

Spett.
Azienda U.S.L. N°5
Via Carducci 35
09170 Oristano

Sassari 01/12/2014

Vs. Richiesta : prot.n.PG/75350 del 17/11/2014 Rif. Sig.ra F.Bianchi

NS. RIF. : OFFERTA N° 2014/KKK/078

DESCRIZIONE	CODICE	PREZZO
LIFEPAK 15 v2 BASE CON SPO2, PSNI, 12 DERIVAZIONI CO, TREND Numero Repertorio: 197715/R - Codice CND: Z12030502	99577-001021	€ 19.007,00
REDI-CHARGE - BASE CARICABATTERIE PER LIFEPAK 15	11141-000115	€ 1.327,76
PIASTRE RIGIDE ADULTI LIFEPAK 15	11130-000065	€ 831,35
RIDUTTORI PEDIATRICI X PIASTRE RIGIDE X LIFEPAK 15	11133-000007	€ 215,52
BORSA STANDARD PER LIFEPAK 15	11577-000002	€ 184,73
TASCA POSTERIORE PER LIFEPAK 15	11260-000039	€ 37,72
TRACCOLLA PER LIFEPAK 15	11577-000001	€ 17,70
BATTERIA AL LITIO PERLIFEPAK 15	21330-001176	€ 330,98
BATTERIA AL LITIO PERLIFEPAK 15	21330-001176	€ 330,98
BATTERIA AL LITIO PERLIFEPAK 15	21330-001176	€ 330,98
BATTERIA AL LITIO PERLIFEPAK 15	21330-001176	€ 330,98
MULTITECH 3G GATEWAY LIFEPAK 15 x trasmissione dati	21996-000087	€ 1.000,00
TOTALE CADAUNA APPARECCHIATURA		€ 23.945,70

Prezzo complessivo per n°01 apparecchiatura

€ 23.945,70 (Ventitremilanovecentoquarantacinque/70) iva 22% esclusa

Si fa presente che i prezzi degli accessori indicati singolarmente sono da intendersi esclusivamente per vendita con apparecchiatura, se richiesti singolarmente, saranno oggetto di quotazione separata.

I prezzi sopra quotati si intendono onnicomprensivi di tutte le spese di trasporto franco Vs. Magazzini, di ogni rischio, spesa di imballaggio, e quant'altro occorra, con esclusione della sola IVA che sarà a Vs. carico nella misura del 22%.

Consegna: 30 giorni data ricevimento ordine

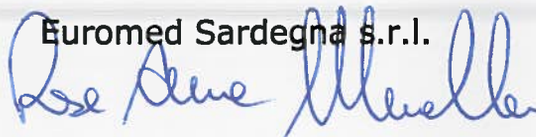
Validità offerta: 90 giorni

Pagamento: 60 giorni data fattura

Banca dedicata al pagamento: Banco di Sardegna di Sassari

Iban IT13S0101517203000000016024

Euromed Sardegna s.r.l.



**Spett. Azienda U.S.L. N°5
Via Carducci 35
09170 Oristano**

Vs. Richiesta : prot.n.PG/75350 del 17/11/2014 Rif. Sig.ra F.Bianchi

RELAZIONE DI ASSISTENZA TECNICA

1) Relativamente all'organizzazione del centro di assistenza tecnica e manutenzione, si dichiara che:

Il centro di assistenza Physio Control è sito in Sassari presso la nostra sede in via Nino Campus, 7, e dispone di n°01 tecnico appositamente dedicato ai defibrillatori Physio Control e dotato di tutte le apparecchiature idonee e necessarie per intervenire sugli stessi.

Lo stesso rilascia apposita documentazione di legge (rapporto tecnico di lavoro, rapporti PIP delle prove funzionali, e verifiche di sicurezza elettriche come previsto dalla normativa vigente).

Qualora l'intervento di riparazione non possa essere eseguito in loco presso l'utente o abbia tempi di riparazione prolungati, è prevista la temporanea sostituzione dell'apparecchiatura guasta con una di pari caratteristiche per tutta la durata del ripristino della stessa.

Vedasi allegato n°1 – prot. 1775/14/gm Physio control

2) La durata della garanzia ordinaria è di 24 mesi data collaudo positivo.

Vedasi allegato n°2 – prot. 1775/14/gm Physio control

3) Il tempo massimo di attesa dalla chiamata è di 8 (otto) ore dal ricevimento ½ fax della stessa;

Vedasi allegato n°1 – prot. 1775/14/gm Physio control

Relativamente all'elenco delle parti di ricambio, con indicazione dei prezzi, e dei tempi di consegna;

Vedasi allegato n°3 – prot. 1775/14/gm Physio control

4) Tutte le garanzie offerte sulle apparecchiature sono di tipo FULL-RISK con la sola esclusione del materiale come da condizioni allegate;

Vedasi allegato n°2 – prot. 1775/14/gm Physio control

5) In merito alla manutenzione in garanzia;

Vedasi allegato n°4 – prot. 1775/14/gm Physio control

6) Per il periodo post-garanzia;

Vedasi allegato n°5 – prot. 1775/14/gm Physio control



EUROMED SARDEGNA s.r.l.
Via N. Campus, 7 - 07100 CASSARSA
Tel. 079 295299 Fax 079 8760975
Cod. Fisc. 0222230923 R.I. 017730009049

**GARANZIA FULL-RISK SUL DISPOSITIVO -
NON APPLICABILE PER ACCESSORI E CONSUMABILI**

DURATA GARANZIA

LIFEPAK 15 24 mesi dalla data collaudo positivo dell'apparecchiatura

Il periodo di garanzia copre tutti i costi necessari per eventuali riparazioni (come precisato nell'allegato "Servizio Assistenza Tecnica applicabile durante il periodo di garanzia Full-Risk") fatta eccezione dei seguenti casi:

- Guasti o danni causati da catastrofi naturali, incendi, negligenza o dolo, uso improprio delle apparecchiature o non conforme a quanto indicato dal manuale del fabbricante.
- Danni sui dispositivi causati da manutenzioni e/o riparazioni effettuati da personale non autorizzato da Physio-Control Italy Sales Srl

CONDIZIONI DI GARANZIA: Fatto salvo quanto prescritto in materia di GARANZIA nella presente si prega far riferimento alle **CONDIZIONI GENERALI DI GARANZIA Physio-Control** qui allegate.

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo (MI)
P.I. 07641640961



Physio-Control Italy Sales S.R.L. | Lifesaving starts here.™

INDIRIZZO

Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo
MI, Italia

TELEFONO

02 66 026.100

FAX

02 61 85.288

www.physio-control.it

CONDIZIONI GENERALI DI GARANZIA

Art. 1 – DURATA

- 1.1 La presente Garanzia avrà la durata indicata nel Contratto di fornitura con decorrenza della data in cui le apparecchiature vengono installate.
- 1.2 Physio-Control Italy Sales S.r.l. (qui di seguito Physio-Control) garantisce inoltre che le apparecchiature e i materiali oggetto della presente garanzia sono immuni da vizi e/o difetti di fabbricazione, alla condizione imprescindibile che dette apparecchiature e materiali siano installati e utilizzati in condizioni d'uso normali ed in ottemperanza a quanto specificamente riportato nei Manuali d'Istruzione e d'Uso forniti da Physio-Control unitamente alle apparecchiature e materiali di cui al presente Articolo.

Art. 2 – COPERTURA

- 2.1 I tecnici del Servizio di Assistenza Physio-Control verificheranno la eventuale sussistenza di vizi e/o difetti unitamente allo stato d'uso delle apparecchiature e, solo in tale caso, Physio-Control provvederà ad effettuare esclusivamente le procedure di sostituzione, riparazione o modifica atte a ripristinare il perfetto funzionamento delle apparecchiature.
- 2.2 L'eventuale intervento di sostituzione, riparazione o modifica di cui al precedente comma del presente Articolo non determina alcuna proroga alla durata di cui al precedente Articolo 1.

Art. 3 – ESCLUSIONI

- 3.1 La Garanzia non comprende gli accessori e le parti di consumo quali, a titolo esemplificativo ma non limitato a: carta e nastri per stampanti, cavi, piastre per defibrillazione, elettrodi, batterie, carta, borse e similari nonché SPECIFICAMENTE:
- a) Eventuali interventi causati da disturbi o difetti sulla linea d'alimentazione e dell'impianto elettrico oppure causati da condizioni ambientali che non corrispondono alle specifiche per l'installazione, incluse nel Manuale d'Istruzione e d'Uso.
- b) Interventi resi necessari dall'uso improprio delle apparecchiature, alla mancata o inadeguata manutenzione giornaliera a carico dell'operatore, a manomissioni, o comunque all'utilizzo di materiali, o al collegamento con apparecchiature non compatibili con le apparecchiature coperte dalle presenti condizioni generali di Garanzia.
- c) Interventi in seguito a manutenzioni o riparazioni eseguite da personale non espressamente autorizzato da Physio-Control.
- d) Interventi per malfunzionamenti dovuti a: accessori e materiale consumabile, parti di ricambio e softwares non originali ed in ogni caso non forniti da Physio-Control.
- e) Interventi per danni causati da catastrofi naturali, guerre, sommosse, scioperi o in genere da fatti fortuiti o da atti non collegati con l'uso delle apparecchiature.
- 3.2 Physio-Control altresì declina qualunque obbligo o impegno di Garanzia per la idoneità delle prestazioni strumentali e per l'integrità delle apparecchiature in caso di utilizzo di materiali di consumo e accessori quali a titolo esemplificativo ma non limitato a: carta, batterie elettrodi, alimentatori e unità di messa a punto per batterie, cavi, piastre per defibrillazione diversi da quelli forniti da Physio-Control appositamente per le proprie apparecchiature e su queste ultime adeguatamente sperimentate.

Art. 4 – FATTURAZIONE

Physio-Control si riserva di fatturare gli interventi esclusi dalla copertura di cui al precedente Articolo 2 applicando i prezzi e le tariffe relative ai propri listini in vigore al momento dell'intervento.

Art. 5 – RESPONSABILITA'

Physio-Control non dovrà essere assoggettata ad alcuna azione di risarcimento a fronte di eventuali danni causati dal fermo macchina, ovvero per perdite, danni o pretese di natura diretta o consequenziale. Resta altresì inteso che con l'acquisto e la consegna dell'apparecchiatura verrà a gravare esclusivamente sul Cliente ogni responsabilità per perdite, danni o pretese, riguardanti persone o cose, che avessero a verificarsi a seguito dello, o in relazione all'utilizzo anche non idoneo dell'apparecchiatura da parte del Cliente stesso, di suoi dipendenti, collaboratori o di terzi.

Art. 6 – FORO COMPETENTE

Ogni eventuale controversia derivante dalle interpretazioni delle presenti Condizioni Generali di garanzia, sarà esclusiva competenza del Foro di Monza, salva la facoltà di Physio-Control di scegliere un Foro italiano diverso, in base ai criteri stabiliti dal Codice di Procedura Civile.

Limitazioni di garanzia

Europa/Medio Oriente/Africa/America Latina

Salvo le limitazioni e le esclusioni indicate di seguito, Physio-Control garantisce che i prodotti di Physio-Control che sono acquistati presso rappresentanti autorizzati di Physio-Control o distributori autorizzati per l'uso in Europa, nel Medio Oriente, in Africa o in America Latina e sono utilizzati in conformità con le relative istruzioni, sono esenti da difetti nei materiali e nella manodopera come specificato in seguito.

- Otto anni:
- Defibrillatore automatico esterno LIFEPAK CR® Plus e sistema di batteria interna nuovi
- Cinque anni:
- Defibrillatore automatico esterno LIFEPAK EXPRESS® e sistema di batteria interna nuovi
 - Defibrillatori LIFEPAK® 1000 nuovi
- Due anni:
- Linea di prodotti del defibrillatore/monitor LIFEPAK 20 nuovi
 - Serie di defibrillatori/monitor LIFEPAK 12 nuovi
 - Monitor/defibrillatore LIFEPAK 15 nuovo
 - Battery Support System 2 PHYSIO-CONTROL® nuovo
 - Sistema per la formazione all'uso Trainer 1000 nuovo
 - CodeManagement Module™ per l'uso con il defibrillatore/monitor LIFEPAK 20/20e
- Un anno:
- Serie di defibrillatori/monitor LIFEPAK 12 usati o rigenerati in fabbrica
 - Serie di prodotti del defibrillatore/monitor LIFEPAK 20 usati o rigenerati in fabbrica
 - Defibrillatore automatico esterno LIFEPAK 500 usato o rigenerato in fabbrica
 - Serie di prodotti del defibrillatore automatico esterno LIFEPAK CR Plus e sistema di batteria interna usati o rigenerati in fabbrica
 - Alimentatori nuovi
 - Tutte le batterie FASTPAK® e le batterie LIFEPAK per i prodotti LIFEPAK
 - Sistemi caricabatteria nuovi
 - Sistema per Compressioni Toraciche LUCAS® nuovo
 - Sistema LIFEPAK CR-T (nuovo) per la formazione all'uso del DAE
 - Sistema LIFEPAK 500T (nuovo) per la formazione all'uso del DAE
 - Cavi e sensori riutilizzabili per pazienti Masimo SET® Rainbow®
 - Dispositivo di feedback per RCP TrueCPR™ nuovo
- 90 giorni:
- Software per revisione dati CODE-STAT™
 - Software per il trasferimento dei dati DT EXPRESS™
 - Accessori per i prodotti (compresi i cavi per pazienti)
 - Unità caricabatteria CHARGE-PAK™ (sistema esterno) per il defibrillatore LIFEPAK CR Plus
- 30 giorni:
- Piastre interne e manici delle piastre interne

I limiti di tempo della garanzia limitata decorrono dal giorno di consegna al Primo proprietario.¹

Physio-Control non garantisce prestazioni né senza interruzione né senza errori. L'unico ed esclusivo rimedio secondo i termini di questa Garanzia limitata è la riparazione o la sostituzione del prodotto che presenta difetti nei materiali o nella manodopera a discrezione di Physio-Control. Per qualificarsi per la riparazione o la sostituzione, il prodotto deve essere stato continuamente di proprietà del Primo proprietario e non deve essere stato riparato o alterato all'esterno di un impianto autorizzato da Physio-Control in alcun modo che, secondo il parere di Physio-Control, ne ha compromesso la stabilità e l'affidabilità. Il prodotto deve essere stato usato in conformità con le istruzioni operative applicabili e nell'ambiente o con le impostazioni previsti. Il prodotto non deve essere stato soggetto a uso improprio, abuso o incidenti.

Il servizio di garanzia deve essere fornito da Physio-Control presso la sede dell'Acquirente (in base alla prossimità del cliente e a discrezione di Physio-Control) durante le normali ore lavorative oppure presso una località di servizio di Physio-Control. Per i prodotti spediti ad una località di servizio di Physio-Control, tutti i prodotti e/o i gruppi che richiedono servizio secondo i termini della garanzia devono essere spediti a carico del mittente, e devono essere accompagnati da una spiegazione scritta dettagliata del guasto asserted. I prodotti riparati o sostitutivi in base ai termini di questa garanzia continuano a essere protetti per il resto del periodo della garanzia del prodotto riparato o sostitutivo.

Ad eccezione della Garanzia limitata presentata qui sopra, PHYSIO-CONTROL NON FORNISCE ALCUNA GARANZIA, ESPRESSA O IMPLICITA, COMPRESE, MA NON LIMITATE A, QUALSIASI GARANZIA DI COMMERCIALIZZABILITÀ O IDONEITÀ PER UN PARTICOLARE SCOPO, SIA DERIVATO DA STATUTO, LEGGE O ALTRO. QUESTA GARANZIA LIMITATA DEVE ESSERE CONSIDERATA COME L'ESCLUSIVO RIMEDIO DISPONIBILE A QUALSIASI PERSONA. PHYSIO-CONTROL NON DEVE ESSERE RITENUTA RESPONSABILE PER QUALSIASI DANNO INDIRETTO, SPECIALE O CONSEGUENZIALE (COMPRESA LA PERDITA DI ATTIVITÀ COMMERCIALE O PROFITTI) SIA IN BASE A CONTRATTO, TORTO, O QUALSIASI ALTRA TEORIA LEGALE.

I prodotti sono coperti da garanzia in conformità con le leggi applicabili. Se qualsiasi parte o termine di questa Garanzia limitata fosse ritenuto illecito, non imponibile o in conflitto con la legge applicabile da qualsiasi tribunale di giurisdizione competente, la validità del resto delle porzioni della Garanzia limitata non verrà influenzata e tutti i diritti e gli obblighi saranno interpretati e messi in atto come se questa Garanzia limitata non contenesse la sezione o il termine specifici ritenuti invalidi. Questa Garanzia limitata offre all'utente specifici diritti legali. L'utente potrebbe anche avere altri diritti che variano da Paese a Paese.

¹ Primo proprietario si riferisce al primo acquirente o locatario dei prodotti elencati sopra, che li ha ottenuti direttamente da Physio-Control, tramite un'affiliata aziendale o da un rivenditore autorizzato da Physio-Control, e include le affiliate aziendali dell'acquirente fatturato e i rispettivi dipendenti, funzionari e dirigenti.

Physio-Control estenderà le garanzie offerte da produttori di terze parti.

Per ulteriori informazioni contattare il proprio referente locale Physio-Control o visitare il sito internet www.physio-control.com



Physio-Control Headquarters
11811 Willows Road NE
Redmond, WA 98052 USA
Tel 425 867 4000
Fax 425 867 4121
www.physio-control.com

**Physio-Control Operations
Netherlands B.V.**
Keizersgracht 125-127,
1015CJ Amsterdam NL
Tel +31 (0)20 7070560
Fax +31 (0)20 3301194
www.physio-control.nl

**Physio-Control
Italy Sales S.r.l.**
Viale Branza, 181
20092 Cinisello Balsamo (MI)
Tel +39 02 66028100
Fax +39 02 6185299

**Physio-Control
Switzerland Sales GmbH**
Tel +41 (0) 41 210 48 20
Tel 0800 00 66 33 (kostenlos)
Fax +41 (0) 41 210 48 22
Fax 0800 00 66 44 (kostenlos)
www.physio-control.ch

EUROMED SARDEGNA s.r.l.
Via N. Campes, 7 - 07100 SASSARI
Tel. 079 295299 Fax 079 3769975
Cod. Fisc. 02222930923 P.I. 0477300904

PHYSIO
CONTROL

**SERVIZIO ASSISTENZA TECNICA
APPLICABILE DURANTE IL PERIODO
DI GARANZIA FULL-RISK**

L'Assistenza Tecnica e Manutenzione di Tipo Full Risk durante il periodo di garanzia prevede:

- **N. 1 visita di manutenzione preventiva/anno** finalizzata ad assicurare un funzionamento standard e costante delle apparecchiature. I lavori di manutenzione preventiva riguardano: tarature, messe a punto, controllo delle varie funzioni del sistema tramite procedure previste dal Costruttore. L'intervento sarà corredato da rapporto tecnico.
- **N. 1 controllo funzionale/anno**, per la verifica del tempo di carica, accuratezza dell'energia erogata e capacità delle batterie, in concordanza alle norme CEI 62-47. Verranno fornite dei moduli di manutenzione **P.I.P. (Performance Inspection Procedure - vedi modulo allegato)** con verifiche stabilite dalla Casa Madre, tali verifiche sono da intendersi più restrittive delle stesse 62-47. Tale controllo verrà effettuato in occasione della visita di manutenzione preventiva programmata.
- **N. 1 Verifica di sicurezza elettrica CEI 62.5** da effettuarsi **UNA VOLTA** l'anno in occasione della visita di manutenzione preventiva.
- Aggiornamento software all'ultima versione disponibile;
- **ILLIMITATI interventi su chiamata** finalizzati al ripristino del corretto funzionamento delle apparecchiature. Durante l'intervento correttivo saranno effettuati tutti i controlli e sostituzioni di parti di ricambio atti al ripristino del funzionamento complessivo dello strumento. Ogni intervento correttivo sarà corredato da rapporto tecnico e documentazione attestante il controllo effettuato.
- **La temporanea sostituzione dell'apparecchiatura guasta** con una di caratteristiche simili, se richiesta al momento della chiamata, per la durata della riparazione. I costi relativi alla spedizione dell'apparecchiatura sostitutiva si intendono a carico di Physio-Control Italy Sales Srl

SONO ESCLUSE le parti consumabili e gli accessori quali a esempio: elettrodi Ecg, cavo Ecg, Cavo Pace, Gel, Borsa trasporto, carta, piastre, cavi per la defibrillazione a distanza, batterie, alimentatori etc., se sostituite, daranno luogo a fatturazione separata in base al listino prezzi in vigore al momento dell'intervento tecnico,

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo (MI)
P.I. 07641640961

PHYSIO
CONTROL

**CONTRATTO DI ASSISTENZA FULL-RISK
APPLICABILE ALLO SCADERE DEL PERIODO DI GARANZIA**

Il Contratto di Assistenza Tecnica e Manutenzione di Tipo Full Risk prevede:

- **N. 1 visita di manutenzione preventiva/anno**, finalizzata ad assicurare un funzionamento standard e costante delle apparecchiature. I lavori di manutenzione preventiva riguardano: tarature, messe a punto, controllo delle varie funzioni del sistema tramite procedure previste dal Costruttore. L'intervento sarà corredato da rapporto tecnico.
- **N. 1 controllo funzionale/anno**, per la verifica del tempo di carica, accuratezza dell'energia erogata e capacità delle batterie, in concordanza alle norme CEI 62-47. In questa occasione verranno forniti dei moduli di manutenzione P.I.P. (**Performance Inspection Procedure - vedi modulo allegato**) con verifiche stabilite dalla Casa Madre, tali verifiche sono da intendersi più restrittive delle stesse 62-47. Tale controllo verrà effettuato in occasione della visita di manutenzione preventiva programmata.
- **N. 1 Verifica di sicurezza elettrica CEI 62.5** da effettuarsi **UNA VOLTA** l'anno in occasione della visita di manutenzione preventiva.
- Aggiornamento software all'ultima versione disponibile;
- **ILLIMITATI interventi su chiamata** finalizzati al ripristino del corretto funzionamento delle apparecchiature. Durante l'intervento correttivo saranno effettuati tutti i controlli e sostituzioni di parti di ricambio atti al ripristino del funzionamento complessivo dello strumento. Ogni intervento correttivo sarà corredato da rapporto tecnico e documentazione attestante il controllo effettuato.
- **La temporanea sostituzione dell'apparecchiatura guasta** con una di caratteristiche simili, se richiesta al momento della chiamata, per la durata della riparazione.

SONO ESCLUSE le parti consumabili e gli accessori quali a esempio: elettrodi Ecg, cavo Ecg, Cavo Pace, Gel, Borsa trasporto, carta, piastre, cavi per la defibrillazione a distanza, batterie, alimentatori etc., se sostituite, daranno luogo a fatturazione separata in base al listino prezzi in vigore al momento dell'intervento tecnico.

PER QUANTO NON PREVISTO NELLA PRESENTE SI PREGA FAR RIFERIMENTO ALLE CONDIZIONI CONTRATTUALI ALLEGATE CHE SONO PARTE INTEGRANTE DELLA PRESENTE.

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
Viale Brinza, 181
20052 Chivasso (TO)
P.I. 07041040901

Prot. GARE PHYSIO prot. 1775/14/gm

**PHYSIO
CONTROL**

**CANONE E MODALITÀ
DI FORNITURA DEL SERVIZIO
Contratto Assistenza Full-Risk**

Applicabilità	DEFIBRILLATORI ESTERNI PHYSIO-CONTROL Mod. LIFEPAK 15
Importo Canone Annuo applicabile alla scadenza della garanzia	€ 1.800,00 (milleottocento) IVA esclusa per apparecchiatura. Il presente canone verrà mantenuto invariato per 3 (tre) anni successivi alla scadenza della garanzia, fatto salvo adeguamento indice ISTAT.
Durata contratto	36 mesi
Fatturazione	Fatture trimestrali posticipate
Prestazioni non incluse nel contratto	Se richieste verranno fatturate in base ai Listini Prezzi ufficiali in vigore al momento dell'intervento tecnico

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo (MI)
P.I. 07641640961



Physio-Control Italy Sales S.R.L. | Lifesaving starts here.™

INDIRIZZO

Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo
MI, Italia

TELEFONO

02 68 028.100

FAX

02 61 85.299

www.physio-control.it

CONTRATTO DI ASSISTENZA TECNICA
Condizioni Generali

Art. 1 – DEFINIZIONI E OGGETTO DEL CONTRATTO

1.1. Ai fini delle presenti Condizioni Generali di Contratto valgono le seguenti definizioni:

- a. **Apparecchiature.**
Strumenti e loro accessori specificatamente indicati per ubicazione e numero di serie.
- b. **Interventi di Manutenzione.**
Interventi di manutenzione preventiva straordinaria atti a controllare la funzionalità e affidabilità strumentale, la rispondenza ai requisiti tecnici di calibrazione e sicurezza con le eventuali azioni correttive, che saranno effettuati nel numero specificato del Contratto, in accordo con le Vs. esigenze di reparto, e comunque entro e non oltre la scadenza del periodo contrattuale.
- c. **Interventi di Emergenza.**
Interventi di riparazione su Vostra richiesta a seguito di malfunzionamento per guasto, nel numero indicato nel contratto.

Art. 2 - CANONE

2.1. Non sono compresi nel Canone convenuto:

- a. Interventi in seguito a guasti generati da disturbi persistenti o saltuari sulla linea d'alimentazione o a difetti dell'impianto elettrico e guasti all'impianto telefonico o di telefonia mobile.
- b. Interventi di Riparazione o Manutenzione a seguito di malfunzionamenti o guasti dovuti all'uso improprio delle apparecchiature, mancata o inadeguata manutenzione giornaliera a carico dell'operatore (in difformità da quanto indicato nei Manuali e Istruzioni d'uso), al non collegamento con apparecchiature non fornite da Physio-Control Italy Sales S.r.l. (qui di seguito Physio-Control), alla manomissione delle apparecchiature, all'utilizzo di parti di ricambio, materiali di consumo, accessori o softwares non originali e in ogni caso non forniti da Physio-Control.
- c. La sostituzione o la fornitura di parti consumabili e accessori quali a titolo esemplificativo ma non limitato a: unità di messa a punto per batterie, elettrodi, piastre per defibrillatori, batterie, carta, cavi, borse e similari.
- d. Interventi per danni causati da catastrofi naturali, guerre, sommosse, scioperi, o altri fatti sindacali e, in genere, da fatti o da atti dolosi o colposi, non collegati con l'uso funzionale delle apparecchiature.

Art. 3 - ATTI RELATIVI AL CONTRATTO

3.1 Cessione del Contratto. Il presente Contratto non è cedibile a terzi da parte vostra se non previo nostro consenso scritto.

3.2 Trasferimento delle apparecchiature. Il trasferimento delle apparecchiature, a qualsiasi titolo, dalla sede di ubicazione indicata all'atto di sottoscrizione del seguente Contratto, se non concordato preventivamente con Physio-Control, provoca la esclusione delle apparecchiature stesse dal servizio.

Art. 4 – TEMPI DI INTERVENTO

4.1 Gli interventi di Manutenzione preventiva verranno eseguiti secondo un calendario concordato con i Vs. utilizzatori o a seguito di Vostra richiesta, durante il normale orario di lavoro dei nostri tecnici.

4.2 In caso di necessità ci riserviamo la facoltà di trasferire le apparecchiature presso i nostri laboratori per riparazioni o controlli.

Art. 5 – DURATA DEL CONTRATTO

5.1 Salvo diversa precisazione il Contratto è stipulato per un anno dalla data di stipulazione specificata.

Art. 6 – PAGAMENTO

6.1 Il canone dovrà essere corrisposto in conformità a quanto convenuto tra le parti.

6.2 A fronte del mancato pagamento, entro il termine indicato, Physio-Control avrà la facoltà di sospendere immediatamente le sue prestazioni e di addebitarvi gli interessi passivi per ritardato pagamento pari alle prime rate ABI più tre punti.

Art. 7 – RESPONSABILITA'

7.1 Nessuna responsabilità potrà esserci imputata per carenze di servizio derivanti da circostanze al di fuori del nostro controllo e comunque da noi non determinate, o in ogni caso imputabili a caso fortuito o causa di forza maggiore.

7.2 Nessun risarcimento potrà esserci da Voi richiesto per eventuali danni causati dal fermo delle apparecchiature: ciò vale anche per la previsione dell'Art. 4.2 che precede.

Art. 8 – FORO COMPETENTE

Ogni eventuale controversia derivante dalle interpretazioni delle presenti Condizioni Generali di contratto, sarà devoluta alla esclusiva competenza del Foro di Monza, salva la facoltà di Physio Control di scegliere un Foro italiano diverso, in base ai criteri stabiliti dal Codice di Procedura Civile



Physio-Control Italy Sales S.r.l.
Servizio Assistenza Tecnica

Lifepak 15
P.L.P. Checklist

Regione Sociale Cliente _____ Reperto _____ S.N. _____
 Presidio Ospedaliero _____
 Città _____
 Strumento _____ Ultima Imp. _____
 N. Inv. _____
 Rifi. Rapp. Tecn. N° _____ Tipo di P.L.P.: Doppio Riparazione Periodico

- Accesso al modo Manuale
 Regolare il modo di accesso manuale impostato dal cliente
 Regolare il modo di accesso manuale impostato dal cliente
 Pass Fail NA Commenti _____
- Impedimento Elettrostatico
 Disinnescamento esterno del dispositivo (generale)
 Controllo per danneggiamento o assenza di giunzioni
 Impedimento continuo lontano pulcritudine
 Assenza di contatto tra i contatti
 Controllo della continuità elettrica
 Impedimento continuo per danneggiamento
 Controllo dei contatti per danni
 Controllo dei contatti per danni
 Controllo dei contatti per danni
 Pass Fail NA Commenti _____
- Set up dispositivo
 a) Installare il cavo (100cm nella pinfor e) Collegare il cavo terapia al dispositivo
 Completo
 b) Accensione/Arresto Test • Tutti gli elementi sono conformi
 Pass Fail NA Commenti _____
 c) Controllo all'incubatore, eventuale (se alimentatore esterno)
 • Confermare che il raddoppio di stato alimentazione soddisfa i comandi
 Pass Fail NA Commenti _____
 d) Gestione delle sorgenti di alimentazione
 • Confermare che lo stato degli indicatori battenti corrisponde
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test di carica e Verifica Batteria
 Test di carica e Verifica Batteria
 Pass Fail NA Commenti _____
 • Confermare il funzionamento del test utente
 • Confermare che sta al suo stato corretto
 Pass Fail NA Commenti _____
- Controllo collimazione temperatura (se opzione installata)
 • Confermare collimazione temperatura
 Pass Fail NA Commenti _____
- CO2 Test (se opzione CO2 installata)
 • Confermare che la lettura nella pinfor, in condizioni di vuoto, sia entro di 1.5mmHg (20 mbars)
 • Confermare che la lettura della concentrazione percentuale sia 0.5% +/- 0.25%
 Pass Fail NA Commenti _____
- PGNI Test (se opzione PGNI installata)
 • Confermare il funzionamento del Test PGNI
 • Confermare che la lettura è 50 mmHg, 100 mmHg, 150 mmHg e 200 mmHg entro +/- 2mmHg del set.
 • Confermare che la lettura è 250 +/- 5mmHg e 200 mmHg +/- 5mmHg
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test Velocità Printer 25mm/sec
 Confermare la stampa del tracciato di test e la stampa del messaggio "Controllo Stampante"
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test Velocità Printer 12.5 mm/sec
 Confermare la stampa del tracciato di test a 12.5mm/sec
 Confermare che tutti i box testa siano evidenziali e che compaia il messaggio Test Completato
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test Testatore
 Confermare che tutti i box testa siano evidenziali e che compaia il messaggio Test Completato
 Confermare che i messaggi audio ed i testi siano chiari e non distorti
 Pass Fail NA Commenti _____
- Verifica Preset/Impostazioni (se opzione installata)
 • Confermare che la lettura è 250 +/- 5mmHg, 100 +/- 5mmHg e 20 +/- 3mmHg
 • Confermare la lettura è 20 +/- 3 mmHg
 • Confermare la lettura è 250 +/- 5mmHg, 100 +/- 5mmHg e 20 +/- 3mmHg
 • Confermare la lettura è 250 +/- 5mmHg, 100 +/- 5mmHg e 20 +/- 3mmHg
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test SpO2 (se opzione SpO2 installata)
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 50% e 100%
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 0% e 40%
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 0 e 15%
 Pass Fail NA Commenti _____
- Regolazione Velocità di Funzionamento
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 50% e 100%
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 0% e 40%
 • Confermare che la lettura SpO2 sia compresa tra 0 e 15%
 Messaggi di stato
 N. Accensione
 Comandi PGNI
 Comandi SpO2
 Ore funzionamento
 Ore funzionamento printer
 Ore funzionamento PGNI
 Ore funzionamento SpO2
 N. Codi paraggiamento PGNI
 Pass Fail NA Commenti _____

Una volta completata, leggere attentamente il risultato

SI NO **VEDERE ALLEGATO PER VERIFICHE SICUREZZA ELETTRICA**

Timbro e firma Cliente

Tecnico _____

- Verifica Parametri ECG
 19 Derivazioni ECG (alternativo a 3 deriv., o 5 fili ECG test)
 a. Confermare comparsa messaggio Derivazioni scollegate
 b. Confermare che il guadagno di deriv. I sia compreso tra 25 e 81mm
 c. Confermare che il guadagno di deriv. II e III sia compreso tra 38 e 44 mm
 Pass Fail NA Commenti _____
- 5 fili ECG (alternativo a 3 deriv., o 19 deriv., ECG test)
 a. Confermare comparsa messaggio Derivazioni scollegate
 b. Confermare che il guadagno di deriv. I sia compreso tra 25 e 81mm
 c. Confermare che il guadagno di deriv. II e III sia compreso tra 38 e 44 mm
 Pass Fail NA Commenti _____
- Derivazioni ECG (alternativo a 3 deriv., o 19 deriv., Test)
 a. Confermare che il guadagno di deriv. I sia compreso tra 25 e 81mm
 b. Confermare che il guadagno di deriv. II e III sia compreso tra 38 e 44 mm
 Pass Fail NA Commenti _____
- Unità Analitica ECG (opzionale, effettuare come richiesto)
 Registrare ampiezza segnale (Vol. 0.50 - 1.10 Vp)
 Pass Fail NA Commenti _____
- Caratteristiche ECG Standard
 Energia erogata QUICK-COMBO
 Livello energia
 Livello energia
 Livello energia
 Livello energia
 Pass Fail NA Commenti _____
- Tempo di carica a 350V
 Tempo di carica (tempo di carica) _____ sec.
 Pass Fail NA Commenti _____
- Cardioversione sincronizzata
 a. Controllare il test di sincronizzazione (max 50ms)
 b. Testare rigate: Regolare il tempo di sincronizzazione (max 50ms)
 c. Test per dispositivi con solo Quick Combo
 Sync: _____ ms
 Sync: _____ ms
 Pass Fail NA Commenti _____
- Caratteristiche ECG Terapia
 a. Registrare il guadagno ECG da pinfor (Vol. 1mV = 38 - 44 mm)
 b. Registrare area di test in US secondi
 c. Registrare area di test in US secondi
 d. Test per dispositivi con solo Quick Combo
 Ampiezza
 Pass Fail NA Commenti _____
 Pass Fail NA Commenti _____
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test utente Plestere Rigido (solo per dispositivi con solo Quick Combo)
 Confermare il superamento del test
 Pass Fail NA Commenti _____
- Caratteristiche Opzione Stimolazione
 a. Confermare che il guadagno di deriv. I sia compreso tra 25 e 81mm
 b. 10 mA - Registrare corrente erogata (Vol. da 5.2 a 14.0 mA)
 100 mA - Registrare corrente erogata (Vol. da 65.2 a 104.3 mA)
 200 mA - Registrare corrente erogata (Vol. da 109.2 a 209.0 mA)
 c. Registrare durata impulso (Vol. da 18.2 a 20.0 ms)
 Livello corrente
 Livello corrente
 Livello corrente
 Durata impulso
 Pass Fail NA Commenti _____
 Pass Fail NA Commenti _____
 Pass Fail NA Commenti _____
- Test Impedenza Precordale
 a. Confermare la 10M compressa del messaggio Derivazioni Plestere scollegate (570 Ohm)
 b. Confermare la visualizzazione del messaggio Derivazioni Plestere scollegate (570 Ohm)
 c. Confermare la 10M visualizzazione del messaggio Derivazioni Plestere scollegate (570 Ohm)
 Pass Fail NA Commenti _____
 Pass Fail NA Commenti _____
- Bluetooth Test (se opzione installata)
 Test Bluetooth Wireless completato
 Pass Fail NA Commenti _____
- LifePak 15 rilevazione Munitarizzazione
 Messaggio di Munitarizzazione disabilitato o resettato
 Pass Fail NA Commenti _____

EUROMED SARDEGNA s.r.l.
 Via N. Campus, 7 - 07100 SASSARI
 Tel. 079 395299 Fax 079 3760975
 Cod. Fisc. 02222930923 P.I. 01773000904

**PHYSIO
CONTROL**

**PROGETTO DI FORMAZIONE DEL PERSONALE TECNICO
DEFIBRILLATORI**

La Physio-Control Italy Sales Srl garantisce l'effettuazione di un corso al personale tecnico del Vs. rispettabile Ente, relativo al DEFIBRILLATORI ESTERNI Physio-Control nei giorni immediatamente successivi al collaudo dello strumento venduto secondo le seguenti modalità e **a titolo gratuito**:

Durata	2 ore
Luogo	Presso l'Ospedale di destinazione
Personale docente	Agenzia di Vendita oppure Personale Physio-Control Italy Sales Srl
Modalità	Da concordare
Argomenti	Approccio funzionale – Ricerca primo guasto
	Manutenzione (come da Manuale dell'Operatore)

Physio-Control Italy Sales Srl sarà a disposizione per qualsiasi domanda e/o chiarimento.

Physio-Control Italy Sales Srl è tuttavia a disposizione per concordare con il Vostro Ente modalità e costi per l'effettuazione di altre tipologie di Corsi in funzione delle Vostre specifiche esigenze. Il Servizio Tecnico dovrà operare con strumenti dedicati (quali analizzatori per defibrillatori, simulatori e kit predisposti appositamente per determinate verifiche) per poter effettuare al termine degli interventi tecnici tutti i test prescritti dal Fabbriante Estero.

In relazione a quanto richiesto, Physio-Control Italy Sales Srl è disponibile a fornire formazione a personale tecnico incaricato dal Vostro Ente per la manutenzione; tuttavia, desideriamo evidenziarVi che, in considerazione della tipologia delle Apparecchiature offerte e del particolare utilizzo a cui le stesse sono destinate, si consiglia che le operazioni di manutenzione ordinaria e straordinaria siano effettuate dalla Società, da noi autorizzata, che presta assistenza tecnica presso il Vostro Ente: Euromed con sede a Sassari, il cui personale altamente specializzato dispone di attrezzature dedicate per effettuare alla fine dell'intervento tecnico tutti i test necessari in conformità a quanto prescritto dal Fabbriante estero.

Nell'eventualità gli interventi venissero effettuati da Vostro Personale o da personale tecnico incaricato dalla Vostra Azienda Ospedaliera, Physio-Control Italy Sales Srl non si assume alcuna responsabilità per danni causati a cose o persone a seguito degli stessi.

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
 Viale Brianza, 181
 20092 Cinisello Balsamo (MI)
 P.I. 07641640961

Wh.



PROGETTO DI FORMAZIONE DEL PERSONALE UTILIZZATORE

Physio-Control metterà a Vostra disposizione il proprio personale tecnico qualificato per l'effettuazione di corsi di formazione a titolo gratuito presso le strutture da voi indicate ed indirizzati a tutto il personale che sarà da Voi segnalato, previo accordo sulle modalità temporali e logistiche:

Corso di addestramento teorico e pratico sul defibrillatore/monitor LIFEPAK 15 per personale medico e tecnico sanitario: saranno effettuati corsi di istruzione, aggiornamento indirizzato agli utilizzatori e al personale tecnico che sarà effettuato nei giorni immediatamente successivi al collaudo delle apparecchiature in questione presso la vs. Azienda, secondo le seguenti modalità:

CORSO DI ADDESTRAMENTO TEORICO E PRATICO SUL DEFIBRILLATORE/MONITOR LIFEPAK 15 PER GLI UTILIZZATORI	
DURATA	2 ore, anche in più sessioni a seconda del numero di persone da formare
LUOGO	Presso gli Ospedali di destinazione
PERSONALE DOCENTE	Personale Tecnico Qualificato Physio-Control Italia S.p.A.
MODALITÀ	Da concordare con l'ente (generalmente strutturato in classi di massimo 15 persone)
ARGOMENTI	Defibrillazione in modalità semiautomatica (DAE) Defibrillazione in modalità manuale Monitoraggio ECG Gestione e pulizia del LIFEPAK 15 e degli accessori in dotazione Modalità simulazione Gestione dei dati clinici L'utilizzo e la gestione di network telecardiologici per la gestione delle emergenze cardiologiche extraospedaliere, intraospedaliere, interospedaliere tramite il Sistema Lifenet. Test automatici e manutenzione preventiva
RILASCIO ATTESTATO	Alla fine del corso verrà rilasciato un attestato a tutto il personale formato



Retraining periodici sull'utilizzo e la manutenzione defibrillatore/monitor LIFEPAK 15: a richiesta saranno effettuati retraining periodici a cadenza semestrale o annuale (a vostra scelta) dalla data del collaudo.

Precisiamo inoltre che per l'effettuazione di tali corsi verranno utilizzati dispositivi appositamente dedicati alla formazione che sono in dotazione al nostro personale consentendo l'operatività continuativa di quelli presenti nelle vostre strutture.

Il personale di Physio-Control che effettuerà i corsi sarà disponibile telefonicamente per chiarimenti immediati sugli argomenti trattati nelle sessioni svolte.

EVENTUALI PROPOSTE MIGLIORATIVE SENZA ONERI AGGIUNTIVI:

Corsi tematici di approfondimento tecnico-clinico: possibilità di effettuare corsi di approfondimento su argomenti tecnico-clinici di vostra scelta tra quelli di seguito elencati:

DURATA	2 ore ciascuno, anche in più sessioni, a seconda del numero di persone da formare
LUOGO	Presso gli Ospedali di destinazione
PERSONALE DOCENTE	Personale Tecnico Qualificato Medtronic Italia S.p.A.
MODALITÀ	Da concordare con l'ente (generalmente strutturato in classi di massimo 15 persone)
ARGOMENTI	<ul style="list-style-type: none"> • La defibrillazione con energia bifasica e la Tecnologia bifasica Adaptiv • Tecnologie di defibrillazione in modalità DAE: i sistemi SAS, CPSS e Motion Detection • La saturimetria, come sfruttare al meglio la tecnologia del saturimetro dei defibrillatori LIFEPAK • La cardioversione • Lo stimolatore transtoracico esterno • La capnometria • Il monitoraggio ECG da 3 a 12 derivazioni • Ottimizzazione della gestione delle batterie dei defibrillatori LIFEPAK • Strumenti di gestione ed analisi statistica dei dati clinici dei defibrillatori LIFEPAK • Sistemi per la gestione elettronica della cartella clinica
RILASCIO ATTESTATO	Alla fine del corso verrà rilasciato un attestato a tutto il personale formato

Per ogni argomento può essere prodotta della documentazione in formato elettronico di approfondimento da inviare a tutti i partecipanti dei corsi.

Durante i corsi ci sarà la possibilità di analizzare le pubblicazioni scientifiche inerenti all'argomento trattato



EUROMED SARDEGNA S.r.l.
Via N. Campus, 7 - 07100 SASSARI
Tel. 079 285298 Fax 079 3760975
Cod. Fisc. 02222930923 P.I. 01773000904

MANUALI D'USO E DI SERVICE

Physio-Control Italy Sales Srl si impegna a fornire, in sede di collaudo, sia il manuale d'uso in lingua italiano sia il manuale di servizio redatto in lingua inglese.

Il manuale di servizio verrà fornito su supporto ottico (CD ROM non riscrivibile), e per tale manuale non è prevista la traduzione in italiano non essendo d'obbligo dalla normativa corrente.

Un Procuratore
Physio-Control Italy Sales Srl
Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo (MI)
P.I. 07641640961

Physio-Control Italia

INDIRIZZO

Viale Brianza, 181
20092 Cinisello Balsamo
MI, Italia

TELEFONO

02 88 026.100

FAX

02 81 85.288

www.physio-control.it

AZIENDA SANITARIA LOCALE

OGGETTO: Contratto di distribuzione e agenzia esclusiva Physio Control;
Cinisello Balsamo 17/11/2014

Il sottoscritto Claudio Moro, C.F. MROCLD65C05L483Y, nato a Udine il 05/03/1965 e residente a Udine 33100 in Via Gaetano Perusini n. 9, in qualità di Procuratore autorizzato a rappresentare legalmente la società Physio-Control Italy Sales srl con sede legale in Vicolo San Giovanni Sul Muro, 9 20121 Milano – codice fiscale e partita IVA n°IT07641640961, iscritta alla C.C.I.A.A. di Milano: al n. 07641640961 REA (Repertorio Economico Amministrativo) al n. MI-1973588,

DICHIARA

Che la Euromed Sardegna srl – con sede in Sassari, via Nino Campus, 7 C.F. 02222930923 P.IVA 01773000904, in forza di regolare contratto di agenzia e rivendita esclusiva, è nostro agente distributore per la regione Sardegna dei prodotti Physio-Control a decorrere dal 01/01/2002.

L'occasione è gradita per porgere i nostri più Cordiali Saluti.

Si autorizza il trattamento dei dati personali ai sensi del D.lgs 196/2003 ad uso esclusivo dell'Ente e/o procedura in oggetto

In fede



Claudio Moro
Un procuratore
Physio Control Italy Sales srl

ALLEGATO n° 13

EUROMED SARDEGNA s.r.l.
Via N. Cambus, 7 - 07100 SASSARI
Tel. 079 215299 Fax 079 3760975
Cod. Fisc. 02222930923 P.I. 01773009904



EC Declaration Of Conformity



Physio-Control, Inc.
11811 Willows Road NE
Redmond, WA 98052 USA



Medtronic B.V.
Earl Bakkenstraat 10
6422 PJ Heerlen
The Netherlands

Notified Body 0123
TÜV SÜD Product Service GmbH
Ridierstrasse 65
80339 München, Germany

PHYSIO-CONTROL declares that the CE marked product

ITEM
LIFEPAK® 15 Monitor/Defibrillator
Battery powered only

PART NUMBERS
V15-2-XXXXXX
ZV15-2-XXXXXX

(Where XXXXXX represents a number between 000000 and 000999)

Conforms to European Community Council Directive 93/42/EEC (Medical Device Directive), as amended through 2007/47/EEC, and is a Class IIb Device assessed under Annex II. As such, the CE marked product complies with the following standards:

STANDARDS

EN 60601-1:1990 + A1/ A2
EN 60601-1-1:2001
EN 60601-1-2:2001 + A1
EN 60601-1-4:1996 + A1
EN 60601-1-6:2004
EN 60601-1-8:2004
EN 60601-2-4:2003
EN 60601-2-25:1995 + A1
EN 60601-2-30:2000
EN 60601-2-34:2000
EN 60601-2-49:2001
EN 864:1998
EN 1041:1998
EN 1080-1:1995 + A1
EN 1080-3:1997
EN 1789:1999 + A1
EN 9919:2009

SUBJECT

General requirements for safety for medical electrical equipment
Safety requirements for electromedical systems
EMC requirements for medical electrical equipment
Safety requirements for programmable electromedical systems
Safety requirements for usability
Safety requirements for alarm systems
Safety requirements for cardiac defibrillators
Safety requirements for electrocardiographs
Safety and performance requirements for non-invasive blood pressure monitors
Safety and performance requirements for invasive blood pressure monitors
Safety requirements for multifunction patient monitoring equipment
Safety requirements for capnometers
Requirements for information supplied by medical device manufacturers
General safety requirements for sphygmomanometers
Supplementary requirements for electro-mechanical sphygmomanometers
Safety requirements for ambulances and their equipment
Safety and performance requirements for medical pulse oximeters

Included are the following accessories:

Power Source

Li-Ion battery

Therapy

Hard paddle electrodes
QUIK-COMBO™ pacing/defibrillation/ECG electrodes
QUIK-COMBO RTS pacing/defibrillation/ECG electrodes
QUIK-COMBO PEDIATRIC pacing/defibrillation/ECG electrodes
QUIK-COMBO REDI-PAK™ pacing/defibrillation/ECG electrodes
QUIK-COMBO Therapy cable
QUIK-COMBO Test Load
Pediatric paddle adapter

ECG Monitoring

3-lead ECG cable
12-lead ECG cable

Non-Medical Accessories

Serial communication cable
Internal Bluetooth meets Directives 1995/5/EC, and 89/336/EEC

SpO₂ Monitoring (Masimo)

Patient extension cables LNOP (4 foot, 8 foot, 12 foot) and LNCS (4 foot, 10 foot, 14 foot)
Reusable LNOP and LNCS sensors
Disposable LNOP and LNCS sensors
Disposable LNOP and LNCS sensor sample kits

SpO₂ Monitoring, SpCO and SpMet (Masimo)

Rainbow patient extension cables
Rainbow reusable sensors
Rainbow disposable sensors

NIBP Monitoring (CAS Medical Systems)

NIBP reusable blood pressure cuffs
NIBP disposable blood pressure cuffs
NIBP hoses

EtCO₂ Monitoring (Oridion Systems)

EtCO₂ FilterLines
EtCO₂ Smart Capnolines

IP Monitoring

5 µV/mm Hg transducers compliant with IEC 60601-2-34 and AAMI BP-22

Signed November 19, 2010

Redmond, WA

Paula Lank

Paula Lank
Vice President, Regulatory Affairs

This declaration is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

This declaration applies to CE marked devices produced after the date of issuance of this declaration and before it is either superseded by another declaration or withdrawn.

*As modified by EN 60601-2-4; EN 60601-2-25; EN 60601-2-27; EN 60601-2-30; and EN 60601-2-49

3300465_G_LP15DofC