



**NON-MOTORIZED COLUMN**  
**Unité d'alimentation plafond**

Sécurité, Espace et Fonctionnalité

MODÈLE: COLUMN  
SOUS-MODÈLE : NON-MOTORIZED (SANS MOUVEMENT VERTICAL)

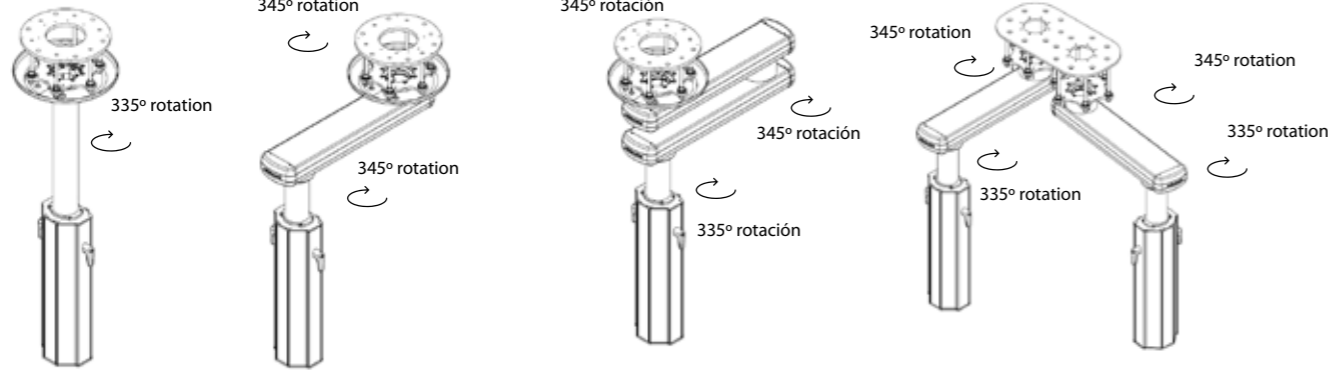


Fixation rotative

Fixation à bras unique

Fixation à double bras

Tandem\*



\*Option tandem avec deux bras. La configuration des bras peut être quelconque.



**Non-motorisé sans bras**

Les freins	Friction
Dimension	150 - 1500 mm

**Bras simples non-motorisés**

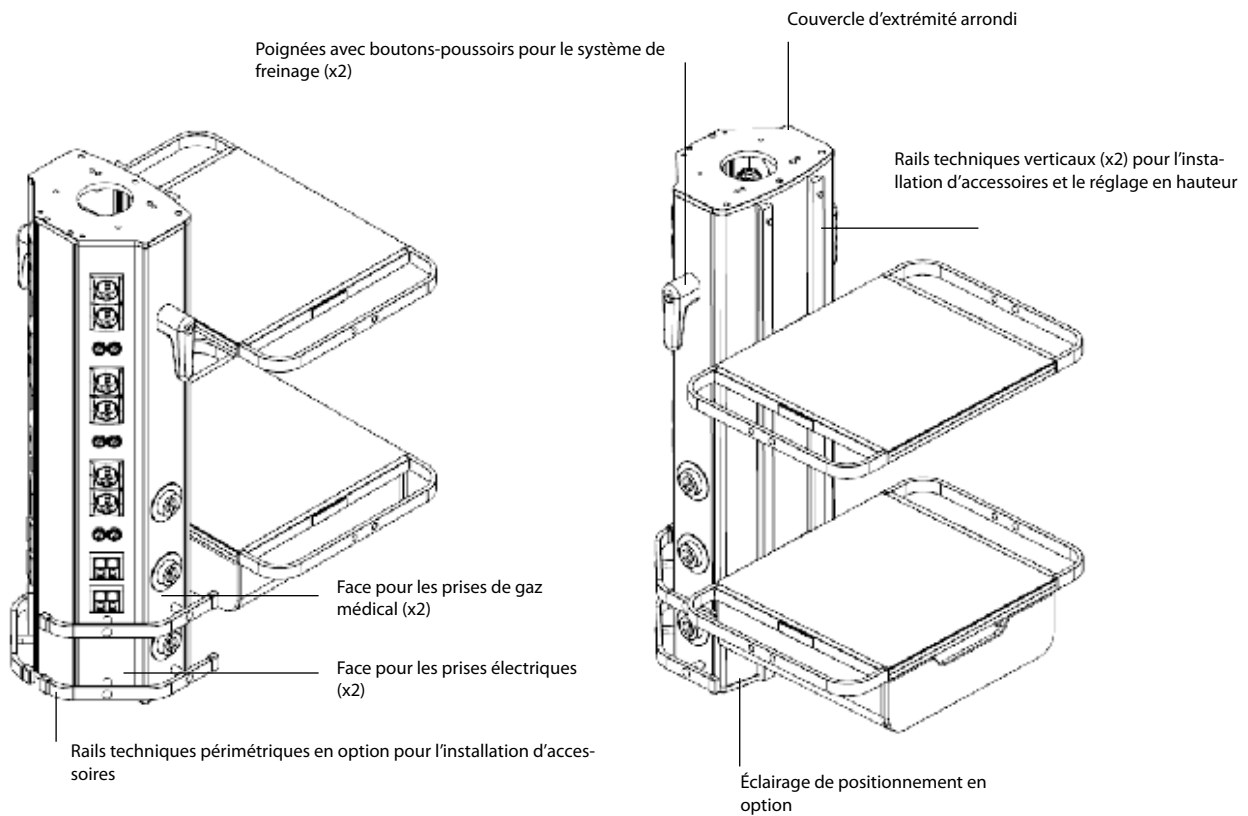
Freins	Friction / Friction + Electropneumatique / Friction + Electromagnétique
Dimension	650 / 850 / 1050 / 1250 mm
Capacité de charge	846 à 440 kg
Réglementation de la rotation	Chacun 15°

**Bras doubles non-motorisés**

Freins	Friction / Friction + Electropneumatique / Friction + Electromagnétique
Dimension	650/650 - 650/850 - 650/1050 - 650/1250 - 850/650 - 850/850 - 850/1050 - 850/1250 - 1050/650 - 1050/850 - 1050/1050 - 1050/1250 - 1250/650 - 1250/850 - 1250/1050 - 1250/1250 mm
Capacité de charge	220 à 423kg
Réglementation de la rotation	Chacun 15°

**Boitier Vertical**

Dimension en position verticale	500 / 750 / 1000 / 1250 / 1500 mm
Dimension en position horizontale	600 / 750 / 1000 / 1250 mm



## 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 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.