


HOJA DE VIDA EQUIPO MÉDICO

DATO 2

DATO 3



DESCRIPCION DEL EQUIPO

SERVICIO:	---	CODIGO:	Dato 2
NOMBRE:	AGITADOR	N° ACTIVO FIJO	Dato 2
MARCA:	BIOTRON	UBICACION FISICA	Dato 2
MODELO:	BTR-87	N° REGISTRO INVIMA	Dato 2
SERIE:	---	CLASIFICACION DE RIESGO	Dato 2
TECNOLOGIA PREDOMINANTE	---	CLASIFICACION BIOMEDICA	Dato 2
PERIODICIDAD DE CALIBRACION	zzzk	CLASIFICACION POR USO	Dato 2



REGISTRO HISTORICO

FECHA DE ADQUISICION	Dato 2	FACTURA / CONTRATO	Dato 2	COSTO	Dato 2
FECHA DE INSTALACION	Dato 2	FORMA DE ADQUISICION	Dato 2	PROPIEDAD	Dato 2
GARANTIA	Dato 2	VIDA UTIL	Dato 2		

REGISTRO TÉCNICO

FUENTE DE ALIMENTACION	Dato 2	FRECUENCIA	Dato 2 HZ	CAPACIDAD	Dato 2
VOLTAGE MAX	Dato 2 VAC	CORRIENTE MAX	Dato 2	TEMPERATURA	Dato 2 °C
VOLTAGE MIN	Dato 2 VAC	CORRIENTE MIN	Dato 2	VELOCIDAD	Dato 2
PRESION	Dato 2	POTENCIA	Dato 2 W	HUMEDAD	Dato 2 %
PESO	Dato 2 KG	DIMENSIONES	Dato 2	MANUAL	Dato 2

ACCESORIOS

NOMBRE	MARCA	MODELO	SERIE	COSTO
---	---	---	---	---
---	---	---	---	---
---	---	---	---	---
---	---	---	---	---
---	---	---	---	---
---	---	---	---	---

DATOS DEL PROVEEDOR Y/O FABRICANTE

PROVEEDOR	Dato 2	FABRICANTE	Dato 2
DIRECCION	Dato 2	DIRECCION	Dato 2
TELEFONO	Dato 2	TELEFONO	Dato 2
CIUDAD/PAIS	Dato 2	CIUDAD/PAIS	Dato 2
EMAIL/YO WEB	Dato 2	EMAIL/YO WEB	Dato 2

RECOMENDACIONES

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.

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 aplica