



ASL Oristano

SERVIZIO SANITARIO - REGIONE SARDEGNA
Servizio Assistenza Farmaceutica - Distretto di Oristano

7/12/2010

Prot. n. 2729833Oristano 24/8/2010Oggetto: Richiesta acquisto **urgente** dispositivo medicoAllegato n° 1 alla determinazione
Serv. Provveditorato N° 547 del 9/12/10
Composto di n° 1 fogliAl Responsabile
Servizio Provveditorato

SEDE

Al fine di garantire l'assistenza a paziente portatore di menomazione funzionale permanente, si chiede l'acquisto urgente del seguente dispositivo:

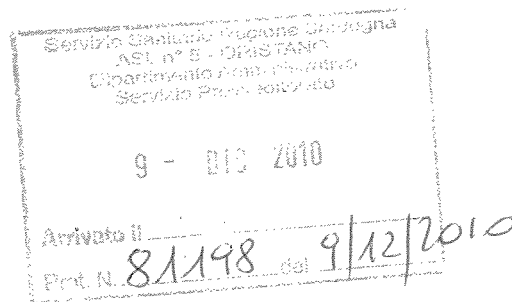
Ditta SAPIO LIFE

n° 2 MASCHERA MIRAGE LIBERTY RES-MED mis. L cod. 61303

codice Aziendale 13216

Distinti saluti.

IL DIRETTORE
FARMACIA TERRITORIALE
Dr.ssa Saiu Anna G. Angela



Allegato n° 9 alla determinazione
 Serv. Provveditorato N° 547 del 9/12/2010
 Composto di n° 3 fogli

Spett.le
 AZIENDA USJ. N°5
 VIA Carducci
 ORISTANO
 c.a Dott.ssa Demurtas

SASSARI 09 12 2010 Prot. 305gd10

Vs Prot 80682 / MRS del 07-12-2010

OGGETTO: offerta privata per la fornitura di maschera LIBERTY mis L

La SAPIO LIFE S.R.L. con sede legale in Monza, Via Silvio Pellico 48, Ufficio delle Imposte Dirette di Monza - Via Marsala n. 13, Codice fiscale, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Milano 02006400960 - già Registro Ditte R.L.A. n. 1330457 dal 9/3/90, registro delle Imprese di Monza n. MI149-43606, P.I. 02006400960 - F.MAIL g.diana@sapio.it, con la presente sottopone alla Vs. cortese attenzione la propria migliore offerta per quanto in oggetto.

CONDIZIONI DI FORNITURA:

- Pagamento : 90 GG rimessa diretta.
- Validità offerta: tutto il 2010
- Consegna : 2/15g dall' ordine
- IVA: Vs carico di legge



SAPIO LIFE Srl - SEDE LEGALE E UFFICI OPERATIVI: Via S. Pellico, 48 - 20102 Monza (MI)
 Tel. +39 035 63961 Fax +39 039 2026143 - www.grupposapio.it - sapio@grupposapio.it
 C.A.P. 20139 - C.C. 041.000 - V. - Ced. I - Imp. e Iscriz. Reg. Imprese di Monza e Brianza 35924430158 - R.E.A. di Monza e Brianza 1749521 - P.IVA 02006400960
 Casella Postale Monza 221 - Direzione operativa e attività di direzione e coordinamento di Progetti Srl

FILIALE: Via Caniga, 90 - 07100 SASSARI (SS) - Tel. +39 079 2675110 - Fax +39 079 2675408

- 1 -



Si dichiara che il materiale offerto è certificato CEE e la classe di appartenenza di cui alla DIR CEE 93/42

CONDIZIONI ECONOMICHE:

N° 2 maschera in gel Mirage Liberty più cuffia reggimaschera	€ 154,00+iva centocinquantaquattro,00	€ 308,00+iva trecentotto,00
Totale		
Totale con iva 4 %		320,32 trecentoventi, trentadu e

In attesa di un Vs. gentile cenno di riscontro in merito, con l'occasione porgiamo i ns. più distinti saluti.

SAPIO LIFE SRL
Servizio Tecnico Commerciale
Diana Gianuario



SAPIO LIFE Srl - SEDE LEGALE E UFFICI OPERATIVI: Via S. Felice, 49 - 20652 Monza (MI)
Tel. +39 039 2026143 - Fax +39 039 2026143 - www.giugliosepp.it - sapio@giugliosepp.it
CAP. 800 € 09/04/00 I.V. - Cod. Fisc. e Iscritt. Reg. Imprese di Monza e Brianza 09804430155 - R.E.A. di Monza e Brianza 1249521 - P. Va. 02006400280
Casella Postale Monza 221 - Società soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Progefin Srl

FILIALE: Via Caniga, 90 - 07100 SASSARI (SS) - Tel. +39 079 2675110 - Fax +39 079 2675408

-2-

RESMED

Declaration of Conformity

Manufacturer: *ResMed Ltd*
1 Elizabeth Macarthur Drive
Bella Vista
NSW 2153
Australia

European Representative: *ResMed (UK) Ltd*
65 Milton Park
Abingdon
Oxfordshire OX14 4RX
United Kingdom

Notified Body: *SGS United Kingdom Ltd*
Weston-Super-Mare
Unit 202b, Worle Parkway
Weston-Super-Mare, BS22 0WA
United Kingdom

CE
0120

Product: Mirage Liberty

The Mirage Liberty channels airflow noninvasively to a patient from a positive airway pressure device such as a continuous positive airway pressure (CPAP) or bilevel system. The Mirage Liberty is to be used by adult patients (>66 lb / 30 kg) for whom positive airway pressure has been prescribed. The Mirage Liberty is intended for single patient re-use in the home environment and multipatient re-use in the hospital/institutional environment.

Standards Applied: ISO 14971:2000; ISO 17510-2:2003;
ISO 10993-1:2003; ISO 5358-1:2004 (sections 5.1 and 5.2);
ISO 594-1:1986 (sections 3 and 4.1); ISO 17664:2004.

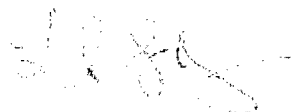
Classification: IIA

Conformity

Assessment Route: Annex II (excluding Section 4), 93/42/EEC

We herewith declare that the above-mentioned product meets the transposition into national law of the provisions of Council Directive 93/42/EEC for medical devices. All supporting documentation is retained at the premises of the manufacturer.

Sydney, 4th April 2007



Dr. Lionel King
Vice President Global Quality Assurance and Regulatory Affairs
ResMed Ltd

EC080