

CABECEIRAS

MODELOS

AURA



Aura Cabeceira modular

A aumentar a eficiência em diferentes
áreas

AURA 100
AURA 200
AURA 300



WWW.TEDISELMEDICAL.COM

info@tedisel.com

MODELO: AURA



Perfil	Outros comprimentos disponíveis em função do projeto*.
--------	--

*Comprimento máximo de fabrico 3000 mm. Possibilidade de instalar secções consecutivas para várias camas.

Calha técnica	
Máx. Carga	25 kg x metro

Elementos elétricos	
Voltagem	230 VCA
Frequência	50 Hz

Sistema de iluminação (opcional)

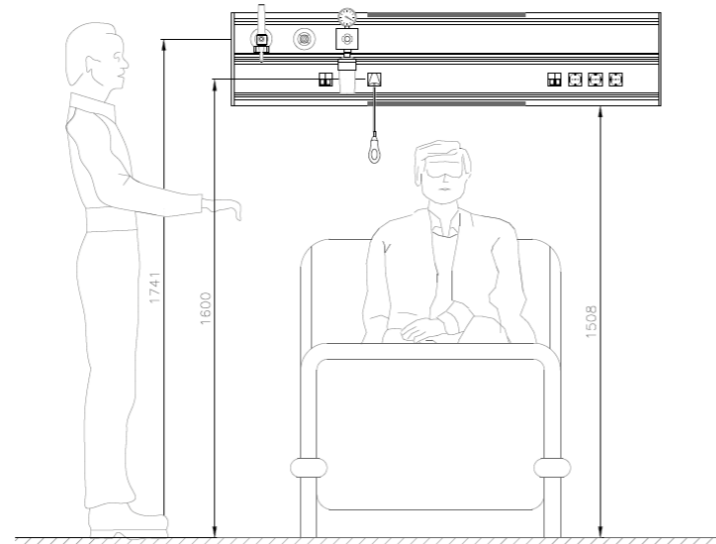
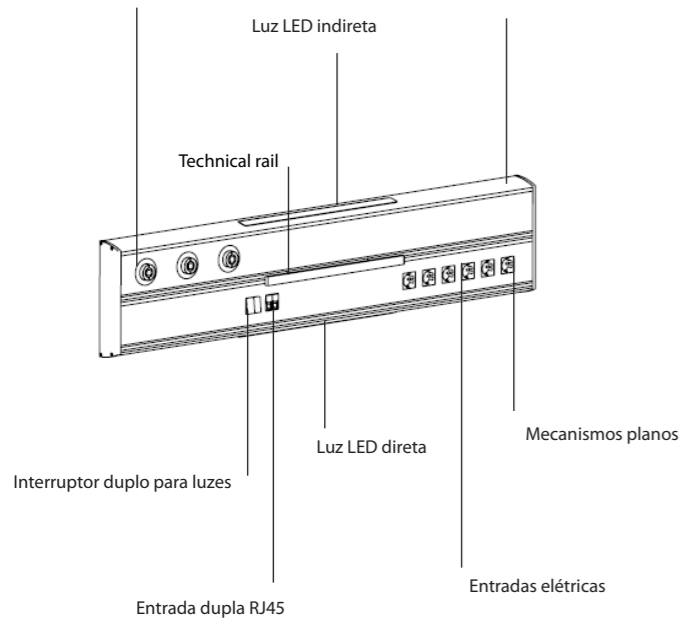
Luz LED direta	10 W - 20 W (4500 K)*
Luz LED indireta	10 W - 20 W - 40 W (4500 K)*
Luz de vigília	1 W

* Possibilidade de regulação das luzes (0-10 V) e opção DALI

Sistema de gás medicinal	O ₂ - Ar - N ₂ O - CO ₂ - VAC - AGSS - Ar 800 - N ₂ 800 - O ₂ /He - O ₂ /N ₂ O
--------------------------	---

Material	
Estrutura	Alumínio com tinta epóxi ou anodizado, HPL (sob pedido)
Calhas técnicas	Aço inoxidável AISI 304 (standard) / Alumínio (opcional)
Difusor de plástico	Policarbonato extrudido

Entradas de gases medicinais Geometria arredondada



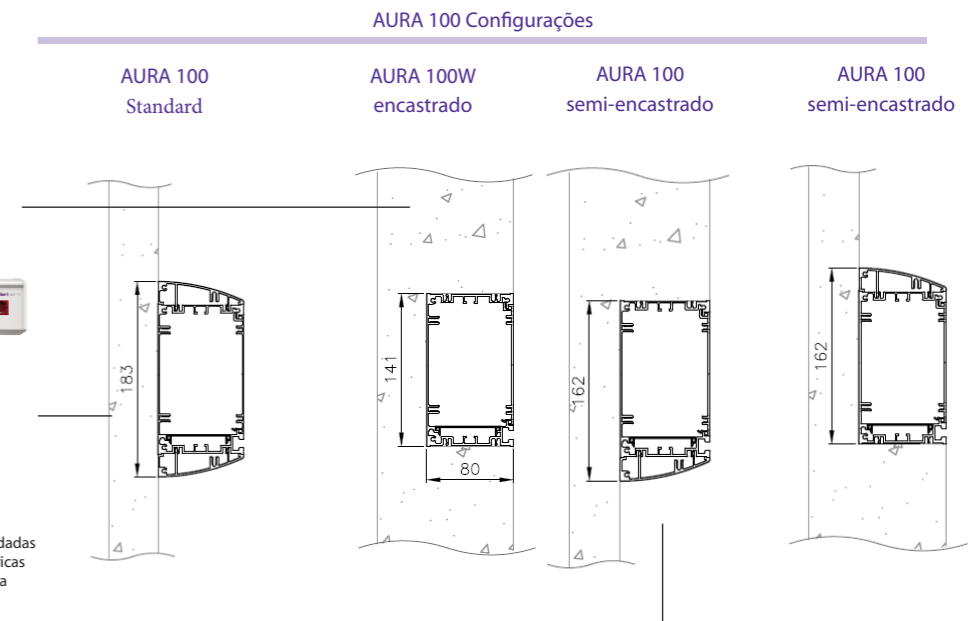
MODELO: AURA
VERSÃO: 100



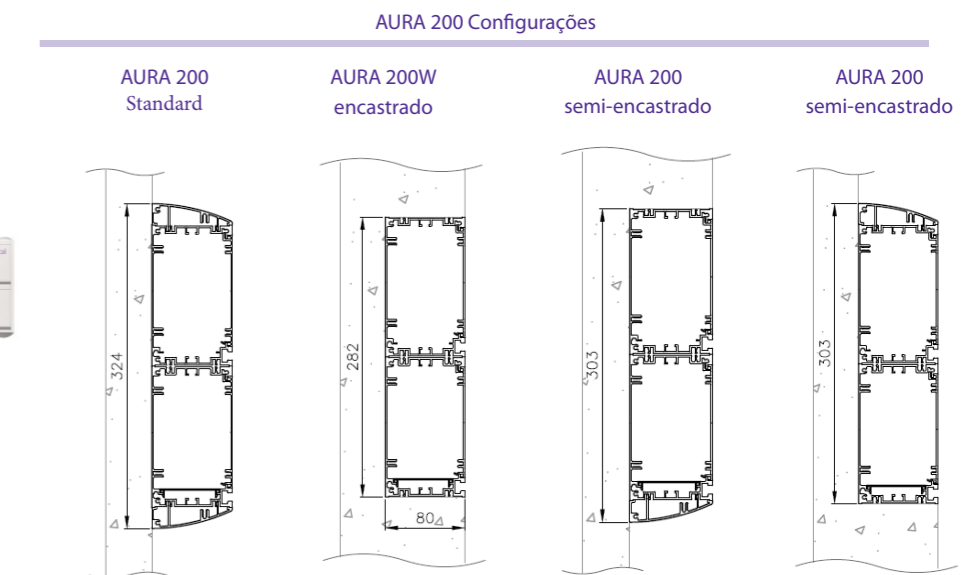
Encastrado na parede

Montagem em superfície

Laterais arredondadas e linhas geométricas para uma limpeza ideal



MODELO: AURA
VERSÃO: 200

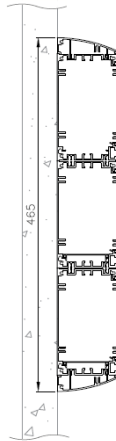


MODELO: AURA
VERSÃO: 300

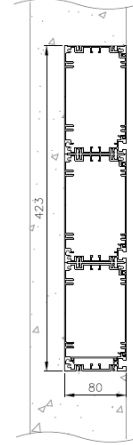


AURA 300 Configurações

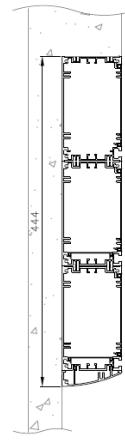
AURA 300
Standard



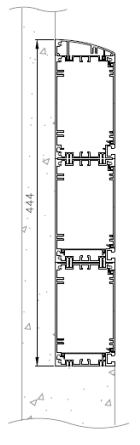
AURA 300W
encastrado



AURA 300
semi-encastrado



AURA 300
semi-encastrado



Classificação

Diretiva 93/42/EEC

CLASSE II B

Conformidade CE

O Tedisel está em conformidade com as disposições da Diretiva 93/42/CEE (dispositivos médicos), da norma ISO 11197 (unidades de abastecimento médico) e da norma IEC 60601-1 (equipamento eletromédico). Parte 1: Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial).

Compatibilidade com outros equipamentos médicos

Os produtos Tedisel podem ser equipados com dispositivos médicos de outros fabricantes. É necessário seguir as instruções de instalação fornecidas pelos fabricantes deste equipamento médico.

CE 0197

TüV Rheinland LGA Products GmbH

QUALIDADE

O sistema de gestão e os produtos da Tedisel estão certificados de acordo com as normas ISO 13485 e a marcação CE atribuída pelo Organismo Notificado TÜV RHEINLAND.

A Tedisel, na qualidade de fabricante de dispositivos médicos, possui a licença de fabricante de dispositivos médicos número 6205-PS, concedida pela Agência Espanhola de Medicamentos e Dispositivos Médicos.

Todos os dispositivos médicos desenvolvidos e fabricados pela Tedisel são regulamentados pela Diretiva Europeia 93/42/CEE. Todos os equipamentos incluem homologação e certificação em segurança elétrica e compatibilidade eletromagnética, normas ISO 11197 e EN 60601.

