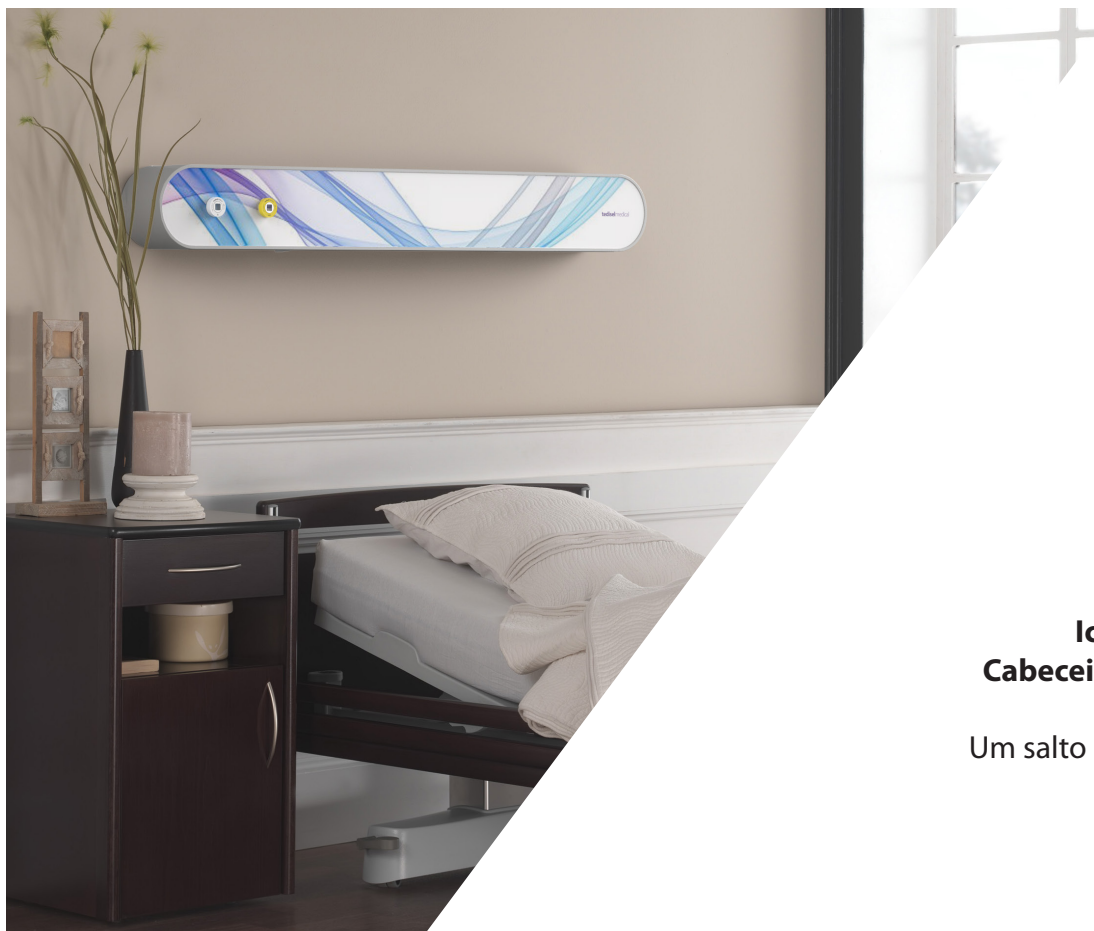


CABECEIRAS

MODELOS

ICARUS



Icarus
Cabeceira futurista

Um salto para o futuro



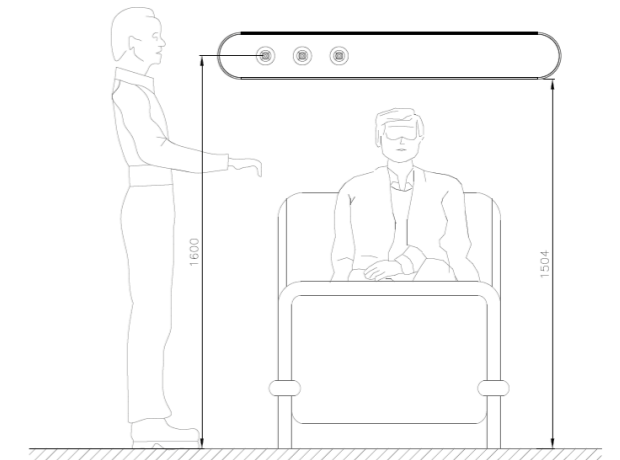
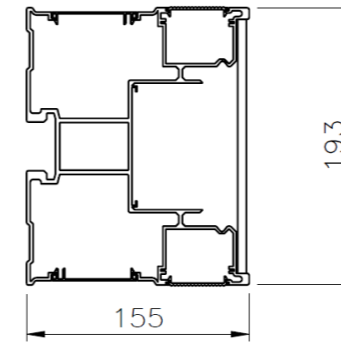
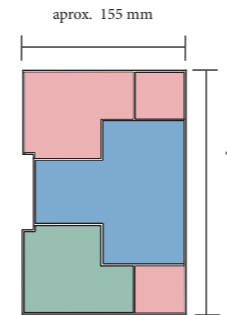
WWW.TEDISELMEDICAL.COM

info@tedisel.com

MODELO: ICARUS



- Iluminação indireta e direta
 - Gases medicinais
 - Mecanismos elétricos e telecomunicações
- * Esquema geral do modelo Icarus adaptável ao projeto



Perfil	
Comprimento	Outros comprimentos disponíveis em função do projeto*
*Comprimento máximo de fabrico 3000 mm. Possibilidade de instalar secções consecutivas para várias camas.	
Elementos elétricos	
Voltagem	230 VCA
Frequência	50 Hz
Sistema de iluminação (opcional)	
Luz LED direta	10W - 20W (4500K)*
Luz LED indireta	10W - 20W - 40W (4500K)*
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
Materiais	
Estrutura	Alumínio com tinta epóxi ou anodizado (sob pedido)
Frontal	Corian, vidro, vinil, HPL ou material semelhante (a pedido)
Difusor de plástico	Policarbonato extrudido

Classificação

Directive 93/42/EEC CLASS II B

Conformidade CE

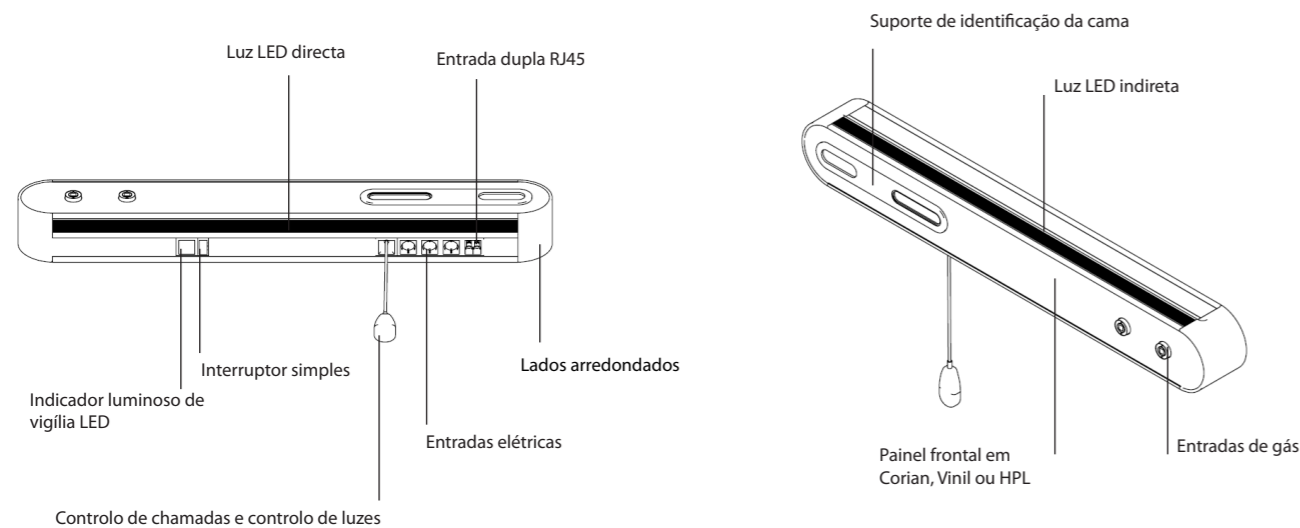
O Tedisel está em conformidade com as disposições da Diretiva 93/42/CEE (dispositivos médicos), da norma ISO 11197 (unidades de abastecimento médico) e da norma IEC 60601-1 (equipamento eletromédico). Parte 1: Requisitos gerais de segurança básica e de desempenho essencial).

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 9001, 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.