

4.0 SPECIFICAȚII TEHNICE

Generatorul de energie pentru artroscopii AES-1 este conform cu următoarele standarde:



- EN 60601-1:2006 + A1:2013 + A12:2014 (Echipamente medicale electrice Partea 1: Cerințe generale pentru siguranță elementară și performanță esențială)
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14 (Echipamente medicale electrice Partea 1: Cerințe generale pentru siguranță elementară și performanță esențială) (include diferențele naționale pentru Canada)
- ANSI/AAMI ES 60601-1:2005/(R)2012 și A1:2012, C1:2009/(R)2012 și A2:2010/(R)2012 (Echipamente medicale electrice Partea 1: Cerințe generale pentru siguranță elementară și performanță esențială) (include abaterile pentru Statele Unite ale Americii)
- ANSI/AAMI ES 60601-1:2005+A2:2010 – Echipamente medicale electrice – Partea 1: Cerințe generale pentru siguranță elementară și performanță esențială
- IEC 60601-2-2:2009 (ediția a 5-a) – Echipamente medicale electrice – Partea 2-2: Cerințe speciale pentru siguranța echipamentelor chirurgicale de înaltă frecvență
- IEC 60601-2-2:2017 (ediția a 6-a) – Echipamente medicale electrice – Partea 2-2: Cerințe speciale pentru siguranța echipamentelor chirurgicale de înaltă frecvență
- IEC 60601-1-6:2010, AMD1:2013 Cerințe generale privind siguranță – Standard colateral: Accesorii chirurgicale
- IEC 60601-1:2005 + CORR. 1 (2006) + CORR. 2 (2007) – Echipamente medicale electrice – Partea 1: Cerințe generale pentru siguranță elementară și performanță esențială
- EN/IEC 60601-1-2:2007 – Echipamente medicale electrice – Partea 1-2: Cerințe generale privind siguranța – Standard colateral: Compatibilitate electromagnetică – Cerințe și teste

A fost testat conform standardului IEC 60601-1-2:2007 și Părții a 15-a a Regulilor FCC după cum urmează:

1) Sistemul nu trebuie să provoace interferență dăunătoare: 2) Sistemul va suporta interferențe, inclusiv interferențe care ar putea provoca o funcționare nedorită. Dacă apar interferențe, separați instrumentele. Pentru mai multe informații, contactați Serviciul Clienți.