



WESTMED

DATENBLATT WESTMED® LED-Diagnostikleuchte

Bestellnummer

5810036



Beschreibung

Unsere WESTMED® LED-Diagnostikleuchte ist ein unverzichtbares Werkzeug für medizinisches Fachpersonal und ermöglicht eine genaue Untersuchung der Augen und des Rachens.

Dank ihrer hochleistungsfähigen Power-LED liefert sie eine klare und helle Ausleuchtung für präzise Diagnosen. Die Untersuchungsleuchte wurde sorgfältig geprüft und zugelassen, um höchsten Qualitätsstandards zu entsprechen und somit Ihre Sicherheit und die Ihrer Patienten zu gewährleisten. Das Gehäuse ist aus hochwertigem, matten ABS gefertigt und liegt perfekt in der Hand.

- Made in Germany

Technische Informationen	
Referenznummer	D1.211.912
Farbe	Weiss
Sterilisation	Nicht sterilisierbar
Lagerungs- und Transportbedingungen	+10 °C bis +40 °C; 10% bis 90%
Verpackungseinheit	1 Diagnostikleuchte pro Packung
Material Gehäuse	ABS
Gewicht	31,5 g
Lebensdauer Leuchtmittel	Ca. 100.000 Stunden
Lichtstärke	18.000 bis 22.000 mcd
Farbtemperatur	ca. 7.000 Kelvin



WESTMED

DATENBLATT WESTMED® LED-Diagnostikleuchte

Betriebsspannung	3,0 V
Stromversorgung	2 AAA-Batterien












Allgemeine Hinweise

Sicherheitshinweise	Das Diagnostikleuchte nicht in eine Flüssigkeit eintauchen. Bei Beschädigungen das Gerät nicht verwenden.
---------------------	---

Regulatorische Informationen

Klassifizierung	Medizinprodukt Klasse I Gemäß Anhang VIII, Verordnung (EU) 2017/745
-----------------	--

Verpackungssymbole

	Medizinprodukt
	Referenznummer/Artikelnummer
	Hersteller
	Produktionsdatum
	Bedienungsanleitung beachten
	Die CE-Kennzeichnung steht für „Conformité Européenne“, was „Europäische Konformität“ bedeutet. Sie symbolisiert die Konformität des Produktes mit den geltenden Anforderungen, welche die Europäische Gemeinschaft an den Hersteller stellt.
	Die UKCA-Kennzeichnung ist die Abkürzung für „UK Conformity Assessed“. Sie symbolisiert die Konformität des Produkts mit den geltenden Anforderungen, die Großbritannien (England, Wales und Schottland) dem Hersteller auferlegt.
	Zur Kennzeichnung eines Anwendungsteils vom Typ BF, das der Norm IEC 60601-1 entspricht.
	Zulässiger Temperaturbereich für die Lagerung
	Zulässige Luftfeuchtigkeit bei der Lagerung
	Entsorgen Sie das Produkt nicht über den Hausmüll. Bei getrennten Sammelstellen für Wiederverwendung und Recycling entsorgen.



Luxamed GmbH & Co. KG
Daniel-Weil-Str. 3, 89143 Blaubeuren
Germany