

3 CENTRIFUGOS SPECIFIKACIJOS

3.1 Techninės specifikacijos

MODELIS	DG spin	
ĮKROVIMO TALPA	24 DG Gel kortelės	3 punktas
DG SPIN GALVUTĖ	Išimama ir keičiama	
CENTRIFUGAVIMO SĄLYGOS	Užprogramuotos, tinkančios DG Gel kortelėms	
CENTRIFUGAVIMO GREITIS	990 rpm $\pm$ 10 rpm (128.1 g $\pm$ 1.0 %)	4 punktas
CENTRIFUGAVIMO VIENETAI	Programuojami, rpm ar g	
CENTRIFUGAVIMO LAIKAS	9 minutės	
AKUSTINIS ALIARMAS	Yra. Centrifugavimo pabaigos ar klaidos indikacija	
AKUSTINIO ALIARMO GARSAS	Programuojamas, 3 lygiai.	
SAUGOS SISTEMOS	- Balanso kontrolė - Atvirų durelių aptikimas - Saugus uždarymas	
SĄSAJA	LCD ekranas ir klavišai	
MAITINIMAS	Įtampa:	100–240 V ~
	Dažnis:	50-60 Hz
	Įvestis:	50 W
	Saugikliai	2x T2AL 250 V, 5x20 mm
APSAUGA NUO ELEKTROS ŠOKO	Klasė:	I
INSTALIACIJOS KATEGORIJA	II viršįtampio kategorija (vietinis lygis, prietaisai, Portalo įranga ir t.t.)	
MATMENYS (mm)	525 (gylis) x 410 (plotis) x 180 (aukštis)	1 punktas

7 punktas

5 punktas

Declaración CE de Conformidad

EC Declaration of Conformity

Fabricante:
Manufacturer:

DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A.
Passeig Fluvial, 24
08150 - Parets del Vallès
Barcelona. ESPAÑA

Producto y referencia:
Product and reference:

DG Spin 210363

Clasificación de acuerdo con la Directiva 98/79/CE:
Classification according to Directive 98/79/EC:

No listado en Anexo II de la Directiva 98/79/CE /
Non-listed in Annex II of Directive 98/79/EC

DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A. declara bajo su propia responsabilidad que el producto indicado anteriormente cumple los requisitos esenciales del Anexo I de la Directiva sobre Productos Sanitarios para Diagnóstico In Vitro 98/79/CE, habiéndose seguido el procedimiento de evaluación de conformidad del Anexo III.

DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A. declares under sole responsibility that the product specified above complies with the essential requirements given in Annex I of the Directive on In Vitro Diagnostic Medical Devices 98/79/EC and Annex III is used as the conformity assessment procedure.



Parets del Vallès, 6 de Julio de 2015
Parets del Vallès, 6th of July of 2015

Albert Hernández Botey
Director Técnico
Technical Director

/logotipas/

/rekvizitai/

CE ATITIKTIES DEKLARACIJA

Gamintojas:

DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A.
Passeig Fluvial, 24
08150 – Parets del Valles
Barselona, ISPANIJA

Produktas ir jo kodas:

DG Spin 210363

Klasifikacija pagal direktyvą 98/79/CE:

Nėra 98/79/EC direktyvos II priede

DIAGNOSTIC GRIFOLS, S.A., prisiimdama visą atsakomybę, tvirtina, jog aukščiau minimas produktas atitinka pagrindinius reikalavimus, pateikiamus In vitro diagnostinių medicinos priemonių direktyvos 98/79/EC I priede, o III priedas buvo naudojamas kaip atitikties įvertinimo procedūra.

/CE žyma/

Parets del Valles, 2015 m. liepos 6 d.

/parašas/

Albert Hernandez Botey
Techninis direktorius

/logotipas/

Tikslus dokumento vertimas į lietuvių kalbą

Vertėja Akvilė Gegelevičienė

Data 2016-12-07

UAB Diamedica

Molėtų pl. 73, Vilnius, Lietuva
Tel. 8 5 279 0080

