

HOJA DE VIDA EQUIPO MÉDICO

DATO 2

DATO 3



| DESCRIPCION DEL EQUIPO | | | | | | | |
|------------------------------------|------------|--------------------|----------------|--------------------|-------------|--|--|
| SERVICIO: | | | CODIGO: | | Dato 2 | | |
| NOMBRE: | | AGITADOR | N° ACTIVO FIJO |) | Dato 2 | do may too do | |
| MARCA: | | BIOTRON | UBICACION FIS | SICA | Dato 2 | | |
| MODELO: | | BTR-87 | N° REGISTRO I | NVIMA | Dato 2 | | |
| SERIE: | | CLASIFICA | | N DE RIESGO | Dato 2 | CE STATE OF THE ST | |
| TECNOLOGIA PREDOMINANTE | | CLASIFICACION | | N BIOMEDICA | Dato 2 | | |
| PERIODICIDAD DE CALIBRACION | | zzzk CLASIFICACION | | N POR USO | Dato 2 | | |
| REGISTRO HISTORICO | | | | | | | |
| FECHA DE ADQUISICION | Dato 2 | FACTURA | A / CONTRATO | Dato 2 | соѕто | Dato 2 | |
| FECHA DE INSTALACICON | Dato 2 | FORMA D | E ADQUISICION | Dato 2 | PROPIEDAD | Dato 2 | |
| GARANTIA | Dato 2 | VIDA UTII | _ | Dato 2 | | | |
| REGISTRO TÉCNICO | | | | | | | |
| FUENTE DE ALIMENTACION | Dato 2 | Dato 2 FRECUEI | | Dato 2 HZ | CAPACIDAD | Dato 2 | |
| VOLTAGE MAX | Dato 2 VAC | CORRIEN | TE MAX | Dato 2 | TEMPERATURA | Dato 2 °C | |
| VOLTAGE MIN | Dato 2 VAC | CORRIEN | TE MIN | Dato 2 | VELOCIDAD | Dato 2 | |
| PRESION | Dato 2 | POTENCI | | Dato 2 W Dato 2 | HUMEDAD | Dato 2 % | |
| PESO Dato 2 KG | | DIMENSIO | DIMENSIONES | | MANUAL | Dato 2 | |
| ACCESORIOS ACCESORIOS | | | | | | | |
| NOMBRE | NOMBRE | | MC | DELO | SERIE | соѕто | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| DATOS DEL PROVEEDOR Y/O FABRICANTE | | | | | | | |
| PROVEEDOR Da | | Dato 2 | | | | Dato 2 | |
| DIRECCION Dato 2 | | | DIRECCION | | | Dato 2 | |
| TELEFONO | | Dato 2 | | TELEFONO | | Dato 2 | |
| CIUDAD/PAIS | | Dato 2 | | CIUDAD/PAIS | | Dato 2 | |
| EMAILY/O WEB | | Dato 2 | | EMAILY/O WEB | | Dato 2 | |

ECRIC. Managing Service Contracts- 2th Health Tecnology, 1989. Vol. III. Pág.21 organismo Internacional que identifica los equipos médicos segun su prioridad de riesgo

Todos los dispositivos mmédicos que se importen y/o comercialicen a partir del primero de enero de 2009, deben tener registro sanitario y/o permiso de comercialización, segun el caso, con el fin de garantizar la seguridad y la calidad de estos productos. Comunicado Invima 013-09.

RECOMENDACIONES

Decreto 4725 de 2005.permite identificar los equipos de acuerdo con el nivel de riesgo implicito en la atención de los papcientes o el manejo de los mismos por parte de los operadores.

Es el costo del equipo unitario. más elcosto de sus componentes y accesorios. Si apalica