

CARRELLO PER SUPPORTO APPARECCHIATURE MEDICALI

Codice: CARSPEC78/4LNG



NUOVA LARIS S.r.l. Ingegno n.14 Cap. 84087 Città : Sarno (SA)
☎ 081-966548 - 966549

Manuale D'uso



Marcatura CE secondo Regolamento (UE) 2017/745

INDICE

INDICE	Pag.2
DESCRIZIONE GENERALE	Pag.3
Destinazione d'uso	
Descrizione strutturale	
ASSISTENZA	Pag.4
ISTRUZIONI MONTAGGIO	Pag.5
IMBALLAGGIO-TRASPORTO-SMALTIMENTO	Pag.6
ETICHETTE	Pag.7
DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ	Pag.8

**CARATTERISTICHE TECNICHE:**

Unità mobile su ruote LINEA **4LNG** realizzata per accogliere in modo funzionale apparecchiature e strumentazioni

- Base in tubolari d'acciaio
- Nr.4 (quattro) ruote Ø125 di cui due frontali con freno per un comodo spostamento
- Nr.1 Ripiani 600x500mm
- Nr.1 Cestello
- Nr. 2 maniglie laterali
- Verniciato con polveri epossipoliestere in tunnel termico

Destinazione d'uso

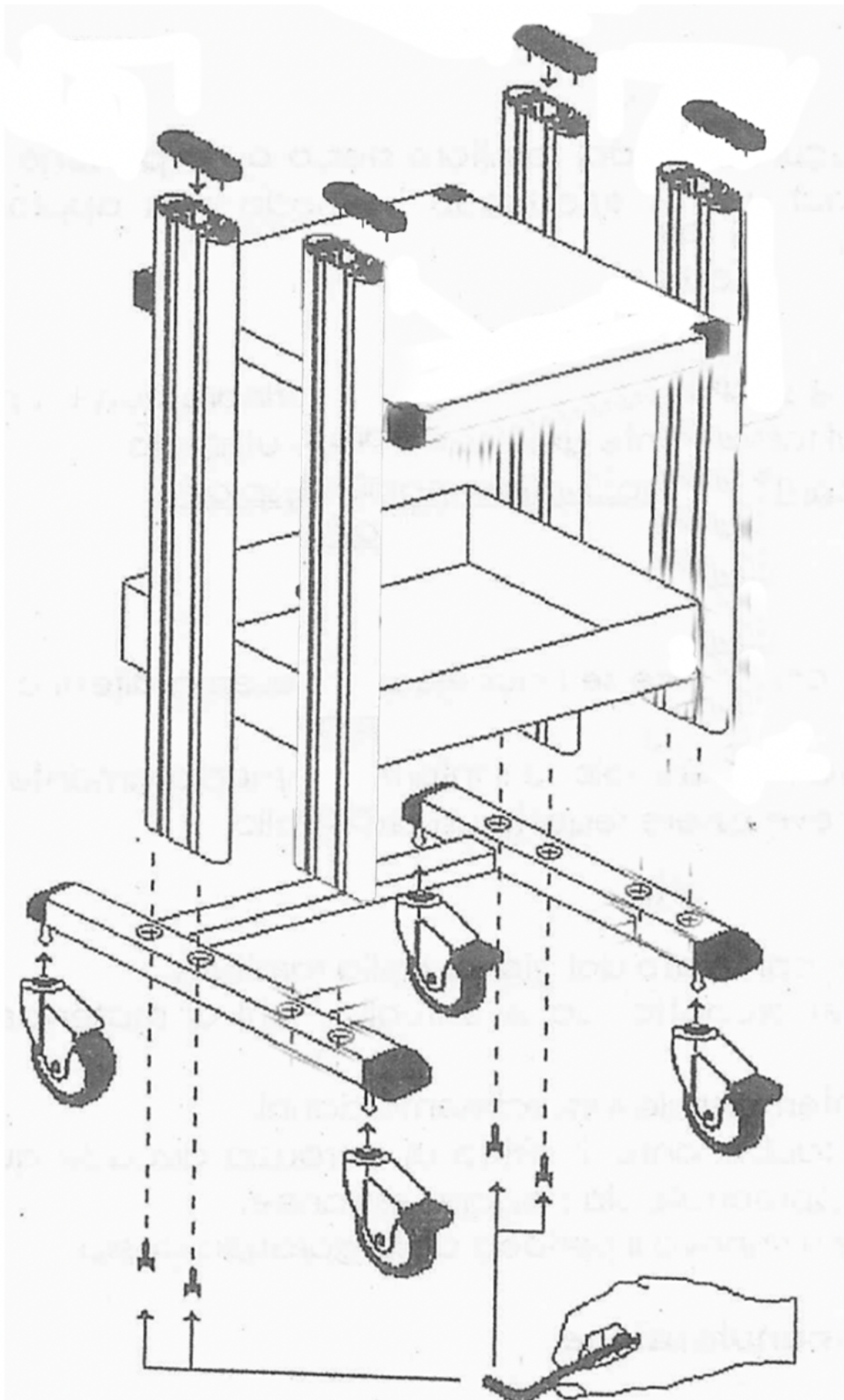
Il Carrello **CARSPEC78/4LNG** deve essere utilizzato per sostenere apparecchiature elettromedicali Collocate negli ambienti medici ed ambulatoriali.

La Nuova Laris s.r.l. non si assume nessuna responsabilità qualora il carrello venga utilizzato impropriamente

ASSISTENZA E CONTATTI NOMINATIVO DEL PRODUTTORE E DISTRIBUTORE

PRODUTTORE
NUOVA LARIS SRL Via Ingegno n.14 84087 Sarno (SA) Tel. 081-966548 Email: info@nuovalaris.it

DISTRIBUTORE



CONSIDERAZIONI GENERALI

Tutti coloro che preparano, regolano, usano, smontano, puliscono e disinfettano questo prodotto devono leggere il manuale d'uso e prestare attenzione alle avvertenze di sicurezza.

Il fabbricante non si assume alcuna responsabilità per danni provocati da impiego non appropriato del prodotto.

Ambiente: ATTENZIONE__

Il prodotto non deve essere esposto agli agenti atmosferici, anche se ricoperto dall'imballo originale.

MANUTENZIONE

Le modifiche e le riparazioni devono essere eseguite solo dal fornitore stesso o da persone da lui espressamente autorizzate. Se persone non autorizzate effettuano in modo non appropriato modifiche e riparazioni cessa il diritto di garanzia.

PULIZIA

Pulire e disinfettare con un prodotto disinfettante spray non aggressivo e strofinare con un panno non abrasivo. Attenersi alle indicazioni fornite dal fabbricante del disinfettante utilizzato.

ATTENZIONE: Non utilizzare disinfettanti aggressivi o prodotti infiammabili o esplosivi.

DANNI DA TRASPORTO

Subito dopo il ricevimento della merce occorre controllare se l'accessorio presenta difetti o danni da trasporto.

Diritti di risarcimento al riguardo possono essere fatti valere solo se s'informa immediatamente il fornitore o lo spedizioniere. Sui danni riscontrati deve essere redatto un protocollo.

GARANZIA

La garanzia dell'accessorio ha durata di 24 mesi, calcolato dal giorno della fornitura.

La garanzia prevede la riparazione gratuita del prodotto, da eventuali difetti di materiale o di fabbricazione.

Sono esclusi altri diritti, e in particolare non è contemplabile il risarcimento danni.

La riparazione deve essere effettuata solo dal fabbricante; il diritto di garanzia decade qualora vengano eseguite modifiche o riparazioni non appropriate da persone estranee.

Con le prestazioni in garanzia non si prolunga né si rinnova il periodo della garanzia stessa.

IMBALLAGGIO E TRASPORTO

Per il trasporto, il carrello viene consegnato protetto da Pluri-air o similari, imballato in adeguato e idoneo scatolo di cartone fustellato, avvolto da film estensibile anti acqua, il tutto posto in pedana 70x80x110H

SMALTIMENTO

Eseguire una corretta manovra di smaltimento al momento del disuso ai sensi della Direttiva Europea 2002/96/EC. Smaltire separatamente il prodotto dai rifiuti urbani, contattare appositi centri di raccolta predisposti dalle amministrazioni comunali, oppure presso i rivenditori che forniscono tale servizio, questo per evitare possibili conseguenze negative per l'ambiente e per la salute derivante da uno smaltimento inadeguato oltre a consentire un utile recupero dei materiali di cui è composto al fine di un importante risparmio di energia e risorse.

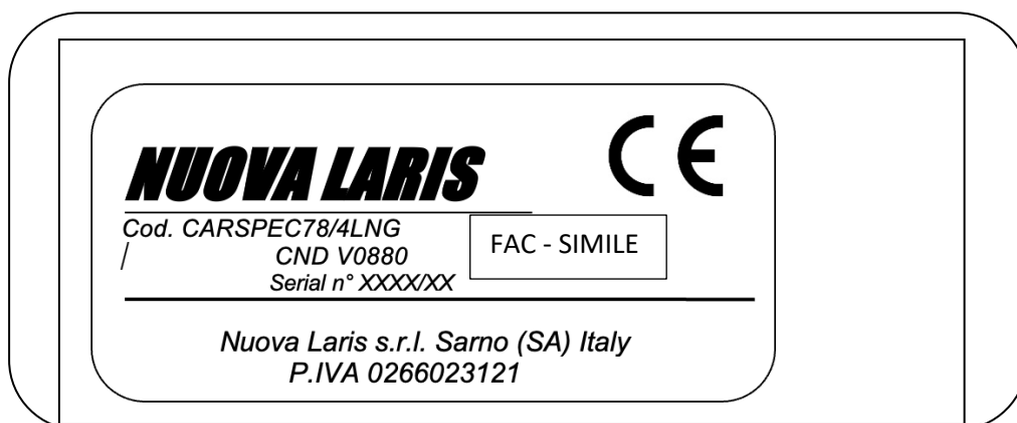


ETICHETTE

Le etichette sono indelebili e permanenti.

Contenuto delle etichette

- Nome del distributore
- Marcatura CE
- Codice e modello
- Codice CND



Etichetta carrello



E' VIETATA LA RIMOZIONE DELLE ETICHETTE

Il dispositivo è assoggettato alla procedura di valutazione di conformità prevista all'articolo 52, punto 7 del Regolamento 2017/745/UE

Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (Testo rilevante ai fini del SEE.)

La società ha certificato il proprio Sistema di Gestione Qualità in conformità alla norma EN ISO 9001:2015 (Certificato n.C2021-00894) rilasciato da Perry Johnson Registrars Inc. PJR

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ UE

 FABBRICANTE: NUOVA LARIS	Nuova Laris S.r.l. - Attrezzature Elettromedicali Sede operativa: Via Ingegno n.14 84087 Sarno (SA) – Italy ☎ + 39-081966548 www.nuovalaris.it mail: info@nuovalaris.it Sede legale: Via Filippo Palizzi 105, 84087 Napoli (NA) C.F. P.IVA.02660231214 – Iscr. Trib.NA952/93 - C.C.I.A.A. NA 505618
Numero di registrazione Unico del fabbricante	IT-MF-000017901



In qualità di fabbricante - Dichiaro sotto la propria ed esclusiva responsabilità che il/i dispositivo/i

Codice	Modello	RDM	UDI-DI
CARSPEC78/4LNG	Dispositivo mobile su ruote per apparecchiature Medicali	2428403/R "Identificativo di registrazione attribuito dal sistema ID BD/RDM"	8057592191052
Destinazione d'uso:	Il carrello polifunzionale componibile 4LNG è un dispositivo destinato al supporto ed alla movimentazione di attrezzature e dispositivi medici ed elettromedicali, per studi medici e ambulatoriale.		
Classe di rischio:	Classe I		

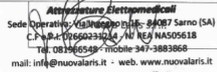
È/Sono conforme/i ai seguenti atti legislativi dell'Unione

2017/745/UE	
-------------	--

Il dispositivo è assoggettato alla procedura di valutazione di conformità prevista all'articolo 52, punto 7 del Regolamento 2017/745/UE

Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (Testo rilevante ai fini del SEE.)

La società ha certificato il proprio Sistema di Gestione Qualità in conformità alla norma EN ISO 9001:2015 (Certificato n.C2021-00894) rilasciato da Perry Johnson Registrars Inc. PJR

Luogo e data 26/09/2023	Il legale rappresentante (Timbro e firma) NUOVA LARIS S.r.l. 
----------------------------	---