

VM820E & VM820E1 EMS Vacuum Mattresses



The Multi-Chamber-System (VM820E) keeps the beads in the right position and makes application easy and fast



Durable exterior TPU material, easy to clean and disinfect. The red outside consists of fabric double coated with red TPU film. On the inside blue bio-compatible TPU film is facing the patient



Robust, automatically closing valve with adapters for all pumps



Ergonomical, removable heavy duty handles that are easy to clean, reposition or replace



Colour coded patient restraint straps, adjustable from both sides, easy to clean, reposition or replace

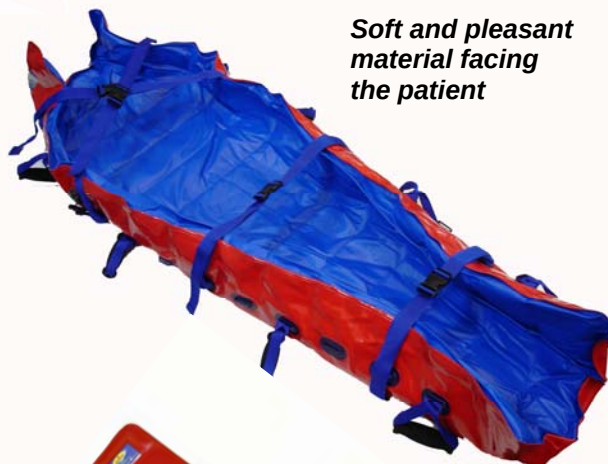


The uniquely thin profile allows for the smallest storage space.



Mattresses with a dimension of 80 x 200 cm need 80 x 45 x 25 cm for storage

Soft and pleasant material facing the patient



An indestructible label with individual serial number and date of manufacture is welded onto every product. Optional are labels with property indicator and distributor logo.



VM820E is CE certified, complies with EN1865 and is X-ray, CT and MRI compatible.



	VM820E 30 internal chambers VM820E1 1 internal chamber Width: 80cm Length: 200cm Weight: approx. 5,5 kg Carry handles: 4 Patient restraint straps: 4
	FP01 Foot pump Material: heavy duty plastic Length: 43 cm Width: 11 cm Weight: 0,95 kg
	9022 Repair kit



**Quality Management System
according to
EN ISO 9001:2008 & EN ISO 13485:2003
certified by TÜV Austria**



made by

KOHLBRAT & BUNZ GMBH
A-5550 Radstadt Austria

T: +43 (0)6452 7193 0 F: +43 (0)6452 7193 51
info@redvac.com www.RedVac.com

VM820E & VM820E1 Saltele Vacuum SMU



Sistemul cu mai multe camere (VM820E) menține conținutul în poziția corectă și face aplicarea ușoară și rapidă

Material exterior durabil TPU, ușor de curățat și dezinfectat.

Exteriorul roșu este alcătuit din țesătură dublu acoperită cu folie TPU roșie. Pe interior, filmul TPU bio-compatibil albastru este orientat spre pacient



Supapă robustă, cu închidere automată, cu adaptoare pentru toate pompele



Mânere ergonomice, detașabile, rezistente, ușor de curățat, repositionat sau înlocuit



Centuri pacient cu cod de culoare, reglabile din ambele părți, ușor de curățat, repositionat sau înlocuit



Profilul unic, subțire permite depozitarea în cele mai înguste spații.



Saltelele cu dimensiuni de 80 x 200 cm au nevoie de un spațiu de depozitare de 80 x 45 x 25 cm

Pe fiecare produs este atașată o etichetă indestructibilă cu numărul de serie individual și data fabricației.

Opțional sunt etichetele cu indicator de proprietate și sigla distribuitorului.



VM820E este certificat CE, respectă EN1865 și este compatibil cu raze X, CT și RMN.



	VM820E 30 camere interioare VM820E1 1 camera interioara Latime: 80 cm Lungime: 200 cm Greutate: aprox. 5,5 kg Mânere de transport: 4 Centuri pacient: 4
	FP01 Pompă de picior Material: plastic rezistent Lungime: 43 cm Latime: 11 cm Greutate: 0,95 kg
	9022 Trusă pentru reparații



**Sistemul de management al calitatii
conform
EN ISO 9001:2008 & EN ISO 13485:2003
certificat de TÜV Austria**



fabricat de

KOHLBRAT & BUNZ GMBH
A-5550 Radstadt Austria

T: +43 (0)6452 7193 0 F: +43 (0)6452 7193 51
info@redvac.com www.RedVac.com



Konformitätserklärung Declaration of Conformity

Produktspezifikation / product details:

Produktbezeichnung / product name	RedVac Vacuum Mattress
Type / type	VM820E
Klassifizierung nach RL 93/42/EWG, Anhang IX / Classification according 93/42/EEC, Annex IX	Klasse I nach Regel 1 / Class I per rule 1

Konformitätsbewertung / assessment details:

Verfahren nach RL 93/42/EWG / Route of directive 93/42/EEC	Anhang VII (EG-Konformitätserklärung) / Annex VII (EC Declaration Of Conformity)
---	---

Bewertungs details:

notified body	SIQ Ljubljana Notified Body ID no. 1304
Route of directive 93/42/EEC	Annex VII
Certificates	SIQ SI-M-137

Angewandte Normen / used standards:

Harmonisierte Normen / harmonized standards	EN ISO 13485:2016, EN ISO 14971:2012, EN ISO 15223-1:2016, EN 1041:2008
Sonstige Normen / other standards:	EN 1865-1:2010 + A1:2015, EN 1865-2:2010 + A1:2015, EN 1789:2007 + A2:2014

We declare under sole responsibility that the products described above are in compliance with the applicable requirements of the directive 93/42/EEC as latest amended and of the Austrian medical- device-law BGBl. 657/1996 as latest amended. The products are CE marked.



Radstadt, 27.04.2020


Ing. Michael Graf OM
Radstadt, Loretostraße 4 -- 8
Tel. +43-(0)6452-7193 0 · Fax 7193 51
e-mail: office@kohlbrat-bunz.com
www.kohlbrat-bunz.com