



N270
Gaine tête de lit Monobloc

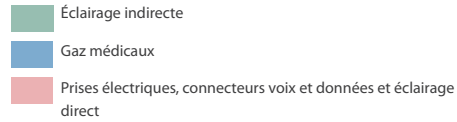
Notre modèle le plus connu dans le monde



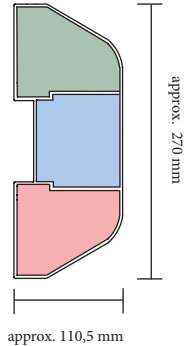
WWW.TEDISELMEDICAL.COM

info@tedisel.com

MODÈLE: N270



* Schéma général du modèle N270 adaptable au projet



Profilé

Longueur	Autres longueurs disponibles en fonction du projet*
----------	---

*Longueur maximale de fabrication 3000mm. Possibilité d'installer des sections consécutives pour plusieurs lits.

Rail technique

Max. Charge	25 kg x mètre
-------------	---------------

Système électrique

Voltage	230 Vca
Fréquence	50Hz

Système d'éclairage (optionnel)

Éclairage LED direct	10W - 20W (4500K)*
Éclairage LED indirect	10W - 20W - 40W (4500K)*
Éclairage veille	1W

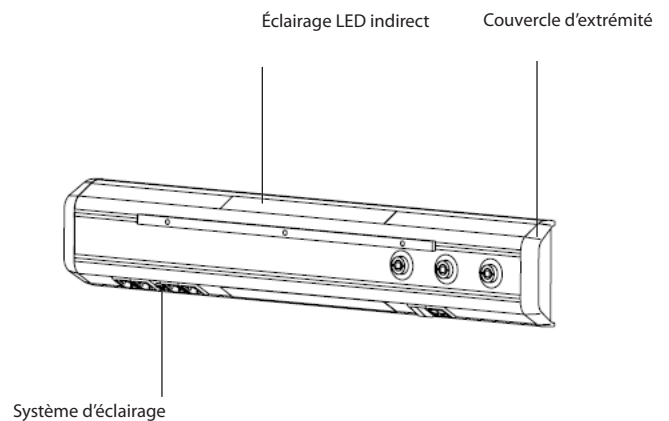
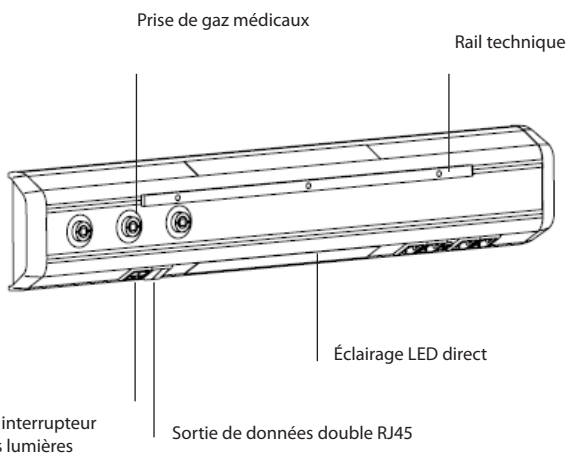
* Possibilité de réguler les lumières (0-10V) et option DALI

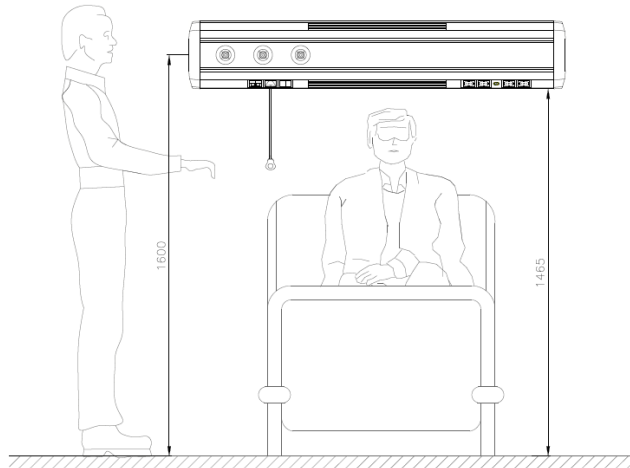
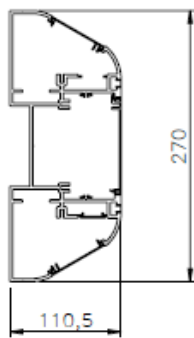
Système de gaz médicaux

O₂ - Air - N₂O - CO₂ - VAC - AGSS - Air 800 - N₂800 - O₂/He - O₂/N₂O

Matériaux

Structure	Aluminium avec peinture époxy ou anodisé (sur demande)
Couverture Frontale	Aluminium avec peinture époxy anodisée, HPL ou matériau similaire (sur demande)
Rail technique	Acier inoxydable AISI 304 (standard) / Aluminium (optionnel)
Longueur du vinyle	Polycarbonate extrudé





Classification

Directive 93/42/EEC

CLASS II B

EC Conformity

Tedisel est conforme aux dispositions de la directive 93/42/CEE (dispositifs médicaux), de la norme ISO 11197 (unités d'alimentation médicale) et de la norme IEC 60601-1 (équipement électrique médical. Partie 1 : exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles).

Compatibilité avec d'autres dispositifs médicaux

Les produits Tedisel peuvent être équipés de dispositifs médicaux d'autres fabricants. Veuillez suivre les instructions fournies par les fabricants de ces équipements pour une installation correcte.

CE 0197

TüV Rheinland LGA Products GmbH

QUALITÉ

Le système de gestion et les produits de Tedisel sont certifiés ISO 9001, ISO 13485 et CE par l'organisme notificateur TÜV RHEINLAND.

Tedisel, en tant que fabricant de dispositifs médicaux, possède la licence de fabricant de dispositifs médicaux numéro 6205-PS, accordée par l'Agence espagnole des médicaments et des dispositifs médicaux. All medical devices developed and manufactured in Tedisel, are regulated.

Tous les dispositifs médicaux développés et fabriqués par Tedisel sont régis par la directive européenne 93/42/CEE.

Tous les équipements sont homologués et certifiés en matière de sécurité électrique et de compatibilité électromagnétique, conformément aux normes ISO 11197 et EN 60601.