




# Inspectierapport medisch gebruikte apparatuur

<b>Inspectiebedrijf</b>	Inspectie voor inbedrijfstelling (referentiewaarde) <input type="checkbox"/>		
	Herhalingsinspectie <input type="checkbox"/>		
	Inspectie na reparatie <input type="checkbox"/>		
<b>Eigenaar/afdeling testobject:</b>			
<b>Omschrijving testobject:</b>	ID-code:		
Fabrikant:	Type:		
Serienummer:	Beschermingsklasse:	I	II Batterij
Productclassificatie: 0 B (  ) BF (  ) CF (  )	Voeding via: <sup>1)</sup>	P	V L
Accessoires:			
<b>Test:</b> Meetapparatuur/tester:	Voldoet:		
	Ja	Nee	
Visuele inspectie:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<u>Metingen:</u>	<u>meetwaarde</u>		
Hoogste waarde weerstand van de beschermingsleiding(en):	_____ Ω	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Laagste waarde van de isolatieweerstand:	_____ MΩ	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Hoogste waarde van de lekstroom (alternatief / verschil / direct):	_____ mA	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Hoogste waarde lekstroom van patiënten aansluitingen:	_____ mA	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<small>(Lekstromen op basis van de IEC 60601-1)</small>			
Functionele test(en):	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

## Notitie:

## Conclusie:

- Er zijn geen onveiligheden en/of functionele gebreken geconstateerd, het apparaat is volledig goedgekeurd.
- Er is een direct risico te verwachten op korte termijn.
- Dit apparaat mag niet worden gebruikt totdat alle tekortkomingen zijn gerepareerd!
- Dit apparaat voldoet niet aan de norm(en).  
Het is aan te bevelen dit apparaat niet meer te gebruiken!

**De volgende inspectie moet worden uitgevoerd over 6 / 12 / 24 / 36 maanden!**

Naam: \_\_\_\_\_

Datum / Handtekening: \_\_\_\_\_

- <sup>1)</sup> P Apparaat permanent geïnstalleerd  
 V Vaste voedingskabel  
 L Losse voedingskabel