
Termometro a Infrarossi

Scheda Tecnica



Nome commerciale: Termometro a infrarossi

Distributore: FIAB SpA

Classificazione: Classe IIa secondo la Direttiva 93/42 CEE come emendata dalla Direttiva 2007/47/CE

CE 0123

Descrizione: Il rilevamento della temperatura non è mai stato così facile con il termometro a infrarossi. Il termometro a infrarossi offre praticità, accuratezza e precisione quando si prende una temperatura. Con la semplice pressione di un pulsante, il termometro a infrarossi rileva istantaneamente e accuratamente la temperatura di una persona senza la necessità di alcun contatto fisico. Basta puntare il termometro ad infrarossi verso la fronte del paziente, fare clic su "Scansione" e la loro temperatura verrà immediatamente visualizzata. Il termometro a infrarossi è inoltre dotato di tre diverse modalità di rilevamento della temperatura; Modalità di temperatura corporea, ambientale e superficiale.

Specifiche tecniche:

Termometro clinico s infrarossi JXB-178

Misura della temperatura corporea / oggetto / ambiente

Igiene e misura sicura senza contatto con la pelle

Misurazione in meno di un secondo

Tecnologia di misurazione a infrarossi

Visualizza in gradi centigradi o Fahrenheit

Impostazione allarme alta temperatura gratuita

1. Condizioni d'uso normali

Temperatura ambiente: 10°C ~ 40°C (50°F ~ 104°F)

Umidità relativa: ≤ 85%

2. Batterie: DC 3V (2 batterie AA)

3. Dimensioni dell'unità: 155 x 100 x 40 mm (L x L x A)

4. Peso unitario (batterie incluse): 105 g

5. Risoluzione del display della temperatura: 0,1°C e 0,1°F

6. Campo di misurazione:

- In modalità corpo: 32°C ~ 43°C (89,6°F ~ 109,4°F)

Sotto la modalità corpo, c'è una backlist a tre colori:

- Colore verde retroilluminato: ≤37,3°C (99,1°F), significa temperatura normale
- Colore arancione retroilluminato: 37,4°C ~ 37,9°C (99,3°F ~ 100,2°F), significa febbre bassa
- Colore rosso retroilluminato: ≥38°C (100,4°F), significa febbre alta

In modalità temperatura superficiale: 0°C ~ 60°C (32°F ~ 140°F)

In modalità ambiente: 0°C ~ 40°C (32°F ~ 104°F)

7. Precisione: 32,0°C ~ 34,9°C (89,6°F ~ 94,8°F): ± 0,3°C (± 0,6°F)

35,0°C ~ 42,0°C (95°F ~ 107,6°F): ± 0,2°C (± 0,4°F)

42,1°C ~ 43°C (107,8°F ~ 109,4°F): ± 0,3°C (± 0,6°F)

8. Consumo: ≤ 300 Mw

9. Precisione: ± 0,3°C (0,6°F)

10. Distanza di misurazione: 3 cm ~ 5 cm (1,2 pollici ~ 2 pollici)

11. Spegnimento automatico: ≤30 sec

12. Memoria: 32 set

Codice Prodotto:

| CODICE | CND | RDM |
|---------------|------------|------------|
| JXB-178 | V03010199 | 1943780 |

Rev. 1, Aprile 2020

**DECLARATION OF CONFORMITY
TO COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC OF 14 JUNE 1993
CONCERNING MEDICAL DEVICES**



MANUFACTURER: Guangzhou Berrcom Medical Device Co., Ltd.
NO.38 Huanzhen Xi Road, Dagang Town Nansha 511470 Guangzhou, Guangdong
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

MEDICAL DEVICE: Non-contact Infrared Thermometer
JXB-182, JXB-178, JXB-179, JXB-180, JXB-181, JXB-183, JXB-185, JXB-186, JXB-188, JXB-189, JXB-190, JXB-191, JXB-192, JA001, JXB-301, JXB-302, LMP001, JXB-195, JXB-303, JXB-307, JXB-308, JXB-182B, JXB-311

CLASSIFICATION - ANNEX IX: CLASS IIA, RULE 10

CONFORMITY ASSESSMENT ROUTE: ANNEX II.3

WE, THE MANUFACTURER, IS EXCLUSIVELY RESPONSIBLE FOR THE DECLARATION OF CONFORMITY, HERewith DECLARE THAT THE STATED MEDICAL DEVICES MEET THE TRANSPOSITION INTO NATIONAL LAW, THE PROVISIONS OF COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC OF 14 JUNE 1993 CONCERNING MEDICAL DEVICES; INCLUDING, AT 21 MARCH 2010, THE AMENDMENTS BY COUNCIL DIRECTIVE 2007/47/EEC. ALL SUPPORTING DOCUMENTATION IS RETAINED AT THE PREMISES OF THE MANUFACTURER.

STANDARDS APPLIED: SEE ATTACHED LIST OF (HARMONISED - EN) STANDARDS FOR WHICH DOCUMENTED EVIDENCE OF COMPLIANCE CAN BE PROVIDED. (NOTE: IT IS SUGGESTED THAT THIS LIST STATE THE STANDARDS' FULL NAME AND DATE OF ISSUE AND INCLUDES ALL AMENDMENTS. A CROSS REFERENCE TO THIS STANDARDS LIST FROM THE ESSENTIAL REQUIREMENTS CHECKLIST MINIMISES DOCUMENT CHANGES IN THE EVENT OF STANDARDS RE-ISSUE OR AMENDMENT).

NOTIFIED BODY: TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH
RIDLERSTR 65, D-80339 MÜNCHEN, GERMANY

IDENTIFICATION NUMBER  0123

(EC) CERTIFICATE(S): EC CERTIFICATE(S) NUMBER(S) NO. G1 082883 0014 REV.00
SHOW ONLY THE EC CERTS WITH A SCOPE THAT COVERS THE PRODUCTS LISTED

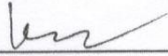


EUROPEAN REPRESENTATIVE: Wellkang Ltd; Addr: The Black Church, St. Mary's Place, Dublin 7, D07 P4AX, Ireland;
Tel: +353(1)4433560
E-mail: AuthRep@CE-marking.eu
(THERE MAY BE ONLY ONE EC REP FOR EACH PRODUCT TYPE FOR ALL THE EU)

START OF CE-MARKING: 2012-09-07

PLACE, DATE OF DECLARATION: GUANGZHOU 511470, 2019-05-15



SIGNATURE: 
NAME: KEN GUO
POSITION: (RESPONSIBLE SENIOR EXECUTIVE OF MANUFACTURER)

(Traduzione fedele e conforme all'originale in lingua inglese)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' ALLA DIRETTIVA DEL CONSIGLIO 93/42/EEC DEL 14 GIUGNO 1993 SUI DISPOSITIVI MEDICI

Produttore: **Guangzhou Berrcom Medical Device Co., Ltd**
No.38, Huanzhen xi Road, Dagang Town, Nansha
511470 Guangzhou, Guangdong
Repubblica Popolare Cinese

Dispositivo Medico: **Termometro ad infrarossi senza contatto**
JXB-182, JXB-178, JXB-179, JXB-180, JXB-181, JXB-183, JXB-185, JXB-186, JXB-188, JXB-189,
JXB-190, JXB-191, JXB-192, JA001, JXB-301, JXB-302, LMP001, JXB-195, JXB-303, JXB-307,
JXB-308, JXB-182B, JXB-311

Classificazione – Annesso IX: Classe IIa, Regola 10

Percorso di valutazione della conformità: Annesso II.3

Noi, in quanto produttori, siamo i soli responsabili per la dichiarazione di conformità, con la presente dichiariamo che i suddetti dispositivi medici soddisfano il recepimento nel diritto nazionale, le previsioni della Direttiva del Consiglio 93/42/EEC del 14 Giugno 1993 sui Dispositivi Medici; inclusi, gli emendamenti della Direttiva del Consiglio 2007/47/EEC del 21 Marzo 2010.

Tutta la documentazione di supporto è conservata nelle strutture del produttore.

Standard applicati: Vedere lista degli (Harmonised – EN) standard per i quali può essere fornita prova documentata della conformità. (NB: Si suggerisce che la lista elenca il nome intero degli Standard, la data di emissione, ed include tutti gli emendamenti. Un riferimento incrociato a questo elenco di standard dall'elenco di Controllo Requisiti Essenziali riduce al minimo le modifiche ai documenti in caso di riemissione o modifica degli standard).

Organismo Notificato: **TÜV SÜD Product Service GmbH**
Ridlerstraße 65, 80339 München, Germania

N. di identificazione: **CE 0123**

Certificato CE: **Certificato CE n. G1 082883 0014 Rev. 00**
Mostrare solo i Certificati con uno scopo che copre i prodotti elencati

Rappresentante

Europeo: Wellkang Ltd; Indirizzo: The Black Church, St. Mary's Place, Dublin
7. D07 P4AX, Irlanda;
Tel: +353 (1) 4433560
Email: AuthRep@CE-marking.eu
(Solo un rappresentante europeo per ciascun tipo di prodotto per tutta la UE)

(Traduzione fedele e conforme all'originale in lingua inglese)

Inizio Marchio CE: 07/09/2012

Luogo,

Data Dichiarazione: Guangzhou 511470, 15/05/2019

Firma:

NOME: Ken Guo

POSIZIONE: (Responsabile Senior Executive del Produttore)

Rif. EN ISO/IEC 17050-1

Data Revisione: Giugno 2009