

FICHA TÉCNICA	
I. DESCRIPCIÓN	
I.1	LÁMPARA DE RECONOCIMIENTO CUELLO DE GANSO CÓDIGO SAP: 70010119
II. DEFINICIÓN	
II.1	Dispositivo utilizado para mejorar la iluminación de áreas específicas durante el reconocimiento y diagnóstico de los pacientes.
III. APLICACIÓN	
III.1	Equipo utilizado en áreas de hospitalización, recuperación, cirugía, consultorios, gineco-obstetricia, entre otras áreas. Estos equipos están a disposición del personal médico, enfermería y otros profesionales de la salud.
IV. PRINCIPIO DE FUNCIONAMIENTO	
IV.1	El equipo proporciona iluminación mediante una lámpara/foco que convierte la energía eléctrica en energía radiante, en el rango de longitud de onda del espectro visible, mejorando la iluminación y facilitando la visualización.
V. PARTES, ACCESORIOS E INSUMOS	
V.1	Un (01) cabezal de iluminación.
V.2	Una (01) columna de soporte.
V.3	Una (01) base o pedestal.
VI. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS	
VI.1	Equipo móvil, de base rodante (rodable), para un fácil desplazamiento.
VI.2	Cabezal de iluminación, tipo campana, de material metálico cromado o acero inoxidable.
VI.3	Con elemento flexible tipo cuello de ganso, para un rápido posicionamiento, de material metálico cromado o acero inoxidable.
VI.4	Con un foco LED, luz blanca, tipo bulbo de 10 W como mínimo.
VI.5	Temperatura de color de 6,500 grados Kelvin.
VI.6	Vida útil de 10,000 horas como mínimo.
VI.7	Encendido/apagado mediante interruptor.
VI.8	Columna de soporte, de altura regulable, de material metálico cromado o con pintura anticorrosiva.
VI.9	Base o pedestal rodante (rodable), de plástico de alta resistencia o acero inoxidable. Con cinco brazos articulados con ruedas y frenos.
VII. CONDICIONES DE PREINSTALACION	
VII.1	Suministro eléctrico monofásico, 220 VAC, 60 Hz y conectado a sistema de puesta a tierra.
VIII. NORMATIVA (FACULTATIVA)	
VIII.1	Certificado de seguridad eléctrica validado por entidad competente basado en la IEC 60601-1.
VIII.2	Certificado de Gestión de la Calidad en dispositivos médicos basado en la ISO 13485 o la Directiva de productos sanitarios europea 93/42/EEC.

