



ZÁRUČNÍ A PŘEDÁVACÍ PROTOKOL

RS 120

Typ přístroje

3203785/0404

Výrobní číslo

3242108

Číslo faktury

Na zboží se vztahuje záruka dle Obchodního zákoníku. Záruční doba pro přístroje činí 12 měsíců od instalace. Záruka se vztahuje na náhradní díly a práci včetně dopravy. Pokud je splněna podmínka provedení profylaktické prohlídky přístroje po 12 měsících od instalace, bude poskytnuta dodatková záruční doba 12 měsíců. Tato dodatková záruční doba se vztahuje pouze na náhradní díly. Profylaktické prohlídky mohou provádět pouze autorizované servisní organizace na náklady uživatele. Záruka se nevztahuje na opotřebené věci způsobené jejím obvyklým užíváním, na závady způsobené neodbornou manipulací a používáním.

Zařízení bylo dodáno kompletně dle specifikace, bez poškození a funkčních závad.

Instalaci a zaškolení obsluhy provedl pracovník autorizované servisní či obchodní organizace. Funkce zařízení byla předvedena v přítomnosti uživatele a uživatelem pochopena.

Umístění zařízení

Uživatel

FN OLOMOUC

Adresa

I.P. PAVLOVA 6, OLOMOUC

Odpovědný pracovník

Záruční a pozáruční servis zajišťuje servisní technik autorizované servisní organizace

28. 5. 2004

V Modřicích dne


autorizovaný dealer TERIPAK MEDICAL
Poděbradova 849, 664 42 Modřice
tel.: 547 422 240, fax: 547 243 603
IČ: 26225484 / DIČ: CZ26225484

Razítko a podpis předávajícího

Razítko a podpis zákazníka

Enclosure-No.: 01	Customer-No.:	Report-No.: 3203785 / 04
Type: RS 120		
Article-No.: 0.617.063		Next Validation: 26.04.05
Serial No: 3203785		
Date of Valid. 26.04.04		

1. Temperature control

see SEALING PARAMETER

2. Testing

2.1 Means for testing

The used means for testing are proven adapted to confirmed national standards with compliance according DIN EN ISO 9001

2.2 Base of testing

2.2.1 Demands to the device

The demands to the device has been taken from DIN 58 953 part7, paragraph 6 –sealing
edition August 1999

2.2.2

Clear foil sterilisation packing

The device have been tested with a sterilisation foil type of SEALING PARAMETER on page 2
according to EN 868-5, paragraph 4, edition August 1999

2.2.3

Demand to the sealing seam

The demands to the sealing seam have been taken from EN 868-5, paragraph 4.5.1, edition August 1999.
According to this the Peel Force has to be 1,5 N for a specimens width of 15 mm

2.2.4

Testing of the sealing seam

The testing of the sealing seam have been carried out according to EN 868-5, Appendix D 1.1 and D 3
edition August 1999

3. Testing result

The seal made with the device are conform to the EN-standard mentioned under 2.2.3

4. REMARKS

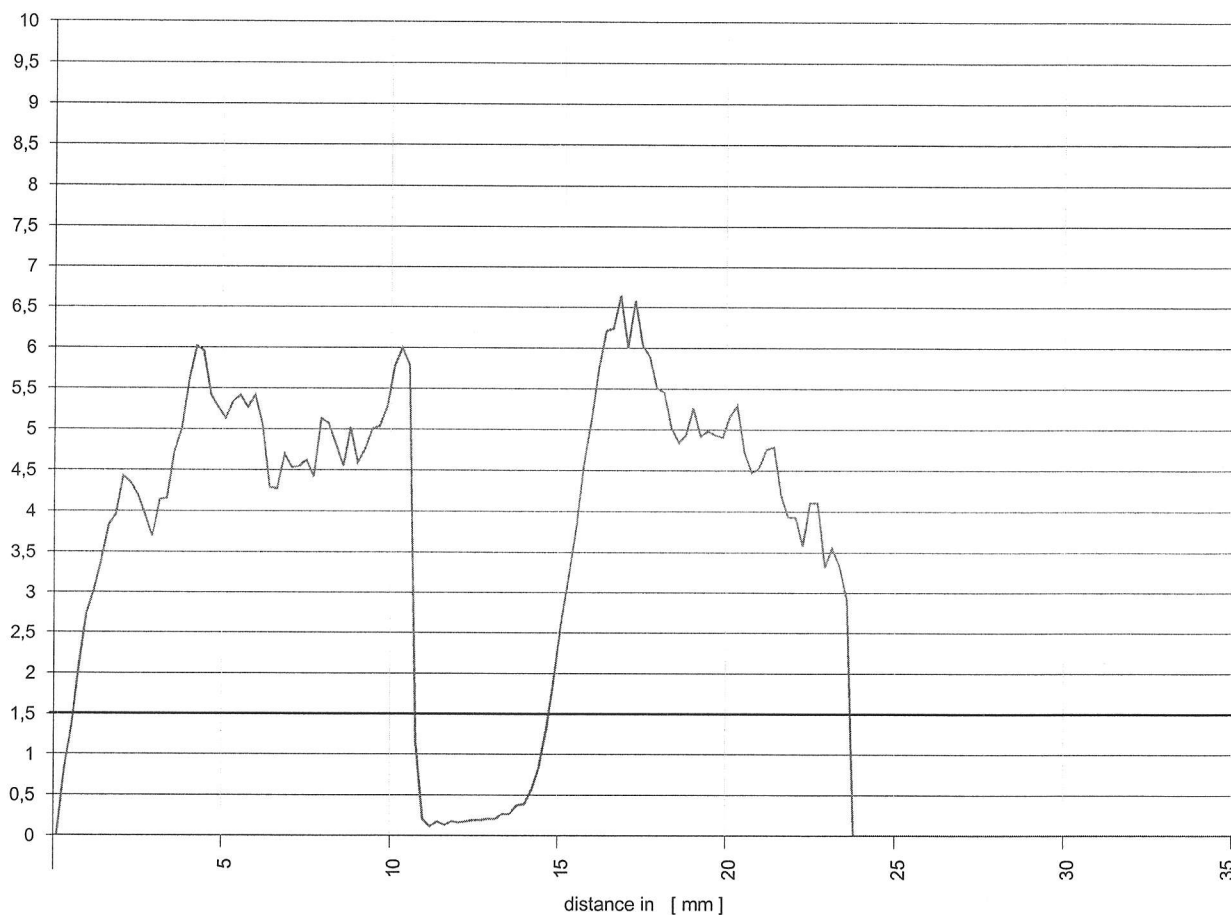
The detailed testing results of the validation can be taken from the attached testing document.

As all technical devices are subject to a natural technical use. In order to guarantee a permanent readiness for use the device must be opened, cleaned and detected by an authorised person after one year at the leatest.

Only the user is responsible for the orderly operation, orderly apply and the representation of the device for the next validation.

Enclosure-No.: 01	Customer-No.:	Report-No.: 3203785 / 04
Type: RS 120		
Article-No.: 0.617.063		Next Validation: 26.04.05
Serial No: 3203785		
Date of Valid. 26.04.04		

Tensile force of sealing seam [N]



SEALING PARAMETER	Nom.Value	Act.Value	Maximum of Tensile force	6,64 [N]
Sealing Temperature	180	184 [°C]	Minimum of Tensile force	0,12 [N]
			Average	3,79 [N]
			No of value more then 1.5 N	79,1 [%]
			Width of sealing seam:	12 [mm]

SEALING MATERIAL WIPAK MEDICAL STERIKING R 42 DIN 58953 KSOS 15x200