

FUENTE DE ALIMENTACION

VOLTAJE MAX

VOLTAJE MIN

HOJA DE VIDA EQUIPO MÉDICO DATO UNO DATO DOS



12 - --

0 - --

				DESCRIPCION	DEL EQUIPO			
SERVICIO:	Consulta E		erna	CODIGO ECRI:		14-160		
NOMBRE:		AGITADOR		N° ACTIVO FIJO		ACT001		
MARCA:		BIOTRON		UBICACION FISICA		Consultorio 1		
MODELO:		BTR-87		N° REGISTRO INVIMA		INVIMA-001		
SERIE: S		SE-0001		CLASIFICACION DE RIESGO		Clase I: Bajo Riesgo		
FECNOLOGIA PREDOMINANTE		Electrónica		CLASIFICACION BIOMEDICA		Diagnostico		
PERIODICIDAD DE CALIBRACION a		anual		CLASIFICACION POR USO		Medico		
				REGISTRO H	IISTORICO			
FECHA DE ADQUISICION	2025-	08-25	FACTURA	/ CONTRATO	FAC-0001	соѕто	5000000	
FECHA DE INSTALACICON	2025-	08-05	FORMA D	E ADQUISICION	Compra Directa	PROPIEDAD	Hospital San Jose	
GARANTIA			VIDA UTIL	-	2030-08-24	estado	En funcionamiento	
				REGISTRO	TÉCNICO			

FRECUENCIA

CORRIENTE MAX

CORRIENTE MIN

PRESION	0 POTEN	CIA -		HUMEDAD	95 %						
PESO	2 DIMENS	SIONES	Alto: 20 Largo: 20	Ancho: 20							
ACCESORIOS ACCESORIOS											
NOMBRE	MARCA	MODELO		SERIE	COSTO						
Motor Agitador	BIOTRON	AT-200	AT-200-M	ОТ	12000						
DATOS DEL PROVEEDOR Y/O FABRICANTE											
PROVEEDOR		FABRIC	CANTE	"							
DIRECCION		DIREC	CION								
TELEFONO		TELEF	ONO								
CIUDAD/PAIS		CIUDAI	D/PAIS								
EMAIL Y/O WEB		EMAIL	Y/O WEB								

60 - --

2 - --

1 - --

CAPACIDAD

VELOCIDAD

TEMPERATURA

Ubique el equipo sobre una superficie plana y dura. No la coloque sobre alfombras o moquetas. No deje caer el equipo ni salte sobre el cuándo lo esté utilizando. Evite los impactos fuertes y las sacudidas bruscas, dado que se trata de un equipo de medición de precisión. La construcción es delicada y sensible s cualquier impacto externo no deseado. No inserte ningún objeto extraño en las aberturas de la unidad.Para limpiar el equipo, utilice un paño suave y seco o un paño suave ligeramente humedecido con un detergente suave. No utilice soluciones químicas fuertes tales como alcohol o benceno para la limpieza. La superficie de la plataforma de la unidad puede ser resbaladiza si esta mojada o semi-húmeda. Asegúrese de que la superficie de la plataforma de pesaje esta seca antes de utilizarla, por razones de seguridad.

RECOMENDACIONES

NR: NO REGISTRA NA: NO APLICA

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 comercializen 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.

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

Batería DC

12 - --

10 - --