



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T

## DISPOSICIÓN N°

13247

BUENOS AIRES, 02 DIC. 2016

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-2254-16-3 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma INTEMED S.A. solicita la revalidación y modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13, denominado: Sistema de Rayos X para Diagnóstico de Cuerpo Entero, marca SIEMENS.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT N° 2318/02, sobre el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM).

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención que le compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Revalídese la fecha de vigencia del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13, correspondiente al producto médico denominado: Sistema de Rayos X para Diagnóstico de Cuerpo Entero, marca SIEMENS.

E A



*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T*

**DISPOSICIÓN N° 13247**

propiedad de la firma SIEMENS S.A. obtenido a través de la Disposición ANMAT N° 1252 de fecha 26 de febrero de 2013, según lo establecido en el Anexo que forma parte de la presente Disposición.

ARTÍCULO 2º.- Autorízase la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13, denominado: Sistema de Rayos X para Diagnóstico de Cuerpo Entero, marca SIEMENS.

ARTÍCULO 3º.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13.

ARTÍCULO 4º.- Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente Disposición conjuntamente con su Anexo, proyecto de rótulo e instrucciones de uso autorizados; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para que efectúe la agregación del Anexo de Modificaciones al certificado. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-2254-16-3

DISPOSICIÓN N°

mk

**13247**

  
**Dr. ROBERTO LEDE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud  
 Secretaría de Políticas,  
 Regulación e Institutos  
 A.N.M.A.T

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....1.3.2.47 los efectos de su anexado en el Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13 y de acuerdo a lo solicitado por la firma INTEMED S.A., la modificación de los datos característicos, que figuran en la tabla al pie, del producto inscripto en RPPTM bajo:

Nombre genérico aprobado: Sistema de Rayos X para Diagnóstico de Cuerpo Entero

Marca SIEMENS

Disposición Autorizante de (RPPTM) N° 1252/13.

Tramitado por expediente N° 1-47-19672-12-7.

DATO IDENTIFICATORIO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACIÓN / RECTIFICACIÓN AUTORIZADA
Nombre y dirección del fabricante	<p>Fabricante 1: Siemens AG,                      Business Unit XP                      Dirección 1:                      Siemensstrasse 1, DE-91301                      Forchheim, Alemania</p> <p>Fabricante 2: Siemens AG                      Dirección 2:                      Wittelsbacherplatz 2-                      DE-80333 Munich,                      Alemania</p> <p>Fabricante 3: Siemens AG,                      Medical Solutions, Business                      Unit XP                      Dirección 3: Hankestraße                      127 DE-91052 Erlangen,                      Alemania</p>	<p><u>Para modelos Ysio e Ysio Max:</u>                      Fabricante 1: Siemens AG                      Dirección 1:                      Wittelsbacherplatz 2-                      DE-80333 Munich,                      Alemania</p> <p>Fabricante 2: Siemens AG                      Medical Solutions,                      Business Unit XP                      Dirección 2:                      Hankestraße 127 DE-                      91052 Erlangen,                      Alemania</p> <p><u>Para modelo Ysio Max</u>                      Fabricante 3: Siemens                      Healthcare GmbH                      Dirección 3:                      Hankestraße 127 DE-</p>

E A



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T

		91052 Erlangen, Alemania  Fabricante 4: Siemens Healthcare GmbH X- Ray Products (XP)  Fabricante 5: Siemens Healthcare GmbH X- Ray Products (XP) Dirección 5: Siemensstrasse 1, DE- 91301 Forchheim, Alemania
Modelos	Ysio	Ysio Ysio Max
Proyecto de Rótulos	Aprobado por Disposición ANMAT N°1252/13.	A fojas 108-109
Proyecto de Instrucciones de Uso	Aprobado por Disposición ANMAT N° 1252/13.	A fojas 110 a 129

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del RPPTM a la firma INTEMED S.A., Titular del Certificado de Inscripción en el RPPTM N° PM-2212-13, en la Ciudad de Buenos Aires, a los días... **02 DIC. 2016**

Expediente N° 1-47-3110-2254-16-3

DISPOSICIÓN N° **13247**

  
**Dr. ROBERTO LEDEZMA**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.



Anexo III.B de la Disposición 2318/02

13247

Rótulo de Ysio

02 DIC. 2016

Fabricante1: Siemens AG

Dirección 1: Wittelsbacherplatz 2, DE-80333 Muenchen (Múnich), Alemania.

Fabricante2: Siemens AG Medical Solutions, Business Unit XP

Dirección 2: Henkestrasse 127, DE-91052 Erlangen, Alemania.

Importador Intemed S.A.  
Olavarría 1189/91, UF 3. CABA  
Argentina

Marca Siemens

Modelo Ysio

Sistema de rayos X para diagnóstico de cuerpo entero

N° de Serie: XXXXXX

Fuente de alimentación Alimentado de la fuente de alimentación del sistema

Frecuencia nominal 50; 60 Hz

Potencia < 900 VA (incl. 2 monitores)

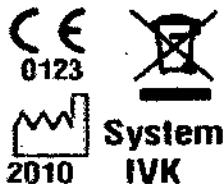
Condiciones ambientales (funcionamiento)

Rango de temperatura De +10 °C a +35 °C

Humedad relativa 20% hasta 75% sin condensación

Presión atmosférica De 700 hPa a 1060 hPa

Vida útil: 10 años



Dirección Técnica

Ing. Gustavo Rodolfo Chumillo – M.N. N° 5185

Condición de Venta

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Autorizado por ANMAT

PM 2212-13

Ing. GUSTAVO R. CHUMILLO  
Director Técnico-InteMed S.A.  
COPITEC, Matricula 5185

GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



## Rótulo de Ysio Max

13247

Fabricante 1: Siemens AG

Dirección 1: Wittelsbacherplatz 2, DE-80333 Muenchen (Múnich), Alemania.

Fabricante 2: Siemens AG Medical Solutions, Business Unit XP

Dirección 2: Henkestrasse 127, DE-91052 Erlangen, Alemania.

Fabricante 3: Siemens Healthcare GmbH

Dirección 3: Henkestr. 127, 91052, Erlangen, Alemania

Fabricante 4: Siemens Healthcare GmbH X-Ray Products (XP)

Dirección 4: Henkestr. 127, 91052, Erlangen, Alemania

Fabricante 5: Siemens Healthcare GmbH X-Ray Products (XP)

Dirección 5: Siemensstr. 1, 91301, Forchheim, Alemania

Importador

Intemed S.A.

Olavarría 1189/91, UF 3. CABA

Argentina

Marca

Siemens

Modelo

Ysio Max

Sistema de rayos X para diagnóstico de cuerpo entero

N° de Serie:

XXXXXX

Fuente de alimentación Alimentado de la fuente de alimentación del sistema

Frecuencia nominal 50; 60 Hz

Potencia < 900 VA (incl. 2 monitores)

Condiciones ambientales (funcionamiento)

Rango de temperatura De +10 °C a +35 °C

Humedad relativa 20% hasta 75% sin condensación

Presión atmosférica De 700 hPa a 1060 hPa

Vida útil: 10 años



System  
IVK

Dirección Técnica

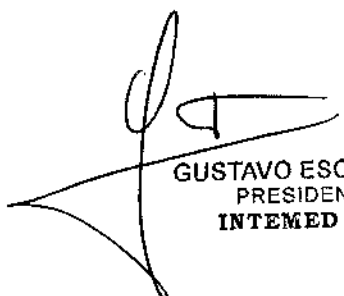
Ing. Gustavo Rodolfo Chumillo – M.N. N° 5185

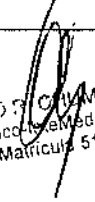
Condición de Venta

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Autorizado por ANMAT

PM 2212-13

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

  
Ing. GUSTAVO R. CHUMILLO  
Director Técnico Intemed S.A.  
COPIPEC. Matrícula 5185



13247

**Anexo III.B de la Disposición 2318/02**

**3. Instrucciones de Uso.**

3.1 Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de éste reglamento (Rótulo), salvo las que figuran en los ítem 2.4 y 2.5

Para modelo Ysio

Fabricante1: Siemens AG

Dirección 1: Wittelsbacherplatz 2, DE-80333 Muenchen (Múnich), Alemania.

Fabricante2: Siemens AG

Medical Solutions, Business Unit XP

Dirección 2: Henkestrasse 127, DE-91052 Erlangen, Alemania.

Importador Intemed S.A.  
Olavarría 1189/91, UF 3. CABA  
Argentina

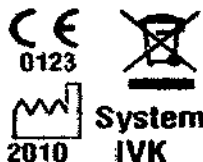
Marca Siemens

Modelo Ysio

Sistema de rayos X para diagnóstico de cuerpo entero

Fuente de alimentación Alimentado de la fuente de alimentación del sistema  
Frecuencia nominal 50; 60 Hz  
Potencia < 900 VA (incl. 2 monitores)  
Condiciones ambientales (funcionamiento)  
Rango de temperatura De +10 °C a +35 °C  
Humedad relativa 20% hasta 75% sin condensación  
Presión atmosférica De 700 hPa a 1060 hPa

Vida útil: 10 años



Dirección Técnica  
Condición de Venta  
Autorizado por ANMAT

Ing. Gustavo Rodolfo Chumillo – M.N. N° 5185  
Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias  
PM 2212-13

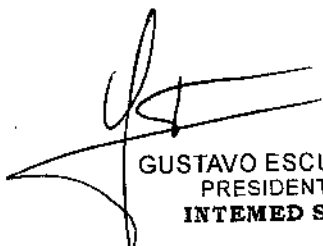
Ing. GUSTAVO R. CHUMILLO  
Director Técnico - InteMed S.A.  
COPITEC. Matrícula 5185

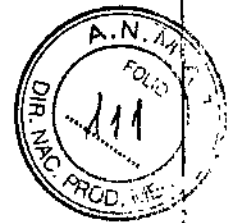
Para modelo Ysio Max

Fabricante1: Siemens AG

Dirección 1: Wittelsbacherplatz 2, DE-80333 Muenchen (Múnich), Alemania.

E

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



13247

Fabricante2: Siemens AG  
Medical Solutions, Business Unit XP  
Dirección 2: Henkestrasse 127, DE-91052 Erlangen, Alemania.

Fabricante 3: Siemens Healthcare GmbH  
Dirección 3: Henkestr. 127, 91052, Erlangen, Alemania

Fabricante 4: Siemens Healthcare GmbH  
X-Ray Products (XP)  
Dirección 4: Henkestr. 127, 91052, Erlangen, Alemania

Fabricante 5: Siemens Healthcare GmbH  
X-Ray Products (XP)  
Dirección 5: Siemensstr. 1, 91301, Forchheim, Alemania

Importador Intemed S.A.  
Olavarría 1189/91, UF 3. CABA  
Argentina

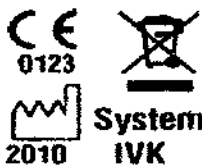
Marca Siemens

Modelo Ysio Max

Sistema de rayos X para diagnóstico de cuerpo entero

Fuente de alimentación Alimentado de la fuente de alimentación del sistema  
Frecuencia nominal 50; 60 Hz  
Potencia < 900 VA (incl. 2 monitores)  
Condiciones ambientales (funcionamiento)  
Rango de temperatura De +10 °C a +35 °C  
Humedad relativa 20% hasta 75% sin condensación  
Presión atmosférica De 700 hPa a 1060 hPa

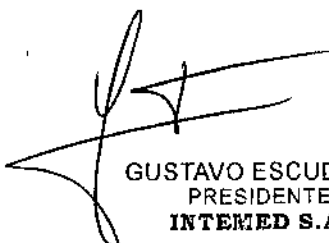
Vida útil: 10 años



Ing. GUSTAVO R. CHUMILLO  
Director Técnico InteMed S.A.  
COPITEC, Matrícula 5185

Dirección Técnica Ing. Gustavo Rodolfo Chumillo – M.N. N° 5185  
Condición de Venta Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias  
Autorizado por ANMAT PM 2212-13

3.2. Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos y los posibles efectos secundarios no deseados

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

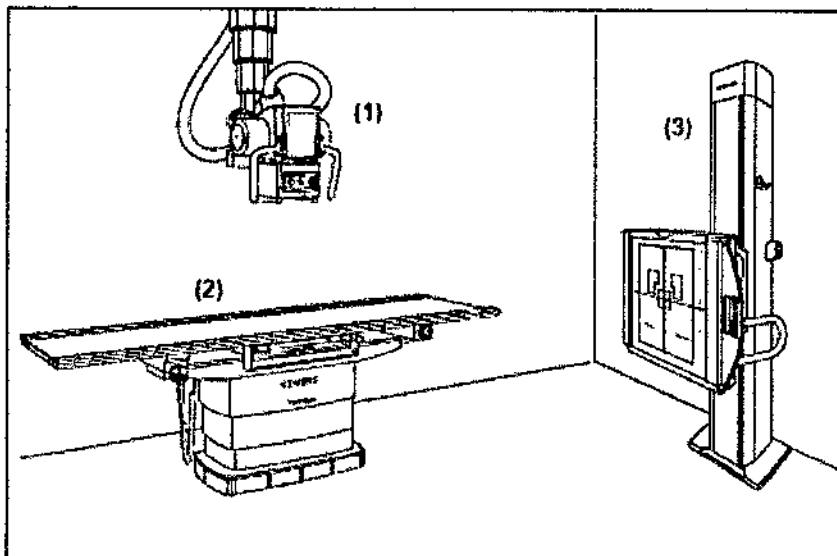


**Uso del sistema**

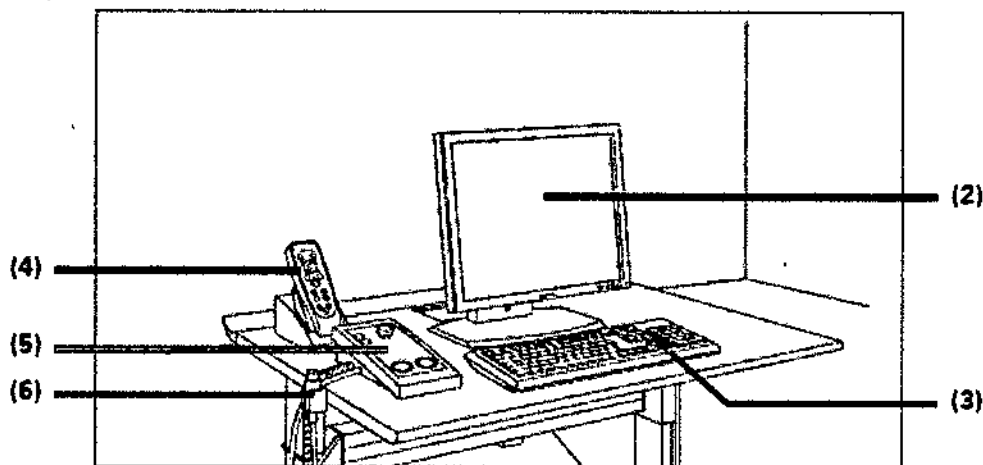
Ysio, Ysio Max: Sistemas de rayos X para la generación de imágenes radiográficas y fluoroscópicas para el diagnóstico universal con emisor de rayos X basado en detector plano (FD).

**Componentes principales**

**Ysio/Ysio Max**




- (1) Soporte de techo Ysio Max con panel de mando, emisor de rayos X, MAXtouch (Interfaz de usuario táctil) y colimador
- (2) Mesa de paciente con MAX wi-D o MAX static
- (3) Soporte mural con MAX wi-D o MAX static



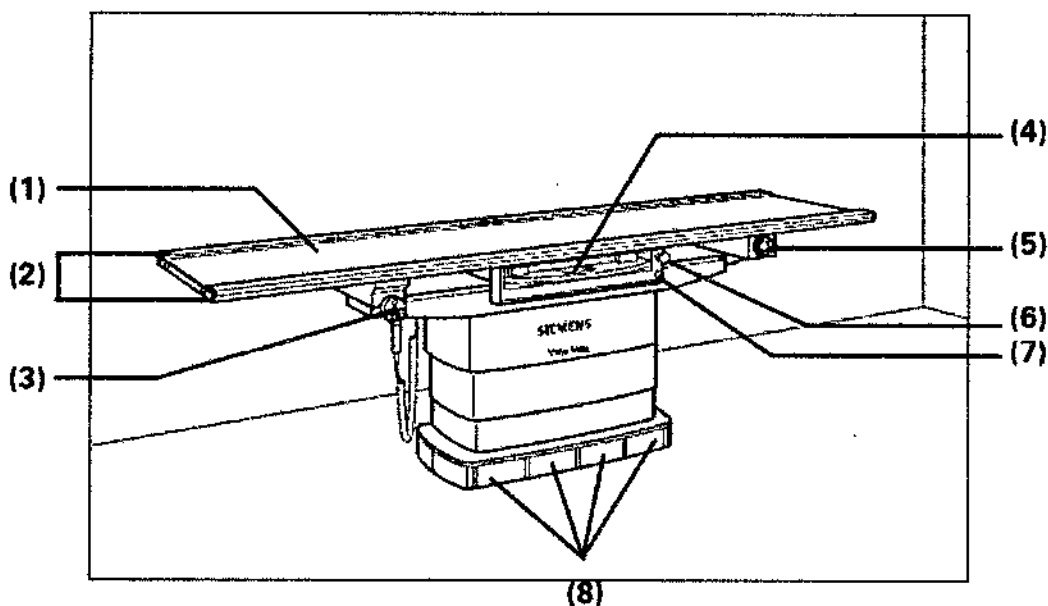
- (1) PC del sistema de formación de imagen (no mostrado)
- (2) Monitor (TFT color o B/N)
- (3) Teclado y ratón
- (4) Telemando inalámbrico

Ing. GUSTAVO R. HUMILLO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
COPITEC. Matrícula 5185

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

- (5) Consola de CON./DESC. del generador con pulsador de disparo
- (6) Disparo radiográfico manual
- Suena una señal

*Vista general*  
 Con MAX wi-D

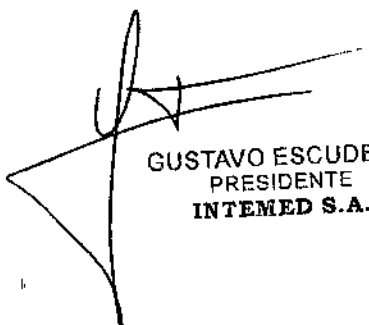


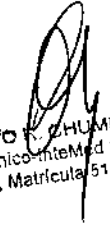
Mesa de paciente con detector móvil

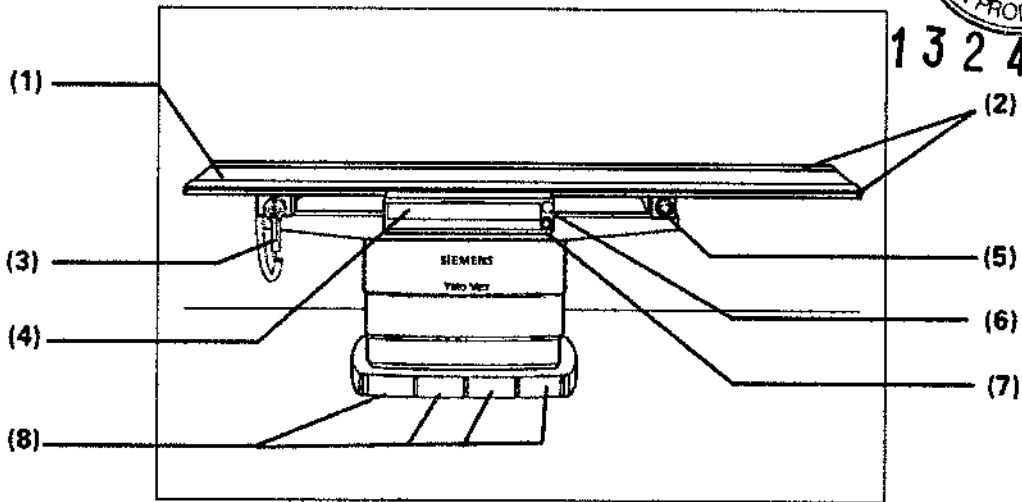
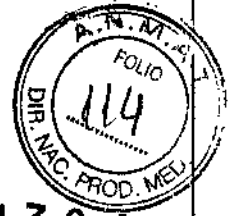
- (1) Tablero
- (2) Rieles portaaccesorios
- (3) Mando manual in situ
- (4) Portadetector, extraíble y con posibilidad de desplazamiento hacia la izquierda o la derecha
- (5) Pulsador de PARO de emergencia
- (6) Botón de freno para desplazar el portadetector
- (7) Botón de centrado de la mesa
- Al pulsar el botón de centrado, el portadetector se desplaza a la posición central
- Con la opción Aim FAST, el tubo se centra automáticamente respecto al detector.
- (8) Interruptor de puntapié para desplazar el tablero y elevar la mesa

Con MAX static

E

  
 GUSTAVO ESCUDERO  
 PRESIDENTE  
 INTEMED S.A.

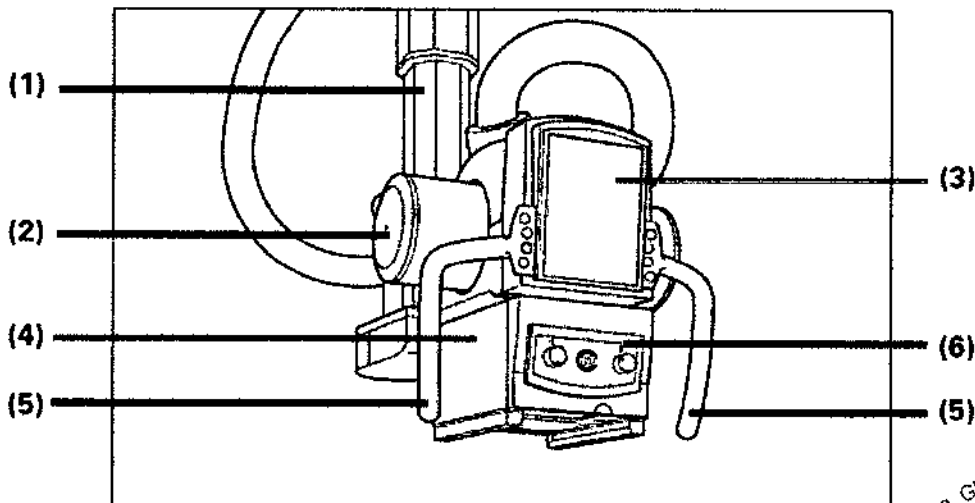
  
 Ing. GUSTAVO R. ZHUMILLO  
 Director Técnico-Intemed S.A.  
 COPITEC, Matrícula 5185



Mesa de paciente con detector fijo

- (1) Tablero
- (2) Rieles portaaccesorios
- (3) Mando manual in situ
- (4) Portadetector con MAX static, desplazable a izquierda o derecha
- (5) Pulsador de PARO de emergencia
- (6) Botón de freno para desplazar el portadetector
- (7) Botón de centrado de la mesa
- Al pulsar el botón de centrado, el portadetector se desplaza a la posición central
- Con la opción Aim FAST, el tubo se centra automáticamente respecto al detector.
- (8) Interruptor de puntapié para desplazar el tablero y elevar la mesa

Tubo de rayos X suspendido del techo con colimador multiplano



- (4) Columna de elevación
- (5) Emisor de rayos X

Ing. GUSTAVO R. CHUMILLO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
COPITEC, Matricula 5185

93247



(6) Interfaz de usuario táctil (MAXtouch)

(7) Colimador multiplano

(8) Empuñaduras con pulsadores

– Utilice las empuñaduras para llevar el emisor de forma manual a otra posición (vertical, longitudinal, transversal).

(9) Panel de mando del colimador

Puede realizar los desplazamientos del soporte de techo 3D con las empuñaduras y la MAXtouch.

La pantalla de la MAXtouch le informa sobre la posición del soporte (DFI, ángulo del tubo) y sobre la tomografía posiblemente seleccionada, la configuración del generador, el nombre del paciente, programas de órganos, etc.

### Fluorospot Compact

Todos los modelos tienen la opción del FLUOROSPOT Compact (FLC) es un sistema de formación de imagen digital que permite gestionar, adquirir, visualizar, postprocesar, exponer y archivar imágenes radiográficas provenientes de los estudios de pacientes. FLC también permite gestionar las imágenes endoscópicas y ecográficas de esos mismos estudios.

El componente principal de FLUOROSPOT Compact es un PC con el sistema operativo Windows XP®.

Sólo se requieren conocimientos básicos sobre el manejo de PC y de Windows® para familiarizarse rápidamente con el manejo del sistema de imagen.

#### Capacidades:

El sistema de formación de imagen ofrece un gran número de funciones de fácil manejo, p. ej.:

Administración de estudios y apoyo al flujo de trabajo, p. ej. lista de trabajo DICOM (Modality Performed Procedure Step) y MPPS (Digital Imaging and Communications in Medicine)

Administración de programas de órganos

Consola de mando integrada del generador

Adquisición y visualización de imágenes

– Imágenes o series DFR<sup>1</sup> y RAD<sup>2</sup> del detector plano (FD) integrado

– Imágenes capturadas con el Gestor de videos, p. ej. imágenes ecográficas o endoscópicas

Postprocesamiento de imágenes

– Funciones de anotación

– Funciones gráficas

– Funciones especiales para procesar imágenes RAD

– Funciones para comprobar la calidad de la imagen

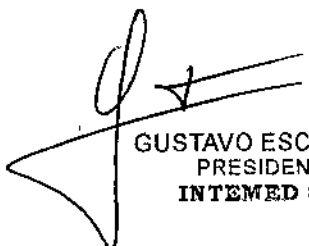
Documentación (vista previa de películas, documentación en película, impresión en papel, informe médico y Envío DICOM)

Archivo o exportación a través de la red, o exportación a CD/DVD/memoria USB

<sup>1</sup> DFR = Fluororradiografía digital, escopia y adquisiciones

<sup>2</sup> RAD = Radiografía

Ing. GUSTAVO R. SAUNILLIC  
Director Técnico-InteMed S.A.  
COPITEC. Matricula 8785

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



1324

#### Aplicación:

El sistema de imagen FLUOROSPOT Compact se puede utilizar para una gran variedad de exploraciones radiológicas y urológicas.

#### Componentes del Sistema:

El sistema digital de imagen FLUOROSPOT Compact consta de los siguientes componentes:

- PC y electrónica
- Monitores de imagen (TFT LCD) en la sala de exploración y de mando
- Monitor de referencia de uso múltiple (TFT LCD) en la sala de exploración
- Unidad de CD/DVD
- Teclado y ratón

#### Configuración del sistema de imagen:

El sistema de imagen FLUOROSPOT Compact ofrece las siguientes características:

##### Registro de paciente

- DICOM Worklist (HIS/RIS) para la recepción de datos del paciente procedentes de una red clínica, MPPS (incluido en DICOM Worklist)

##### Examen

- Bucle fluoro (Fluoro Loop)
- Escopia de alta velocidad
- Monitores de referencia (TFT LCD) en la sala de exploración y/o de mando
- CAREPROFILE: colimación sin radiación
- CAREPOSITION: posicionamiento del paciente sin radiación
- CAREVISION: Radioscopia pulsada
- Adquisición RAD

##### Postprocesado

- Armonización (DDO), también online

##### Documentación

- Grabación en CD/DVD para archivar sus imágenes en varios formatos
- Grabación en DVD de secuencias de escopia
- Interfaz para almacenar imágenes de escopia y adquisiciones en una grabadora de video
- Envío DICOM para transferir imágenes a una red clínica
- DICOM Print para transferir imágenes a una cámara de copia impresa a través de una red clínica
- DICOM Query/Retrieve para recuperar imágenes desde una red clínica
- Informes de dosis DICOM
- Impresora de papel

Los procesos de transferencia se realizan en un segundo plano.

ING. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
COPITEC, Matrícula 5185

##### General

- RemoteAssist (escritorio remoto)
- Seguridad HIPAA. La función HIPAA (Health Insurance Portability and Accountability Act) ofrece medios para evitar que las personas no autorizadas usen indebidamente el sistema de imagen FLUOROSPOT Compact, los datos y las imágenes del paciente.

13247

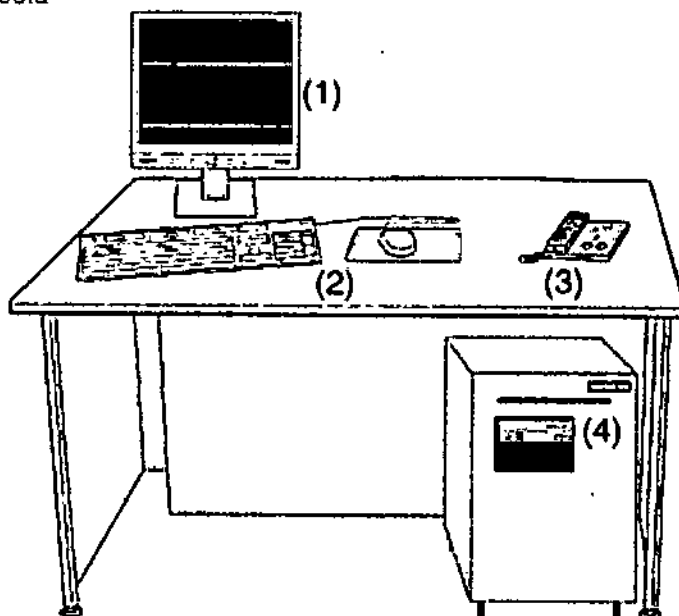
**Pantallas y elementos de mando:**

-Puestos de mando

Las funciones del sistema de formación de imagen se pueden manejar desde la sala de mando y algunas también desde la sala de exploración:

- Con teclado y ratón en la consola de la sala de mando
- Con el mando manual desde la sala de exploración o de mando

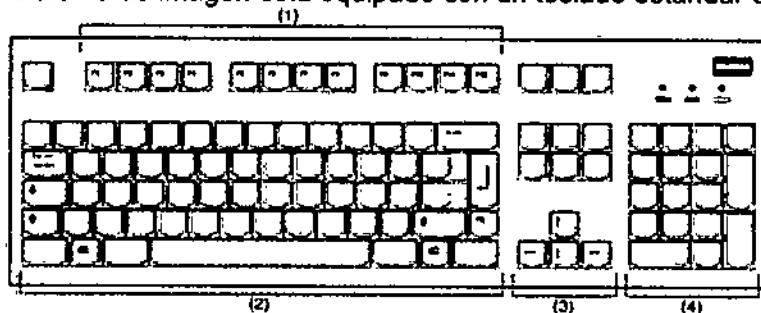
La consola



- (1) Monitor de imagen (LCD)
- (2) Teclado y ratón
- (3) Panel de control con mando manual
- (4) PC y electrónica con unidad CD/DVD

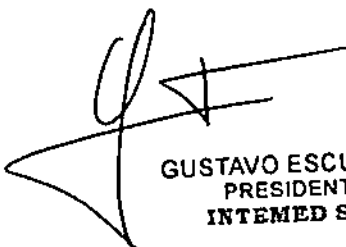
Teclado

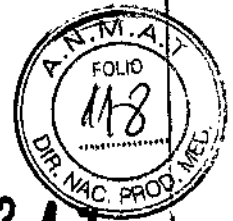
El sistema de imagen está equipado con un teclado estándar de PC.



- (1) Teclas de función
- (2) Teclado mecanográfico
- (3) Teclas de control del cursor
- (4) Teclado numérico

Ing. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
COPITEC, Matrícula 5185

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



13247

3.3. Cuando un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse a los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista, debe ser provista de información suficiente sobre sus características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de tener una combinación segura.

#### Combinación con otros productos o componentes

Por motivos de seguridad sólo se deben utilizar en combinación con el sistema los productos o componentes expresamente autorizados por Siemens AG, Healthcare Sector.

Para obtener más información sobre el estado actual del equipo y las combinaciones y actualizaciones actualmente autorizadas:

Póngase en contacto con el representante de ventas local autorizado.

Interfaces Los equipos accesorios conectados a las interfaces analógicas o digitales deben certificarse según las normas IEC respectivas (por ejemplo, IEC 950 para el equipo de procesamiento de datos e IEC 60601-1-1 para el equipo médico).

Todas las configuraciones deben cumplir además con la versión válida de la norma de sistema IEC 60601-1.

Se considera que cualquier persona que conecte equipo adicional a la conexión de entrada de señal está configurando un sistema médico. Por lo tanto, dicha persona es responsable de que el sistema cumpla los requisitos de la versión válida del estándar de sistemas IEC 60601-1-1.

Si tiene dudas, consulte al Servicio Técnico o a su representante local.

Sólo deben utilizar los sistemas las personas que tengan los conocimientos especializados necesarios después de asistir a un curso, por ejemplo, médicos, radiólogos, cardiólogos y médicos especialistas.

Población de pacientes  De neonatos a geriatría.

Perfil del usuario  El uso del sistema descrito en este Manual del operador exige habilidades y conocimientos médicos y técnicos específicos al menos en los siguientes campos: protección contra la radiación, procedimientos de seguridad y seguridad del paciente.

Las personas que usen, desplacen y manejen el sistema deben haber adquirido esos conocimientos y habilidades durante sus estudios.

#### Comprensión del idioma

El usuario debe comprender el idioma del Manual del operador antes de manipular el sistema.

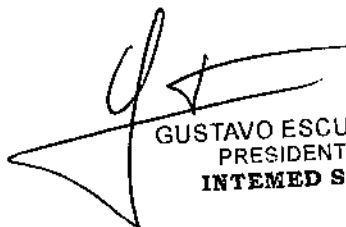
Curso del equipo  El suministro del equipo incluye un curso de aplicaciones de acuerdo con el contrato de entrega. Antes de utilizar el sistema es obligatorio realizar este curso de aplicaciones ofrecido por el representante de Siemens.

El curso de seguimiento, necesario debido a la rotación de personal, es responsabilidad del operador del sistema. Todos los cursos adicionales se pueden pedir a Siemens Healthcare.


#### Manual del operador y precauciones

Lea y comprenda todas las instrucciones del Manual del operador antes de intentar usar el sistema y solicite cursos adicionales a Siemens Healthcare si es necesario.

Conserve siempre el Manual del operador junto al equipo y revise periódicamente los procedimientos y las precauciones de seguridad.

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

Manual de instrucciones

  
Ing. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
COPITEC. Matrícula 5185  
Página 9 de 20



Si no se siguen las instrucciones de uso y las precauciones de seguridad, se pueden producir lesiones serias al paciente, al usuario o a terceros.

Seguridad del paciente  Ayude al paciente a subirse y bajarse de la mesa.

Asegúrese de colocar las vías del paciente (I. V., oxígeno, etc.) de forma que no queden atrapadas al desplazar el equipo.

No deje nunca al paciente solo en la sala del sistema.

- Los pacientes sin observación pueden caerse de la mesa, activar un control de desplazamiento o sufrir otros problemas peligrosos.

#### Protección contra la radiación

Use siempre los datos técnicos adecuados para cada procedimiento para minimizar la exposición a los rayos X y obtener los mejores resultados diagnósticos posibles.

#### Establecer procedimientos de urgencia

No se puede determinar siempre si algún componente (como los tubos de rayos X) está cerca del final de su vida útil. Estos componentes pueden dejar de funcionar durante el examen de un paciente.

Establezca procedimientos de manejo del paciente para el caso de pérdida de formación de imagen de escopia o de otras funciones del sistema durante un examen.

#### Información general sobre seguridad Software

Idioma Copyright El software del sistema y del usuario utilizado en este producto está protegido por las leyes de derechos del autor.

Conformidad DICOM El sistema de imagen es conforme al estándar DICOM. Puede solicitar a Siemens una declaración de conformidad DICOM.

#### Advertencia

Uso del sistema por parte de usuarios sin formación

Peligro de diagnóstico o tratamiento incorrecto por una mala interpretación de la información de la imagen

Sólo deben utilizar el sistema las personas que posean los conocimientos especializados necesarios, por ejemplo, pueden utilizarlo médicos, radiólogos, técnicos y Técnicos superiores de diagnóstico por imagen (TSID), tras la oportuna formación en el uso de la aplicación.

#### Software de otro fabricante

Sólo se permite utilizar para este producto software autorizado por Siemens.

Antivirus En el software de sistema instalado en el dispositivo se ha incluido un antivirus que puede activar el Servicio Técnico de Siemens.

Si el antivirus detecta un virus, se visualizará el siguiente mensaje:

La información sobre el virus detectado se enviará automáticamente al Siemens Uptime Services.

En cada inicio se efectúan actualizaciones remotas requeridas para comprobar las definiciones de virus y el software antivirus. Se comprueba automáticamente si existen nuevos datos y se visualiza el cuadro de diálogo Distribución de software.

Se recomienda instalar todas las nuevas definiciones de virus y el nuevo software antivirus haciendo clic en el botón Sí.

#### Precaución

Utilización de software o componentes de hardware no aprobados o manipulados Peligro de fallo con el consiguiente peligro para los pacientes y el equipo  Utilice sólo componentes de software o de hardware autorizados por Siemens.

Las reparaciones sólo deben realizarse con la aprobación por escrito de Siemens.

#### Precaución

GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.





13247

Manipulaciones no permitidas o erróneas/cambios del software o conexión del sistema a una red

Diagnóstico retrasado o sin diagnóstico

Asegúrese de que se toman todas las precauciones necesarias respecto al nivel de seguridad existente al añadir una funcionalidad o al alterar la configuración entregada.

Iluminación de la sala Según la norma DIN 68 68-571, la iluminación en salas en las que se realizan diagnósticos en dispositivos de reproducción de imágenes (monitores) debe cumplir los siguientes requisitos:

La iluminación debe ser ajustable y antideslumbrante.

El ajuste de la intensidad de iluminación debe ser reproducible (por ejemplo, atenuador de la intensidad provisto de escala).

En la posición de funcionamiento de los monitores no se deben producir reflexiones, ni reflejos de ventanas, lámparas, vitrinas, etc.

**3.4. Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de mantenimiento y calibrado que haya que efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos**

Pruebas diarias

Después de conectar el sistema  Realice una inspección visual de todas las pantallas e indicadores de las unidades de mando. El sistema está correcto si se dan las siguientes condiciones:  No se indican errores.  El indicador de radiación CON. de las unidades de mando no se enciende.  La lámpara de advertencia de radiación de la sala no se enciende. Utilice sólo interruptores de pedal de SIEMENS (piezas originales aprobadas) para conectar la radiación. Antes de realizar el examen  Retire todos los objetos y equipos innecesarios de la zona de desplazamiento del equipo.  Retire los accesorios y equipos auxiliares innecesarios de los rieles portaaccesorios y del colimador primario.  Fije de forma segura los dispositivos necesarios para posicionar e inmovilizar al paciente en el equipo.  Fije todos los accesorios de seguridad correctamente (por ejemplo, reposapiés, tira asidero de protección, empuñadura, tira asidero) y compruebe que estén bien asegurados.  Limpie cualquier medio de contraste de la mesa de paciente, la plancha de protección y la cubierta del seriador. Recomendación  A modo de prueba, realice una exposición radiográfica a formato completo con el formato más grande posible.

Prueba de funcionamiento de los botones de PARO

Efectúe un desplazamiento arbitrario del sistema.  Pulse el botón de PARO durante el desplazamiento. – El desplazamiento en cuestión debe interrumpirse inmediatamente.  A continuación, desbloquee el botón (gírelo en sentido horario).

Prueba de funcionamiento de los interruptores de proximidad (protección contra colisiones)  Efectúe un desplazamiento arbitrario del sistema.  Pulse un interruptor de proximidad durante el desplazamiento. – El desplazamiento en cuestión debe interrumpirse inmediatamente. – Tras soltar el interruptor de proximidad, vuelven a ser posibles todos los desplazamientos del equipo. Durante el examen  Compruebe el indicador de radiación CONECTADA. – Sólo debe encenderse si se pulsa uno de los conmutadores de escopia durante una radiografía.  Compruebe los dispositivos de posicionamiento del paciente, por ejemplo, la tira asidero de protección y

empuñadura.  Conecte los movimientos del sistema sólo bajo las siguientes condiciones: – El paciente o terceros no corren peligro de lesiones. – Ningún objeto bloquea el recorrido de los desplazamientos del sistema. Precaución Defecto en la cadena de vídeo Radiación sin imagen  Si se indica radiación sin que aparezca una imagen en el monitor, desconecte el sistema y llame al Servicio Técnico.

#### Pruebas mensuales

Compruebe el funcionamiento del botón de DESCONEJÓN de emergencia y del interruptor rojo de PARO DE EMERGENCIA. Exosímetro automático  Fije aprox. 45 kV, modo IONTOMAT y bajo rendimiento.  Coloque un chasis sin placa en el portachasis.  Cierre el colimador del tubo.  Coloque un delantal plomado, doblado al menos cuatro veces, en la trayectoria del haz.  Mantenga pulsado el pulsador de disparo radiográfico. – El indicador de radiación CON. de la consola de mando del sistema debe encenderse. – El mensaje "límite" se visualiza en la TUI.  Suelte el pulsador de disparo radiográfico.  Abra el colimador del tubo y retire el delantal plomado.  Pulse el pulsador de disparo radiográfico. – El indicador de radiación CON. sólo debe encenderse brevemente (menos de 0,1 s). Regulación automática de la dosis/tiempo  Cierre el colimador del tubo.  Coloque un delantal plomado, doblado al menos cuatro veces, en la trayectoria del haz.  Conecte la escopía. – Debe visualizarse el valor kV máximo (aproximadamente 110 kV).  Desconecte la escopía.  Retire el delantal plomado de la trayectoria del haz.  Abra el colimador del tubo al formato I.I.  Conecte la escopía. – Debe visualizarse el valor kV mínimo (aproximadamente 40 kV).  Desconecte la escopía. <sup>1</sup> Si durante las siguientes pruebas se produce cualquier desviación de los valores dados, desconecte el sistema y llame inmediatamente al Servicio Técnico de Siemens.

#### Colimación automática en el funcionamiento con chasis

Inserte un chasis aprobado.  Colime al formato más pequeño o cierre el colimador.  Seleccione el modo automático.  Conecte el localizador luminoso y observe el área de luz en la mesa de paciente.  Presione el pulsador de disparo radiográfico hasta la posición de preparación. – Las láminas del colimador se abren al tamaño del chasis insertado. – La colimación del localizador luminoso cambia en consecuencia. – Debido a la geometría de la radiación, la zona de luz debe ser menor que el campo de radiación en el visor.

#### Colimación automática durante la escopía

Esta prueba debe realizarse para cada formato seleccionable del I.I.  Retire el chasis.  Conecte la escopía.  Abra completamente el colimador. – Los bordes del colimador aún deben ser visibles en el monitor.  Desconecte la escopía. Pruebas legalmente exigidas Infórmese en la Sección Seguridad.

Nota En Alemania, el control automático de la dosis/tiempo se prueba durante la prueba de constancia.

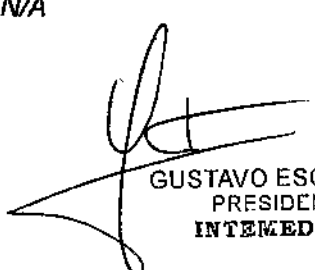
#### 3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico


N/A

#### 3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos

N/A

Manual de instrucciones

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

  
Ing. GUSTAVO R. CHUMILLA  
Director Técnico-InteMed S.A.  
CORITEC Matricula 5185  
Página 12 de 20



932

3.7. Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de reesterilización  
N/A

3.8. Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones.

#### Limpieza y desinfección

Advertencia Uso de líquidos, aerosoles o productos de limpieza agresivos

Riesgo de descarga eléctrica o daños al sistema  Utilice solamente las sustancias recomendadas para limpieza y desinfección.  No permita que los líquidos de limpieza penetren por las aberturas del sistema (p. ej. rejillas de ventilación, huecos entre las cubiertas).  Tenga en cuenta las instrucciones para la limpieza y desinfección.

Advertencia Limpieza o desinfección inadecuadas Peligro de infección  Limpie y desinfecte todas las piezas y superficies contaminadas y todas las piezas que entren (o que hayan entrado) en contacto con el paciente.  Para limpiar sólo se debe utilizar agua o una solución acuosa diluida y tibia de detergente doméstico.  Para desinfectar, use los desinfectantes comunes de superficies recomendados.

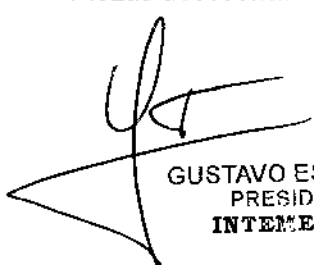
Nota Los agentes nebulizados pueden penetrar en el interior del equipo. La penetración de líquidos puede dañar los componentes electrónicos y formar mezclas inflamables de aire/disolvente.

#### Limpieza

Antes de iniciar los trabajos de limpieza, desconecte el equipo de forma correcta.  Limpie todas las piezas contaminadas y todas las piezas que entren o que hayan entrado en contacto con el paciente. Unidades Sólo se debe utilizar agua o una solución acuosa diluida y tibia de detergente doméstico.  Limpie las diferentes partes del sistema con un paño o un algodón húmedo. Ranuras de ventilación  Mantenga libres las ranuras de ventilación de todos los componentes. Monitores, pantallas táctiles y teclado Para limpiar las pantallas o los monitores utilice sólo un paño húmedo sin productos de limpieza.  Limpie la pantalla.  Séquela a continuación frotando con un paño suave de algodón.  Limpie inmediatamente la suciedad (p. ej. manchas de medio de contraste). Plásticos Utilice solo productos de limpieza para plexiglás, detergente para vajillas, jabón líquido o detergentes domésticos. Nota Utilice guantes para prevenir infecciones. Nota Las pantallas LCD son sensibles a daños mecánicos.  ¡Evite los arañazos y golpes!  Retire inmediatamente las gotas de agua. – El contacto prolongado con agua decolora la superficie.  Si el frontal del panel está sucio, límpielo con un paño de microfibra y, en caso necesario, con un producto de limpieza para cristales.  Limpie las diferentes partes de la carcasa sólo con un producto de limpieza para plásticos. Nota Los productos de limpieza agresivos (por ejemplo TCE, acetona, alcohol y todos los productos que contengan estos componentes) pueden producir fisuras y, finalmente, la rotura del material a la mínima presión.

#### Piezas accesorias

Ing. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico-INTEMED S.A.  
COPITEC, Matrícula 5185

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



13247

Observe que para determinadas piezas accesorias existen instrucciones específicas para la limpieza en los capítulos correspondientes. Si no existen indicaciones especiales al respecto, se aplican, por regla general, los siguientes puntos:  Utilice una solución tibia de detergente y un paño suave para eliminar la suciedad ligera.  Elimine la suciedad mayor en primer lugar con un paño empapado en alcohol y enjuague con agua sin aditivos.  Elimine las manchas de sangre con agua fría.  Elimine las manchas de medio de contraste con agua caliente.  Tras la utilización de desinfectantes, enjuague siempre con agua sin aditivos.

#### Desinfección

Desinfecte todas las piezas que puedan haber entrado en contacto con el paciente directa o indirectamente.  Además, se debe cumplir con el plan de higiene del hospital.

Desinfecte el sistema sólo frotándolo.

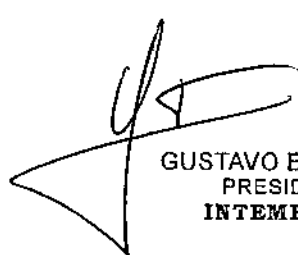
Para desinfectar superficies se recomiendan los siguientes componentes activos:  Compuestos cuaternarios  Derivados de guanidina Esterilización El sistema no requiere esterilización.

Nota  Siga las instrucciones de uso del fabricante al utilizar estos desinfectantes. El uso de desinfectantes distintos a los recomendados puede causar trastornos de salud al usuario o dañar el sistema.

### 3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico (por ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros;

Sólo deben utilizar los sistemas las personas que tengan los conocimientos especializados necesarios después de asistir a un curso, por ejemplo, médicos, radiólogos, cardiólogos y médicos especialistas.  Población del paciente: De neonatos a geriatría.  Perfil del usuario: El uso del sistema descrito en este Manual del operador exige habilidades y conocimientos médicos y técnicos específicos al menos en los siguientes campos: protección contra la radiación, procedimientos de seguridad y seguridad del paciente. Las personas que usen, desplacen o trabajen con el sistema deben haber adquirido esos conocimientos y habilidades durante sus estudios.  Comprensión del idioma: El usuario debe comprender el idioma del Manual del operador antes de manipular el sistema.  Curso del equipo: El suministro del equipo incluye un curso de aplicaciones de acuerdo con el contrato de entrega. Antes de utilizar el sistema es obligatorio realizar este curso de aplicaciones ofrecido por el representante de Siemens. El curso de seguimiento, necesario debido a la rotación de personal, es responsabilidad del operador del sistema. Todos los cursos adicionales se pueden pedir a Siemens Medical Solutions.  Manual del operador y precauciones: Lea y comprenda todas las instrucciones del Manual del operador antes de intentar usar el sistema y solicite cursos adicionales a Siemens Medical Solutions si es necesario. Conserve permanentemente el Manual del operador junto al equipo y revise periódicamente los procedimientos y las precauciones de seguridad. Si no se siguen las instrucciones de uso y las precauciones de seguridad, se pueden producir lesiones serias al paciente, al usuario o a terceros.  Seguridad del paciente: Ayude al paciente a subirse y bajarse de la mesa. Asegúrese de colocar las vías del paciente (l. V., oxígeno, etc.) de forma que no queden atrapadas al desplazar el equipo. No deje nunca al paciente solo en la sala del sistema. Los pacientes sin observación pueden caerse de la mesa, activar un control de desplazamiento o sufrir otros problemas peligrosos.  Protección contra la radiación: Use siempre los datos técnicos adecuados para cada procedimiento para minimizar la exposición a los rayos X y obtener los mejores resultados diagnósticos posibles.

Manual de instrucciones

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

Ing. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico-Intemed S.A.  
Página: 14 de 20 Matricula 5185



Establecer procedimientos de urgencia: No se puede determinar siempre si algún componente (como los tubos de rayos X) está cerca del final de su vida útil. Estos componentes pueden dejar de funcionar durante el examen de un paciente. 73247

3.10. Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación debe ser descripta.

#### Protección contra la radiación

El equipo de rayos X con protección contra la radiación cumple la norma IEC 60601-1-3: 1994.

#### Modo de funcionamiento Continuo

#### Información importante

#### Protección del paciente contra la radiación

Si es posible, garantice la máxima protección del paciente durante la escopia y adquisiciones en la zona de sus órganos reproductores (utilice protectores de gónadas y cubiertas de goma plomada).

Mantenga el campo de radiación lo más pequeño posible sin reducir el campo de medición activo.

Si es posible, retire todas las partes radioopacas del campo de escopia o de exploración.

Ajuste la máxima tensión de tubo posible (sin olvidar la calidad de imagen: el óptimo es 63 kV para contrastes de yodo).

Ajuste la mayor distancia entre el tubo de rayos X y la piel que sea razonable para cada examen.

#### Protección del médico examinador contra la radiación

Si es posible, efectúe la serie de adquisición desde la sala de mando.

Su permanencia en la zona de mando debe ser lo más breve posible.

Durante los exámenes, utilice prendas de protección en la zona de mando.

Mantenga la máxima distancia de seguridad posible respecto a la fuente de radiación.

Compruebe su dosis personal utilizando un dosímetro de placa o de lapicero.

Si es posible, utilice protectores mecánicos (protección para la parte superior e inferior del cuerpo). Estos dispositivos contribuyen en gran medida a su protección personal contra la radiación.

3.11. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico

#### Conexión del sistema

Pulse el botón de la SCC. – Se conecta el equipo completo, y todos los dispositivos conectados a él. – Se ejecuta automáticamente un programa de prueba de seguridad. Tras la inicialización y el programa de prueba de seguridad, el sistema estará listo bajo las siguientes condiciones: En la SCC  No parpadea ningún indicador.  No aparece ningún mensaje de error. En el panel de mando in situ  No parpadea ningún indicador. Paro de emergencia  No hay activado ningún botón rojo de parada de emergencia.  Si falla el programa de prueba, desconecte el sistema y vuelva a conectarlo. – El

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.



913247

sistema se vuelve a iniciar con el programa automático de prueba de seguridad.  Por lo general, este procedimiento corrige el fallo.  Si no es así, avise a SIEMENS Uptime Service.  Realice una comprobación de funcionamiento y de seguridad según el Capítulo Comprobación de funcionamiento y de seguridad.

Desconexión del sistema  Pulse el botón de la consola de mando del sistema. – Se desconecta inmediatamente el equipo completo, y todos los dispositivos conectados a él. – Todas las secuencias de mando iniciadas se interrumpen y se anula la selección de los programas seleccionados.

**Botones rojos de PARO de emergencia Activación del PARO**

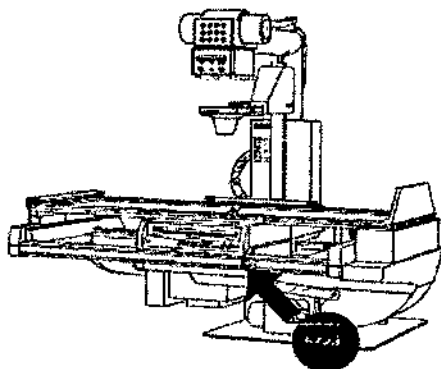
Si, por un fallo durante el desplazamiento de un determinado dispositivo, se produce una situación de emergencia con peligro para el paciente, para el personal operador o para el equipo:  Accione inmediatamente uno de los pulsadores rojos de PARO de emergencia. – Todos los accionamientos del sistema se desconectan y los movimientos se detienen de inmediato. El desplazamiento sólo podrá continuar si cancela el PARO. – La radiación, la escopía y la adquisición se interrumpen. La escopía se puede conectar volviendo a pulsar el pedal de escopía o exposición, aunque no se haya cancelado el PARO.

Cancelación del PARO Desbloquee el botón de PARO de emergencia sólo después de haber identificado y eliminado, fuera de toda duda, la causa del peligro.  Para desbloquear el interruptor de PARO de emergencia de color rojo, tire de él.  Nota  Si se produce un fallo del sistema, pulse el botón de PARO de emergencia y luego desbloquéelo. – Esta acción reiniciará el sistema. Precaución Fallo técnico Conexión de radiación indeseada  Si no se puede desconectar la radiación no deseada con el interruptor de parode emergencia, pulse el botón de desconexión para desconectar todo el sistema.

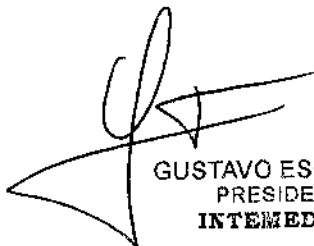
Ubicación de los botones de PARO de emergencia Encontrará los botones de PARO de emergencia en los siguientes lugares:



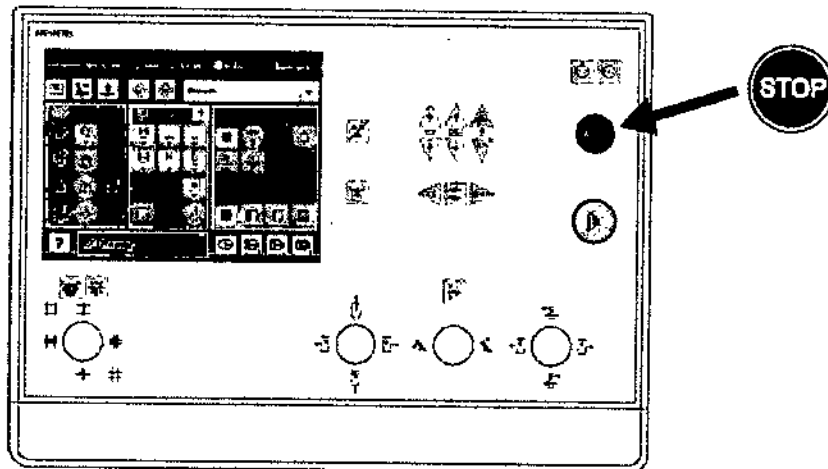
**Sala de exploración**



Ing. GUSTAVO ESCUDERO MILLCC  
Director Técnico-InteMed S A  
COPIPEC. Matrícula 5185

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

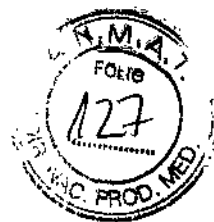
Sala de control



Botón de DESCONEXIÓN de emergencia (situado en la instalación) ¡Utilice este método de desconexión sólo en situaciones de urgencia extrema porque es un proceso incontrolado! El sistema de refrigeración del tubo también se desconecta de la alimentación, por lo que el tubo puede sobrecalentarse. Desconexión en una emergencia/en caso de peligro Única y sólo si existe peligro para pacientes, usuarios o terceras personas, o para el equipo: □ Pulse el botón de DESCONEXIÓN de emergencia. – Todo el sistema queda desconectado de la alimentación eléctrica. Esto significa que: □ se interrumpen todos los desplazamientos de la unidad □ la radiación se desconecta □ se interrumpe el programa de sistema actual □ las secuencias operativas actuales se interrumpen y eliminan □ todos los datos de adquisición actuales se eliminarán si no han sido guardados en dispositivos de memoria no volátil Nueva conexión Libere el botón de DESCONEXIÓN de emergencia y use el sistema sólo después de haber identificado y eliminado, fuera de toda duda, la causa del peligro. □ En los demás casos (por ejemplo, fallo de funcionamiento del sistema) debe ponerse en contacto inmediatamente con el Servicio Técnico de Siemens. Precaución Cierre del sistema con el botón de DESCONEXIÓN de emergencia Peligro de perder de datos y dañar el tubo por falta de refrigeración □ Accione el botón de DESCONEXIÓN de emergencia (si el cliente lo ha instalado) solamente en casos de emergencia o si el sistema no se puede desconectar de forma normal. Nota La alimentación de emergencia, si está instalada, no se activará cuando pulse DESCONEXIÓN de emergencia.

#### Procedimientos en caso de emergencia

Peso del paciente sobre la mesa El peso máximo del paciente permitido por su tablero está indicado en la etiqueta de la mesa y en los datos técnicos. Es importante que la carga se distribuya uniformemente a lo largo del tablero. Si no, existe riesgo de deformación del material y fallos de funcionamiento del sistema. El peso del paciente incluye cualquier pieza unida de forma permanente o temporal al mismo, tales como equipos, prótesis, implantes o escayolas. Ejemplo de uso incorrecto con distribución desigual del peso: Un paciente con el peso máximo sentado en el extremo de un tablero totalmente extendido. Precaución Debido a la complejidad del sistema no se puede excluir completamente la pérdida de la imagen radiográfica o de otras funciones del sistema durante un examen Diagnóstico retrasado o bien ninguno, es posible que el tratamiento no sea óptimo □ Tenga en cuenta que se deben establecer procedimientos



de emergencias. PD[ \_NJmáx ...kg Nota Máximo de 200 kg con las siguientes restricciones:  de 181 a 200 kg – Paciente centrado en horizontal – Sin que sobresalga el tablero – No se permiten desplazamientos longitudinales ni transversales de la mesa  151 kg a 180 kg – Paciente centrado en el tablero – Restricciones: de la velocidad de los desplazamientos a un máx. 20%, del desplazamiento longitudinal de la mesa a 40 cm y del desplazamiento transversal de la mesa al frente a 7,5 cm – Posición de Trendelenburg máximo 15° con el paciente asegurado con los apoyahombros y el sujetapiés  0 kg a 150 kg – No hay restricciones a los desplazamientos de la mesa longitudinales y transversales – Adicionalmente 50 kg para la reanimación cardiopulmonar (RCP) con la mesa en posición central

3247

*3.12. Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración a fuentes térmicas de ignición, entre otras*

#### Protección contra descargas eléctricas

##### Alimentación de red

Para todos los productos utilizados en un sistema de rayos X deberá realizar la alimentación eléctrica a través de un contactor u otro circuito de protección multipolo integrado en la instalación.

La instalación de la sala debe cumplir la norma DIN VDE 0100-710 o las correspondientes disposiciones nacionales.

Cubiertas Si las tapas de los enchufes (especialmente las de los módulos de mando) están dañadas, deben reemplazarse.

En caso de observar defectos, por ejemplo, si se ha roto una tapa:

- Llame al Servicio Técnico de Siemens.
- Conecte sólo dispositivos acordes con IEC 60601-1.

##### Precaución

Durante la exposición libre, el tubo no está orientado al chasis Riesgo de radiación no deseada

- Tenga cuidado al usar el modo libre de exposición.

##### Precaución

##### Defecto en la cadena de vídeo

##### Radiación sin imagen

- Si se indica radiación sin que aparezca una imagen en el monitor, desconecte el sistema y llame al Servicio Técnico.

El sistema pertenece a la Clase de Protección I con un componente utilizado del tipo B según IEC 60601-1.

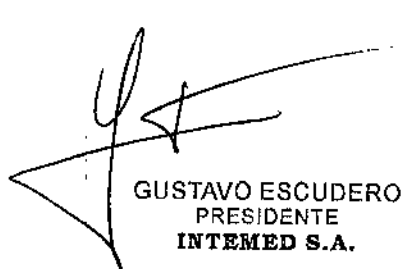
#### Protección contra la entrada de agua:


- IPx8: interruptores de pedal
- IPx0: resto del sistema

#### Conexión a tierra equipotencial

Los productos que requieran una conexión equipotencial sólo deben ser utilizados en salas de uso médico, cuando exista y funcione en las mismas la igualación de potenciales adicional exigida según la norma DIN 57107/VDE 0107/6.81 Párrafo 5

Manual de instrucciones

  
GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

  
Ing. GUSTAVO ESCUDERO  
Director Técnico  
COPITEC, Matricula 5155





(República Federal de Alemania) o en conformidad con las disposiciones específicas del país en cuestión.

#### Apertura de las unidades

Las unidades sólo deben ser abiertas por personal de Servicio Técnico autorizado.

13247

#### Protección contra incendios

Si se produce un incendio, apague inmediatamente todo el sistema, esto es, desconéctelo de la alimentación de red principal.

Pulse el botón de DESCONEXIÓN de emergencia o accione el interruptor principal o de desconexión.

Utilice un extintor de CO<sub>2</sub>.

¡No utilice agua!

Póngase en contacto con el Servicio de Atención al Cliente de Siemens antes de realizar cualquier trabajo de restauración y antes de volver a iniciar el sistema.

#### Protección contra explosiones

##### Precaución

Incendio en el sistema o en sus proximidades

Peligro de lesiones al paciente y al personal, y daños a la propiedad

Riesgo de envenenamiento por los gases originados por la combustión de los plásticos

Desconecte el sistema en caso de incendio.

Asegúrese de que usted y el paciente saben dónde están las salidas.

Asegúrese de que sabe dónde están localizados los extintores de incendios y familiarícese con su uso.

##### Advertencia

El sistema no está diseñado para su uso en zonas con riesgo de explosión No cumple con los requisitos de la clasificación AP/APG

¡Peligro de explosión!

No use el equipo en zonas con peligro de explosión.

**3.13. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar**

N/A

#### 3.14. Eliminación

Es posible que para su producto existan disposiciones legales locales para la gestión de residuos.

La eliminación inadecuada de los desechos peligrosos puede dañar a las personas y al medioambiente.

#### Riesgo de lesiones y daños medioambientales

El sistema completo, o sus componentes individuales, deben eliminarse con cuidado y cumpliendo los estándares de la industria, las normas legales y otras disposiciones válidas en el lugar de eliminación.

IMPRESO EN ESPAÑA  
DISEÑADO Y DESARROLLADO POR INTEMED S.A.  
C/ ALFARO, 10. 46100 BURJASSOT (VALENCIA). Matriculada 5185



La eliminación de baterías debe realizarse respetando la normativa local.

Para evitar daños medioambientales y/o personales consulte al Servicio de Atención al Cliente de Siemens antes de poner definitivamente fuera de servicio el producto y proceder a su eliminación.

13247

3.15. *Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al ítem 7.3. del Anexo de la Resolución GMC N° 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos.*

N/A

3.16. *El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición.*

N/A

E

GUSTAVO ESCUDERO  
PRESIDENTE  
INTEMED S.A.

Ing. GUSTAVO M. CHUMILLO  
Director Técnico-Inte Med S.A.  
COPITEC, Matrícula 5185