FICHA TÉCNICA DE EQUIPAMIENTO COMPLEMENTARIO				
	Fecha de emisión: 03-01-2017	EC-0094	Versión: V1.1	
I. DESCRIPCIÓN				
I.1	UNIDAD DE SUCCIÓN RODABLE PARA CONECTAR A LA RED DE VA	ACÍO		
	CÓDIGO SAP: 40030128			
II. DEFINICIÓN				
II.1	Equipo rodable que utiliza presión negativa, obtenida de las tom	as hospitalarias, para la aspiración de flu	idos y/o partículas en el tratamiento de un paciente	
III. APLICACIÓN				
III.1	Equipo utilizado en áreas asistenciales como Consultorios exter disposición del personal médico, enfermería y otros profesiona	rnos, Emergencias, Triaje, Centro quirúrg les de la salud.	ico, entre otras áreas. Estos equipos están a	

IV. FOTO



IMAGEN ES SOLO REFERENCIAL

V. PRINCIPIO DE FUNCIONAMIENTO			
V. 1	Regulador de tipo analógico o digital que, conectado a la toma de presión negativa del hospital, genera un vacío que aspira secreciones y/o sustancias extrañas, de las atenciones a pacientes. La unidad separadora dispone de una válvula flotante que se cierra al alcanzar un límite de recolección, cumpliendo una función de protección.		
VI. PARTES, ACCESORIOS E INSUMOS			
VI.1			
VI.2	Una (01) botella recolectora de mínimo 1.5 Litros.		
VI.3	Una (01) Botella con válvula check de seguridad de rebalse, para evitar la contaminación en retorno y averías del regulador.		
VI.4	4 Un (01) Juego de mangueras de conexión y extensión adicionales en material siliconado descartable de mínimo de 3 metros de longitud, para toma a pared.		
VI.5	Un (01) Juego de bolsas descartables de fácil intercambio para el aspirador de almacenaje en la botella recolectora, adicionales (40 unidades).		
VI.6			
VII. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS			
VII.1	Escala graduada de 0 a 200 mmHg o mayor de regulador de succión con un error de \pm 10 % contra el estándar.		
VII.2	Capacidad de recolección por bolsa de 1400 cc.		
VII.3	De conexión a toma rápida de tipo DISS.		
VII.4	Con sistema de protección de exceso de flujo, dispositivo de seguridad.		
VIII. CONDICIONES DE PREINSTALACIÓN			
VIII.1	Toma de pared de sistema de vacío hospitalario, con conexión tipo DISS.		
IX. NORMATIVA (FACULTATIVA)			
IX.1	Certificado de calibración de presiones validado por entidad competente basado en ISO/IEC 17025.		
IX.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.		







