



HOJA DE VIDA EQUIPO MÉDICO

DATO UNO
DATO DOS



DESCRIPCION DEL EQUIPO

SERVICIO:	Consulta Externa	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:	SE-0001	CLASIFICACION DE RIESGO	Clase I: Bajo Riesgo
TECNOLOGIA PREDOMINANTE	Electrónica	CLASIFICACION BIOMEDICA	Diagnostico
PERIODICIDAD DE CALIBRACION	anual	CLASIFICACION POR USO	Medico



REGISTRO HISTORICO

FECHA DE ADQUISICION	2025-08-25	FACTURA / CONTRATO	FAC-0001	COSTO	5000000
FECHA DE INSTALACION	2025-08-05	FORMA DE ADQUISICION	Compra Directa	PROPIEDAD	Hospital San Jose
GARANTIA	---	VIDA UTIL	2030-08-24	estado	En funcionamiento

REGISTRO TÉCNICO

FUENTE DE ALIMENTACION	Batería DC	FRECUENCIA	60 - --	CAPACIDAD	-- --
VOLTAJE MAX	12 - --	CORRIENTE MAX	2 - --	TEMPERATURA	12 - --
VOLTAJE MIN	10 - --	CORRIENTE MIN	1 - --	VELOCIDAD	0 - --
PRESION	0 - --	POTENCIA	-- --	HUMEDAD	95 %
PESO	2 - --	DIMENSIONES	Alto: 20 Largo: 20 Ancho: 20 ---		

ACCESORIOS

NOMBRE	MARCA	MODELO	SERIE	COSTO
Motor Agitador	BIOTRON	AT-200	AT-200-MOT	12000

DATOS DEL PROVEEDOR Y/O FABRICANTE

PROVEEDOR	---	FABRICANTE	---
DIRECCION	---	DIRECCION	---
TELEFONO	---	TELEFONO	---
CIUDAD/PAIS	---	CIUDAD/PAIS	---
EMAIL Y/O WEB	---	EMAIL Y/O WEB	---

RECOMENDACIONES

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 a 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.

NR: NO REGISTRA NA: NO APLICA

ECRIC. Managing Service Contracts- 2th Health Technology, 1989. Vol. III. Pág.21 organismo Internacional que identifica los equipos médicos segun su prioridad de riesgo Todos los dispositivos médicos 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 implícito en la atención de los pacientes o el manejo de los mismos por parte de los operadores.

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