



NON-MOTORIZED COLUMN
Unidade de alimentação do teto

Sistema Ergonómico: Segurança,
espaço e funcionalidade

MODELO: COLUMN
SUBMODELO: NON-MOTORIZED COLUMN (SEM MOVIMENTO VERTICAL)

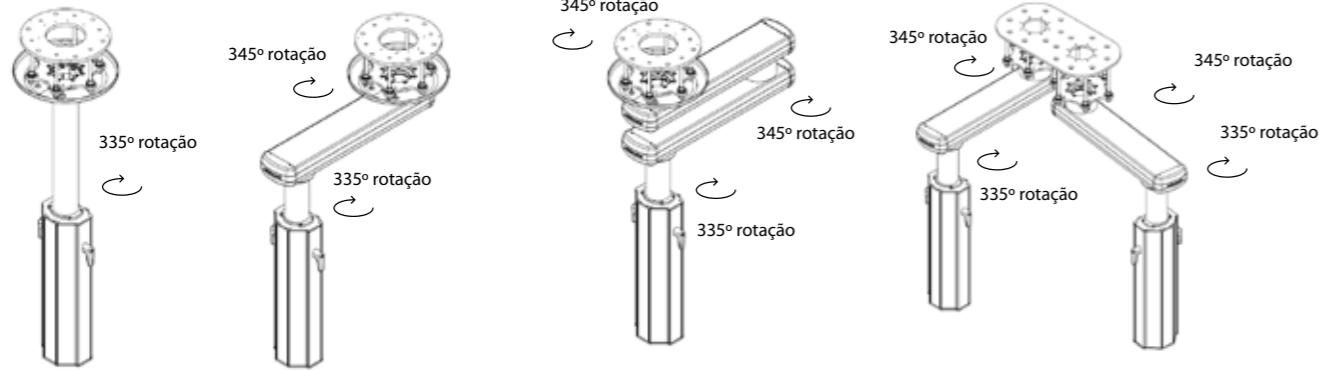


Pescoço rotativo

Braço simples

Braço duplo

Tandem*



*Opção tandem com dois braços rotativos. A configuração dos braços pode ser qualquer uma disponível.

Não motorizado sem braços

Travões	Friction
Comprimentos	150 - 1500 mm

Braços simples não motorizados

Travões	Fricção / Fricção + Eletropneumático/ Fricção + Eletromagnético
Comprimentos	650 / 850 / 1050 / 1250 mm
Capacidade de carga	846 A 440 kg
Regulação da rotação	Cada 15°

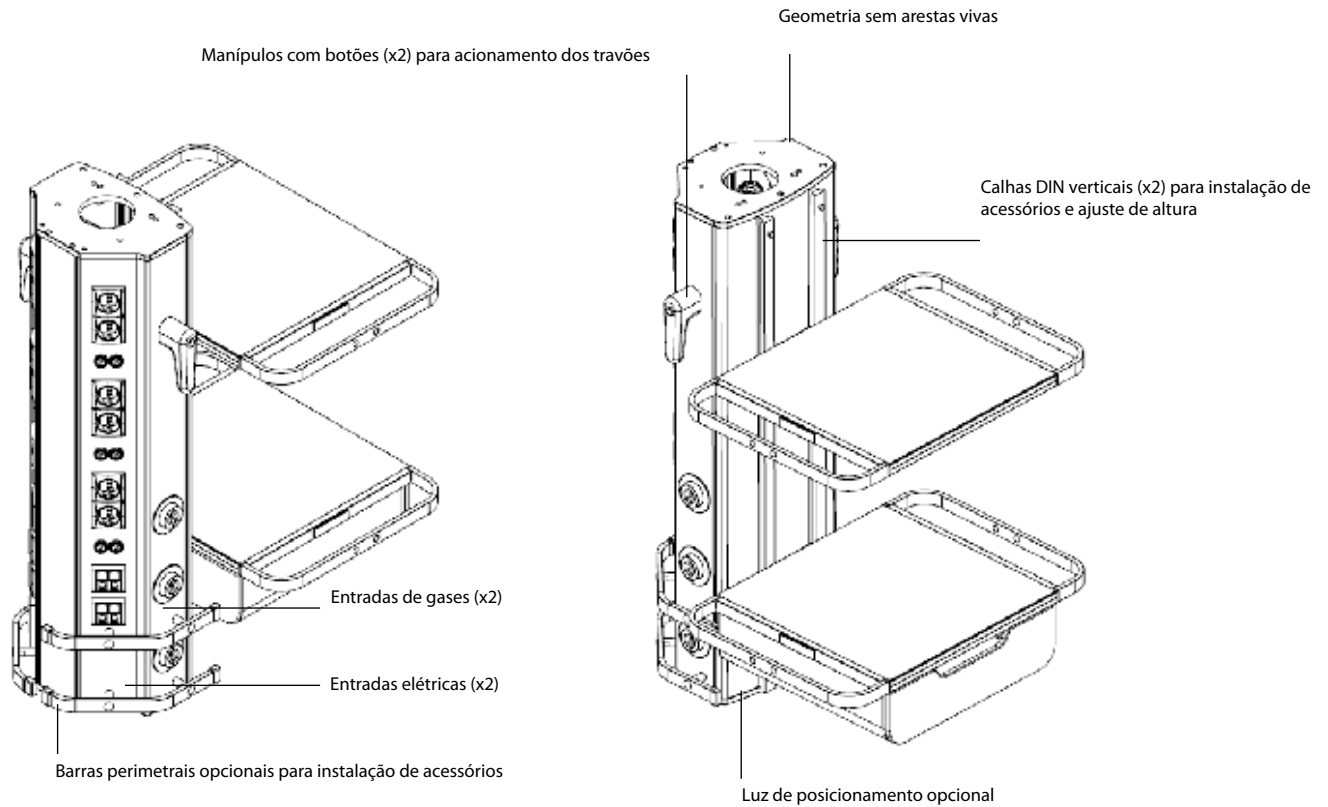
Braços duplos não motorizados

Travões	Fricção / Fricção + Eletropneumático/ Fricção + Eletromagnético
Comprimentos	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
Capacidade de carga	220 a 423kg
Regulação da rotação	Cada 15°

Cabeceira de serviço

Altura na posição vertical	500 / 750 / 1000 / 1250 / 1500 mm
Altura na posição horizontal	600 / 750 / 1000 / 1250 mm





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.