressivos nem abrasivos, já que poderiam deteriorar o acabamento da superfície.
- Evitar molhar os componentes eléctricos.

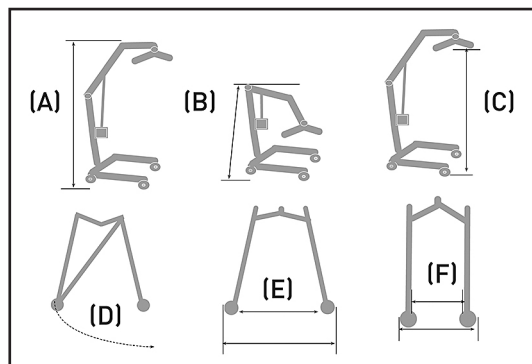
PEÇAS SOBRESSELENTES DISPONÍVEIS:

Quando encomendar peças sobresselentes, é importante indicar o número de série do aparelho para garantir que recebe a peça correcta para o seu aparelho. As peças sobresselentes disponíveis são:

- Arnese
- Joystick
- Actuador
- Pêndulo completo
- Braço e mastro completos
- Baterias
- Caixa de Controle
- Rodas
- Chassis completo
- Carregador ou cabeça de carga

12. Especificações técnicas

Toma de medidas



	Sunlift Micro (Micro)	Sunlift Mini (G130)	Sunlift Midi (G150)	Sunlift Major (G175)
Carga útil de segurança	130 kg	130 kg	150 kg	175 kg
Comprimento total máximo (com as rodas viradas para fora)	1.110 mm	1.130 mm	1.225 mm	1.340 mm
Comprimento total mínimo (com as rodas viradas para dentro)	970 mm	1.065 mm	1.160 mm	1.275 mm
Largura máxima com pés fechados	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Altura total máxima (sem carga) A	1.725 mm	1.870 mm	1.940 mm	2.006 mm
Altura total mínima (sem carga) (B)	1.130 mm	1.280 mm	1.285 mm	1.435 mm
Altura máxima do trolei (sem carga) (C)	1.483 mm	1.628 mm	1.688 mm	1.813 mm
Altura mínima do trolei (sem carga)	460 mm	513 mm	555 mm	575 mm
Raio de viragem com pés abertos (D)	1.130 mm	1.240 mm	1.380 mm	1.500 mm
Pés abertos (E):				
Max width (external)	870 mm	940 mm	1.075 mm	1.185 mm
Max width (internal)	740 mm	810 mm	980 mm	1.105 mm
Pés fechados (F):				
Largura máxima (externa)	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Largura máxima (interna)	465 mm	470 mm	540 mm	520 mm
Altura total dos pés	100 mm	100 mm	100 mm	110 mm
Espaço entre o chão	20 mm	20 mm	20 mm	15 mm
Rodas dianteiras	75 mm	75 mm	75 mm	75 mm
Rodas traseiras	100 mm	100 mm	100 mm	100 mm
Peso mastro+braço+componentes eléctricos	16,6 kg	17,54 kg	17,6 kg	22,75 kg
Peso conjunto base	13,34 kg	13,6 kg	15,1 kg	18,1 kg
Peso baterías	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg
Baterías	2x12v ácido gel	2x12v ácido gel	2x12v ácido gel	2x12v ácido gel
Capacidade das baterías	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph	2.9 Amph
Corriente entrada carregador	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A	230v / 50 Hz 0.12 A
Corriente saída carregador	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph	28v. 0.5 Amph
Protecção contra choques eléctricos	Carregador: Clase II Elevador: Fonte de alimentação interna	Carregador: Clase II Elevador: Fonte de alimentação interna	Carregador: Clase II Elevador: Fonte de alimentação interna	Carregador: Clase II Elevador: Fonte de alimentação interna
Grau de protecção contra choques	Carregador e elevador: Tipo B	Carregador e elevador: Tipo B	Carregador e elevador: Tipo B	Carregador e elevador: Tipo B

DURABILIDADE DO PRODUTO:

- A vida útil da estrutura das grúas Sunlift é no mínimo 5 anos, esta vida é consideravelmente alargada com a manutenção adequada
- A vida útil das baterias é de um a dois anos, em função da utilização e do número de vezes que forem recarregadas.
- A vida útil dos arneses é de um a dois anos, em função da utilização e do número de vezes que forem lavados, assim como dos detergentes usados e do tipo de água.
- A vida útil do motor-atuador é de 11.000 ciclos (6 utilizações por dia durante 5 anos)

13. Garantia da Sunrise Medical

SUNRISE MEDICAL garante este produto por dois anos, desde a data de factura, ticket de compra ou da guia de entrega. Em todos os produtos que incorporem baterias, a garantia destas será de 6 meses. A garantia inclui tanto as peças a substituir, como a mão de obra e transporte.

Para que a garantia possa ser aplicada, o utilizador deve apresentar o produto junto com a factura de compra como indicativo da data de entrega do produto.

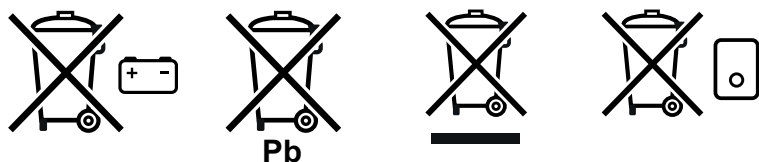
A garantia não cobre os seguintes casos:

- DESGASTE NORMAL PELO USO, como telas, pneus, câmaras, aros rodas, tecidos, etc.
- ACIDENTE, como estruturas dobradas, riscos, furos, etc.
- USO INAPROPIADO, ou aqueles danos causados por utilizadores com peso superior ao indicado no manual de utilizador.
- FALTA DE MANUTENÇÃO, por não seguir as indicações para a sua conservação detalhadas no manual de utilizador.
- MODIFICAÇÕES OU REPARAÇÕES feitos por pessoas não autorizadas pela Sunrise Medical.
- FALTA de FACTURA ou DE NUMERO DE SERIE (nos produtos seriados).

14. Eliminação

O símbolo em baixo indica que, de acordo com as leis e normas locais, o aparelho deve ser eliminado de maneira diferente da do lixo doméstico. Quando o aparelho esgotar a sua vida útil, leve-o ao ponto de recolha local designado pelas autoridades locais. A recolha e reciclagem em separado do aparelho quando o deitar fora, ajuda a conservar recursos naturais e a garantir que é reciclado de maneira a proteger o ambiente.

Assegure-se que é o proprietário legal do aparelho antes de o deitar fora, de acordo com as recomendações anteriores.

**15. Temperatura e humidade de armazenagem**

Temperatura de armazenagem: 0° - 40°

Humidade de armazenagem: 20% a 80%

16. Informação Adicional**NOTA:****Conselhos gerais para o utilizador.**

O não cumprimento destas instruções pode causar o risco de lesões físicas, de danos neste produto ou criar um risco para o ambiente! Um aviso para o utilizador e/ou paciente que qualquer acidente grave ocorrido relacionado com o equipamento deve ser comunicado ao fabricante e às autoridades competentes do Estado Membro no qual o utilizador e/ou paciente reside.

Adaptações especiais B4Me

A Sunrise Medical recomenda fortemente que, a fim de garantir que seu produto B4Me opere e funcione conforme pretendido pelo fabricante; todas as informações do usuário fornecidas com seu produto B4Me são lidas e compreendidas antes de o produto ser usado pela primeira vez.

A Sunrise Medical também recomenda que as informações do utilizador não sejam descartadas após sua leitura, mas sejam mantidas em segurança para referência futura.

Combinações do dispositivo médico

Poderá ser possível combinar este dispositivo médico com um ou mais do que um outro dispositivo médico ou outro produto. As informações sobre as combinações possíveis podem ser consultadas na www.SunriseMedical.pt. Todas as combinações apresentadas foram validadas de acordo com os Requisitos Gerais de Segurança e Desempenho, Anexo I no. 14.1 do Regulamento de Dispositivos Médicos 2017/745.

As orientações relativas às combinações, como montagem, podem ser consultadas em www.SunriseMedical.pt.

17. Placa de nome

Sunlift Micro (Micro) / Sunlift Mini (G130) / Sunlift Midi (G150) / Sunlift Major (G175)		Nome do produto/Número SKU.
		Peso da talha
		Faixa de elevação da talha
		Carga Máxima.
		Símbolo CE.
		Guia do Utilizador.
	XXXX-XX-XX	Data de fabrico.
		Número de Série.
		Este símbolo significa Dispositivo Médico.
		Morada do fabricante
		Testada com contra colisões de acordo com: ISO 7176-19:2008.

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE:	Hoist		208210423884	
G130	ISO 10535:2006			
130 kg	33.9 kg	1628-513mm		

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE:	Hoist		208210423885	
G150	ISO 10535:2006			
150 kg	35.5 kg	1688-555mm		

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE:	Hoist		208210423887	
G175	ISO 10535:2006			
175 kg	43.6 kg	1813-575mm		

		Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany		2021-04-19
TYPE:	Hoist		208210423888	
Micro	ISO 10535:2006			
130 kg	32.7 kg	1483-460mm		

Se si hanno delle domande relative all'uso, alla manutenzione o alla sicurezza della producto , rivolgersi al tecnico addetto all'assistenza autorizzato Sunrise Medical. Se non si conosce alcun rivenditore nella propria zona o si hanno altre domande, scrivere o telefonare a:

Sunrise Medical S.r.l.
Via Riva 20, Montale
29122
Piacenza
Italia
Tel.: +39 0523 573111
Fax: +39 0523 570060
www.SunriseMedical.it

ITALIANO

Sommario

1. Introduzione	37
2. Uso consigliato	38
3. Istruzioni per la sicurezza	38
4. Caratteristiche	39
5. Montaggio	40
6. Utilizzo	40
7. Carica della batteria	41
8. Cura delle batterie	42
9. Istruzioni per l'uso dell'imbracatura quickfit	42
10. Problemi e soluzioni	43
11. Manutenzione	43
12. Specifiche tecniche	44
13. Garanzia	45
14. Smaltimento	45
15. Temperatura e umidità per l'immagazzinaggio	45
16. Informazioni aggiuntive	45
17. Targhetta di identificazione	46

Firma e timbro del rivenditore

1. Introduzione

Vi ringraziamo per aver scelto un prodotto Sunrise Medical. Vi consigliamo di leggere questo manuale di istruzioni ed in particolare le raccomandazioni sulla sicurezza e sulle regolazioni da eseguire prima di usare il sollevatore. Per qualsiasi domanda sull'uso, la manutenzione o la sicurezza del prodotto, rivolgersi ad un rivenditore autorizzato.



IMPORTANTE:

PRIMA DI USARE QUESTO PRODOTTO, LEGGERE ATTENTAMENTE IL PRESENTE MANUALE



Sunrise Medical è certificata ISO 9001 e ISO 13485; a garanzia della qualità dei suoi prodotti in ogni fase del processo. In quanto fabbricante, SUNRISE MEDICAL dichiara che questo prodotto sono conformi a quanto previsto dal Regolamento Dispositivi medici (2017/745).

I sollevatori Sunlift sono provvisti di marchio CE e sono conformi alle seguenti direttive europee:

- Regolamento Dispositivi medici (EU) 2017/745
- UNE-EN ISO 10535:2007, Sollevatori per il trasferimento di persone disabili. Requisiti e metodi di prova. (ISO 10535:2006). IBV, Istituto di Biomeccanica di Valencia
- UNE-EN 12182:2012, Ausili per persone con disabilità. Requisiti generali e metodi di prova. IBV, Istituto di Biomeccanica di Valencia
- IEC 60601-1 Apparecchiature elettromedicali - Parte 1: Requisiti generali per la sicurezza e il funzionamento.
- UNE-EN 61000-4-15:2012 Compatibilità elettromagnetica (CEM). ITA, Istituto Tecnologico di Aragón
- REAL DECRETO 286/2006, del 10 marzo, sulla protezione della salute e della sicurezza dei lavoratori contro i rischi derivanti dall'esposizione al rumore. Servizio di Prevenzione di Mutualia S.L
- UNE-EN 614-1 Sulla Sicurezza e sull'Ergonomia

Specifiche elettriche

Batterie da 12 V ricaricabili, tipo piombo-acido, sigillate.
Capacità batteria 2,9 Ah.
Ingresso nominale del caricabatteria 230 V c.a. 50/60 Hz
Uscita nominale del caricabatteria 27,4/29,0 V c.c. a 0,8 A
Protezione da scariche elettriche
Caricabatteria – Classe II
Grado di protezione IPX4

Sollevatore – Alimentazione interna
Livello di protezione da scariche elettriche
Caricabatteria – tipo B
Sollevatore – tipo B
Uso di imbracatura Sunrise tipo Oxford con anello grigio
Temperatura di esercizio:> +5° < +40° C.

Temperature al di fuori di questo intervallo potrebbero compromettere il funzionamento e la sicurezza del prodotto.

La varietà delle varianti di allestimento, così come il design modulare, ne consentono l'utilizzo da parte di chi non può camminare o ha mobilità ridotta a causa di:

Indicazioni

Attenersi alle indicazioni specifiche qui di seguito riportate:

- Emiplegia
- Amputazione
- Patologie neurologiche
- Tetraplegia
- Sclerosi multipla
- Trauma
- Paralisi cerebrale
- Distrofia muscolare

Controindicazioni

Non usare la carrozzina in caso di [R2]:

- Non vi è alcuna restrizione alle indicazioni qui riportate

2. Uso consigliato

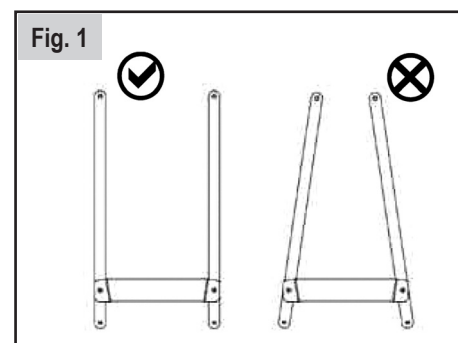
I sollevatori sono destinati al trasferimento e al sollevamento dei pazienti e devono essere manovrati sempre da un operatore sanitario o da un utente che abbia ricevuto istruzioni sull'uso e la sicurezza del prodotto. I sollevatori sono idonei al trasferimento e al sollevamento di pazienti sia in ambienti domestici che in ospedali o in case di cura (a seconda delle specifiche del modello).

3. Istruzioni per la sicurezza

- Acquisire sempre dimestichezza con i comandi e i dispositivi di sicurezza del sollevatore prima di usarlo con un paziente.
- Utilizzare solo le imbracature raccomandate per l'uso con questo sollevatore.
- Non forzare alcun comando o dispositivo di sicurezza. I comandi sono tutti facili da usare e non è necessaria una forza eccessiva per azionarli.
- Non usare un sollevatore sotto la doccia.
- Non caricare un sollevatore in bagno.
- Non usare questi sollevatori per scopi diversi dal sollevamento e il trasferimento di pazienti.
- Prestare particolare attenzione ai triangoli gialli che indicano le aree con possibile rischio di intrappolamento per le dita.
- Usare il sollevatore solo come indicato nelle istruzioni di questo manuale.

Prima e durante ogni utilizzo del sollevatore:

- Usare il sollevatore solo su superfici piane e regolari.
- Tenere in considerazione che la forza necessaria per manovrare il sollevatore su superfici con tappeti o moquette oppure irregolari, può essere superiore o maggiore a quella che si utilizza in condizione di superfici lisce. In tal caso si raccomanda di manovrare il sollevatore con la massima attenzione, per evitare possibili rischi di danneggiamento.
- Controllare sempre che l'imbracatura sia del tipo e della misura idonee per il paziente.
- Non usare il sollevatore se non si è prima controllato di aver fissato l'attuatore, ad entrambe le estremità, con bullone e dado.
- Controllare il parallelismo delle gambe della base sollevatore. Se le gambe della base sono rivolte verso l'interno per più di 3 gradi (vedi figura 1) e non sono parallele (vedi figura (F) nella sezione "Specifiche Tecniche" e determinare la posizione della base chiusa), e se la dimensione F è minore di 100 mm, NON utilizzare il sollevatore.
- Controllare sempre che la portata massima consentita del sollevatore sia adeguata al peso del paziente.
- Regolare l'imbracatura seguendo le istruzioni per l'uso.
- Prima di cominciare il sollevamento, controllare che il paziente abbia le mani sul bretellaggio e non sull'attuatore o sugli snodi mobili del sollevatore.
- Quando si solleva o si abbassa un paziente, l'assistente o l'operatore deve tenere le mani lontane dall'attuatore e dalle parti di collegamento e i giunti mobili tra il braccio e la colonna del sollevatore.
- Prima di spostare un paziente, verificare che l'utente sia comodo e il più vicino possibile al pavimento.
- Spostare il sollevatore con cautela per evitare il rischio di intrappolare i piedi tra la base del sollevatore e il pavimento.
- Per spingere il sollevatore usare sempre il maniglione sulla colonna, non usare mai la colonna, il braccio o il paziente.
- Quando si vuole trasportare un paziente non muovere mai il sollevatore ad una velocità maggiore di 0,8 metri al secondo.
- Non tentare di spingere il sollevatore sopra un ostacolo non facilmente superabile con le ruote piroettanti anteriori.
- Non usare il sollevatore su superfici con inclinazione maggiore di 5°. SUNRISE MEDICAL raccomanda di farsi aiutare da qualcuno quando si deve trasportare un paziente su una superficie inclinata.
- Non lasciare mai il sollevatore con il paziente incustodito su un pendio.



4. Caratteristiche



ITALIANO

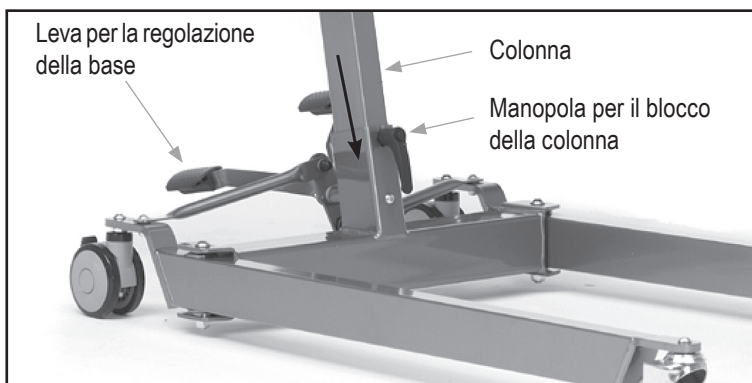
5. Montaggio

Aprire l'imballo con cautela in uno spazio libero sufficientemente ampio. Il cartone contiene:

- Base con 4 ruote piroettanti
- Gruppo della colonna con braccio e staffa, e base per la ricarica
- Attuatore elettrico
- Comando manuale
- Batterie
- Cavo del caricabatteria

1. Togliere tutte le parti dal cartone e appoggiarle sul pavimento. Alcune parti sono pesanti e, per sollevarle, possono essere necessarie due persone.
2. Inserire i freni delle ruote piroettanti posteriori della base.
3. Infilare la colonna nel tubo ricevente rettangolare della base fino alla freccia rossa che si trova sul lato della colonna. Girare la manopola in senso orario per fissarla saldamente.

AVVERTENZA: tenere le dita lontano dall'estremità della colonna durante l'inserimento nella base.



4. Assicurarsi che la base del sollevatore si apra e si chiuda senza problemi.
5. Assemblaggio dell'attuatore:
Sollevare il braccio sinistro e posizionare l'attuatore in modo che i fori della piastra della colonna siano allineati con quelli della base dell'attuatore. Inserire nel foro il bullone e serrare il dado.
6. Collegare il pacco batterie alla base infilandolo nella guida sulla colonna. Per rimuovere il pacco batterie, tirarlo verso l'alto tenendolo per la maniglia e quindi spingerlo verso l'esterno.
7. Verificare che il pulsante di arresto di emergenza rosso, situato sulla base per la ricarica, non sia premuto.
8. Inserire la spina del comando manuale nella presa, situata sotto la base per la ricarica.
9. Collegare l'attuatore alla presa corrispondente sotto la base per la ricarica. Premere con fermezza sulla spina fino ad inserirla completamente.
10. Spingere i pulsanti del comando manuale verso l'alto e verso il basso per controllare che il braccio si muova correttamente, rispettivamente verso l'alto e verso il basso. Il sollevatore è ora pronto per l'uso.

6. Utilizzo

1. **Regolazione della base:** la base del sollevatore è regolabile in larghezza per facilitare l'avvicinamento ad una carrozzina, l'accesso al bagno ecc. Per passare attraverso porte e passaggi stretti, la base del sollevatore deve essere chiusa. Regolare la base premendo sul pedale. (Forza necessaria da applicare per l'attivazione <300N)
Pedale destro = base chiusa
Pedale sinistro = base aperta
2. **Ruote piroettanti posteriori e freni:** il sollevatore ha due ruote piroettanti posteriori con freno. Le ruote posteriori devono essere lasciate libere quando il braccio viene alzato in modo che il sollevatore possa spostarsi verso il baricentro della linea di sollevamento. Se i freni sono inseriti, sarà il paziente a spostarsi verso il baricentro e ciò potrà arrecargli disagio.
3. **Movimento ascendente e discendente del braccio:** il movimento del braccio avviene per mezzo di un attuatore elettrico controllato da un semplice comando manuale dotato di due pulsanti contrassegnati da frecce direzionali in su e in giù (forza necessaria da applicare per l'attivazione <5N). L'attuatore si arresta automaticamente quando raggiunge la fine della corsa in entrambe le direzioni. Il comando manuale è collegato ad una presa sotto la base per la ricarica del pacco batterie.

4. **Pulsante di arresto di emergenza:** il pulsante di arresto di emergenza sulla parte davanti della base per la ricarica provoca l'interruzione dell'alimentazione al sollevatore (forza necessaria da applicare per l'attivazione <105N). L'alimentazione può essere ripristinata solo se il pulsante viene ruotato nella direzione delle frecce. Per resettare, ruotare il pulsante in senso orario e rilasciarlo.
5. **Abbassamento di emergenza:** In questo modo la colonna del sollevatore può essere abbassata automaticamente in caso di guasto dell'unità di controllo manuale. Quest'ultima manovra può essere eseguita manualmente o elettronicamente.
 - **Manualmente:** girando in senso orario il cilindro in cima all'attuatore, il motore verrà rilasciato in modo meccanico consentendo così una discesa sicura dell'utente.



- **Elettronicamente:** il pulsante si trova sotto la base per la ricarica. Si tratta di un interruttore che va azionato mediante l'uso di una punta fine (come ad esempio la punta di una penna), situato sotto la scritta EMERGENCY (EMERGENZA), con una freccia rivolta verso il basso.
6. **Movimentazione del sollevatore in avanti e trasferimento del paziente:** la movimentazione del sollevatore deve essere sempre fatta posizionandosi di fronte al paziente, afferrando saldamente con entrambe le mani le maniglie di spinta del sollevatore.
 7. La rumorosità del sollevatore in uso è di 45, 5 dB (A).



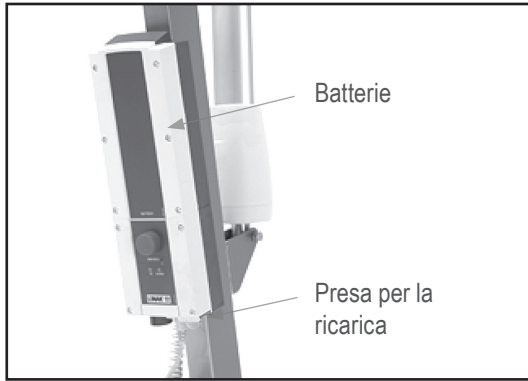
7. Carica della batteria

Le batterie si trovano in un pacco batterie da inserire nella base per la ricarica che si trova sulla colonna. Caricare le batterie con l'apposito cavo fornito. Per ricaricare tutte le batterie allo stesso tempo, sono disponibili, come accessori, una base per la ricarica e una batteria supplementari.

1. Collegare il cavo del caricabatteria alla presa per la ricarica sulla base per la ricarica.
2. Collegare il cavo all'alimentazione (220 V/240V).
3. La ricarica è automatica. La carica completa della batteria dura da 8 a 12 ore.
4. Per usare il sollevatore, scollegare il cavo del caricabatteria prima dalla corrente e poi dal sollevatore.
5. Le luci indicano la carica delle batterie
 - Luce verde, "ON" (accensione) → Collegato all'alimentazione
 - Luce arancione, "CHARGE" (carica) → Batterie sotto carica
 - La luce di "CHARGE" (carica) si spegne quando le batterie sono completamente cariche

Prima che la batteria si scarichi completamente, ogni volta che viene premuto il pulsante di sollevamento/abbassamento sul comando manuale, un indicatore sonoro avverte che è possibile ancora una sola operazione usando il pulsante di abbassamento di emergenza.

6. Le batterie sono protette dal rischio di scarica completa da un allarme di livello di carica. L'allarme sonoro non funziona quando il sollevatore non è in uso. **NON IGNORARE QUESTO ALLARME.** Quando l'allarme si attiva, completare l'operazione in corso e collegare il sollevatore per la ricarica.
7. La ricarica è automatica. Nota: anche se si lascia il caricabatteria collegato per lunghi periodi, le batterie non si sovraccaricano.
8. Prima di utilizzare nuovamente il sollevatore, scollegare il cavo del caricabatteria.



8. Cura delle batterie

- Mantenere le batterie completamente cariche. Tenere il sollevatore collegato al cavo del caricabatteria quando non è in uso. Se risulta più pratico, le batterie possono essere anche ricaricate durante la notte, in quanto non c'è il rischio che si sovraccarichino.
- Caricare le batterie regolarmente anche se il sollevatore non viene usato per un lungo periodo di tempo.
- Collegare il cavo del caricabatteria prima al sollevatore e poi alla presa di corrente.
- Non lasciare il cavo del caricabatteria collegato al sollevatore senza collegarlo immediatamente all'alimentazione generale.
- Non staccare la spina del cavo del caricabatteria tirando il cavo.

9. Istruzioni per l'uso dell'imbracatura quickfit

Da posizione seduta

Fig. 1

Assicurarsi che le cinghie siano rivolte verso l'esterno. Fare scivolare l'imbracatura dietro la schiena del paziente, lasciando l'apertura della comoda alla base della colonna vertebrale. Controllare che l'imbracatura sia ben allineata all'altezza delle spalle.

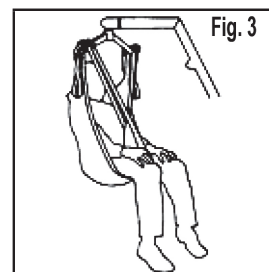
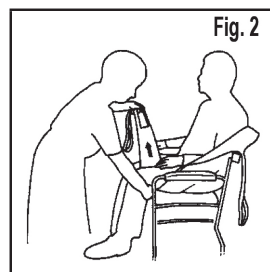
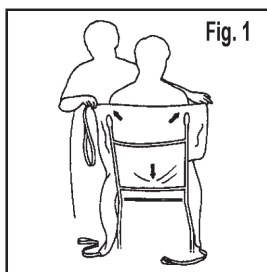
Fig. 2

Sollevare una gamba del paziente, fare passare la cinghia sotto la gamba quindi tirarla fuori tra le gambe, facendo attenzione che l'imbracatura non si pieghi sotto la coscia. Ripetere la procedura per l'altra gamba.

Fig. 3

Incrociare le fasce sopra le gambe e fissarle ai ganci anteriori sulla staffa del sollevatore.

Alzare leggermente il sollevatore e fissare alla staffa le fasce più corte, quelle per le spalle. Contemporaneamente, spostare il sollevatore verso il paziente.



ATTENZIONE: LE FASCE LUNGHE SONO PER LE GAMBE E LE FASCE CORTE SONO PER LE SPALLE.

Da posizione sdraiata

Fare rotolare il paziente sull'imbracatura, assicurandosi che l'apertura della comoda sia alla base della colonna vertebrale. Incrociare le fasce sotto le gambe del paziente e montare l'imbracatura come illustrato per la posizione seduta, mantenendo le fasce per le spalle più corte possibile.



NB: ASSICURARSI CHE LA TESTA DEL PAZIENTE SIA SEMPRE SORRETTA

10. Problemi e soluzioni

PROBLEMA	CAUSA	SOLUZIONE
L'attuatore non funziona	Pulsante di emergenza attivato Protezione per scarica totale attivata Collegamento non corretto della spina del comando	Ruotare nel senso delle frecce Caricare le batterie Reinserire la spina del comando
Le batterie non si caricano	Batteria completamente carica (luce verde)	Verificare l'origine dell'alimentazione
L'attuatore si ferma	Il sollevatore è troppo carico Batterie scariche (avviso acustico quando si preme il comando manuale: protezione contro la scarica totale attivata)	Ridurre il carico sull'attuatore Caricare le batterie

11. Manutenzione

Tutti i prodotti SUNRISE MEDICAL richiedono una manutenzione minima, è tuttavia necessario effettuare regolarmente alcuni controlli per la sicurezza.

SUNRISE MEDICAL raccomanda di effettuare i seguenti controlli ogni giorno, prima di usare il sollevatore:

- Assicurarsi che le ruote piroettanti anteriori si muovano senza problemi.
- Assicurarsi che la staffa ruoti ed oscilli liberamente.
- Verificare che la staffa sia fissata saldamente al braccio.
- Assicurarsi che la base del sollevatore si apra e si chiuda senza problemi.
- Assicurarsi che il comando manuale funzioni correttamente.
- Verificare che il pulsante di arresto di emergenza funzioni correttamente.
- Verificare che i ganci non siano logori. Non usare l'imbracatura se le cinghie per il sollevamento o l'imbracatura stessa presentano segni di usura o appaiono danneggiate.

SUNRISE MEDICAL consiglia di fare revisionare almeno una volta all'anno da un tecnico autorizzato le seguenti parti del sollevatore:

- **STAFFA**
 - Verificare che la staffa ruoti e oscilli liberamente.
 - Che la staffa sia fissata saldamente al braccio.
- **BRACCIO**
 - Controllare l'accoppiamento tra braccio e colonna
 - Verificare che il braccio ruoti completamente attorno al supporto
- **COLONNA**
 - Verificare che la colonna sia correttamente fissata alla base
 - Controllare l'installazione dell'attuatore elettrico, in entrambe le estremità fissate con dado e bullone.
- **PACCO BATTERIE**
 - Verificare che il pulsante di arresto di emergenza funzioni correttamente
 - Controllare la spina del comando manuale e dell'attuatore
- **REGOLAZIONE DELLA BASE:** Controllare che entrambe le gambe si aprano e si chiudano facilmente.
- **RUOTE POSTERIORI**
 - Controllare che siano ben inserite
 - Controllare che le ruote si muovano liberamente
 - Se non si muovono bene, lubrificarle con olio minerale
 - Controllare che i perni non presentino un gioco eccessivo
- **RUOTE ANTERIORI**
 - Controllare che siano ben inserite
 - Controllare che le ruote e i loro supporti ruotino liberamente
 - Pulire da fili, capelli o lanugine eventualmente presenti.
 - Lubrificare con olio minerale, se necessario
- **ATTUATORE ELETTRICO:** Controllare che funzioni correttamente, senza rumori anomali
- **BATTERIE**
 - Caricare le batterie regolarmente
 - Non lasciare che le batterie si scarichino completamente
- **TEST DI CARICA:** Il test di carica deve essere eseguito da un tecnico autorizzato per la manutenzione da Sunrise Medical

• PULIZIA

- Pulire con acqua e sapone comune o con un disinfettante per superfici dure
- Non usare detergenti acidi o abrasivi in quanto potrebbero danneggiare le finiture
- Non lasciare che l'acqua venga a contatto con i componenti elettrici

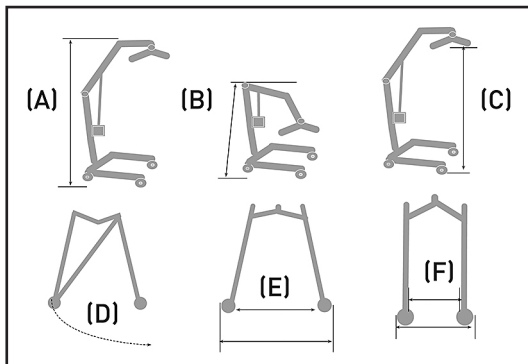
PARTI DI RICAMBIO DISPONIBILI:

Al momento dell'ordine di parti di ricambio, indicare il numero di serie del sollevatore per assicurarsi di ricevere il pezzo corretto per il modello che si sta utilizzando. Le parti di ricambio disponibili sono:

- Bretellaggio
- Batterie
- Comando manuale
- Centralina
- Attuatore
- Ruote
- Base completa
- Telaio completo
- Braccio e colonna completi
- Caricabatteria o cavo di ricarica

12. Specifiche tecniche

Toma de medidas



	Sunlift Micro (Micro)	Sunlift Mini (G130)	Sunlift Midi (G150)	Sunlift Major (G175)
Portata massima	130 kg	130 kg	150 kg	175 kg
Lunghezza totale massima (con le ruote rivolte verso l'esterno)	1.110 mm	1.130 mm	1.225 mm	1.340 mm
Lunghezza totale minima (con le ruote rivolte verso l'interno)	970 mm	1.065 mm	1.160 mm	1.275 mm
Larghezza massima con base chiusa	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Altezza massima (senza carico) (A)	1.725 mm	1.870 mm	1.940 mm	2.006 mm
Altezza minima (senza carico) (B)	1.130 mm	1.280 mm	1.285 mm	1.435 mm
Altezza massima staffa (senza carico) (C)	1.483 mm	1.628 mm	1.688 mm	1.813 mm
Altezza minima staffa (senza carico)	460 mm	513 mm	555 mm	575 mm
Raggio di curva con base aperta (D)	1.130 mm	1.240 mm	1.380 mm	1.500 mm
Base aperta (E):				
Larghezza massima (esterna)	870 mm	940 mm	1.075 mm	1.185 mm
Larghezza massima (interna)	740 mm	810 mm	980 mm	1.105 mm
Base chiusa (F):				
Larghezza massima (esterna)	545 mm	540 mm	640 mm	650 mm
Larghezza massima (interna)	465 mm	470 mm	540 mm	520 mm
Altezza totale della base	100 mm	100 mm	100 mm	110 mm
Distanza da terra	20 mm	20 mm	20 mm	15 mm
Ruote piroettanti	75 mm	75 mm	75 mm	75 mm
Ruote posteriori	100 mm	100 mm	100 mm	100 mm
Peso del gruppo colonna, braccio e componenti elettrici	16,6 kg	17,54 kg	17,6 kg	22,75 kg
Peso del gruppo della base	13,34 kg	13,6 kg	15,1 kg	18,1 kg
Peso batterie	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg	2,76 kg
Batterie	2x12v al gel	2x12v al gel	2x12v al gel	2x12v al gel
Capacità batterie	2,9 Ah	2,9 Ah	2,9 Ah	2,9 Ah
Ingresso caricabatteria	230v / 50 Hz 0,12 A	230v / 50 Hz 0,12 A	230v / 50 Hz 0,12 A	230v / 50 Hz 0,12 A
Uscita caricabatteria	28v. 0,5 Ah	28v. 0,5 Ah	28v. 0,5 Ah	28v. 0,5 Ah
Protezione da scariche elettriche	Caricabatteria: sollevatore di Classe II: alimentazione interna	Caricabatteria: sollevatore di Classe II: alimentazione interna	Caricabatteria: sollevatore di Classe II: alimentazione interna	Caricabatteria: sollevatore di Classe II: alimentazione interna
Grado di protezione da scosse	Caricabatteria: tipo B	Caricabatteria: tipo B	Caricabatteria: tipo B	Caricabatteria: tipo B

DURATA DEL PRODOTTO

- La vita utile della struttura dei sollevatori Sunlift è come minimo 5 anni; questa durata si allunga considerevolmente con una adeguata manutenzione.
- La vita utile delle batterie è da uno a due anni a seconda dell'uso e della frequenza di ricarica.
- La vita utile del bretellaggio è da uno a due anni a seconda dell'uso e della frequenza di lavaggio, come anche dei detergenti usati e del tipo di acqua.
- La vita utile del motore-attuatore è 11.000 cicli (6 utilizzi al giorno per 5 anni)

13. Garanzia

SUNRISE MEDICAL garantisce questo prodotto per due anni dalla data indicata nella fattura, nella ricevuta o nella bolla di accompagnamento. Per i prodotti contenenti batterie, la garanzia sulle batterie è di 6 mesi. Questa garanzia copre le parti che richiedono sostituzione, manodopera e trasporto.

Nei reclami coperti da garanzia, assicurarsi di includere la fattura di acquisto del prodotto a comprova della data di consegna. Questa garanzia non copre:

- USURA E STRAPPI NORMALI, per es. su rivestimento, pneumatici, camere d'aria, cerchioni, ruote, tessuto ecc.
- INCIDENTI, per es. telai piegati, graffi, pneumatici sgonfi ecc.
- USO IMPROPRIO e danni causati da utenti di peso superiore alla portata massima indicata nel manuale per l'uso.
- MANUTENZIONE INSUFFICIENTE e mancata osservanza delle istruzioni di conservazione riportate nel manuale per l'uso.
- MODIFICHE o RIPARAZIONI eseguite da personale non autorizzato da Sunrise Medical.
- PRODOTTI SENZA FATTURA O NUMERO DI SERIE.

14. Smaltimento

In base ai simboli riportati di seguito è necessario smaltire il prodotto conformemente alle leggi e alle regole vigenti, separatamente dai rifiuti normali. Per smaltire il prodotto, portarlo al punto di raccolta designato dalle autorità locali. La raccolta differenziata e il riciclaggio del prodotto al momento dello smaltimento contribuiranno a preservare le risorse naturali. Accertarsi che il prodotto venga riciclato in maniera ecologica.

Assicurarsi di essere il proprietario legale del prodotto prima di organizzarne lo smaltimento secondo le raccomandazioni riportate sopra.



15. Temperatura e umidità per l'immagazzinaggio

Temperatura d'immagazzinaggio: 0° -40°

Umidità d'immagazzinaggio: 20% a 80%

16. Informazioni aggiuntive

NOTA:

Avvertenza generale per l'utente.

La mancata osservanza di queste istruzioni potrebbe causare lesioni fisiche, danneggiare il prodotto o l'ambiente!

In caso di incidente grave all'utente e/o al paziente riconducibile all'uso di questo dispositivo si deve inviare una comunicazione al fabbricante e alle Autorità competenti dello Stato membro di residenza dell'utente e/o del paziente.

Personalizzazioni B4Me

Per garantire il corretto funzionamento del prodotto personalizzato B4Me, Sunrise Medical raccomanda vivamente di leggere con attenzione, prima del primo utilizzo, tutte le istruzioni ricevute con il prodotto B4Me.

Sunrise Medical raccomanda inoltre di conservare in modo sicuro le istruzioni ricevute, per eventuale riferimento futuro.

Combinazione di più dispositivi medici

Questo dispositivo medico può essere utilizzato in combinazione con altri dispositivi medici o altri prodotti. Informazioni sul possibile utilizzo di più dispositivi in combinazione sono disponibili sul sito www.Sunrisemedical.it. Tutte le combinazioni elencate sono state convalidate per soddisfare i Requisiti Generali di Sicurezza e Prestazioni, Allegato I No. 14.1 del Regolamento Dispositivi Medici 2017/745.

Sul sito www.SunriseMedical.it sono disponibili le informazioni relative alle combinazioni possibili, come ad esempio le istruzioni per il montaggio.

17. Targhetta di identificazione

Sunlift Micro (Micro) / Sunlift Mini (G130) / Sunlift Midi (G150) / Sunlift Major (G175)	Nome del prodotto/codice articolo
	Peso del paranco
	Paranco Gamma di sollevamento
	Portata massima.
	Marchio CE.
	Guida per l'utente.
XXXX-XX-XX	Data di produzione.
	Numero di serie.
	Questo simbolo significa dispositivo medico.
	Indirizzo del produttore.
ISO 7176-19:2008	Il crash test in conformità a: standard ISO 7176-19:2008.

	Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	2021-04-19
TYPE: G130	Hoist	208210423884
	ISO 10535:2006	
130 kg	33.9 kg	1628-513mm

	Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	2021-04-19
TYPE: G150	Hoist	208210423885
	ISO 10535:2006	
150 kg	35.5 kg	1688-555mm

	Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	2021-04-19
TYPE: G175	Hoist	208210423887
	ISO 10535:2006	
175 kg	43.6 kg	1813-575mm

	Sunrise Medical GmbH Kahlbachring 2-4 D-69254 Malsch / Germany	2021-04-19
TYPE: Micro	Hoist	208210423888
	ISO 10535:2006	
130 kg	32.7 kg	1483-460mm



Sunrise Medical S.r.l.
Via Riva, 20 – Montale
29122 Piacenza
Italia
Tel.: +39 0523 573111
Fax: +39 0523 570060
www.SunriseMedical.it

Sunrise Medical AG
Erlenauweg 17
CH-3110 Münsingen
Schweiz/Suisse/Svizzera
Fon +41 (0)31 958 3838
Fax +41 (0)31 958 3848
www.SunriseMedical.ch

Sunrise Medical AS
Delitoppen 3
1540 Vestby
Norge
Telefon: +47 66 96 38 00
post@sunrisemedical.no
www.SunriseMedical.no

Sunrise Medical AB
Neogatan 5
431 53 Mölndal
Sweden
Tel.: +46 (0)31 748 37 00
post@sunrisemedical.se
www.SunriseMedical.se

MEDICCO s.r.o.
H – Park, Heršpická 1013/11d,
639 00 Brno
Czech Republic
Tel.: (+420) 547 250 955
Fax: (+420) 547 250 956
www.medicco.cz
info@medicco.cz
Bezplatná linka 800 900 809

Sunrise Medical Aps
Mårkærvej 5-9
2630 Taastrup
Denmark
+45 70 22 43 49
info@sunrisemedical.dk
Sunrisemedical.dk

Sunrise Medical Australia
11 Daniel Street
Wetherill Park NSW 2164
Australia
Ph: +61 2 9678 6600
E: enquiries@sunrisemedical.com.au
www.SunriseMedical.com.au

Sunrise Medical
North American Headquarters
2842 Business Park Avenue
Fresno, CA, 93727, USA
(800) 333-4000
(800) 300-7502
www.SunriseMedical.com



Sunrise Medical GmbH
Kahlbachring 2-4
69254 Malsch/Heidelberg
Deutschland
Tel.: +49 (0) 7253/980-0
Fax: +49 (0) 7253/980-222
www.SunriseMedical.de

Sunrise Medical
Thorns Road
Brierley Hill
West Midlands
DY5 2LD
England
Phone: 0845 605 66 88
Fax: 0845 605 66 89
www.SunriseMedical.co.uk

Sunrise Medical S.L.
Polígono Bakiola, 41
48498 Arrankudiaga – Vizcaya
España
Tel.: +34 (0) 902142434
Fax: +34 (0) 946481575
www.SunriseMedical.es

Sunrise Medical Poland
Sp. z o.o.
ul. Elektronowa 6,
94-103 Łódź
Polska
Telefon: + 48 42 275 83 38
Fax: + 48 42 209 35 23
E-mail: pl@sunrisemedical.de
www.Sunrise-Medical.pl

Sunrise Medical B.V.
Groningenhaven 18-20
3433 PE NIEUWEGEIN
The Netherlands
T: +31 (0)30 – 60 82 100
F: +31 (0)30 – 60 55 880
E: info@sunrisemedical.nl
www.SunriseMedical.nl

Sunrise Medical HCM B.V.
Vossenbeemd 104
5705 CL Helmond
The Netherlands
T: +31 (0)492 593 888
E: customerservice@sunrisemedical.nl
www.SunriseMedical.nl
www.SunriseMedical.eu
(International)

Sunrise Medical S.A.S
ZAC de la Vrillonnerie
17 Rue Mickaël Faraday
37170 Chambray-Lès-Tours
Tel : + 33 (0) 247554400
Fax : +30 (0) 247554403
www.sunrisemedical.fr

