

Název zdravotnického prostředku:

Typ:

S/N (výrobní číslo): 800256421

Invent. č. C006098 - 000

Lineární dávkovač
ALARIS GH

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

A. Vizuální kontrola

X Nepoškozen ☐ Poškozen

B. Funkční a bezpečnostní test zdravotnického prostředku podle předpisu výrobce (Servisní manuál – Alaris , 1000SM00001)

Pol.	Název testu	Postup str. 31	Výsledek testu
1.	SW verze	code 123	2.3.6
2.	Provozní hodiny	code 376	293
3.	Servisní datum	code 376	15. 2. 2009
4.	Autotest		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
5.	Kontrola interního akumulátoru		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
6.	Self-test	code 123	X Vyhověl ☐ Nevyhověl
6.1	Test senzorů		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
6.2	Test optických a akustických alarmů		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
6.3	NEOI, KVO		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
7.	Funkce okluze		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
8.	Lineární přesnost		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
9.	Kontrola senzorů a alarmů v pracovním režimu		X Vyhověl ☐ Nevyhověl
10.	Ověření elektrické bezpečnosti	ČSN EN 60601-1	
10.1	Test vyrovnání potenciálu	kapitola 18	X Vyhověl ☐ Nevyhověl
10.2	Test trvale unikajících proudů a pomocných proudů pacientem	kapitola 19	X Vyhověl ☐ Nevyhověl

C. Závěrečné vyhodnocení výsledků provedených testů

☒ Vyhověl ☐ Nevyhověl

D. Provedené servisní úkony:

E. Poznámky a doporučení: Příští kontrola II / 2009

Provedl: Ing. Jiří Hanslian

Dne: 15. 2. 2008

Podpis:

MSM
MSM, spol. s r. o.
Divize Medical Instruments
P.O. Box 120, I. Hlída v Příbrami 13
261 01 Příbram
(4)

PROTOKOL O PERIODICKÉ KONTROLE ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU dle zákona 123/2000 Sb.

Měření elektrické bezpečnosti:**** SEAWARD RIGEL 266 ****

Appliance Number

Asena GH SN 800256421

Date

15. 2. 2008

User

FN Olomouc – hematookologie, odd. 5B

Class. I, Type CF

EARTH (1A)

00.07 OHM

INS (500V) - EUT

99.99 MEG

EARTH LEAKAGE

1. (N) <0.040 mA

2. (R) <0.040 mA

SF: Neutral Open

3. (N) 0.057 mA

4. (R) 0.057 mA

ENCLOSURE LEAKAGE

1. (N) <0.040 mA

2. (R) <0.040 mA

SF: Neutral Open

3. (N) <0.040 mA

4. (R) <0.040 mA

SF: Earth Open

5. (N) 0.048 mA

6. (R) 0.049 mA

Status PASS

Signature

**PROTOKOL O PERIODICKÉ KONTROLE ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU
dle zákona 123/2000 Sb.***Obsah tohoto protokolu je důležitým vlastnictvím výrobce zdravotnického prostředku a firmy MSM, spol. s r. o.*