

# Protokol o kontrole technického stavu zdravotnického přístroje ve smyslu § 52 zákona 123/2000 Sb. v platném znění.

PURO - KLIMA a.s., Štěchovická 2266, 100 00 Praha 10

Tel.: 261 198 910, fax :261 198 919

Umístění přístroje: **HOK5C**

Název přístroje: <b>Monitor 90303B</b>	Výrobní číslo: <b>303B208323</b>	Datum kontroly: <b>22.7.2005</b>
		Datum příští kontroly: <b>08 / 06</b>
Název modulu:	Výrobní číslo: <b>449-100821</b>	Číslo obj. : <b>DO 8407</b>
	-	Číslo zakázky: <b>05AS227</b>
		Třída ochrany přístroje: <b>I</b>
		Typ přístroje: <b>B</b>
		Třída zdrav. prostředku: <b>II b</b>

Použitý revizní přístroj: **MEDITEST 50, výrobní číslo 200 318, číslo kalibračního listu 00204/1M50**

Prohlídka přístroje:

Výsledek kontroly :

1) kontrola osazení pojistek	<b>bez závad</b>
2) kontrola celistvosti krytu přístroje, držadel a ovl.prvků	<b>bez závad</b>
3) kontrola znečištění přístroje s vlivem na izolační stav	<b>bez závad</b>
4) kontrola stavu síťového přívodu přístroje	<b>bez závad</b>

Měření elektrické bezpečnosti zdravotnického přístroje:

Naměřená  
hodnotaPodpis  
technika

1) měření odporu ochranného vodiče přístroje třídy I	[Ω]	[m]	
a) přístroj s odpojitelným síťovým přívodem měřený společně (max.0,3 Ω)	<b>0,19</b>	<b>3,00</b>	
b) přístroj bez síťového přívodu (max.0,2 Ω)	<b>X</b>		
c) odpojitelný síťový přívod (max.0,1 Ω) / délka	<b>X</b>		
d) přístroj s pevně připojeným síťovým přívodem (max.0,3 Ω)	<b>X</b>		

2) měření unikajících proudů

a) unikající proud síťová část - přístupné části	měřící metoda: náhradní přímá rozdíllová	
přístroj třídy ochrany I (max. 1 mA)	<b>0,03</b>	<b>[mA]</b>
přístroj třídy ochrany II (max. 0,5 mA)	<b>X</b>	<b>[mA]</b>
b) unikající proud síťová část - příložené části	měřící metoda: náhradní přímá	
přístroj třídy ochrany I,II a III typ B a BF (max. 0,5 mA)	<b>----</b>	<b>[mA]</b>
přístroj třídy ochrany I,II a III typ CF (max. 0,05 mA)	<b>X</b>	<b>[mA]</b>
c) unikající proud příložené části - přístupné části	měřící metoda: náhradní	
přístroj třídy ochrany I,II a III typ B a BF (max. 5 mA)	<b>----</b>	<b>[mA]</b>
přístroj třídy ochrany I,II a III typ CF (max. 0,05 mA)	<b>X</b>	<b>[mA]</b>

**Výsledek kontroly elektrické bezpečnosti přístroje: Bez závad****Výsledek funkčních testů dle předpisů výrobce: Bez závad**

Celkové posouzení stavu zdravotnického přístroje:

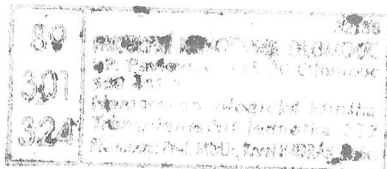
Prověřovaný zdravotnický přístroj splnil technické požadavky na něj kladené podle následujících předpisů :

- 1) servisní dokumentace MEDTRONIC Physio Control pro defibrilátory řady LIFEPAK.
- 2) ČSN 60 601 Požadavky na bezpečnost el. zdravotnických přístrojů.
- 3) ČSN IEC 1288-2 Defibrilátory, monitory pravidlená údržba - druhá úroveň.
- 4) ČES 33.03.95 Doporučené měřící postupy pro kontrolu el. bezpečnosti zdravotnických přístrojů.

**Přístroj je možné dále používat do shora uvedeného termínu následující kontroly !**

Uživatel byl seznámen s výsledkem kontroly:

Předávající servisní technik firmy PURO-KLIMA



M4

**PURO - KLIMA, a.s.** (26)  
Štěchovická 2266/2  
100 00 PRAHA 10  
IČ 00149331 DIČ CZ00149331



Jméno (hůlkovým písmem), razítko, podpis:

Jméno (hůlkovým písmem), razítko, podpis: