

# TECHNICKÁ ZPRÁVA

## D.1.4.7 MEDICINÁLNÍ PLYNY

**Stavebník :** Nemocnice Břeclav, příspěvková organizace  
U Nemocnice 3066/1,  
690 02 Břeclav

**Akce :** Urgentní příjem - příprava

**Stupeň :** Dokumentace pro vydání SP a DPS  
**Vypracoval :** Ing. Tomáš Mach  
**Zakázkové číslo :** 27/21  
**Číslo přílohy :** 27/21-D.1.4.7.a  
**Datum :** 03/2022

Počet stran: 10

## Obsah

<b>1</b>	<b>Podklady, všeobecně .....</b>	<b>1</b>
<b>2</b>	<b>Rozsah projektu.....</b>	<b>1</b>
<b>3</b>	<b>Požadavky na ostatní profese.....</b>	<b>1</b>
3.1	Dodavatel stavební části.....	1
3.2	Rozvody elektroinstalací .....	2
<b>4</b>	<b>Použité předpisy a normy .....</b>	<b>2</b>
<b>5</b>	<b>Údaje pro montáž zařízení.....</b>	<b>2</b>
5.1	Materiálové provedení .....	2
5.2	Provozovatel.....	3
5.3	Barevné značení.....	3
5.4	Charakteristika plynů .....	4
<b>6</b>	<b>Zkoušení, převzetí do užívání, certifikace.....</b>	<b>4</b>
6.1	Zkoušky před použitím systému.....	4
6.2	Povolený úbytek .....	5
<b>7</b>	<b>Zdroje .....</b>	<b>6</b>
<b>8</b>	<b>Rozvody .....</b>	<b>6</b>
<b>9</b>	<b>Ukončovací prvky .....</b>	<b>7</b>
<b>10</b>	<b>Monitorovací a alarmové signály.....</b>	<b>7</b>
<b>11</b>	<b>Požadavky – odborné způsobilosti k obsluze zařízení .....</b>	<b>7</b>
<b>12</b>	<b>Oprávnění k provádění prací.....</b>	<b>8</b>
<b>13</b>	<b>Provoz zařízení .....</b>	<b>8</b>
<b>14</b>	<b>Informace k řízení provozu .....</b>	<b>8</b>
<b>15</b>	<b>Přílohy .....</b>	<b>1</b>

## **Technická zpráva**

### **1 Podklady, všeobecně**

Při zpracování projektové dokumentace byly využity nejnovější poznatky a vlastní zkušenosti v oblasti projekce a dodávek zdrojů a rozvodů medicinálních plynů. Bylo postupováno dle platné ČSN EN ISO 7396-1 – Potrubní rozvody medicinálních plynů – Část 1: Potrubní rozvody pro stlačené medicinální plyny a podtlak. Montážní organizace musí při provádění všech prací dodržet vyhlášku ČUBP č. 21/1979 Sb. § 1,2 a 3, s řádným oprávněním k montážím a revizím daného druhu vyhrazeného plynového zařízení (rozvody medicinálních plynů) vydaného organizací státního odborného dozoru. Na zařízení vyhrazených plynových zařízení se vztahuje Zákon č. 174/1968 Sb. o státním odborném dozoru.

Pro zpracování komplexního projektu zpracovatel musel v některých případech uvést název konkrétního výrobku, aby specifikoval co možná nejjednodušším způsobem popis technických parametrů a způsobu řešení. K tomuto účelu užívá popis standard a obchodní název nebo formulaci např. a obchodní název. I v jiných případech, kde je uveden konkrétní název je třeba chápat tuto skutečnost jako popis standardu a technického řešení. Lze nahradit kvalitativně shodným řešením v souladu se zákonem 134/2016 Sb.

### **2 Rozsah projektu**

Projektová dokumentace řeší návrh potrubních rozvodů medicinálních plynů (kyslíku - O<sub>2</sub>, stlačeného vzduchu pro dýchání - SV<sub>04</sub>) a jejich přívod ke zdrojovým napájecím jednotkám na nově budovaném pracovišti urgentního příjmu v 1.NP pavilonu D. Součástí řešení je snímání tlaku v potrubí za uzavíracími ventily úseků (klinická signalizace). Dále je řešen návrh zdrojových napájecích jednotek (stropní stativ a nástěnné lůžkové rampy).

### **3 Požadavky na ostatní profese**

#### **3.1 Dodavatel stavební části**

zajistí:

- odvětrání podhledů, kterými jsou vedeny medicinální plyny (přirozená cirkulace vzduchu), větrací mřížku cca 100x100 mm tam, kde je rozvod medicinálních plynů (2x / místnost)
- úpravu příček (vč. sádkartonových) pro instalaci terminálních nástěnných jednotek (TR) a ventilových skříní (VS)
- koordinace řemesel při instalaci
- demontáž a následnou montáž podhledů v místě montáže potrubních rozvodů
- stavební průrazy nosného stropu a stěn
- drážky pro potrubní rozvody, které budou vedeny pod omítkou / v betonu
- zapravení drážek a prostupů po instalaci potrubí
- odvoz sutí po bouracích pracích
- ostrahu objektu
- instalaci kotevních prvků do stropních konstrukcí (podklad v příloze) - (stropní desky a kotevní materiál je součástí dodávky medicinálních plynů)

- **terminální nástěnné jednotky s rychlospojkou s vývody kyslíku musí být umístěny min. 200 mm od vývodů el. proudu**

### 3.2 Rozvody elektroinstalací

#### Rozvody silnoproudu:

zajistí:

- uzemnění rozvodu proti účinkům statické elektřiny
- uzemnění ventilových skříní (VS) a instalačních komplexů (lůžkové rampy LR, stropní stativ SS-P) proti účinkům statické elektřiny
- přívod a dopojení médií k instalačním komplexům (lůžkové rampy LR, stropní stativ SS-P) dle projektu zdravotnické technologie
- přívod 230 V napájených z DO k ventilové skříni (VS) – dle výkresové dokumentace (tam kde je napsáno „VS+SP“)

#### Rozvody slaboproudu:

zajistí:

- přívod a dopojení médií k instalačním komplexům (lůžkové rampy LR, stropní stativ SS-P) dle projektu zdravotnické technologie

#### Pozn.:

- Přívodní svorkovnice technologických prvků není možné používat k rozbočování (smyčkování) vedení elektroinstalací!
- Snímače tlaku jsou rozsahu 0-10 V.

## 4 Použité předpisy a normy

<b>ČSN EN ISO 7396-1</b>	Potrubní rozvody medicínálních plynů – Část 1, ed.2
ČSN 13 0020	Potrubí, Technické předpisy 2/2001
ČSN 13 0108	Potrubí, provoz a údržba potrubí. Technické předpisy
ČSN 38 6405	Plynová zařízení - zásady provozu

a normy související

## 5 Údaje pro montáž zařízení

### 5.1 Materiálové provedení

ČSN EN 13348 - tato norma stanovuje požadavky, odběr vzorků, zkušební metody a podmínky dodávání pro trubky z mědi. **Platí pro** bezešvé kruhové trubky z mědi, které mají **vnější průměr od 8 mm do a včetně 54 mm**, pro potrubní systémy pro rozvod následujících medicínálních plynů, určených k použití při pracovních tlacích do 2 000 kPa a pro vakuové systémy: - kyslík, oxid dusný, dusík, helium, oxid uhličitý, xenon; - vzduch pro odvětrávání; - zvláštní směsi výše uvedených plynů; - vzduch pro pohon chirurgických nástrojů; - anestetické plyny a páry; - vakuum. Trubky podle této evropské normy jsou vhodné pro kapilární pájení, tvrdé pájení nebo montáž mechanickým lisováním nebo přírubovými armaturami.

Měděné potrubí bude spojováno stříbrnou pájkou dle 11.3. ČSN EN ISO 7396-1. S výjimkou mechanických spojů, použitých pro určité součásti, všechny spoje kovových potrubí musí být

provedeny tvrdým pájením nebo svařováním. Metody použité pro tvrdé pájení nebo svařování musí být takové, aby spoje udržely své mechanické vlastnosti až do teploty okolí 600 °C. Přídavné kovy pro tvrdé pájení musí být jmenovitě bezkadmiové (tj. méně než 0,025% hmotnostního podílu kadmia). Výběr všech materiálů musí provedením vyhovět čistotě plynu pro medicínální účely. Montáže mohou provádět montážní pracovníci s osvědčením k provádění prací dle ČSN EN ISO 13585. Mechanické spoje (např. přírubové nebo závitové) mohou být použity pro připojení součástí, jako uzavírací ventily, terminální jednotky, redukční ventily, řídicí a monitorovací a alarmová čidla k potrubí.

**Při pájení je nutno chránit čistotu vnitřku potrubí ochranným plynem. Způsob ochrany určuje technologický postup montáží dodavatele.**

Vzdálenosti mezi povrchy jednotlivých rozvodů je nutno zachovat s ohledem na možnosti provedení montáže, oprav, nátěrů a kontrol nejméně rovnou jednomu průměru potrubí.

Potrubí při průchodu přes stěny, podlahy a stropy se z důvodu dilatací opatří ocelovými chráničkami. Mezera mezi chráničkou a potrubím se utěsní ucpávkou tak, aby nebyla omezena dilatační schopnost potrubí.

Uchycení rozvodů provést se spádem 3 ‰ směrem ke stoupacímu potrubí.

Uchycení, podpěry – doporučené maximální vzdálenosti dle ČSN EN ISO 7396–1.

Potrubí musí být podepřeno v takových vzdálenostech, aby se zabránilo průhybu, nebo deformaci. Maximální vzdálenosti mezi podpěrami pro kovová a nekovová potrubí nemají překročit níže uvedené hodnoty.

Vnější průměr /mm/	Maximální vzdálenost /m/
až do 15	1,5
22 až 28	2,0
35 až 54	2,5
> 54	3,0

Podpěry musí zajistit, aby potrubí nemohlo být náhodně přemístěno ze své polohy, podpěry musí být buď z materiálu odolného proti korozi, nebo musí být upraveny tak, aby byly chráněny před korozí. V místech, kde se potrubí křížuje s elektrickými kabely, musí být potrubí podepřeno v blízkosti kabelů. Potrubí nesmí být použito jako podpěra, ani nesmí být podepřeno jiným potrubím, nebo instalačními trubkami. Příchytky nesmí mít ostré hrany, aby nemohlo dojít k poranění pacientů a obsluhy zařízení.

## 5.2 Provozovatel

Provozovatel je povinen před zahájením montáže seznámit montážní organizaci s bezpečnostními předpisy stavby. Při vytyčování trasy musí být přítomen bezpečnostní technik, který upozorní na případnou možnost úrazu. Při provádění montážních prací je zapotřebí dodržet vyhlášku ČÚBP 48/1982., ve znění pozdějších předpisů, která upravuje bezpečnost práce.

## 5.3 Barevné značení

Potrubí musí být značeno názvem plynu v blízkosti uzavíracích ventilů, u spojů nebo změn směru, před a za stěnami, přepážkami atd., v intervalech ne větších než 10 m, v blízkosti terminálních jednotek. Potrubí musí být ve shodě s ISO 5359, musí se používat písmena vysoká alespoň 6 mm, musí být provedeno tak, že se značení čte podél podélné osy potrubí, kde musí být

i směry průtoku. U značení uzavíracích ventilů musí být trvanlivě vyznačen způsob manipulace, značení musí zahrnovat šipky ukazující směr průtoku, název nebo značku plynu a úsek obsluhovaného potrubí.

Druh plynu	značka	odstín	č. odstínu	distribuční tlak
kyslík	O <sub>2</sub>	bílá	1000	0,40 MPa
stlačený vzduch	SV <sub>04</sub>	bílá+černá	1000+1999	0,40 MPa

#### 5.4 Charakteristika plynů

**kyslík** je bez chuti, zápachu, nehořlavý, hoření však podporující plyn. Do koncentrace 65% objemových v atmosféře není člověku škodlivý. Při větším procentu v atmosféře jeho nebezpečí je individuální (až několik desítek hodin). Při nasáknutí oděvu plyným kyslíkem vzniká nebezpečí – stačí nepatrný podnět k jejich vzplanutí. V plyn. kyslíku mohou hořet i látky, které jsou za normálních podmínek nehořlavé, např. ocel. Styk kyslíku s organickými látkami, nejčastěji s mazacími oleji a tuky, vede zejména za vysokých tlaků a teplot k explozi.

Odmašťovací látky – pro odmašťování součástí, které přicházejí do styku s kyslíkem, se běžně používá nechlorovaný odmašťovač – Flora 2000, příp. jiná alkalická odmašťovadla, lidskému zdraví neškodná.

**stlačený vzduch** je bezbarvý plyn bez zápachu. Pro zdravotnictví musí mít odpovídající stupeň čistoty dle ČSN EN ISO 7396-1. Vzduch pro dýchání je přírodní nebo syntetická směs tvořená hlavně z dusíku a kyslíku v daném poměru (přibližně 21% kyslíku a 75% dusíku (obj.) s určeným omezením koncentrace znečištění, dodávaná potrubním rozvodem a určená pro podávání pacientům.

## 6 Zkoušení, převzetí do užívání, certifikace

Kromě zkoušek, kde je předepsaný určitý plyn, musí se čištění a zkoušení provádět dusíkem, medicínálním vzduchem, nebo specifikovaným plynem, medicínální vzduch se má použít pro potrubí na kyslík (oxid dusný, vzduch obohacený kyslíkem a vzduch).

Před provedením zkoušek se musí každá terminální jednotka ve zkoušeném systému označit štítkem, aby bylo zřejmé, že se tento systém zkouší a tato terminální jednotka se nesmí používat. Rozlišovací schopnost a přesnost všech měřících zařízení použitých pro zkoušky, musí být přiměřená pro hodnoty, které se mají měřit, stupnice musí být dělena po vhodných intervalech.

Před zakrytím systému medicínálních plynů musí být provedena prohlídka značení a podpěr potrubí, musí být provedena kontrola, zda provedení souhlasí se specifikacemi v projektu.

### 6.1 Zkoušky před použitím systému

Musí se provést následující zkoušky a postupy, v libovolném pořadí:

- zkouška těsnosti a mechanické celistvosti;
- zkoušky uzavíracích ventilů;
- zkouška propojení;
- zkouška ucpání a průtoku;
- zkoušky terminálních jednotek a spojů NIST nebo DISS z hlediska specifičnosti a funkce;
- zkoušky monitorovacích a alarmových systémů;

- zkoušky znečištění potrubních systémů;
- plnění specifikovaným plynem;
- zkoušky totožnosti plynu.

Zkouška mechanické celistvosti pro stlačené medicínální plyny musí být provedena před zakrytováním. Zkouška těsnosti pro stlačené medicínální plyny musí být provedena po zakrytování a před použitím systému.

U zkoušky mechanické celistvosti pro stlačené medicínální plyny se musí působit nejméně 1,2 násobkem maximálního tlaku po dobu 5 min., který může vzniknout za stavu jedné závady v každé sekci.

Zkouška těsnosti se provádí 1,5 násobkem jmenovitého distribučního tlaku (nebo při jmenovitém tlaku u dvoustupňových potrubních systémů - platí pro sekce před každým úsekovým uzavíracím, nebo každým podružným redukčním ventilem), po dobu 2-24 hodiny.

#### **Pokles tlaku u zkoušky těsnosti nesmí překročit:**

V sekcích za každým úsekovým uzavíracím (nebo každým podružným redukčním) ventilem (který neobsahuje flexibilní hadice) **0,4%/h** zkušební tlaku v úsecích.

V sekcích za každým úsekovým uzavíracím (nebo každým podružným redukčním) ventilem (který obsahuje flexibilní hadice) **0,6%/h** zkušební tlaku v úsecích.

V sekcích před každým úsekovým uzavíracím (nebo každým podružným redukčním) ventilem (který obsahuje flexibilní hadice) **0,025%** počátečního zkušební tlaku za hodinu.

Těsnost kompletních potrubních rozvodů medicínálních plynů se musí měřit s odpojeným napájecím systémem.

**VŠECHNY PROVEDENÉ REVIZE A ZKOUŠKY MUSÍ ODPOVÍDAT ČSN EN ISO 7396-1 a VŠEM PLATNÝM PŘEDPISŮM!**

**Účelem zkoušení je ověření, zda jsou splněny všechny požadavky na bezpečnost a funkčnost systému**

- a) Zkouška pevnosti se provádí 120 % maximálního tlaku po dobu min. 5 minut.
- b) Zkouška těsnosti se provádí 150 % tlaku distribučního po dobu 2-24 hodiny.
- c) Zkouška vakua se provádí tlakem 500 kPa s min. únikem 20 kPa za hodinu.

#### **6.2 Povolený úbytek**

**Povolený úbytek při zkoušce těsnosti /pd/ je:**

$$pd = \frac{2nh}{v}$$

h - počet zkušebních hodin /2-24/

n - počet terminálních jednotek (rychlospojkových panelů)

v - objemová kapacita v litrech

Povolený úbytek terminální jednotky je 0,03 kPa l/min.

Zařízení se uvede do provozu po provedení všech zkoušek dle čl. 12. ČSN EN ISO 7396-1 a provedení výchozí revize.

## 7 Zdroje

Zdrojová část medicínálních plynů není předmětem projektové dokumentace. Nové rozvody budou napojeny na stávající potrubí po předložení provozní revizní zprávy zdrojové části. Zdrojové části musí splňovat ČSN EN ISO 7396-1 a média musí vyhovovat zdravotnickým standardům léčivých látek. Při místní výrobě stlačeného medicínálního vzduchu musí tento vyhovovat pokynu LEK-15. V případě, že nebude zdrojová část těmto podmínkám vyhovovat, musí být řádně upravena dle platných předpisů, nebo pavilon (řešená část) napojen z externích zdrojů, které platným předpisům vyhovují. Toto opatření je povinen zkontrolovat revizní technik provádějící výchozí revizi před vpuštěním plynu.

## 8 Rozvody

Napojení nového pracoviště urgentního příjmu v 1.NP pavilonu D je na stávající potrubní rozvody vedené v podhledu poblíž řešeného pracoviště. Za tímto napojením jsou rozvody přivedeny do samostatně uzavíratelného úseku. Na tento úsek musí být vsazena ventilová skříň (obsahuje pro každý plyn: uzávěr, vstup pro nouzové napojení, lineární snímač tlaku a manometr), pro možnost odstavení a zálohování pracoviště urgentního příjmu.

Tento samostatně uzavíratelný úsek bude opatřen nouzovým klinickým alarmem, který indikuje tlak v potrubí za uzavíracím ventilem úseku, který se odchyluje více než o  $\pm 20\%$  od jmenovitého distribučního tlaku. Signalizační panel klinického alarmu (signalizace) je umístěn na pracovišti se stálou obsluhou - podrobně viz. kapitola č. 10.

Ukončení rozvodů medicínálních plynů je navrženo ve stropním stativu (místnost č. 104 speciální vyšetřovna), nástěnných lůžkových rampách (místnost č. 113 observační lůžka) a nástěnných panelech s rychlospojkou (vyšetřovny)."

Potrubní rozvody budou od místa napojení vedeny v podhledu, k ventilovým skříním (VS), lůžkovým rampám (LR) a nástěnným panýlkům s rychlospojkou (TR) svedeny pod omítkou.

Před napojením nových potrubních rozvodů medicínálních plynů na stávající, musí být ve spolupráci s technickým oddělením nemocnice naplánována odstávka páteřních rozvodů. Technické oddělení zajistí náhradní napájení (tlakovými lahvemi) všech pracovišť, které jsou závislé na dodávce medicínálních plynů z těchto rozvodů. Odstávky mohou být prováděny pouze takovým způsobem, aby nenarušovaly plynulý chod nemocnice, a musí být provedeny pouze na dobu nezbytně nutnou.

Umístění všech prvků rozvodu je zřejmé z příložené výkresové dokumentace.

**Budou použity výrobky se zařazením do třídy II b a doloženy CE certifikátem.**

**Budou použity ventilové skříně (s integrovanou klinickou signalizací) se zařazením do třídy II b a doloženy CE certifikátem.**

## 9 Ukončovací prvky

Potrubí bude ukončeno v terminálních jednotkách s rychlospojkou. Pro terminální jednotky, musí dodavatel doložit prohlášení o shodě pod značkou CE dle Direktivy 93/42/Eec.

Terminální nástěnné jednotky s rychlospojkou s vývody kyslíku musí být umístěny min. 200 mm od vývodů el. proudu. Umístění ukončovacích (technologických) prvků bylo stanoveno na základě projektu zdravotnické technologie.

### Poznámka:

Variantu kotvení stropních stativů (SS) vzhledem k dimenzování stropu volí stavební technik (statik) organizace provádějící stavební práce!

### Poznámka:

**Výbava ukončovacích prvků (lůžkových ramp, stropního stativu) je detailně popsána v příloze této technické zprávy.**

## 10 Monitorovací a alarmové signály

### Klinická signalizace

Klinický nouzový alarm (klinická signalizace) monitoruje tlak v potrubí za každým uzavíracím ventilem úseku (ventilovou skříň), který se odchyluje více než o  $\pm 20$  % od jmenovitého distribučního tlaku (400 kPa).

Klinickou signalizaci tvoří signalizační panel (SP), které je součástí ventilových skříní (VS). Snímače tlaku jsou na potrubním rozvodu v místě VS, na každé samostatně uzavíratelné větvi rozvodu medicínálních plynů.

Propojení stíněným sdělovacím kabelem (např. SYKFY 3x2x0,5) mezi SP a VS zajišťuje profese medicínálních plynů. Přívod 230 V z DO pro signalizační panel (SP) a ventilovou skříň (VS) zajišťuje profese silnoproudu. Všechny prvky musí odpovídat ČSN EN ISO 7396-1. Snímače tlaku jsou v rozsahu 0-10 V.

Pozn.: Umístění čidel a signalizačního panelu je zřejmé z přiložené projektové dokumentace.

## 11 Požadavky – odborné způsobilosti k obsluze zařízení

Rozvody pro výrobu, skladování a distribuci medicínálních plynů mohou provádět dle vyhl. č. 21/1979 Sb. ČUBP dle § 5 odst. 1 a 2 osoby řádně zaškolené dle rozsahu vykonávané činnosti přezkoušené revizním technikem s platným osvědčením. Školení a přezkoušení má platnost 3 roky. Obsluha musí být seznámena se všemi bezpečnostními předpisy.

O bezpečnostních předpisech, návodech k údržbě a manipulaci související s rozvody bude obsluhující personál poučen při předávání do provozu odpovědným pracovníkem dodavatele. Obsluha rozvodu musí být seznámena se všemi bezpečnostními předpisy.

## **12 Oprávnění k provádění prací**

Práce, montáže a úpravy rozvodů medicinálních plynů mohou provádět pouze organizace s oprávněním TIČR vydaným ve smyslu zákona 174/1968 a následných vyhlášek, a to k montáži a opravám vyhrazených plynových zařízení, plyny pro zdravotnické účely. Důkaz poskytuje vybraný dodavatel.

## **13 Provoz zařízení**

Rozvody medicinálních plynů jsou zařazeny dle zákona č. 174/1968 Sb. mezi vyhrazená plynová zařízení. Provoz zařízení je podmíněn vyhláškou ČUBP č. 85/1978 Sb. stanovením pravidelných periodických kontrol a revizí.

Pro zařízení provozní organizace zpracuje do jednoho měsíce od uvedení zařízení do provozu Provozní řád dle ČSN 386405 – Plynová zařízení, zásady provozu. Za odbornou způsobilost a vypracování místního provozního řádu zodpovídá provozovatel rozvodu!

## **14 Informace k řízení provozu**

Výrobce každé části potrubního systému pro medicinální plyny musí poskytnout zdravotnickému zařízení informace k řízení provozu, aby umožnil vypracování dokumentace řízení provozu.

*V Poličce, březen 2022  
Vypracoval: Ing. Tomáš Mach*

Ventilová skříň





Ilustrační obrázek

## Stropní stativ expres zdvih – m.č.104 Speciální vyšetřovna

### ***Specifikace stativu:***

- stativ otočný, rameno délky 1000 mm, pneumatická brzda
- expres zdvih do 2 vteřin
- zdrojový hlava 750 mm, otočná 330 °
- nosnost zdrojové hlavy 40kg

### ***Specifikace zdrojové hlavy:***

- 2x rychlospojky kyslík, 2x rychlospojka stl.vzduch
- 5x zásuvka 230V ( VDO - ZIS ), 5x zásuvka 230V ( DO – ZIS )
- 2x dvojité zásuvka RJ45
- PA u každé zásuvky 230V
- madlo pro ovládání expres zdvihu a brždění stativu

### ***Příslušenství zdrojové hlavy:***

- 2x nosná tyč 700 mm – možnost zkrácení dle přání zákazníka
- 2x medilišta 220 mm na bocích zdrojové hlavy
- 1x sestava: rameno 200 mm, 1x tyč pro infuze 500 mm, 3x háčky na infuze
- 1x otočné, zdvižné rameno 300 mm s madlem pro uchycení monitoru vitálních funkcí
- monitor není součástí dodávky stativu



## **Operační svítidlo dvouramenné bez kamery – m.č.104 speciální vyšetřovna**

### Konfigurace hlavního svítidla:

- LED technologie
- nastavitelná intenzita osvětlení 20.000 – 160.000 lx
- nastavitelný průměr světelného pole 190, 230, 280 mm
- nastavitelná barevná teplota - 3.800, 4.400, 5.000, 5.600 Kelvin
- reprodukční index barev Ra – 95
- reprodukční index barev R<sub>13</sub> – 93
- hloubka osvětlení L1+L2 (20% zastínění) – 1300 mm
- hloubka osvětlení L1+L2 (60% zastínění) – 700 mm
- průměr světelného pole ve vzdálenosti 1m (d10) – 190 mm
- průměr světelného pole ve vzdálenosti 1m (d50) – 120 mm
- možnost endo osvitu
- životnost LED 50.000 hodin
- sterilní dotykové ovládání svítidla v držadle svítidla a na těle svítidla
- příprava pro zabudování kamery v těle svítidla
- ergonomické sterilizovatelné rukojeti – 2ks

#### Konfigurace satelitního svítidla:

- LED technologie
- nastavitelná intenzita osvětlení 20.000 – 160.000 lx
- nastavitelný průměr světelného pole 190, 230, 280 mm
- nastavitelná barevná teplota - 3.800, 4.400, 5.000, 5.600 Kelvin
- reprodukční index barev Ra – 95
- reprodukční index barev  $R_{13}$  – 93
- hloubka osvětlení L1+L2 (20% zastínění) – 1300 mm
- hloubka osvětlení L1+L2 (60% zastínění) – 700 mm
- průměr světelného pole ve vzdálenosti 1m (d10) – 190 mm
- průměr světelného pole ve vzdálenosti 1m (d50) – 120 mm
- možnost endo osvitu
- životnost LED 50.000 hodin
- sterilní dotykové ovládání svítidla v držadle svítidla a na těle svítidla
- ergonomické sterilizovatelné rukojeti – 2ks

#### Technické požadavky:

- regulace intenzity světla samostatně pro hlavní a satelitní svítidlo
- ovládání svítidla pouze na svítidle
- možnost synchronizace hlavního a satelitního svítidla
- možnost výškového přizpůsobení, naklánění a otáčení svítidla pomocí nesterilních a sterilních prvků na jeho těle
- stabilita a vyváženost operačních světél v jakékoliv nastavené pozici
- možnost plynulého natáčení ramen bez omezení
- modularita, možnost doplnit další světla, ramena pro monitory
- síťové napájení 230V/ 50Hz, záložní napájení 230V/ 50Hz
- splnění elektro standardů dle IEC 60601-1, IEC 60601-2-41, IEC 60601-1-2, IEC 60364-7-710/VDE 0100-710
- klasifikace podle směrnice EU 93/42 / EHS, příloha IX – třída I



Ilustrační obrázek

## Lůžková rampa pro tři lůžka – m.č. 113 observační lůžka

- délka rampy 5100 mm
- tříkanálová lůžková rampa, 1.kanál silnoproud, 2.kanál slaboproud, 3.kanál plynová výbava
- lůžková rampa z hliníkového profilu

### ***Výbava lůžkové rampy na lůžko 1700mm:***

- přímé osvětlení – vypínač na rampě
- nepřímé osvětlení – vypínač na zdi
- 5x zásuvka 230V ( VDO-ZIS ), 10x zásuvka 230 V ( DO-ZIS )
- 16x kolík ochranného pospojení
- 2x dvojitá zásuvka RJ45 CAT 6a
- 2x rychlospojka kyslík, 2x rychlospojka stlačený vzduch
- 2x příprava pro dorozumívací zařízení sestra pacient

### ***Příslušenství lůžkové rampy na lůžko:***

- medilišta po celé délce rampy – v horní části rampy ( nosnost 50 kg/m )
- 1x medilišta 600 mm - ve spodní části rampy ( nosnost 50 kg/m )
- 1x nerezový košík hloubka 480 mm – uchycení na medilištu
- 1x tyč pr.25 mm délka 100 mm pro uchycení infuzních pump, 4x háček pro infuze
- 1x mezilůžková zástěna upevněná na stěně místnosti vedle lůžka
- 2x hliníková lišta 450 mm – po hliníkové liště bude možno výškově posouvat ramena pro infuzní pumpy
- 1x hliníková lišta 450 mm – po hliníkové liště bude možno výškově posouvat rameno pro monitor
- 1x rameno délky 500 mm zdvižné pro uchycení monitoru, nosnost 15 kg
- 2x rameno délky 200+300 mm + tyč 1500 mm + 3x háček na infuze – nosnost sestavy 50 kg