

FICHA TÉCNICA

SDGM

Equipamentos

CENTRAIS DE PRODUÇÃO MIL'S - AR MEDICINAL HOSPITAIR® 1, 2 & G

MODELO

HOSPITAIR® 1/2 e G

NORMAS E LEGISLAÇÃO DE REFERÊNCIA

- Regulamento n.º745/2017
- EN ISO 7396-1

REFERÊNCIAS DOS DISPOSITIVOS MÉDICOS

- **FABRICANTE:** Mil's
- **CERTIFICAÇÃO CE:** Classe IIa

GAMA PRODUTOS (CONFIGURAÇÃO STANDARD)

CÓDIGO GENÉRICO	DESIGNAÇÃO	LUBRIFICAÇÃO	FABRICANTE	LEGENDA
113100	HOSPITAIR® 1 - 10 e 15 bar	Lubrificado	Mil's	1
113100	HOSPITAIR® 2 - 10 e 15 bar	Lubrificado	Mil's	2
113100	HOSPITAIR® G - 15 bar	Lubrificado	Mil's	3

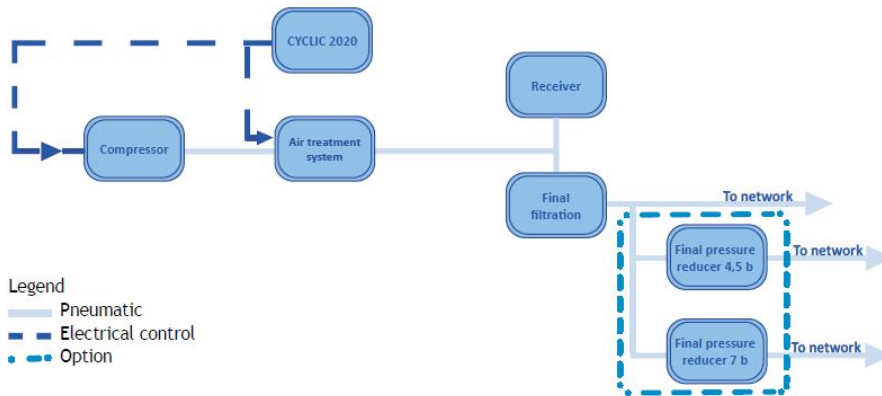
1



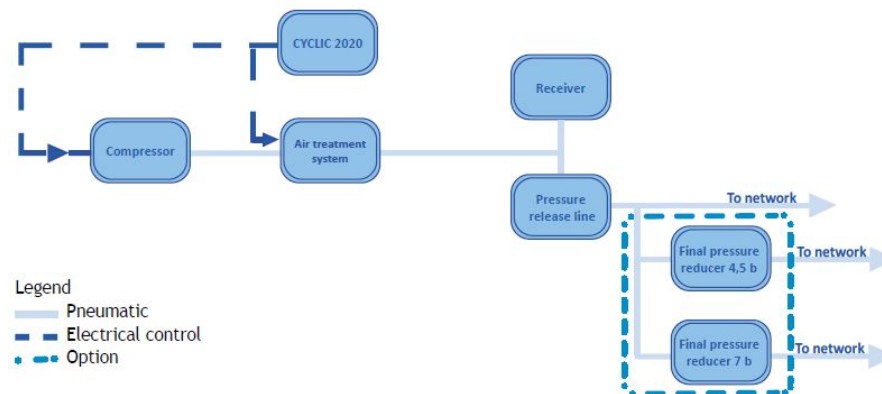
HOSPITAIR 1

As Centrais de Produção de Ar Medicinal HOSPITAIR® 1 ou 2 na versão 10 ou 15 bar são dispositivos médicos equipados com compressores de pistão lubrificadas. O sistema de tratamento de ar é montado com um secador de ar por adsorção SEC 7HC. O controlo do sistema é feito por uma placa de controlo electrónico do tipo PROCOM-2 o por CYCLIC 2020. Todas as versões são equipadas com um alarme de rede e possuem um design compacto e de fácil instalação.

HOSPITAIR 1 10 bar	POTÊNCIA kW	FLUXO m3.h-1	SECADOR DE AR	CAPACIDADE DO RECEPTOR LITROS	NÍVEL DE RUÍDO dB(A)	
					VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD
17 K1 R5	2,4	17	1 x AD5035	500	54	64
25 K1 R5	3	24,6	1 x AD5035	500	67	75
33 K1 R5	4	33	1 x AD5035	500	72	78



HOSPITAIR 1 15 bar	POTÊNCIA kW	FLUXO m3.h-1	SECADOR DE AR	CAPACIDADE DO RECEPTOR LITROS	NÍVEL DE RUÍDO dB(A)	
					VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD
12 K2 R5	1,7	11	1 x AD5035	500	62	71
20 K2 R5	3	20	1 x AD5035	500	67	75
27 K2 R5	4	27	1 x AD5035	500	68	77

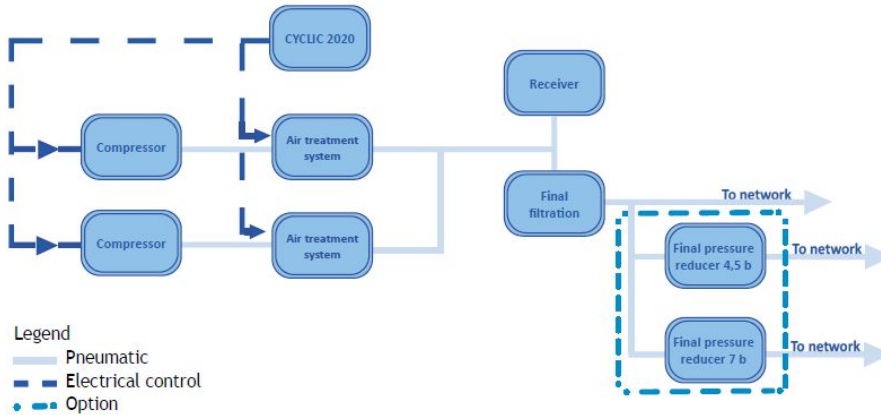


2

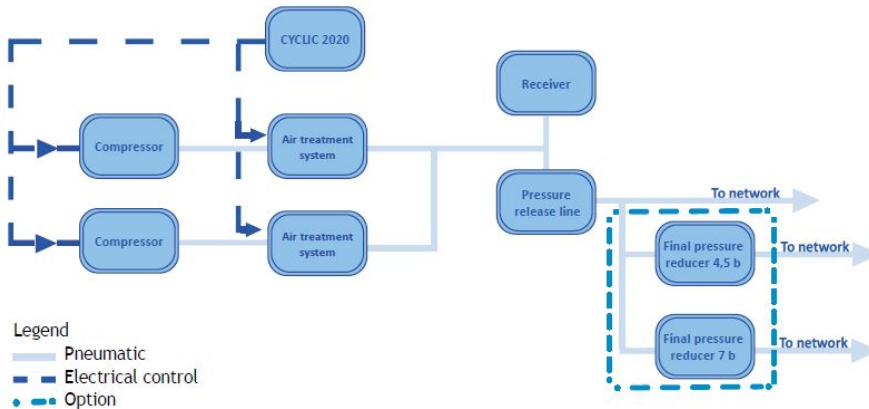


HOSPITAIR 2

HOSPITAIR 2 10 bar	POTÊNCIA kW	FLUXO m3.h-1	SECADOR DE AR	CAPACIDADE DO RECEPTOR LITROS	NÍVEL DE RUÍDO dB(A)	
					VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD
17 K1 R5	2 x 2,4	2 x 17	2 x AD5035	500	54	64
25 K1 R5	2 x 3	2 x 24,6	2 x AD5035	500	67	75
33 K1 R5	2 x 4	2 x 33	2 x AD5035	500	72	78



HOSPITAIR® 2 15 bar	POTÊNCIA kW	FLUXO m3.h-1	SECADOR DE AR	CAPACIDADE DO RECEPTOR LITROS	NÍVEL DE RUÍDO dB(A)	
					VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD
12 K2 R5	2 x 1,7	2 x 11	2 x AD5035	500	62	71
20 K2 R5	2 x 3	2 x 20	2 x AD5035	500	67	75
27 K2 R5	2 x 4	2 x 27	2 x AD5035	500	68	77



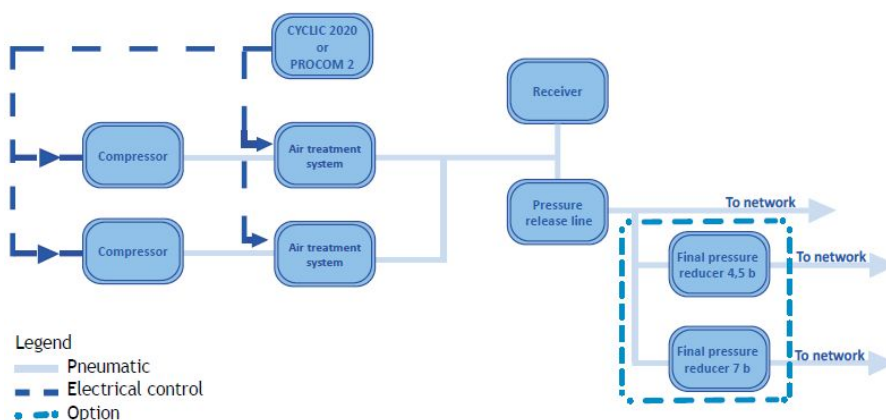
3



HOSPITAIR G

Compressores de pistão lubrificados (15 bar). O sistema de tratamento de ar é montado com um secador de ar por adsorção SEC 7HC. Podem ser utilizadas várias placas de controlo electrónico para regulação. Estes modelos possuem igualmente um alarme de rede.

HOSPITAIR G 15 bar	POTÊNCIA kW 50/60 Hz	FLUXO m3.h ⁻¹	PRESSÃO MÁX	NÍVEL DE RUÍDO dB(A)		DEPÓSITO DE ÓLEO L	PESO kg	
			bar	VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD		VERSÃO COBERTA	VERSÃO STANDARD
12 K2	1,7	11	15	62	71	1,1	100	45
20 K2	3	20	15	67	75	1,2	160	70
27 K2	4	27	15	68	77	1,2	170	95
37 K2	5,5	37	15	70	79	1,5	265	125
50 K2	7,5	49	15	72	80	1,5	270	130



Advertências:

As máquinas apresentadas neste catálogo não devem ser utilizadas caso a saúde dos homens, a saúde dos animais, as plantas e o meio ambiente sejam postas em perigo ou possam destruídas. Os usuários e as pessoas responsáveis pela manutenção da máquina, devem assumir as seguintes responsabilidades:

- verificar que o material está correctamente instalado e segue as normas de seguranças para poder realizar o trabalho previsto,
- controlar a conformidade na utilização do material e verificar se as condições de funcionamento da máquina corresponde as especificações do contrato,
- respeitar as regras locais, regionais e nacionais,
- respeitar as normas de segurança, de utilização et de manutenção mencionadas nesta guia
- garantir que todas as pessoas responsáveis pela manutenção do material tenham acesso a esta guia, e garantir que as ordens, os avisos e as regras mencionadas nesta guia sejam respeitadas.

Caso se devolva a máquina o fabricante por uma razão qualquer, é preciso indicar se esta máquina está isenta de substâncias perigosas para a saúde, ou se ela está contaminada. Se a máquina estiver contaminada, indicar a substância responsável e os perigos que disso possam resultar. A máquina será devolvida ao usuário, caso não seja feita uma declaração sobre a não contaminação ou caso não se assinalo o tipo de contaminação. Esta declaração deve acompanhar a sua máquina. Esta declaração de contaminação é necessária para garantir o respeito pela legislação e a protecção das pessoas. Se abrir uma máquina no seu local de trabalho, será responsável por uma eventual contaminação.

Aconselha-se a leitura cuidadosa da rotulagem e instruções de utilização e outros elementos de segurança do equipamento antes da sua utilização.

Fabricante: MIL'S (Sede Social) 15 rue de Genève 69746 Genas Cedex - França

Ref: Catálogo MILS On-site medicinal air production, 520771-02-EN, de 06/2021; Instrucciones Generales de Arranque y Mantenimiento 519188, versão 6, de 08/2017; e e Liste Authentifiée GMED.DOCX, de 14/04/2020.