

B850 Rollständer Light Duty I

MD



Monitoraufnahme

CL-Bügel, VESA 75/100

Ausstattung

5-Stern Fußkreuz aus Aluminium inkl. Gegengewicht
 Doppel-Lenkrollen, ø 100 mm, 2 feststellbar
 Säule zur Aufnahme von Komponenten und Zubehör

Farbauswahl

Kunststoffteile RAL 5013 kobaltblau
 Fußkreuz RAL 9016 verkehrsweiß
 Griffbügel RAL 5013 kobaltblau

Max. Gewichtsbelastung Monitor

7,5 kg

Max. Gewichtsbelastung Frame F2/F5

7,2 kg

Max. Gewichtsbelastung Korb

10 kg

Kit Nummer

GE-002B850.b1

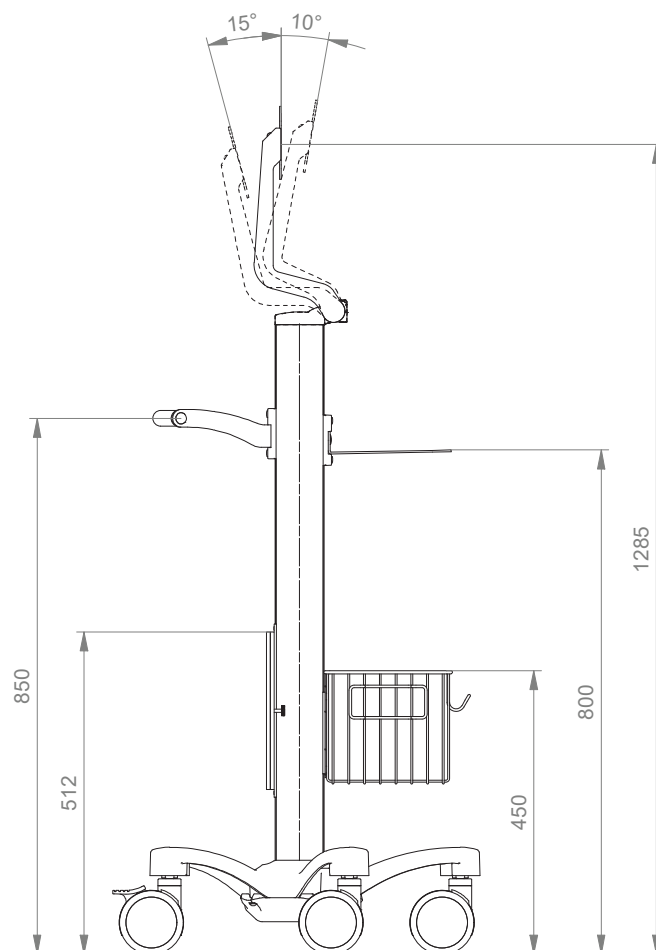
Besteht aus folgenden Artikeln:

- R-002K.b1 Rollständer Light Duty
- Z-HD-4.b1 Griffbügel
- Z-51-4Z Korb groß 300 x 200 x 180 mm
- GE-MB-4.1 L-Winkel für Frame F2 / F5 inkl. Adapter für vertikalen Wandkanal
- GE-C7-4Z CPU Halterung für CARESCAPE inkl. Adapter für vertikalen Wandkanal

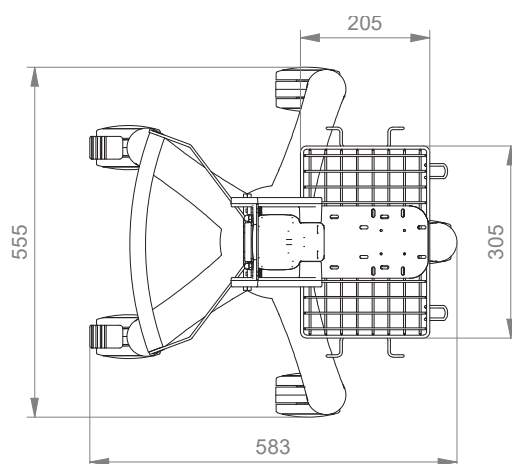
B850 Rollständer Light Duty I

Technische Daten

SEITENANSICHT



DRAUFSICHT



Allgemeine Hinweise

Monitoraufnahme

CARESCAPE B850 benötigt eine VESA 75/ 100 Aufnahme.

Komponentenerdung

Alle Tragarme mit integrierter Kabelführung sind mit einer **Komponentenerdung** versehen. Bei externer oder teil-integrierter Kabelführung, bei der keine Kabel durch die Gelenke geführt werden, kann auf die Komponentenerdung verzichtet werden.

Gewichtsbelastung

Alle **höhenverstellbaren** Tragarme haben eine maximale Gewichtsbelastung von 22 kg. Bei rückseitigen Adaptionen und bodenseitigen Anbindungen mittels der 5" Montageplatte darf das Monitorgewicht maximal 18 kg betragen. Weitere 4 kg können beispielsweise über einen Down Post unterhalb des vorderen Drehgelenks befestigt werden. Je nach Material und dessen Bruchdehnung haben alle Gewichtsangaben einen 4- bzw. 6-fachen Sicherheitsfaktor gemäß den Regularien IEC 60601-1.

Sonderlösungen und Anwendungen im Kernspinbereich/ MRI

Bitte kontaktieren Sie uns, wenn Sie **kundenspezifische** Lösungen suchen.

Produktkennzeichnung

Alle als Medizinprodukte der Klasse 1 deklarierten Produkte sind CE gekennzeichnet. Als **Medizinprodukt der Risikoklasse 1** entsprechen sie den Anforderungen der Verordnung (EU) 2017/745 (MDR) und sind konform mit den Regularien IEC 60601-1. Andere Normen der IEC 60601-Reihe gelten unabhängig von ihrer Version nicht für unsere Produkte.

MD Funktional eigenständiges Produkt, welches bereits vor Integration in ein Gesamtgerät als Medizinprodukt in die Klasse 1 eingeordnet wird. Das Produkt ist mit CE-Kennzeichnung versehen. Eine Konformitätserklärung ist vorhanden.

~~MD~~ Zubehör oder Ersatzteile, die keine eigenständige Funktion haben und somit nicht der MDR unterliegen. Eine Konformitätserklärung oder CE-Kennzeichnung dieser Produkte ist daher nicht erforderlich.

Gewährleistung

Alle CIM Produkte haben ab Lieferdatum eine 5-jährige Gewährleistung auf Material und Funktionsfähigkeit.