

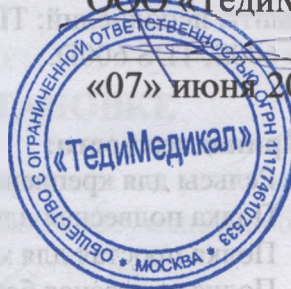
УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «ТедиМедикал»

Резниченко И.И.

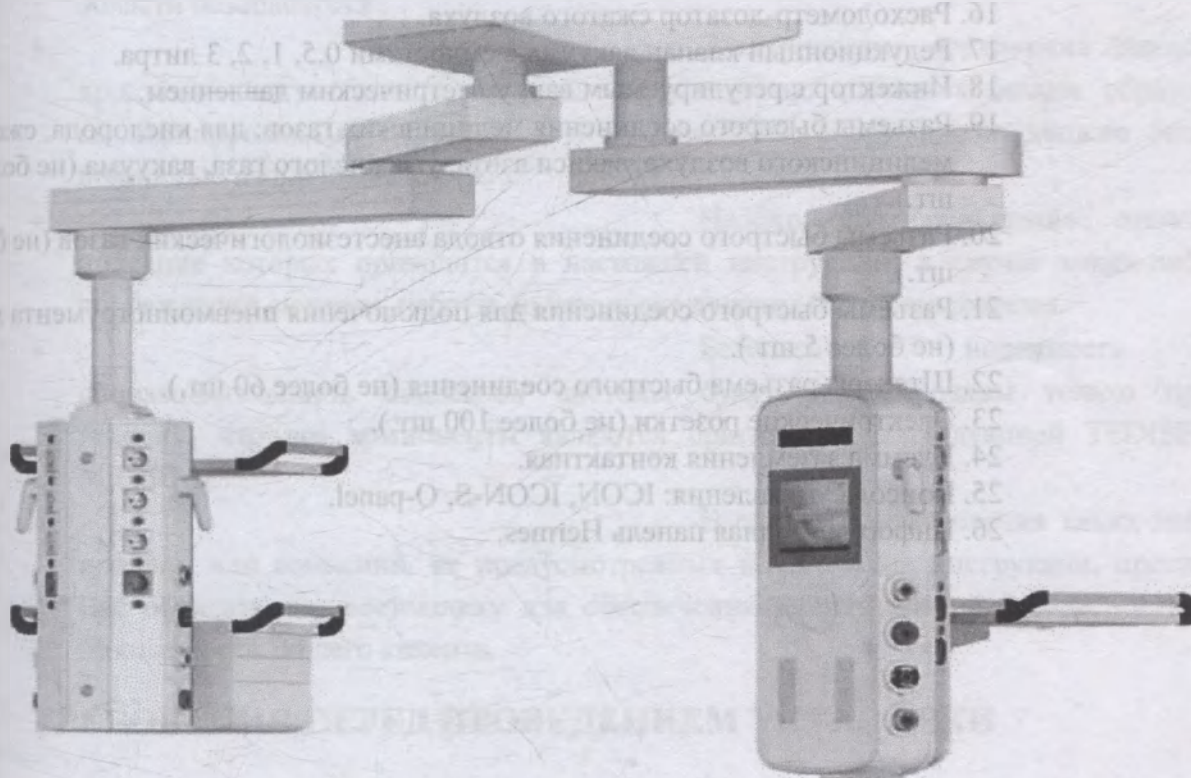
«07» июня 2012 г.



Инструкция по эксплуатации.

**Консоль для распределения медицинских газов и
электропитания потолочная, варианты исполнения:**

***TDS 400, TDS 400S, TDS 400D, TDS 400S(M), TDS 400D(M),
TDS 600S, TDS 600D.***



I. Консоль для распределения медицинских газов и электропитания потолочная, варианты исполнений: TDS 400, TDS 400S, TDS 400D, TDS 400S(M), TDS 400D(M), TDS 600S, TDS 600D.

II. Принадлежности:

1. Рельсы для крепления навесного оборудования.
2. Полка подвесная для монитора.
3. Полка простая для монитора.
4. Полка подвесная без ящика с медицинскими планками для медицинского оборудования.
5. Полка подвесная с одним, двумя и тремя ящиками и медицинскими планками для медицинского оборудования.
6. Штатив для внутривенного вливания.
7. Стенд для внутривенных вливаний с 4-мя поворотными плечами.
8. Плечо одинарное.
9. Плечо сдвоенное.
10. Плечо одинарное с подъемом.
11. Плечо сдвоенное с подъемом.
12. Шкаф для размещения разъемов (для медицинских газов, электрических).
13. Планка медицинская.
14. Расходомер кислорода с увлажнителем.
15. Расходомер-дозатор кислорода.
16. Расходомер-дозатор сжатого воздуха.
17. Редукционный клапан вакуума с емкостями 0.5, 1, 2, 3 литра.
18. Инжектор с регулируемым вакуумметрическим давлением.
19. Разъемы быстрого соединения медицинских газов: для кислорода, сжатого медицинского воздуха, закиси азота, углекислого газа, вакуума (не более 50 шт.).
20. Разъемы быстрого соединения отвода анестезиологических газов (не более 5 шт.).
21. Разъемы быстрого соединения для подключения пневмоинструмента хирурга (не более 5 шт.).
22. Штекеры разъема быстрого соединения (не более 60 шт.).
23. Электрические розетки (не более 100 шт.).
24. Клемма заземления контактная.
25. Консоль управления: ICON, ICON-S, Q-panel.
26. Информационная панель Hermes.

ИНФОРМАЦИЯ ПО БЕЗОПАСНОЙ УСТАНОВКЕ

Рекомендуем внимательно прочитать данную инструкцию по установке, в особенности Пункт 2 «Безопасность», в котором содержится важная информация по безопасности.

КВАЛИФИЦИРОВАННЫЙ ПЕРСОНАЛ

- Настоящая инструкция предназначена для технических специалистов, то есть считаются следующие лица, которые:
 - Приобрели необходимые знания или навыки в ходе профессиональной деятельности в странах или регионах, в соответствии с требованиями которых, является признанной их квалификация в области установки.
 - Получили одобрение со стороны TEDISEL MEDICAL, а также прошли соответствующий курс обучения в отношении установки подвесных систем.
 - Являются способными оценить результаты своей работы и выделить в ней потенциальные риски, благодаря полученному образованию, опыту и знаниям в области безопасности.
- Электрические соединения данной продукции могут быть выполнены исключительно соответствующим образом квалифицированным персоналом, в то время как оборудование должно быть полностью изолировано от тока.
- Необходимо соблюдение этапов, описание которых приводится в настоящей инструкции, в случае каких-либо повреждений системы, работы по установке должны быть остановлены.
- Безопасность, надежность и производительность подвесной системы будут гарантированы только при условии, что все компоненты являются оригинальной продукцией TEDISEL MEDICAL.
- В случае возникновения каких-либо проблем или сомнений, не предусмотренных в настоящей инструкции, просим Вас обратиться к поставщику для обеспечения защиты Вашей безопасности и безопасности Вашего клиента.

ТРЕБОВАНИЯ ПЕРЕД ПРОВЕДЕНИЕМ УСТАНОВКИ

- Грузоподъемность перекрытия должна быть проверена инженером по структурным вопросам и подтверждена посредством акта сдачи-приемки.
- Местные электрические установки должны соответствовать нормам и регламенту соответствующего государства. В Испании – Электротехническому Регламенту для

низковольтного напряжения, принятому в соответствии с Королевским Декретом 842/2002.

НЕСАНКЦИОНИРОВАННЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ И МОДИФИКАЦИИ

- По причинам, связанным с безопасностью, не разрешается внесение изменений или модификаций в подвесные системы. Несанкционированные изменения или модификации являются основанием для прекращения действия гарантии на продукцию. Производитель снимает с себя какую-либо ответственность за возможные повреждения и ущерб, которые могут быть вызваны по причине введения изменений или модификаций, а также использования компонентов, изготовленных другими производителями.

www.tuv.com ID: