

Poręcz pozioma

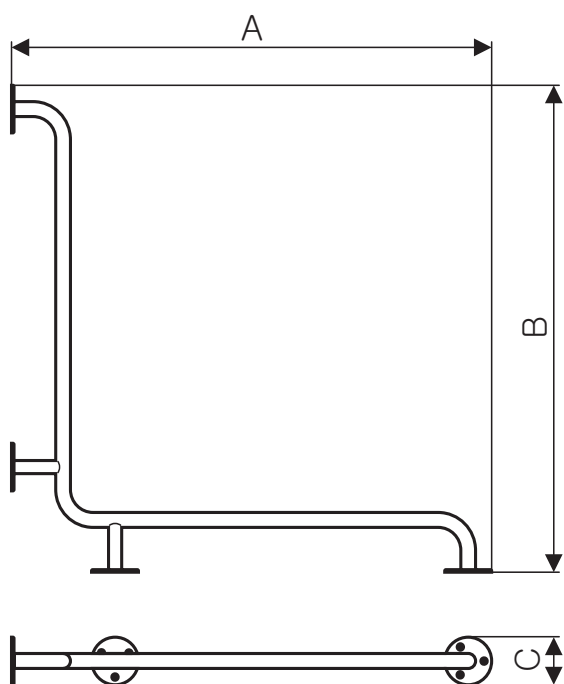


chrom
profil \varnothing 25 mm

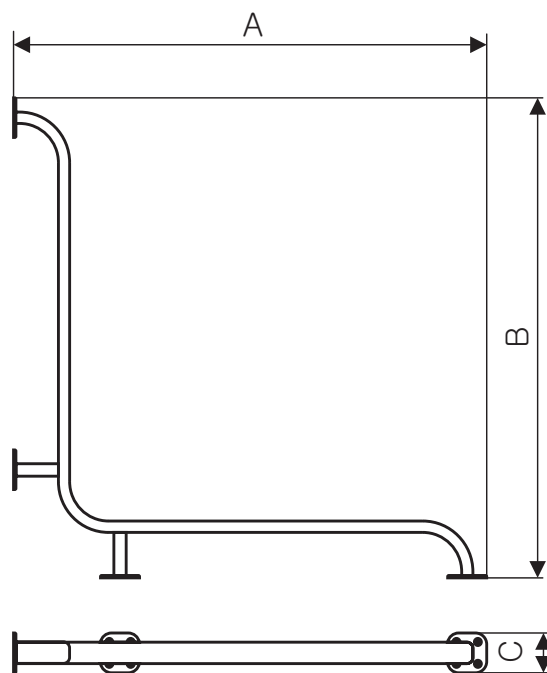


chrom
profil 38x20 mm

Poręcz pozioma



Poręcz pozioma - profil \varnothing 25 mm



Poręcz pozioma - profil 38x20 mm

Dane techniczne:

A ↕	B ↔	C [mm]	Profil [mm]	Kod produktu	Kod konfiguracji (chrom)	Kod konfiguracji (biały)
778	778	80	\varnothing 25	WBPLX001	KCRO	K916
778	978	80	\varnothing 25	WBPLX003	KCRO	K916
775	775	70	38X20	WBPLX002	KCRO	K916
775	975	70	38X20	WBPLX004	KCRO	K916

Produkt może zostać pomalowany farbą proszkową z aktualnego wzornika Terma. Kod koloru należy zamieścić w kodzie konfiguracji.

W tabelach przy kartach technicznych produktów umieszczone są kody produktów, które dostarczają podstawowych informacji o produktach. W celu doprecyzowania właściwości produktu kody produktów należy uzupełnić o pełny kod konfiguracji. Kod konfiguracji należy umieścić w ciągu znaków po kodzie produktu jak w przykładzie poniżej:

Budowa kodu konfiguracji poręczy lub wspornika

WBPLX002

KOD KARTOTEKI
(umieszczony w tabeli przy produkcie)

K916

KOD KONFIGURACJI
(uzupełniany ręcznie)

Przykładowa konfiguracja

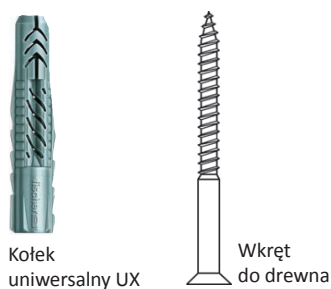


Powłoka

Produkty oferowane są w wersji chromowanej lub malowanej farbą proszkową z podkładem epoksydowym.

Montaż

Każdy produkt zawiera w opakowaniu uniwersalny zestaw montażowy złożony z kołków i wkrętów firmy Fischer.



Obciążenia niszczące i zalecane

TYP	SYMBOL	UX 8 x 50	UX 8 x 50R [mm]
długość kołka	l	50	
średnica otworu	d0	8	
głębokość wiercenia	h0	60	
średnica wkręta	ds	6	

OBCIĄŻENIA

beton	≥C12/C15	0,6	2,5
cegła pełna	≥Mz12 (DIN 105)	0,3	2,1
cegła kratówka	≥Mz12 (p ≥ 1.0 kg/dm ³ , DIN 105)	0,2	1,0
pustak cement.-wap.	≥KSL 12 (DIN 106)	0,5	3,2
gazobeton	≥PB2	0,15	0,7
gazobeton	≥PB4	0,3	1,7
plyta gipsowo-kart.	grubość: 12,5 mm	0,1	0,6
plyta gipsowo-kart.	grubość: 2x12,5 mm	0,15	0,8
plyta gipsowa	(np.: Fermacell)	0,2	1,7

Informacje dodatkowe

Jakość wyrobu potwierdzona jest atestem higienicznym BK/B/0013/01/2018.



Producent deklaruje zgodność systemu poręczy i wsporników dla osób z niepełnosprawnościami z dyrektywą MDD 93/42/EEC dla wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia oraz sklasyfikowanie go jako wyrobu medycznego klasy 1 wg reguły 1.