
**SERVIZIO
PROVVEDITORATO**Prot. 50908 / (FB)**Oristano lì,** 05/06/2011

OGGETTO: Procedura di gara per la fornitura, in lotti unici non frazionabili, di apparecchiature biomediche, fisse e mobili, per il nuovo edificio "DEA" dell'ospedale "San Martino" di Oristano e per gli ospedali "G.P. Delogu" di Ghilarza e "A.G. Mastino" di Bosa.

Comunicazione aggiudicazione definitiva. Deliberazione del D.G. n.980 del 25.06.2009.

**Spett.le Ditta
GE MEDICAL SYSTEMS I.
Via Galeno, 36
20126 MILANO**

Allegato n° 1 alla determinazione
Serv. Provveditorato N° 04 del 05/01/2011
Composto di n° 4 fogli

RACCOMANDATA A/R anticipata a mezzo fax 02.26001416

Si comunica che con atto deliberativo del Direttore Generale n.980 del 25.06.2009, si è provveduto all'aggiudicazione definitiva della procedura di gara di cui in oggetto.

Codesta società è aggiudicataria del **lotto n.7 "MAMMOGRAFIA", così come indicato nell'allegato alla presente, per la somma complessiva di €.347.000,00 IVA esclusa.**

Ai fini della stipula del contratto nella forma di scrittura privata codesta società dovrà costituire la cauzione definitiva nella misura del 10% dell'importo netto di aggiudicazione (rettifica operata a seguito annullamento per incostituzionalità disposizione art. 54 della L.R. 5/2007), e prendere i necessari contatti con il Servizio Affari Generali, Direttore Dr.ssa Antonina Daga, tel 0783.317820/21.

Dalla data della firma del contratto si intende impartito l'ordine di fornitura. Pertanto codesta società dovrà provvedere, come prescritto nel disciplinare tecnico art.9, alla consegna, collaudo, consegna documentazione, assistenza all'installazione, anche ove necessario con elaborato tecnico di dettaglio, delle apparecchiature aggiudicate nei tempi indicati nel dettaglio della aggiudicazione unito alla presente comunicazione.

La data e le operazioni di collaudo saranno concordate con il Consorzio Metis, referente Ing. Rocco Rispoli, telefono 050/503171, fax 050/500641.

ASL 5 Oristano

Direttore del servizio
(D.ssa Maria Gestina Demurtas)

Via Carducci, 35
09170 **Oristano**
Tel 0783/317780 Fax 0783/73315
www.asloristano.it
E-mail: provveditorato@asloristano.it

 **ASL Oristano**

Pag. 1 di 2

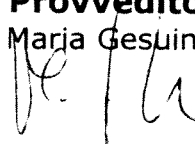
Il servizio di Ingegneria Clinica della ASL sarà informato con comunicazione per conoscenza al fax 0783.779102, degli accordi di collaudo.

Le fatture dovranno essere intestate alla Azienda Unità Sanitaria Locale n.5 - Via Carducci, 35 - Oristano, P.I./C.F. 00681110953.

Si coglie l'occasione per porgere cordiali saluti.

Referente istruttoria
Sig.ra M.F. Bianchi (tel.0783.317790)

**Il Direttore del Servizio
Provveditorato**
D.ssa Maria Gesuina Demurtas



LOTTO 7 "MAMMOGRAFIA"

ditta AGGIUDICATARIA: GE MEDICAL SYSTEM ITALIA S.p.A.

VOCE

VOCE	prodotto offerto/configurazione	QUANTITA'	Codice prodotto	prezzo unitario
C.07.0001	GE HEALTHCARE SENOGRAFHE ESSENTIAL , completo di stativo Isocentrico, rivelatore digitale piano 24x31, tubo radiogeno bimetallico, console acquisizione e console visualizzazione elaborazione "Seno Advantage 2.1", dispositivo AOP per la programmazione automatica dell'esame, dispositivo UPS, interfaccia di collegamento Braodband, interfaccia DICOM,		S30331AY 1 A30331LT S30321YY	
Mammografo digitale	fantoccio per controllo qualità	1	S30321MP	
	fantoccio per ACR MAMMO per controllo qualità	1	E63221DJ	
	PIXEL MAPPING "QC QAP PIXEL MAPPING"	1	S30331BB	
	combinazione di software "VOLUME VIEWER"	1	M81521VV	
	software calcolo immagini funzionali da immagini RM "FUNCTIONAL PERFORMANCE"	1	M10331ND	€ 262.000,00
	interfaccia collegamento "plug and play" HNS HALF TELERAD KIT			
	Kit di lastre PMMA	1	M80071HA	
	training applicativo 5 giorni "on site" per mammografia e stereotassi digitale	1	A00051MA	
	corso di due giorni con accreditamento ECM "La mammografia digitale: implicazioni tecniche e cliniche"	1	NL_TRAIN_ECM	
	Quadro Elettrico	1	NL-EXT-QUA	
	corso di formazione sulla sicurezza	1	NL-TRAIN-SICU	

VOCE

C.07.0001

prodotto offerto/configurazione

STEREOTASSI DIGITALE A GRANDE CAMPO

QUANTITA'

Codice prodotto prezzo unitario

Tavolo DBI per posizionamento paziente	1	NL0001-ST	
Localizzatore ottico per biopsie 2D	1	E10811SR	
Dispositivo per biopsie laterali	1	S30331B	
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=2,25 mm	1	S30321KD	
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=1,4 mm	1	E63101DS	€ 50.000,00
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=1,0 mm	1	E63101DP	
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=1,8 mm	1	E63101DM	
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=1,2 mm	1	E63101DR	
Conf. 10 pz guide aghi in plastica D=0,9 mm	1	E63101DN	
	1	E63101DL	
COMPUTER AIDED DETECTION - ICAD - SECOND LOOK DIGITAL , dispositivo di diagnosi assistita da computer, versione 7.2 V.3	1	S30331GK	€ 35.000,00
manuale d'uso per CAD	1	S30331ND	

totale Lotto 7	€ 347.000,00
I.V.A 20%	€ 69.400,00
totale Lotto 7	€ 416.400,00

NOTE: contratto manutenzione full risk canone annuo €:42.000,00 + IVA aumento del 5% per ogni anno successivo al terzo sconto del 10% sui ricambi

CdR	importo totale per CdR	tempi di consegna	QUANTITA'
RADIOLOGIA DEA 5AAE0202A17001	€ 416.400,00	60 GG previa conferma ASL	1

3

SCHEMA DI COLLAUDO D'ACCETTAZIONE

(Secondo CEI: 62-122, 62-128)



N° Pratica: _____
 N° Inventario: _____ Matricola: A5302318
 Apparecchiatura: MAMMOGRAFO - SENOGRAPHE ESSENTIAL
 Costruttore: GE
 Fornitore: GE MEDICAL SYSTEMS ITALIA
 Cod. CIVAB: MAG-GEODS N° Ordine: LOTTO 7 Data Scadenza Garanzia: 24 mesi
 Luogo del collaudo: ORISTANO - P.O. SAN MARTINO - NUOVO EDIFICIO - PT - s/area RX 3
 Centro di Costo: RADIOLOGIA DER (NUOVO EDIFICIO)

Allegato n° 3 alla determinazione
 Serv. Provveditorato N° 04 del 05/01/2011
 Composto di n° 39 fogli

Verifiche Accettazione

	SI	NO	NA
Integrità dell'imballaggio			<input checked="" type="checkbox"/>
Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Componenti interni saldamente fissati	SI	NO	<input checked="" type="checkbox"/>
Quanto ordinato corrisponde a quanto consegnato	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	
Il dispositivo ed i suoi accessori corrispondano a quanto riportato nei documenti di accompagnamento/trasporto	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Nella documentazione annessa è presente il manuale d'uso (obbligatorio in lingua italiana secondo la direttiva 93/42/CEE)	SI	NO	NA
E' presente la documentazione richiesta dalla direttiva 93/42/CEE e quella espressamente concordata in fase di acquisto	SI	NO	NA
Verifica dei dati di targa <i>Nota Tra i dati di targa o sull'imballo oppure sul manuale d'uso dei dispositivi medici prodotti fuori dell'ambito UE deve comparire anche il nominativo e l'indirizzo completo del legale rappresentante del produttore (mandatario) in ambito o Comunitari</i>	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Valori nominali dei fusibili (accessibili) in accordo con i dati di targa	SI	NO	<input checked="" type="checkbox"/>
Compatibilità delle alimentazioni disponibili (es.: elettrica, pneumatica, idraulica, termica. ecc.) in accordo con quanto specificato nelle istruzioni d'uso	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Manopole di comando e controllo saldamente fissate	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Ruote, pulegge e freni correttamente funzionanti	SI	NO	<input checked="" type="checkbox"/>
Dispositivi di controllo dell'apparecchio regolarmente funzionanti	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Esistenza di condizioni di sicurezza meccanica (esame a vista)	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Presenza Interruttore di rete <i>(a quadro elettrico)</i>	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Conformità delle serigrafie dell'interruttore di rete	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Conformità della spia di rete	<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA

NA=Non Applicabile; NR=Non Rilevabile

Marcature e Norme

Tipo apparecchiatura	Medicale	Laboratorio	Elettrica non medicale		
L'apparecchiatura è marcata CE ; rif. Dir. 'Dispositivi Medici' 93/42/CEE (D.L.46/97)	<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>	NO	NA
Classificazione (93/42/CEE)			I	IIa	III
L'apparecchiatura è accompagnata da Attestato di certificazione 93/42/CEE	<input checked="" type="checkbox"/>		NO		
L'apparecchiatura è marcata CE con rif. ad altre direttive (specificare nelle note)	SI		NO		
L'apparecchio è dichiarato conforme ad altre direttive e norme (specificare nelle note)	SI		NO		

Verifiche Elettriche

Rif. Doc. Verifica Elettrica: _____ Eseguita in data: 11/11/2010

VS particolari: SI NO

Esito positivo: SI NO

Necessità intervento: SI NO

SISTEMA

(COMPOSIZIONE RILEVATA IN DATA)

Composizione completa del sistema

SERIAL NUMBER

S/W Rev.
(se presente)

	SERIAL NUMBER	S/W Rev. (se presente)
STEC DR)	IMAGE RECEPTOR CDRH Seno	595383BU1 003
ETD)	DEGUBITUS BREAST IMMO TABLE	801994
	ESSENTIAL STEREO TIX CDRH	AXE10395
GRAND 1,3)	MAG STAND 1,5 Seno ESSENTIAL	595654BUS 003
INDICAZIONE)	TESTED SMC APOLLO CONDITIONING	AU-02MS
...	BLOC HT DMR (Mod. 2107397)	592464BU2 013
...	ESSENTIAL GANTRY (Mod. 5149456-5)	5380MCA
2 CND)	SECOND LOOK/DIGITAL SYSTEM	SLDGP100268
GRAND 1,2)	MAG STAND 1,8 ESSENTIAL	593880BUS 004
1/3 ACQ)	SENO ESS - ADS WORKSTATION	CZ0317LSP
...	GENERATOR+CONDITIONER C (Mod. 5149752)	595390BUS 002
...	SENO ESSENTIAL CORE SYSTEM (Mod. 5144816)	595412BUS 002
BUCKY)	SIRIUS BUCKY CDRH	595401BU1 002
	SPECTRAL FILTER	D1FL10167
...	ECLIPSE SIRIUS MAMMO COLLIMATOR	D2S10472
	ECLIPSE SIRIUS COLLIMATOR BOX	D2S10475 4
...	DIGITAL CONSOLE MAMMO (Mod. 2223736)	010527
	CPU GENE NEPTYS SIRIUS	10121
...	X-RAY TUBE ASSY APOLLO (Mod. 5145113)	12356TX3
	MONITOR LCD - GE - SMD 191006M Mod. 5148720-4	H1R8002116
	TASTIERA PC - HP	//
	MOUSE PC - HP	//
	SCHERMO RX - NAVIG - Mod. 5350417	0810/00236
	PEDALIERA COMANDO Mod. 03927 IPX5	03923
	PEDALIERA COMANDO Mod. 03927 IPX5	03927

(continuare sul retro in caso di necessita')

Nome del verificatore	PIRAS
Sistema N°	B5302318
Descrizione Sistema (Mod.)	SENO ESSENTIAL

Apparecchio Classe I Tipo B

Tipo di installazione (il Mobile) Fissa x

ELENCO STRUMENTI DI MISURA

1	kit asita	Matricola S1630
2	pinza kyoritsu	Matricola S1617
3		Matricola
	Trasformatore (inserire X)	Monofase x Trifase

Assorbimenti in standby

	Amp
Fase "L"	1,74
Fase "N"	1,68

MISURA DI EQUIPOTENZIALITA'

Descrizione sottosistemi	Valore in mohm	(max)
1		200
2	GANTRY	30.2
3	CONSOL	36.3
4	COLLIMATORE	37.6
5	COMPRESSORE	38.3
6	GENERATORE	27.6
7	QUADRO ELETTRICO	5.7
8		200
9		200
10		200
11		200
12		200

MISURA CORRENTI DI DISPERSIONE

Correnti di dispersione verso terra al quadro elettrico		(max)		
Intero Sistema	B5302318	mA	mob.	fisso
<i>in condizione normali</i>		3,4	2,5	5

SCHEMA DI COLLAUDO D'ACCETTAZIONE

(Secondo CEI: 62-122, 62-128)



N° Pratica: _____
 N° Inventario: _____ Matricola: A5302319
 Apparecchiatura: WORKSTATION DIAGNOSTICA - ADVANTAGE WORKSTATION 4.5
 Costruttore: GE
 Fornitore: GE MEDICAL SYSTEMS ITALIA
 Cod. CIVAB: _____ N° Ordine: LOTTO 2 Data Scadenza Garanzia: 24 mesi
 Luogo del collaudo: ORISTANO - P.O. SAN MARTINO - NUOVO EDIFICIO - PT - Stanza RX 3
 Centro di Costo: RADIOLOGIA DER

Verifiche Accettazione

Integrità dell'imballaggio	SI	NO	NA
Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio	SI	NO	NA
Componenti interni saldamente fissati	SI	NO	NR
Quanto ordinato corrisponde a quanto consegnato	SI	NO	
Il dispositivo ed i suoi accessori corrispondano a quanto riportato nei documenti di accompagnamento/trasporto	SI	NO	NA
Nella documentazione annessa è presente il manuale d'uso (obbligatorio in lingua italiana secondo la direttiva 93/42/CEE)	SI	NO	NA
E' presente la documentazione richiesta dalla direttiva 93/42/CEE e quella espressamente concordata in fase di acquisto	SI	NO	NA
Verifica dei dati di targa <i>Nota Tra i dati di targa o sull'imballo oppure sul manuale d'uso dei dispositivi medici prodotti fuori dell'ambito UE deve comparire anche il nominativo e l'indirizzo completo del legale rappresentante del produttore (mandatario) in ambito o Comunitari</i>	SI	NO	NA
Valori nominali dei fusibili (accessibili) in accordo con i dati di targa	SI	NO	NA
Compatibilità delle alimentazioni disponibili (es.: elettrica, pneumatica, idraulica, termica. ecc.) in accordo con quanto specificato nelle istruzioni d'uso	SI	NO	NA
Manopole di comando e controllo saldamente fissate	SI	NO	NA
Ruote, pulegge e freni correttamente funzionanti	SI	NO	NA
Dispositivi di controllo dell'apparecchio regolarmente funzionanti	SI	NO	NA
Esistenza di condizioni di sicurezza meccanica (esame a vista)	SI	NO	NA
Presenza Interruttore di rete	SI	NO	NA
Conformità delle serigrafie dell'interruttore di rete	SI	NO	NA
Conformità della spia di rete	SI	NO	NA

NA=Non Applicabile; NR=Non Rilevabile

Marcature e Norme

Tipo apparecchiatura	Medicale	Laboratorio	Elettrica	Non medicale
L'apparecchiatura è marcata CE ; rif. Dir. 'Dispositivi Medici' 93/42/CEE (D.L.46/97)			SI	NO NA
Classificazione (93/42/CEE) <u>SOFTWARE</u>		I	IIb	III NA
L'apparecchiatura è accompagnata da Attestato di certificazione 93/42/CEE			SI	NO
L'apparecchiatura è marcata CE con rif. ad altre direttive (specificare nelle note)			SI	NO
L'apparecchio è dichiarato conforme ad altre direttive e norme (specificare nelle note)			SI	NO

Verifiche Elettriche

Rif. Doc. Verifica Elettrica: _____ Eseguita in data: 11/11/2010

VS particolari: SI NO

Esito positivo: SI NO

Necessità intervento: SI NO



**VERBALE DI ACCETTAZIONE DEL SISTEMA
COLLAUDO DEFINITIVO**

N.Codice cliente	Indirizzo
283742	Spett.le AZIENDA USL 5 ORISTANO 09170 ORISTANO

In data	System in Must nr	SO nr.
11/11/2010	AS302318	71Z/53001 2821784

Alla presenza dei Signori

ing. Rocco RISPOLI	per	INGENERIE CLINICA (METIS)
SG. ANTONIO PIRAS	per	GE Medical System
	per	
	per	
	per	
	per	

Si è proceduto al Collaudo delle seguenti apparecchiature

SISTEMA MAMMOGRAFICO ESSENTIAL (VEDERE LISTA IN ALLEGATO)

Nota: Fornire manuali cartacei mammografo, CAD e workstation, certificati GE workstation e collino sterotassi

Cliente provvederà a verificare l'efficienza dell'impianto di terra a monte del Sistema ed a mantenerla nel tempo.
 MATERIALE E' RISULTATO RISPONDENTE ALLE CONDIZIONI CONTRATTUALI.
 A SOTTOSCRIZIONE DEL PRESENTE VERBALE COSTITUISCE TITOLO VALIDO AL FINE DELLA DECORRENZA DEGLI ADEMPIMENTI CONTRATTUALI LEGATI AL COLLAUDO.

ALLEGATI:

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' SCHEDE MISURE

ALTRE:

per la Casa fornitrice

Timbro e firma del Cliente

Antonio Piras *Rocco Rispoli*

durata della Garanzia: 24 MESI

per le parti meccaniche ed elettriche, mesi

scolare

Per tubi radiogeni, intensificatore di brillantezza e tubi analizzatori T.V.
 Valgono le norme di garanzia specifica

come da contratto di vendita, la garanzia decorre dalla data del presente documento

Allegato al collaudo 2821784

Sistema mammografico Essential

Order Qty	Item	Item Description
1	S30331WM	ESSEN.DIAG.LFOV2 GIF COMPRENDE I CODICI
1	S30331GY	ESSEN.DETECTOR LFOV2 GIF
1	S30331PS	ESSENTIAL DIAGNOS.GANTRY
1	S30331BL	ESSENTIAL DIAGNOSTIC PACKAGE
1	S30331CD	ADDIT.SLID.SQU.SPOT PADDLE
1	S30331CE	ADDIT.SLID.RND SPOT PADDLE
1	S30331CG	ADDT.SQUARE SPOT MAG.PADDLE 7X7CM
1	S30331CH	ADDT.ROUND SPOT MAG.PADDLE
1	S30331B	2D Cross hair - BIOPSY OPTICAL LOCALIZER
1	S30321MP	SET of PLEXIGLAS PLATES (Senographe DS & Essential)
1	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL
1	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING
1	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW
1	E63101MG	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 14 Gauge Needle (PK)
1	E63101DR	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 16 Gauge Needle (PK)
1	E63101DP	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 18 Gauge Needle (PK)
1	E63101MB	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 20 Gauge Needle (PK)
1	E63101DN	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 19 Gauge Needle (PK)
1	E63101DL	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 21 Gauge Needle (PK)
1	E63221DJ	ACR MAMMO PHANTOM
1	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP
1	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD
1	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)
1	S30331B	2D Cross hair - BIOPSY OPTICAL LOCALIZER
1	S30321MP	SET of PLEXIGLAS PLATES (Senographe DS & Essential)
1	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL
1	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING
1	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW
1	E63101MG	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 14 Gauge Needle (PK)
1	E63101DR	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 16 Gauge Needle (PK)
1	E63101DP	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 18 Gauge Needle (PK)
1	E63101MB	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 20 Gauge Needle (PK)
1	E63101DN	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 19 Gauge Needle (PK)
1	E63101DL	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 21 Gauge Needle (PK)
1	E63221DJ	ACR MAMMO PHANTOM
1	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP
1	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD
1	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)
1	=	SET DI LASTRE PLEXIGLASS

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE

1	S30331RT	SET OF METAL BUSH.8-11-14G W/OM
1	S30331FY	ESSEN.STEREO OPTION (PENDUICK PRG)
1	M10331ND	AW FUNCTOOL PERFORMANCE - AW LINUX
1	E10811SR	DECUBITUS BREAST IMAGING TABLE
1	M81521VF	VOLUME VIEWER 4
1	S30331GN	ICAD SLD V7.2 V4 W/INTL LICENCE
1	S30341FC	SA2.2 W/BARC.NIO LCD NON DIN MONIT. COMPRENDE I CODICI
1	S30341C	SENO ADVANTAGE KEYPAD
1	S30341CF	PREMIUMVIEW 1ST INTENTION (SA2.2)
1	S30341CE	MAMMO SOFTWARE OPT.(SA2.2)
1	S30331J	2X21" PORT.LCD MONITORS
1	M81501HV	SENO ADVANTAGE 2.2 PLATFORM
1	M80281FR	19" LCD MONITOR
1	=	QUADRO ELETTRICO PER MAMMOGRAFO

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE

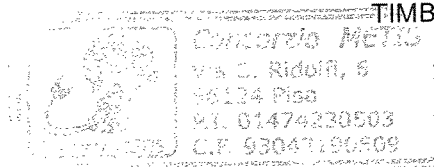
P

Allegato al collaudo 2821784

Sistema mammografico Essential

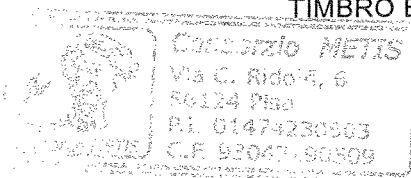
Order Qty	Item	Item Description
1	S30331WM	ESSEN.DIAG.LFOV2 GIF COMPRENDE I CODICI
1	S30331GY	ESSEN.DETECTOR LFOV2 GIF
1	S30331PS	ESSENTIAL DIAGNOS.GANTRY
1	S30331BL	ESSENTIAL DIAGNOSTIC PACKAGE
1	S30331CD	ADDIT.SLID.SQU.SPOT PADDLE
1	S30331CE	ADDIT.SLID.RND SPOT PADDLE
1	S30331CG	ADDT.SQUARE SPOT MAG.PADDLE 7X7CM
1	S30331CH	ADDT.ROUND SPOT MAG.PADDLE
1	S30331B	2D Cross hair - BIOPSY OPTICAL LOCALIZER
1	S30321MP	SET of PLEXIGLAS PLATES (Senographe DS & Essential)
1	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL
1	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING
1	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW
1	E63101MG	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 14 Gauge Needle (PK)
1	E63101DR	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 16 Gauge Needle (PK
1	E63101DP	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 18 Gauge Needle (PK
1	E63101MB	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 20 Gauge Needle (PK)
1	E63101DN	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 19 Gauge Needle (PK
1	E63101DL	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 21 Gauge Needle (PK
1	E63221DJ	ACR MAMMO PHANTOM
1	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP
1	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD
1	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)
1	S30331B	2D Cross hair - BIOPSY OPTICAL LOCALIZER
1	S30321MP	SET of PLEXIGLAS PLATES (Senographe DS & Essential)
1	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL
1	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING
1	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW
1	E63101MG	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 14 Gauge Needle (PK)
1	E63101DR	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 16 Gauge Needle (PK
1	E63101DP	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 18 Gauge Needle (PK
1	E63101MB	Non-Sterile Reusable Needle Guide Bushing for 20 Gauge Needle (PK)
1	E63101DN	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 19 Gauge Needle (PK
1	E63101DL	NR - Sterile Disposable Needle Guide Bushing for 21 Gauge Needle (PK
1	E63221DJ	ACR MAMMO PHANTOM
1	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP
1	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD
1	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)
1	=	SET DI LASTRE PLEXIGLASS

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE



1	S30331RT	SET OF METAL BUSH.8-11-14G W/OM
1	S30331FY	ESSEN.STEREO OPTION (PENDUICK PRG)
1	M10331ND	AW FUNCTOOL PERFORMANCE - AW LINUX
1	E10811SR	DECUBITUS BREAST IMAGING TABLE
1	M81521VF	VOLUME VIEWER 4
1	S30331GN	ICAD SLD V7.2 V4 W/INTL LICENCE
1	S30341FC	SA2.2 W/BARC.NIO LCD NON DIN MONIT. COMPRENDE I CODICI
1	S30341C	SENO ADVANTAGE KEYPAD
1	S30341CF	PREMIUMVIEW 1ST INTENTION (SA2.2)
1	S30341CE	MAMMO SOFTWARE OPT.(SA2.2)
1	S30331J	2X21" PORT.LCD MONITORS
1	M81501HV	SENO ADVANTAGE 2.2 PLATFORM
1	M80281FR	19" LCD MONITOR
1	=	QUADRO ELETTRICO PER MAMMOGRAFO

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE



Rozzi

Chapter 1 Installation and calibration

This chapter contains all information necessary for installation of a new XW8600 **VolumeShare 4 / Seno Advantage 2.2** product, as well as upgrading an existing XW8400 workstation of the Installed Base:

1 Seno advantage workstation configuration form

Complete this form at the end of installation.
Leave it attached to the site's Service Manual. Upgrade it for each new option or software release.

HARDWARE TYPE:	XW8600	XW8400
SERIAL NUMBER:	C7C03409YL	
HOSTNAME:	RSW	
IP ADDRESS:	
NETMASK:	
DEFAULT ROUTER IP ADDRESS:	
DIRECT-CONNECT IP ADDRESS:	
DIRECT-CONNECT NETMASK	
ROOT PASSWORD:	
SDC PASSWORD:	ADW4.5	
SDC_ADMIN PASSWORD:	
LICENSE ID (licenseld command):	e951e12d 3a6dc4ce	
HOSPITAL NAME & ADDRESS:	OSPEDALE S. MARTINO VIA ROCKEFELLER ORISTANO	
CUSTOMER NAME & EMAIL:	
SYSTEM ORDER (GON ; SO nr):	
SYSTEM ID (SysID):	A5302319	
APPLICATIONS SUPPORT PHONE Nr:	
SALES SUPPORT PHONE Nr:	
USER INTERFACE LANGUAGE:	ITALIAN	
KEYBOARD LANGUAGE:	US	
AW SOFTWARE INITIAL RELEASE:	AW4.5 e951e12d _02.113.ctt-5.X	
AW SOFTWARE UPGRADE RELEASE:	
AW SOFTWARE LICENSE KEY:	e951e12d	
SA SOFTWARE INITIAL RELEASE:	SA22 3.1.1	
SA SOFTWARE UPGRADE RELEASE:	
SA SOFTWARE LICENSE KEY:	232593453A	
PREMIUM VIEW LICENSE KEY:	3077541695	
FLOATING LICENSE KEY:	
VOLUME VIEWER LICENSE KEY:	8380DJSH44ME9PR9 1	
VOLUME VIEWER PET LICENSE KEY:	

Installation and calibration

- AUTOLAUNCH LICENSE KEY:
- AVA XPRESS LICENSE KEY:
- VESSEL IQ XPRESS LICENSE KEY:
- ADVANTAGE CTC PLUS LICENSE KEY:
- ADVANTAGE CTC PRO LICENSE KEY:
- ADVANTAGE CTC PRO 3D LICENSE KEY:
- COLON VCAR LICENSE KEY:
- ADVANTAGE ALA LICENSE KEY:
- LUNG VCAR LICENSE KEY:
- CARDIQ XPRESS 2.0 PLUS LICENSE KEY:
- CARDIQ XPRESS 2.0 PRO LICENSE KEY:
- CARDIQ XPRESS 2.0 ELITE LICENSE KEY:
- CARDIQ FUSION PET LICENSE KEY:
- CARDIQ FUSION SPECT LICENSE KEY:
- CARDEP LICENSE KEY:
- AUTOBONE LICENSE KEY:
- AUTOBONE XPRESS LICENSE KEY:
- In ROOM 3D LICENSE KEY:
- PET VCAR LICENSE KEY:
- CARDIQ FUNCTION XPRESS LICENSE KEY:
- THORACIC VCAR LICENSE KEY:
- VOLUME VIEWER MR LICENSE KEY:
- VOLUME VIEWER BASE LICENSE KEY:
- INTEGRATED REGISTRATION LICENSE KEY:
- DYNAMIC SHUTTLE LICENSE KEY:
- AWCCOW Enabler (enab) 2102600389 (switch) 1754664061
- DENTASCAN LICENSE KEY:
- DENTASCAN PLUS LICENSE KEY:
- CT PERFUSION LICENSE KEY:
- ADVANTAGE 4D LICENSE KEY:
- ADVANTAGE SIM MD LICENSE KEY:
- SMARTSCORE LICENSE KEY:
- CT MR FUSION LICENSE KEY:
- CT PET FUSION LICENSE KEY:
- FUNCTOOL PERFORMANCE LICENSE KEY: 906507389
- FUNCTOOL SPECTROSCOPY LICENSE KEY:
- FUNCTOOL DIFFUSION TENSOR LICENSE KEY:
- FUNCTOOL DIFFUSION TENSOR TRACTOGRAPHY LICENSE KEY:
- FUNCTOOL BRAINSTAT LICENSE KEY:
- BRAINWAVE LICENSE KEY:
- CADSTREAM LICENSE KEY:

MR PASTING LICENSE KEY:

.....

ADVANTAGE PASTE LICENSE KEY:

STENOSIS ANALYSIS LICENSE KEY:

LEFT VENTRUCULE ANALYSIS LICENSE KEY:

.....

REMOTE ACCESS LICENSE KEY:

.....

NETWORK HOST #1: Type:.....

Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....

Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....

Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....

Query/Retrieve supported:Y.....N

Storage Commitment :

SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #2: Type:.....

Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....

Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....

Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....

Query/Retrieve supported:Y.....N

Storage Commitment :

SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #3: Type:.....

Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....

Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....

Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....

Query/Retrieve supported:Y.....N

Storage Commitment :

SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #4: Type:.....

Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....

Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....

Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....

Query/Retrieve supported:Y.....N

Storage Commitment :

SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

Installation and calibration

NETWORK HOST #5: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....
 Query/Retrieve supported:Y.....N
 Storage Commitment :
 SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #6: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....
 Query/Retrieve supported:Y.....N
 Storage Commitment :
 SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #7: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....
 Query/Retrieve supported:Y.....N
 Storage Commitment :
 SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK HOST #8: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 Direct Connect IP Address.....Direct Connect Netmask:.....
 Query/Retrieve supported:Y.....N
 Storage Commitment :
 SC IP address:.....SC Port Number:.....SC AE Title:.....

NETWORK PRINTER #1: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 12 bits support:.....Life Size support:.....Color support:.....

NETWORK PRINTER #2: Type:.....
 Hostname:.....IP Address:.....Netmask:.....
 Protocol:.....Port Number:.....AE Title:.....
 12 bits support:.....Life Size support:.....Color support:.....



EC DECLARATION OF CONFORMITY

(Following the provisions of the medical devices directive 93/42/EEC)

We

Manufacturer

**GE Medical Systems SCS
283 rue de la Minière , BP 34
78533 BUC Cedex, France**

Manufacturing site

GE Medical Systems SCS
283, rue de la Minière, B.P. 34,
78533 Buc Cedex, France

Declare under our sole responsibility that the class IIa device :

Seno Advantage 2.2

Workstation, Workstation, diagnostic imaging, x-ray system

Ref. : addendum

GMDN Code: **40935**

Classification rule (93/42/EC Annex IX) : 10

To which this declaration relates is in conformity with the requirements of the medical devices directive 93/42/EEC which apply to it.

This conformity is based on the following elements :

- Information included in the documents :
Technical File Ref./ réf. : **DOC0732702** of the product to which this declaration relates.
- EC certificate: approval of full quality assurance system (annex II of the medical devices directive 93/42 EEC) delivered by G-MED (Notified Body 0459) on 21st of December, 2008 / Certificate N° 7840
- (If applicable) List of harmonized standards applied for CE marking
 - IEC60601-1-4 :2004
 - IEC60601-1-6 :2006
 - IEC60601-1-2 :2001
 - IEC60950-1 :2001

BUC, 22nd of March, 2010


Steve Slavens
Regulatory Affairs Director. MICT

This EC declaration of conformity supersedes the previous declaration dated November 3rd, 2009.

16

**ADDENDUM TO THE EC DECLARATION OF CONFORMITY dated 22nd of March, 2010**

Category	Identifier	Brief Description of Item
Basic System	5314329-x	Seno Advantage 2.2 HW SW
	5341143-x	Seno Advantage 2.2 - SW
	5340581-x	AW Volume Share4 core Software
	5363692-x	Seno Advantage right to use
	5183376-x	AW CONFIGURATION USB KEY
Hardware Options	5172850-x	19 Inches LCD Color monitor
	5310645-x	Disks Capacity Extension Option Package
	5344141 -x	RAM Capacity extension
	5183243 -x	HP 4GB Memory Package
	5161030-x	HP Workstation language Kit
	5135408 -x	EIZO 5 MP LCD MONITORS PACKAGE
	5165546-x, 5343105-x, 5343107 -x	EIZO 5 MP DIN6868-57 LCD MONITORS BUNDLE
	5257194-x	Barco Nio Monitor
	5318324 -x	Barco CORONIS Monitor
	5198838-x	Cable kit
	2224047-x	Key Pads for RWS
5183547-x, 5314326-x	Hardware options & spare parts	

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'Assurance Qualité / *Approval full Quality Assurance System*
ANNEXE II point 3 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux
ANNEX II section 3 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

Fabricant (nom et adresse)
Manufacturer (name and address)


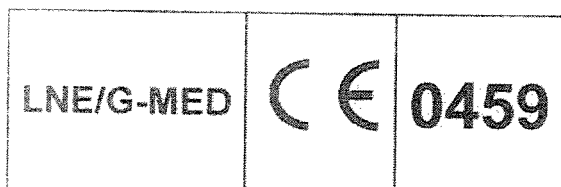
GEMS SCS
283 rue de la Minière - BP 34
78533 BUC CEDEX
FRANCE

Catégorie du(des) dispositif(s)
Device(s) category

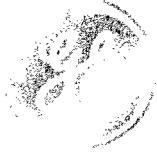
Dispositif ou système de radiodiagnostic
Medical diagnostic radiology device or system

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé F060947-R, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final- des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II point 3 de la Directive 93/42/CEE.
LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced F060947-R, the quality system -for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here aboved complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II section 3.

Cette attestation est valable jusqu'au : 20 décembre 2008 (inclus)
This certificate is valid until : December 20, 2008 (included)



Pour Le Directeur Général
For General Director
Laurence DAGALLIER
Directeur Certification
Certification Director



DECLARATION CE DE CONFORMITE

(suivant les dispositions de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE)

EC DECLARATION OF CONFORMITY

(Following the provisions of the medical devices directive 93/42/EEC)

Nous / We

Fabricant / Manufacturer:

GE Medical Systems SCS
283, rue de la Minière – BP 34
78533 BUC CEDEX
FRANCE

déclarons, sous notre seule responsabilité, que le produit de classe II b (règle de classification 10) :
declare under our sole responsibility that the class II b product (Classification rule 10):

Mobile Senographe Essential

X-ray system, diagnostic, mammographic, stationary, digital

Réf. / Ref.: GTC14223DB

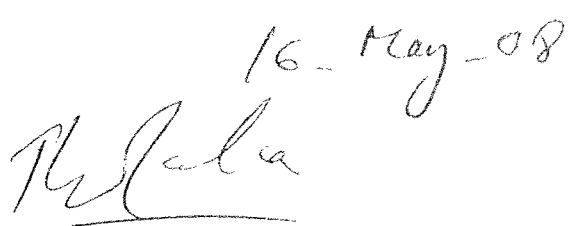
GMDN Code: **37672**

auquel cette déclaration se rapporte, est en conformité avec les exigences essentielles qui lui sont applicables (annexe I de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE).
to which this declaration relates is in conformity with the essential requirements which apply to it (annex I of the medical devices directive 93/42/EEC).

Cette conformité s'appuie sur les éléments suivants / *This conformity is based on the following elements:*

- Informations contenues dans le(s) document(s) / *Information included in the document(s):*
Dossier historique de conception / *Design History File* Réf./ ref.: **DOC0080833**, du produit auquel cette déclaration se rapporte / *of the product to which this declaration relates.*
- Attestation CE d'approbation du système complet d'assurance qualité (annexe II de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE) délivrée par le G-MED (Organisme Notifié n° 0459) / *EC certificate: approval of full quality assurance system (annex II of the medical devices directive 93/42 EEC) delivered by G-MED (Notified Body n° 0459).*
Attestation / *Certificate* N° 1042/B2P3/2.
- Liste des normes harmonisées appliquées pour le marquage CE / *List of harmonized standards applied for EC marking*: IEC 60601-1:1988; IEC 60601-1-1:2000; IEC 60601-1-3:1994; IEC 601-2-28:1993; IEC 60601-2-45:2001; IEC 601-2-32:1994

Buc, le 15 Mai 2008
May 15th, 2008


Philip MALCA
Directeur Affaires Règlementaire, GE HC Europe
GEHC Europe Regulatory Affairs Director

Cette déclaration CE de conformité remplace la précédente déclaration datée du 14 Décembre 2007.
This EC declaration of conformity supersedes the previous declaration dated December 14, 2007.

AP



Never stop looking®

CE DECLARATION OF CONFORMITY

iCAD, Inc.
98 Spit Brook Road, Suite 100
Nashua, New Hampshire 03062
+ 1 937-431-1464
Fax: -1-603-880-3843

Declares under sole responsibility that the product **SecondLook® Digital (Product No: DSC002-01, DSC002-02, DSC002-03, DSC002-04, DSC002-05, DSC002-07, DSC002-08, DSC002-09, DSC002-10, DSC002-11, DSC002-12 and DSC002-19)** to which this declaration relates meets the essential health and safety requirements and is in conformance with the relevant EC directives listed below using the relevant section of the EC standards and other normative documents:

IEC 60950-1 (2001) First Edition
EN 55022:1994 +A1:1995 +A2:1997 Class A
EN 55024:1998 +A1:2002 +A2:2003
Medical Device Directive 93/42/EEC

MDD Class: Class I. The classification is based on the requirements of Rule 12 of Annex IX, of the Medical Device Directive.

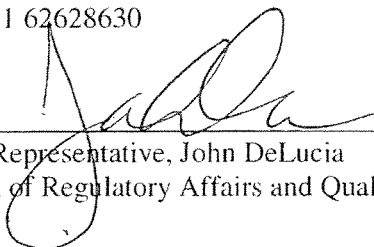
Quality System Certification: ISO 13485:2003 as indicated on certificate number 9213, granted by Intertek.

CE Mark: Article 17 of the Medical Device Directive 93/42/EEC.

Date: January 26, 2010

iCAD, Inc., Authorized Representative in the European Community (as defined in Article 14 of the medical Device Directive: 93/42/EEC):

MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover, Germany
Phone: +49 511 62628630



Management Representative, John DeLucia
Vice President of Regulatory Affairs and Quality Assurance

Declaration of Conformity

Declared compliance: Council Directive EN 93/42/EEC
Standards UL 60601, CSA 60601, IEC 60601

Manufacturer: Barco N.V. MID
President Kennedypark 35
B-8500 Kortrijk
Belgium

Importer: GE Healthcare, Buc, France

Type of equipment: Medical Equipment, Class IIb

Model: Barco 5MP NON DIN LCD Grayscale Monitor

Serial number display 1: 1879045470

Serial number display 2: 1879045491

GEMS specification: 5257195 PSP rev 3

I, the undersigned, hereby declare that the equipment specified above conforms to the above declared Directives, standards and Requirements

Place: Kortrijk, Belgium

Date: 25/08/2010

Signature: 

Name: VERHAERKEN CHARLOTTE

Position: SYSTEM BUNDLING



**Declaration of Conformity
DBI™ Tables**

Hereby, Medical Positioning, Inc. declares that the #7402, 7407 and the #7425 DBI™ Tables are in compliance with the essential requirements and other relative provisions of Medical Device Directive 93 / 42 / EEC.

For evaluation of the compliance with these Directives, the following standards were applied:

- EN 60601-1
- EN 60601-1-2

The following importer / manufacturer is responsible for this declaration:

Company name: Medical Positioning, Inc.

Company Address: 1717 Washington Street, Kansas City, Missouri 64108, USA

Telephone: 816-474-1555

Facsimile: 816-474-7755


Web: medicalpositioninginc.com

Person responsible for making this declaration:

Michael G. Falbo, Sr.
Name (Full Name)

V.P. Product Development
Position / Title

December 28, 2005
Date


Legal Signature

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Product: DBI TABLE, MODEL #'s 7402, 7407 & 7425

Manufacturer: MEDICAL POSITIONING, INC

Class: CLASS I, NON-MEASURING, NON-STERILE

DBI™TABLE 240 VAC Models

	DBI ^(d)	DBI ^(a)
Maximum Distributed Load:	226 Kg/ 400 lbs.	150 Kg/ 330 lbs.
Voltage:	240 VAC	230 VAC
Amperage:	2.6 A	1.0 A
Cycle:	50 Hz	50 Hz
Duty Cycle:	10%	10% (1 min/ 9 min off)

IEC 60601-1 Classifications:

- Class 1 Equipment
- Type B Applied Part
- Degree of Protection Against Ingress of Water / IPX0
- Equipment Not Suitable for Use in Flammable Anesthetic Mixture

All Electrical circuitry is isolated from chassis.

Grounding reliability can only be achieved when the equipment is connected to an equivalent receptacle marked Hospital Only or Hospital Grade



MEDICAL EQUIPMENT WITH RESPECT TO ELECTRICAL SHOCK, FIRE AND MECHANICAL HAZARDS ONLY IN ACCORDANCE WITH UL 2601-1 AND CAN/CSA C22.2 No. 601.1

Variants

Variants may include the above described surface incorporating ¹ Operation of the low voltage, electrically operated center column motor by means of a foot operated switch in place of the hand pendant. ² Addition of a second low voltage, electrically operated motor to enable Trendelenburg and Reverse Trendelenburg positioning of the surface and ³ A bearing supported intermediate section between the main section and the top of the low voltage, electrically operated center column motor to enable horizontal movement of the top surface while the base, center column motor, and casters remain in place.

Method of Manufacture

The product is manufactured in the following manner:

1. All steel components are cut, machined, welded, finish ground, primed and painted as sub assemblies.
2. All upholstered surfaces are prepared over structural composition board and fire retardant foam padding.
3. The steel components are final assembled, along with motor drives, casters and upholstered surfaces following the Assembly Procedures Document suitable for that product.

Product Operation And Use

The product provides a means of safe, comfortable, decubitus positioning of a patient for mammography procedures including, but not limited to, breast imaging and/or breast biopsy. One of the opening sections of the table is placed in the open position and the table is positioned so a portion of the mammography device can be positioned within the void created by the opened section. The portion of the mammography device positioned in the void is not attached to, or in contact with, the table surface. The table merely provides an opening large enough to accommodate the "buckey" of the device. The patient is positioned on their side, upon the surface of the table, facing the mammography device, with their breast positioned in a manner to be accessed by the mammography device. The remaining opening section of the table, on the side of the table away from the mammography device, is placed in the open position. The void created by this opening allow the physician and technologist greater access to the mammography device and aid in the correct positioning of the patient.

Risk Analysis Results

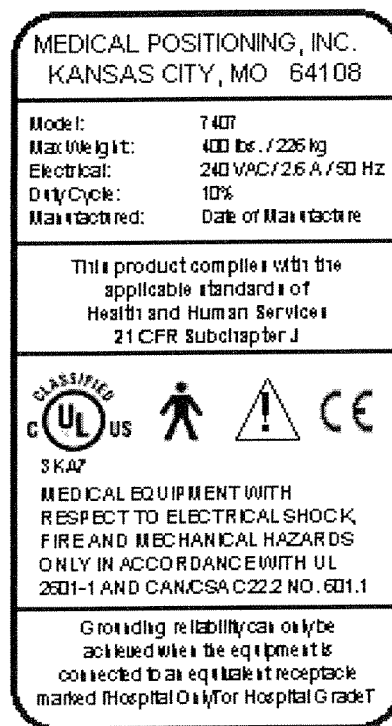
<u>Problem</u>	<u>Outcome</u>	<u>Risk</u>
No electrical power	Table can not be repositioned using motor drive(s)	None
Motor drive(s) not operational	Table can not be repositioned using motor drive(s)	None
Low voltage control not operational	Table can not be repositioned using motor drive(s)	None
Hand pendant not operational	Table can not be repositioned using motor drive(s)	None
Opening section can not be opened	Table can not be used	None
Opening section can not be closed	Latches must be repaired before using table	If table is used, patient could place hand in opening and possibly fall

Design Inspections

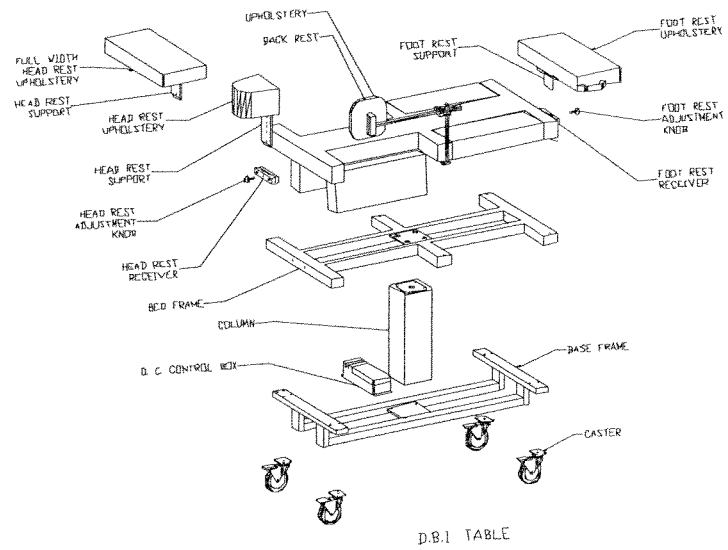
The product has successfully passed inspection and testing to the standards of UL 60601-1, IEC 60601-1 with Amendments No.1 and No.2 and CSA 22.2 No.601.1. by Underwriters Laboratories©

Labeling

The following is an accurate representation of the labeling to be affixed to the table. This label will be affixed to the center column motor.



Component Drawing



Design Drawing and Illustrations

Figure 1: A perspective view of a medical stretcher with a patient lying on it. The stretcher has a headrest and a footrest, and is mounted on a four-wheeled base.

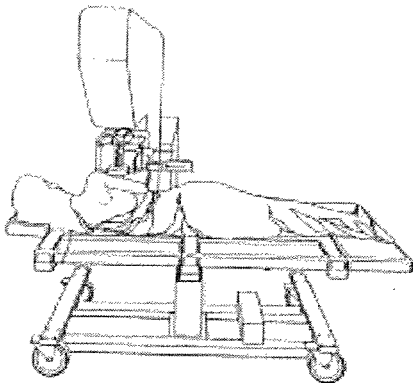
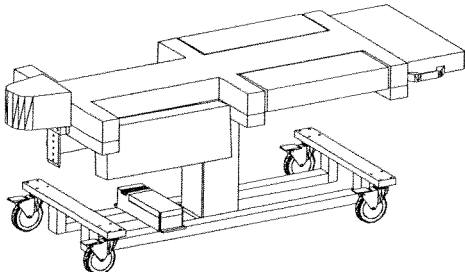


Figure 2

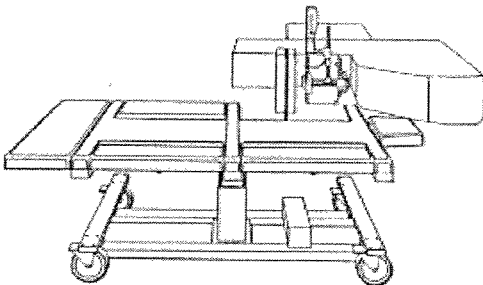


Figure 5

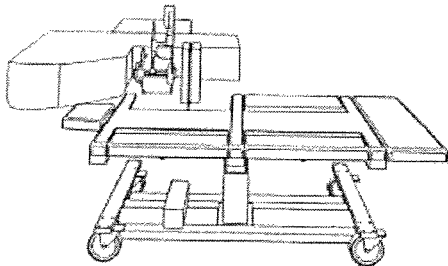


Figure 4



GE Healthcare

Spettabile
ASL 5 di ORISTANO
Via Carducci, 35
09025 Oristano

Roma 08-11-2010

Oggetto: Date previste per la manutenzione preventiva da effettuarsi sull'apparecchiatura di mammografia digitale Seno Essential.

Gentile Cliente,

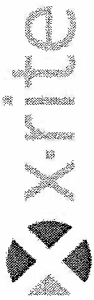
a seguito del collaudo positivo della fornitura del Seno Essential previsto per il mese di novembre 2010, la GE seguirà il seguente calendario di visite di manutenzione preventiva e contestuali prove sicurezza elettrica:

- a) 09 maggio 2011
- b) 31 ottobre 2011;
- c) 04 maggio 2012;
- d) 25 ottobre 2012.

Restiamo a Vostra disposizione per ogni eventuale chiarimento ci è gradita l'occasione per porgere i migliori saluti.

GE Medical Systems Italia SpA

Massimo Coluccia-Zone Service Sales Leader
Responsabile Commerciale Service Centro Italia
mobile: 348 2811880 fax: 06 72671395
e-fax: 02 40746211
e-mail: massimo.coluccia@med.ge.com



4300 44th St. SE
 Grand Rapids, MI 49512
 Ph: 1-888-826-3044
 Fx: 1-888-826-3045

Certification of Calibration

X-Rite, Incorporated certifies this instrument meets or exceeds published specifications applying to this instrument on the date it was calibrated. The instrument has been calibrated using standards whose accuracies are traceable to the standards listed in the products specification. The calibration is performed to these standards using equipment qualified at X-Rite to meet the specification for this instrument, and may use secondary instruments, and qualified illuminants.

Matrix 1

Measurement Delta as found:
 Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Measurement Delta as left:

Luminance Ratio 0.999
 Delta x -0.0010
 Delta y -0.0001

Matrix 3

Measurement Delta as found:
 Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Measurement Delta as left:

Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Matrix 2

Measurement Delta as found:
 Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Measurement Delta as left:

Luminance Ratio 0.999
 Delta x -0.0010
 Delta y -0.0001

Matrix 4

Measurement Delta as found:
 Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Measurement Delta as left:

Luminance Ratio N/A
 Delta x N/A
 Delta y N/A

Model: SC5U18-BAR01

Serial No: 40847

Calibration Date: 7/29/2010

X-Rite, Incorporated



GE Medical Systems

GE Medical Systems Italia S.p.A
 Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa :Via Galeno 36 , 20126 Milano
 Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
 C.C.I.A.A Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
 C.F 93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pile e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R N.472 del 14/8/96)

DESTINATARIO AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 DI ORISTANO VIA ROCKFELLER snc 09170 ORISTANO	DESTINAZIONE STESSA DESTINAZIONE	N.DOCUMENTO 936	DATA 12/10/2010
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------	---------------------------	---------------------------

P.IVA/ COD.FISC. 71Z/53001 VS.ORDINE	COD.CLI FDO 2821784	MAG. MITTENTE Mit Safetrans Via dell'artigianato 12 Carugate VENDITE GE	PAG. 1
---------------------------------------------------	-------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Naturale/Qualita)	U.M.	QUANTITA'	MATRICOLA	NOTE
1	*	S30331WM - ESSEN.DIAG.LFOV2 GIF COMPRENDE I CODICI	Nr	1,00		
4	S30331GY	ESSEN.DETECTOR LFOV2 GIF	NR	1,00		
5	S30331PS	ESSENTIAL DIAGNOS.GANTRY	NR	1,00		
6	S30331BL	ESSENTIAL DIAGNOSTIC PACKAGE	NR	1,00		
7	S30331CD	ADDIT.SLID.SQU.SPOT PADDLE	NR	1,00		
8	S30331CE	ADDIT.SLID.RND SPOT PADDLE	NR	1,00		
9	S30331CG	ADDT SQUARE SPOT MAG.PADD	NR	1,00		
10	S30331CH	ADDT.ROUND SPOT MAG.PADDL	NR	1,00		
12	S30331B	2D BIOPSY OPTICAL LOCALISER	NR	1,00		
13	S30321MP	SET PLEXIGL. PLATES (DS)	NR	1,00		
14	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL	NR	1,00		
15	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING	NR	1,00		
16	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW	NR	1,00		
17	E63101MG	METAL NEEDLE GUIDE 2 25/2	NR	1,00		
18	E63101DR	NEEDLE GUIDE 16 GAUGE	NR	1,00		
19	E63101DP	NEEDLE GUIDE 18 GAUGE	NR	1,00		
20	E63101MB	METAL NEEDLE GUIDE 1 00/2	NR	1,00		
21	E63101DL	NEEDLE GUIDE 21 GAUGE	NR	1,00		
22	E63221DJ	PHANTOM MAMMO ACR	NR	1,00		
23	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP	NR	1,00		
24	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD	NR	1,00		
25	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)	NR	1,00		
27	S30331RT	SET OF METAL BUSH 8-11-14G W/OM	NR	1,00		
28	S30331FY	ESSEN.STEREO OPTION (PENDUICK PRG)	NR	1,00		
29	M10331ND	FUNCTOOL PERFUSION	NR	1,00		
30	E10811SR	DECUBITUS BREAST IMAGING TABLE	NR	1,00		
31	M81521VF	VOLUME VIEWER 4	NR	1,00		
32	S30331GN	ICAD SLD V.7.2 V4 W/INTL LICENSE	NR	1,00		
34	*	S30341FC - SA2.2 W/BARC.NIO LCD NON DIN COMPRENDE I CODICI	Nr	1,00		
37	S30341C	SENO ADVANTAGE KEYPAD	NR	1,00		
38	S30341CF	PREMIUM VIEW 1ST INTENTION (SA2.2)	NR	1,00		
39	S30341CE	MAMMO SOFTWARE OPT.(SA2.2)	NR	1,00		

SPELIZIONE	RESA	CAUSALE DEL TRASPORTO	DATA E ORA INIZIO TRASP.
------------	------	-----------------------	--------------------------

ASPETTO ESTER. DEI BENI	N.COLLI	PESO	FIRMA DEL CONDUCENTE	DATA E FIRMA DEL DESTINATARIO
-------------------------	---------	------	----------------------	-------------------------------

VEETTORI	1°	DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA.N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL VETTORE.
	2°			

NOTE



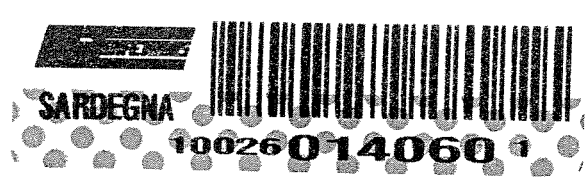

GE Medical Systems



GE Medical Systems Italia S.p.A
 Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa :Via Galeno 36 , 20126 Milano
 Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
 C.C.I.A.A Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
 C.F.93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pile e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R.N.472 del 14/8/96)

DESTINATARIO AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 DI ORISTANO VIA ROCKFELLER snc 09170 ORISTANO	DESTINAZIONE STESSA DESTINAZIONE	N.DOCUMENTO 936	DATA 12/10/2010
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------	---------------------------	---------------------------

P.IVA/ COD.FISC. 71Z/53001	COD.CLI FDO 2821784	MAG. MITTENTE Mit Safetrans Via dell'artigianato 12 Carugate	PAG. 2
VS.ORDINE		AGENTE VENDITE GE	R.GO

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Naturale/Qualità)	U.M.	QUANTITÀ	MATRICOLA	NOTE
40	S30331J	2X21" PORT LCD MONITORS	NR	1,00		
41	M81501HV	SENO ADVANTAGE 2.2 PLATFORM	NR	1,00		
42	M80281FR	2END18" FP + MON, ADD-ON	nr	1,00		
CONSEGNA DEDICATA 15/10/10 ORE 9.00 C/O PROF. PINNA/ ING. PODDA REPARTO RADIOLOGIA						
 						

SPEDIZIONE VETTORE	RESA FRANCO	CAUSALE DEL TRASPORTO VENDITA	DATA E ORA INIZIO TRASP.
ASPETTO ESTER. DEI BENI CASSE + CARTONI	N.COLLI 08	PESO 1Kg. 1500	FIRMA DEL CONDUCENTE
DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA.N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL DESTINATARIO	
MIT SAFETRANS SRL 20061 CARUGATE	MI 12/10/10 L. 14.30		
VETTORI	FIRMA DEL VETTORE		
NOTE			



GE Medical Systems

GE Medical Systems Italia S.p.A
Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa :Via Galeno 36 , 20126 Milano
Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
C.C.I.A.A.Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
C.F 93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pile e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R N.472 del 14/8/96)

DESTINATARIO AZIENDA USL 5 ORISTANO	DESTINAZIONE P.O. SAN MARTINO	N.DOCUMENTO 718	DATA 03/08/2010
VIA CARDUCCI 35 09170 ORISTANO	OR 09170 ORISTANO		

P.IVA/ COD.FISC. 71Z/53001	COD.CLI FDO 2821784	MAG. MITTENTE Mit Safetrans Via dell'artigianato 12 Carugate	PAG. 1
VS.ORDINE	AGENTE VENDITE GE	R.G.O.	

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Natura/Qualita')	U.M.	QUANTITA'	MATRICOLA	NOTE
1	*	QUADRO ELETTRICO PER MAMMOGRAFO PO 600064434 CONSEGNA DEDICATA 10/08/10 ORE 9.00 C.A. ING. SERRA-RESP.DEL PROCEDIMENTO PER LA CONSEGNA CONTATTARE SIG. BACCOLI TEL. 348/5507593	Nr	1,00		

SPEDIZIONE	RESA	CAUSALE DEL TRASPORTO	DATA E ORA INIZIO TRASP.
VETTORE	FRANCO	VENDITA	
ASPETTO ESTER. DEI BENI	N.COLLI	PESO	FIRMA DEL CONDUCENTE
			DATA E FIRMA DEL DESTINATARIO

VETTORI	1	DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA.N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL VETTORE.
	2	MIT SAFETRANS SRL 20061 CARUGATE	MI	

NOTE



GE Medical Systems Italia S.p.A
 Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa :Via Galeno 36 , 20126 Milano
 Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
 C.C.I.A.A Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
 C.F 93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pile e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R N.472 del 14/8/96)

DESTINATARIO	DESTINAZIONE	N.DOCUMENTO	DATA
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 DI ORISTANO	STESSA DESTINAZIONE	936	12/10/2010
VIA ROCKFELLER snc 09170 ORISTANO	OR		

PIVA/ COD.FISC.	COD.CLI	MAG. MITTENTE	PAG.
71Z/53001	FDO 2821784	Mit Safetrans Via dell'artigianato 12 Carugate	1
VS.ORDINE		AGENTE	R.G.O
		VENDITE GE	

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Naturale/Qualità)	U.M.	QUANTITA'	MATRICOLA	NOTE
1	*	S30331WM - ESSEN.DIAG.LFOV2 GIF COMPRENDE I CODICI	Nr	1,00		
4	S30331GY	ESSEN.DETECTOR LFOV2 GIF	NR	1,00		
5	S30331PS	ESSENTIAL DIAGNOS.GANTRY	NR	1,00		
6	S30331BL	ESSENTIAL DIAGNOSTIC PACKAGE	NR	1,00		
7	S30331CD	ADDIT.SLID.SQU.SPOT PADDLE	NR	1,00		
8	S30331CE	ADDIT.SLID.RND SPOT PADDLE	NR	1,00		
9	S30331CG	ADDT SQARE SPOT MAG.PADD	NR	1,00		
10	S30331CH	ADDT.ROUND SPOT MAG.PADDL	NR	1,00		
12	S30331B	2D BIOPSY OPTICAL LOCALISER	NR	1,00		
13	S30321MP	SET PLEXIGL. PLATES (DS)	NR	1,00		
14	S30321YY	CONTROL STATION TRACKBALL	NR	1,00		
15	S30331BB	QC QAP PIXEL MAPPING	NR	1,00		
16	M81521RC	AW RIS SYNCHRO USING CCOW	NR	1,00		
17	E63101MG	METAL NEEDLE GUIDE 2 25/2	NR	1,00		
18	E63101DR	NEEDLE GUIDE 16 GAUGE	NR	1,00		
19	E63101DP	NEEDLE GUIDE 18 GAUGE	NR	1,00		
20	E63101MB	METAL NEEDLE GUIDE 1 00/2	NR	1,00		
21	E63101DL	NEEDLE GUIDE 21 GAUGE	NR	1,00		
22	E63221DJ	PHANTOM MAMMO ACR	NR	1,00		
23	S30331BM	MONITOR 19"B&W LCD 1MP	NR	1,00		
24	S30331JL	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD	NR	1,00		
25	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)	NR	1,00		
27	S30331RT	SET OF METAL BUSH 8-11-14G W/OM	NR	1,00		
28	S30331FY	ESSEN.STEREO OPTION (PENDUICK PRG)	NR	1,00		
29	M10331ND	FUNCTOOL PERFUSION	NR	1,00		
30	E10811SR	DECUBITUS BREAST IMAGING TABLE	NR	1,00		
31	M81521VF	VOLUME VIEWER 4	NR	1,00		
32	S30331GN	ICAD SLD V.7.2 V4 W/INTL LICENSE	NR	1,00		
34	*	S30341FC - SA2.2 W/BARC.NIO LCD NON DIN COMPRENDE I CODICI	Nr	1,00		
37	S30341C	SENO ADVANTAGE KEYPAD	NR	1,00		
38	S30341CF	PREMIUM VIEW 1ST INTENTION (SA2.2)	NR	1,00		
39	S30341CE	MAMMO SOFTWARE OPT.(SA2.2)	NR	1,00		

ASPETTO ESTER. DEI BENI	N.COLLI	PESO	FIRMA DEL CONDUCENTE	DATA E FIRMA DEL DESTINATARIO

VETTORI	1°	DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA.N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL VETTORE.
	2°			

NOTE



GE Medical Systems Italia S.p.A
Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa :Via Galeno 36 , 20126 Milano
Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
C.C.I.A.A Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
C.F 93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pile e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R N.472 del 14/6/96)

DESTINATARIO	DESTINAZIONE	N.DOCUMENTO	DATA
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 DI ORISTANO	STESSA DESTINAZIONE	936	12/10/2010
VIA ROCKFELLER snc 09170 ORISTANO	OR		

P.IVA/ COD.FISC.	COD.CLI	MAG. MITTENTE	PAG.
71Z/53001	FDO 2821784	Mit Safetrans Via dell'artigianato 12 Carugate	
VS.ORDINE		AGENTE	
		VENDITE GE	2

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Natura/Qualita')	U.M.	QUANTITA'	MATRICOLA	NOTE
40	S30331J	2X21" PORT LCD MONITORS	NR	1,00		
41	M81501HV	SENO ADVANTAGE 2.2 PLATFORM	NR	1,00		
42	M80281FR	2END18" FP + MON, ADD-ON	nr	1,00		

CONSEGNA DEDICATA 15/10/10 ORE 9.00
C/O PROF. PINNA/ ING. PODDA
REPARTO RADIOLOGIA

SPEZIONE	RESA	CAUSALE DEL TRASPORTO	DATA E ORA INIZIO TRASP.
VEVTORE	FRANCO	VENDITA	
ASPETTO ESTER. DEI BENI	N.COLLI	PESO	FIRMA DEL CONDUCENTE
			DATA E FIRMA DEL DESTINATARIO

VETTORI	1 ^a	DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA,N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL VETTORE.
	2 ^a	MIT SAFETRANS SRL 20061 CARUGATE	MI	

NOTE



GE Medical Systems Italia S.p.A
Capitale € 5.000.000,00 int.Vers. Sede Legale e Amministrativa: Via Galeno 36, 20126 Milano
Tel + 39 02 26.001.11 Fax + 39 02 26.001.410
C.C.I.A.A Milano 586406 - Reg. Imprese n.93027710016 R.E.A N. 1689710
C.F 93027710016 / P.IVA 03663500969 - Reg.Pila e Accumulatori IT 09070P00001412

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R. N.472 del 14/8/96)

DESTINATARIO	DESTINAZIONE	N.DOCUMENTO	DATA
AZIENDA SANITARIA LOCALE N. 5 DI ORISTANO	STESSA DESTINAZIONE	950	13/10/2010
VIA ROCKFELLER snc 09170 ORISTANO	OR		

P.IVA COD.FISC.	COD.GLI	MAG. MITTENTE		PAG.
71Z/53001	FDO 2821784	Mit Safetrans		
VS.ORDINE		AGENTE	Via dell'artigianato 12 Carugate	
			R.GO	1
			VENDITE GE	

POS.	CODICE ARTICOLO	DESCRIZIONE DEI BENI (Naturale/Qualita')	U.M.	QUANTITA'	MATRICOLA	NOTE
1	E63101DN	GUIDE 1.2/NDLE 1.1 ST2	NR	1,00		
		CONSEGNA DEDICATA 15/10/10 ORE 9.00 C/O PROF. PINNA/ ING. PODDA REPARTO RADIOLOGIA				

SPEDIZIONE	RESA	CAUSALE DEL TRASPORTO	DATA E ORA INIZIO TRASP.
VETTORE	FRANCO	VENDITA	
ASPETTO ESTER. DEI BENI	N.COLLI	PESO	FIRMA DEL CONDUCENTE
			DATA E FIRMA DEL DESTINATARIO

VETTORI	1°	DITTA-RESIDENZA O DOMICILIO (VIA.N., COMUNE)	DATA E ORA RITIRO BENI	FIRMA DEL VETTORE.
	2°	MIT SAFETRANS SRL 20061 CARUGATE	MI	

NOTE

Bianchi
Flaminio



mandate mail
barbare il 10/11

GE Healthcare

Via Galeno 36
20126 Milano
Italia

T +39 02 26001035
F +39 02 26001.413

Spett.le
ASL N. 5 ORISTANO
Via Carducci n. 35
09170 Oristano

Ing. Barbara Podda Ingegneria Clinica

Servizio Sanitario Regione Sardegna ASL n° 5 - ORISTANO Dipartimento Amministrativo Servizio Provveditorato 11 NOV 2010 Arrivato il _____ Prot. N. _____ del _____

Milano, 09/11/2010
Prot. 617/OTR/FC

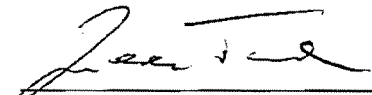
OGGETTO: Fornitura di n. 1 mammografo digitale per il nuovo edificio DEA del P.O. San Martino di Oristano - Lotto 7

Con riferimento all'appalto in oggetto con la presente si comunica che stiamo concludendo le operazioni di collaudo funzionale dell'apparecchiatura mammografica digitale. Con l'occasione comunichiamo la nostra disponibilità ad effettuare il training applicativo sull'apparecchiatura, nelle seguenti date:

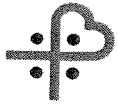
13-14-15 Dicembre 2010

Rimanendo in attesa di Vostra conferma e a disposizione per eventuali ulteriori chiarimenti in merito, con l'occasione porgiamo i nostri più cordiali saluti.

GE Medical Systems Italia S.p.A.



 Francesco Toma - OTR Manager



*B. Biacchi
23/11/10*

S.S.D Ingegneria Clinica

Oristano 22.11.2010

Prot. 77363

Spettabile Ditta GE Healthcare
FAX 02 26001413

Al Direttore Dipartimento di Diagnostica per Immagini
c.a. Dott. Salvatore Pinna

p.c. Servizio Provveditorato

OGGETTO: Formazione su Mammografo Digitale

A seguito della Vostra nota Prot. 617/OTR/FC del 09.11.2010 con la presente si richiede di procrastinare l'attività di formazione del nuovo Mammografo in data da concordare col Responsabile del Servizio di Radiologia nell'anno 2011 (approssimativamente a partire dal mese di Giugno).

A seguito del collaudo tecnico funzionale, previsto entro l'anno in corso, l'amministrazione potrà procedere a liquidare il 97% della fattura e lasciare il restante 3% al completamento dell'erogazione dei servizi di formazione connessi alla fornitura e previsti in contratto.

Nell'attesa di un Vostro riscontro in merito si porgono i più cordiali saluti,

**Il Responsabile del Servizio
Ingegneria Clinica
Dott. Ing. Barbara Podda**

Esercizio : 2010
 Stampato il 04/01/2011

VERBALE DI PRESA IN CARICO

Movimento: UPZ5 - 2010 - 244
Provvedimento: 980

del: 25/06/2009

Descrizione dei cespiti / beni

Centro di Consegna: 5AAE0202A1700 - U.O. RADIOLOGIA Competenze Comuni

Codice	Descrizione	Numerazione	Ctm	Responsabile	Prezzo storico	
41972	MAMMOGRAFO -MAG	Z51 - NUMERAZIONE BENI MOBILI	051202 - Macchinari		416 399,99	
	Etichetta	Prodotto	Q.ta'	Provenienza	Ditta fornitrice	Prezzo Storico
		846326 - MAMMOGRAFO -MAG	1	1 - ACQUISTO - ACQUISTO	GE MEDICAL SYSTEMS ITALIA SPA	416 399,99

N. Cespiti: 1

Totale: 416399.99

Allegato n° 4
 Serv. Provveditorato N. 04 *determinazione*
 Composto di n° 1 fogli 05/01/2011