

## VERBALE DI COLLAUDO PER APPARECCHIATURE SANITARIE

Con  DELIBERA  ORDINE  DONAZIONE  DOCUMENTO PROTOCOLLO \_\_\_\_\_

n° 2500261701/200 del 18/11/2022 l' AZIENDA OSPEDALIERA SANTA MARIA di TERNI ha affidato alla

Ditta PSAOTIS S.p.A. la fornitura/e della/e seguente/i apparecchiatura/e:

N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
40365	ECOTOMOGRAFO	PSAOTIS	MYLAB X8 HD	8900421
40365/1	SONDA ECOGRAFICA	~	PX 1-5	230300092A
40365/2	~	~	23-11	230500742A
40365/3	~	~	24-15	230100315C
40365/4	~	~	P 1-5	224300260A
40365/5	~	~	C 1-8	230200980A
40365/6	~	~	TP 5-8	224500691A
40366	REPRODUCTIONS VIDEO	SONY	VP-X898MD	7189267

da assegnarsi all' U.O. / SERVIZIO EMODINAMICA presso la Struttura: OSP. Terni

La suddetta ditta ha provveduto all' installazione della/e predetta/e attrezzatura/e in data 21/02/2023

Il giorno 21/02/2023 sono convenuti i signori:

NOME STAMPATELLO ALESSIO SECONDI FIRMA [Signature] CONSEGnatARIO DELI BENEI;  
 NOME STAMPATELLO SERGIO CASINI FIRMA [Signature] RAPPRESENTANTE DITTA FORNITRICE DELI BENEI;  
 NOME STAMPATELLO LUCA FANFOS FIRMA [Signature] RESPONSABILE/DELEGATO SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA;  
 NOME STAMPATELLO BANDINI GRANLUCA FIRMA [Signature] RESPONSABILE/DELEGATO S. C. TECNICO PATRIMONIALE

I componenti, dato atto che la ditta sopra menzionata ha fornito a questa Azienda la/e apparecchiatura/e richiamata/e in premessa, e che le medesime corrispondono a quelle descritte nell'ordine sopra specificato,

### CERTIFICANO CHE LE APPARECCHIATURE INDICATE IN PREMESSA:

- 1) sono state regolarmente installate da parte del fornitore con apposito verbale;
- 2) sono regolarmente funzionanti;
- 3) sono rispondenti alle normative tecniche vigenti, per quanto rilevato dalla documentazione prodotta e dalle prove effettuate;
- 4) hanno correttamente superato le prove e le misure strumentali di accettazione previste dalla Norma CEI 62-122 del luglio 2002;
- 5) sono corredate di tutti i manuali d'uso e/o dei manuali tecnici;
- 6) possiedono le caratteristiche funzionali prescritte dalle normative vigenti;
- 7) sono state inventariate con i numeri precedentemente indicati;

**L'ESITO DEL COLLAUDO E' DA RITENERSI POSITIVO**

## VERBALE DI PRESA IN CARICO DEI BENI MOBILI

N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
40365	FOTOMOGRAFO	BRONICA	M/2AB X8 e HD	8900421
40365/1	SONDA BIOGRAFICA	~	PX 1-5	23030002A
40365/2	~	~	Z3 -11	230500742A
40365/3	~	~	Z4 -15	230100315C
40365/4	~	~	P 1-5	224300260A
40365/5	~	~	C1-8	230200380A
40365/6	~	~	T8 5-8	224500691A
40366	RIPRODUZIONE VIDEO DIGITALE	SONY	VP-X 898MD	7189264

Da assegn. alla Struttura OSP. TERNI all' U.O./SERVIZIO EMODIEMICA Ubic. stanza cod.: 00006004

Provenienti da:  Delibera n° 2500261701/2022 del 18/11/2022  
 Ordine n° 2500261700/2022 del 18/11/2022  
 DDT n° 1230103494 del 10/02/2023  
 FATTURA n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_

TITOLO DI POSSESSO  PROPRIETA'  LEASING  VISIONE  
 AFFITTO  SERVICE  PROP. ALTRI ENTI  
 COMODATO D'USO  DONAZIONE

Il Responsabile delegato  
 Servizio Ingegneria Clinica

*[Firma]*

TIMBRO e FIRMA DEL RESP. U.O / SERVIZIO  
 (per accettazione)

*[Firma]*

Nome in stampatello leggibile (resp. U.O./SERVIZIO)

ALBESIO SECONDI



A Z I E N D A  
O S P E D A L I E R A  
S A N T A M A R I A  
T E R N I

S.C. Economato e Provveditorato  
E-mail: [c.angione@aosp terni.it](mailto:c.angione@aosp terni.it)  
Pec: [aosp terni@postacert.umbria.it](mailto:aosp terni@postacert.umbria.it)

Pec: [altheaitalia@pec.althea-group.com](mailto:altheaitalia@pec.althea-group.com)

e p.c.

E-mail: [nicola.bruno@althea-group.com](mailto:nicola.bruno@althea-group.com)

Spett. Le R.T.I.  
Ditta ALTHEA Italia S.p.a. (capogruppo)  
Viale A.G. Eiffel n. 13  
00148 Roma (RM)

Spett. R.T.I.  
Ditta ALTHEA Italia S.p.a. (capogruppo)  
Alla c.a. Ing. Bruno Nicola

Al Dirigente  
S.C. TECNICO PATRIMONIALE  
Ing. Gianluca Bandini

LORO SEDI

**Oggetto:** Fornitura di n. 2 Ecotomografi Cardiologici e relativi dispositivi opzionali occorrenti alle esigenze della S.C. di Cardiologia e della S.C. di Emodinamica dell'Azienda Ospedaliera Santa Maria di Terni - Adesione Accordo Quadro "Ecotomografi 2 - PNRR" (CIG 9395127012; 9411432F5D) - Ordini Sap

In relazione all'oggetto,  
si comunica che, in adesione all'accordo quadro "Ecotomografi 2- PNRR" e degli O.D.A. Consip n. 6929181/2022, n. 6966654/2022, n. 6944264 e n. 6985833, sono stati emessi in favore della Ditta Esaote S.p.a Ordini sap n. 2500261694/20Q, n. 2500261699/20Q, n. 2500261700/20Q e n. 2500261701/20Q per l'acquisizione della fornitura di n. 2 Ecotomografi Cardiologici e relativi dispositivi opzionali, per gli importi indicati negli ordini di cui all' A.

Distinti saluti.

S.C. Economato e Provveditorato  
Il Dirigente  
(Dott.ssa Cinzia Angione)

Via Tristano di Joannuccio, 1 - 05100 Terni (TR)  
C.F. - P.I.: 00679270553 - Centralino: 0744/2051  
[www.aosp terni.it](http://www.aosp terni.it)  
Pec: [aosp terni@postacert.umbria.it](mailto:aosp terni@postacert.umbria.it)



DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R. N472 DEL 14/06/1996)

<b>Document Type / Causale Documento</b> Consegna merce <b>Order Number / Ordine</b> 364805 <b>Internal Number / Numero Interno</b> 80329915 <b>Delivery Note No. / Nr. D.D.T.</b> 1230103494 del 10/02/2023		<b>Payer / Cliente di Fatturazione</b> 1000000154 AZIENDA OSP.RA S.MARIA  VIALE TRISTANO DA JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT 0744-57141 - aospterni@postacert.umbria.it VAT Nr./Partita IVA IT00679270553		<b>Ship To Party / Destinatarario</b> 2000001109 AZIENDA OSP.RA S.MARIA MAGAZZINO ECONOMALE  VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT - invoices@esaote.com VAT Nr./Partita IVA	
<b>Carrier / Vettore</b>			<b>Delivery Terms (Incoterms® 2020)</b> DAP Delivery At Place		
		<b>Date / Data</b> 10/02/2023	<b>Time / Ora</b> 08:50:42	<b>Stamp &amp; Signature</b> Timbro e firma	
<b>Contact Person</b> ROBERTA IACONETA 00390106547650 invoices@esaote.com			<b>Reference for Carrier</b> 144865		
<b>Riferimento Interno</b> invoices@esaote.com			<b>Riferimento per il Trasportatore</b>		
<b>External Note</b> referenti per consegna e collaudo sono l'Ing. Camilla Valentini (c.valentini@aosppterni.it) e il sig. Gianluca Cittadini (g.cittadini@aosppterni.it) tel. 3281641170 Sig. Cittadini contatti T/F 0744-205493 - Cell. 345/3656684 - 328/1641170			<b>ESAOTE Email</b> esaote@esaote.com		

Pos.	Part n.	Part Description	UoM	Quantity
000010	100645011	MyLabX8 eHD	PZ	1
Customer Order /Num. Ordine Cliente		2500261700/20Q/001		
Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente		DM1/2184324		
Serial number / Numeri di Serie		8900421		
Notes / Note		#NO# --- Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D -- - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali --- Data Accettazione fornitura: --- Accordo Quadro Ecolomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a ---		
000020	140069900	PLATINUM kit	PZ	1
Customer Order /Num. Ordine Cliente		2500261700/20Q/001		
Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente		DM1/2184324		
Notes / Note		#NO# --- Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D -- - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali --- Data Accettazione fornitura: --- Accordo Quadro Ecolomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a ---		

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R. N472 DEL 14/06/1996)

Document Type / Causale Documento	Payer / Cliente di Fatturazione	Ship To Party / Destinatarario
Consegna merce Order Number / Ordine 364805 Internal Number / Numero Interno 80329915                      Delivery Note No. / Nr. D.D.T. 1230103494 del 10/02/2023	1000000154 AZIENDA OSP.RA S.MARIA  VIALE TRISTANO DA JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT 0744-57141 - aospterni@postacert.umbria.it VAT Nr./Partita IVA IT00679270553	2000001109 AZIENDA OSP.RA S.MARIA MAGAZZINO ECONOMALE  VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT - invoices@esaote.com VAT Nr./Partita IVA

000030	340117000	Advanced Cardiology Package	PZ
--------	-----------	-----------------------------	----

Cl. nr Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001

Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/2184324

Notes / Note #NO# - - - Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali - - - Data Accettazione fornitura: - - - Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a - - -

000040	120000066	PX 1-5 App. Diagn.Scans.Ultrasonica	PZ
--------	-----------	----------------------------------------	----

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001

Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/1889829

Serial number / Numeri di Serie 230300092A

Notes / Note #NO# - - - Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali - - - Data Accettazione fornitura: - - - Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a - - -

000050	120000036	L 4-15 PROBE App. Diagn.Scans.Ultrasonica	PZ
--------	-----------	----------------------------------------------	----

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001

Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/1418800

Serial number / Numeri di Serie 230100315C

Notes / Note #NO# - - - Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali - - - Data Accettazione fornitura: - - - Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a - - -

000060	510000014	SONY UP-X898MD B&W THERMAL PRINT Printed	PZ
--------	-----------	---------------------------------------------	----

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001

Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/1153496

Serial number / Numeri di Serie 7189261

Notes / Note #NO# - - - Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D - ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali - - - Data Accettazione fornitura: - - - Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a - - -

DOCUMENTO DI TRASPORTO (D.P.R. N472 DEL 14/06/1996)

Document Type / Causale Documento Consegna merce Order Number / Ordine 364805 Internal Number / Numero Interno 80329915 Delivery Note No. / Nr. D.D.T. 1230103494 del 10/02/2023	Payer / Cliente di Fatturazione 1000000154 AZIENDA OSP.RA S.MARIA  VIALE TRISTANO DA JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT 0744-57141 - aospterni@postacert.umbria.it VAT Nr./Partita IVA IT00679270553	Ship To Party / Destinatarario 2000001109 AZIENDA OSP.RA S.MARIA MAGAZZINO ECONOMALE  VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 05100 - TERNI - IT - invoices@esaote.com VAT Nr./Partita IVA
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

000210	140046500	EXTERNAL HD (5TB) USB POWERED	PZ	1
--------	-----------	-------------------------------	----	---

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001  
Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/2184324  
Notes / Note #NO# --- Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D --- ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali --- Data Accettazione fornitura: --- Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a ---

000220	141011200	ECG CABLE EURO PEDIATRIC (REDEL) Altre parti ed accessori di apparecchi m	PZ	1
--------	-----------	------------------------------------------------------------------------------	----	---

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001  
Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/2184324  
Batch / Partita 0000012396  
Notes / Note #NO# --- Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D --- ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali --- Data Accettazione fornitura: --- Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a ---

000230	279003301	PW CORD EUR 10A 250V 4.5MT M=VIIG F=C13	PZ	1
--------	-----------	-----------------------------------------	----	---

Customer Order / Num. Ordine Cliente 2500261700/20Q/001  
Customer Mat.Nr./Cod.Mat.Cliente DM1/2184324  
Notes / Note #NO# --- Vs Ordinativo NSO: 2500261700/20Q/001 del 18.11.2022 Vs Ordinativo NSO accessori: 2500261701/20Q/001 del 18.11.2022 Codice CIG: 9411432F5D --- ODA 6944264 del 20.09.2022 ODA 6985833 del 19-10-2022 Dispositivi Obbligatori e Opzionali --- Data Accettazione fornitura: --- Accordo Quadro Ecotomografi Consip 2022 Lotto 5 Sub. 3.a ---

FIRMA DEL CONDUCENTE E/O DESTINATARIO / SIGNATURE RECIPIENT	Tot. No. of Packs	00003	Total Volume	0,908 M3	Total Gross Weight	123	Total Net Weight	104
	Totale nr. Coll.		Totale volume		Totale Peso Lordo		Totale Peso Netto	
	Date / Data		Time / Ora		License Plate / Targa			

Notes / Annotazioni referenti per consegna e collaudo sono l'Ing. Camilla Valentini (c.valentini@aospsterni.it) e il sig. Gianluca Cittadini (g.cittadini@aospsterni.it) tel. 3281641170 Sig. Cittadini contatti T/F 0744-205493 - Cell. 345/3656684 - 328/1641170

Dichiaro di aver ricevuto la merce sopraindicata constatando il buono stato degli imballi. Dichiaro inoltre che il veicolo ai sensi della legge è idoneo al trasporto della merce sopra descritta. Nota per il destinatario: eventuali reclami circa l'integrità e la conformità del contenuto dovranno essere inoltrati ad Esaote S.p.A. per iscritto entro 8 gg dal ricevimento della merce.

Contributo ambientale CONAI assolto ove dovuto

Headquarters / Sede Legale

Via E. Melen, 77  
16152 Genova  
Italy

Phone/Tel +39 010 6547.1  
Share Capital/Capitale Sociale 47.000.000,00 Euro i.v.  
VAT no/C.F. Partita IVA 05131180969  
Genova Chamber of Commerce/C.C.I.A.A. Genova  
esaote@esaote.com

Genova  
Via Miltedo di Pegli, 2 E  
16155 Genova

Via di Caciolle, 15  
50127 Firenze  
Italy

ZSD ADF DELINOTE  
Company subject to direction and coordination by Shanghai Luzi Enterprise Management Consultancy Center (Limited Partnership)



Esaote S.p.a.  
Direzione  
Via E. Melen, 77  
16152 Genova

Sede Operativa:  
Genova  
Telef: 010/65471  
Società sottoposta a direzione e coordinamento di Shanghai Luzy Enterprise Management Consultancy Center (Limited partnership)

Sede Operativa: ASSISTENZA TECNICA:  
Firenze  
Tel: 800.372.590 - Fax: 055.4229.450  
Telef: 055/42291 E-Mail: assistenza.technica@esaote.com

**N° Rapporto di Lavoro:** 194119

Inizio Lavoro  
21/02/2023 09:30

Fine Lavoro  
21/02/2023 16:00

**Richiedente** 1000000154

AZIENDA OSP.RA S.MARIA

VIALE TRISTANO DA  
JOANNUCCIO  
05100  
TERNI  
TR

C.F./P.I.V.A.  
00679270553

**Utilizzatore** 2000001109

AZIENDA OSP.RA S.MARIAMAGAZZINO ECONOMALE

VIA TRISTANO DI  
JOANNUCCIO  
05100  
TERNI  
TR

C.F./P.I.V.A.

Chiamata	N°	Data	Rif. Ordine Cliente	Contatto
	CAS-401069-L4D4	30/01/2023 14:33	6944264	Gianluca Cittadini
Apparato	Cod. Parte	Matricola	Batch	N° Installazione
Descrizione				Rev. SW 24.00.15
Sintomo Dichiarato				
0				
Tipo lavoro			Tipo esito	
Installation			Closed - Problem Solved	
N° Scansioni	Scadenza garanzia sistema	Contratto	Data Inizio Contratto	Data fine Contratto

#### Attività

Eseguito collaudo, consegnata la dichiarazione contenente matricola e data di fabbricazione, verifiche di sicurezza elettrica eseguite dall'ingegneria clinica. Eseguita in data odierna sessione di formazione con Dott.ssa Marcella De Paolis, Georgette Rhoury, Martina Sordi, secondo quanto previsto da capitolato. Il Cliente dichiara che la formazione ricevuta è completa ed esaustiva  
Seconda sessione di formazione da eseguirsi in data 24 febbraio 2023 concordata con il personale di reparto.

Si consegna apparecchiatura funzionante

#### Dettaglio Interventi

Inizio	Fine
21/02/2023 09:30	21/02/2023 16:00

Parti Sostitutive e Altri Costi						
Codice	Descrizione	Quantità / Durata (unita/ore)	Matricola	Batch	Prezzo Unitario	Prezzo Totale

Totale Generale EUR (I.V.A. Esclusa)

€ 0,00

Esaote SpA  
n. PC IT098

Firma Cliente  
Sig Alessio Secondi

IIT6MX8

Con la sottoscrizione del presente documento, il Cliente conferma piena accettazione delle condizioni e termini generali di contratto Esaote per i servizi di assistenza tecnica. Il Cliente dichiara che il presente intervento è stato svolto da personale Esaote o incaricato da Esaote in conformità agli accordi in vigore, con accesso al sito del cliente preventivamente controllato nella responsabilità del Cliente nel rispetto della normativa applicabile. Il Cliente prende atto e conferma che Esaote ha effettuato tutte le verifiche funzionali in conformità con le prescrizioni del manuale d'uso e del service manual.

Firenze,

Con la presente si dichiara che le seguenti apparecchiature sono state prodotte nella data indicata in tabella:

Descrizione	Matricola	Data di Produzione
MyLabX8 eHD	8900421	06.02.2023

ESAOTE Supply Chain Manager

Antonello Brundu





## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ PER LA SICUREZZA

Noi costruttori

**Esaote S.p.A.**

Via Enrico Meloni 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo che il sistema per diagnostica ad ultrasuoni

### **MyLabX8 eHD – Modello MyLabX8 eHD PLATINUM**

è conforme alle norme di sicurezza

IEC 60601-1 Ed. 3.1	EN 60601-1:2006+A1:2013	CEI 62-5 V3
IEC 60601-1-2 Ed. 4	EN 60601-1-2:2014	CEI EN 60601-1-2:2018-01
IEC 60601-2-37 Ed. 2.1	EN 60601-2-37:2008 + A11:2011 + A1:2015	CEI 62-124 V2
ISO10993-1 Ed.4	EN ISO 10993-1:2009	UNI EN ISO 10993-1:2010
IEC 61157 Ed. 2/A1	EN 61157:2007+A1:2013	CEI 87-6 V1

Classe: I

*Tipo:* BF (Sonde ecografiche) – CF (ECG)

Il sistema MyLabX8 eHD PLATINUM, è stato progettato e costruito a regola d'arte e nel rispetto della normativa di sicurezza applicabile ai dispositivi medici che garantisce la sicurezza del paziente e dell'operatore (D.Lgs. 81/2008 e s.m.i.)

Genova, 20 dicembre 2021



Ing. Massimo Polignano  
Chief Quality Officer

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ PER LA SICUREZZA  
DECLARATION OF CONFORMITY FOR SAFETY**

Noi costruttori  
*We manufacturer*

**Esaote S.p.A.**

Via Enrico Melen 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo che le sonde ecografiche  
*declare that the echographic probes*

<b>Convex, Microconvex</b>	AC2541; C 1-8; C5-2 R13; CA123; CA133; CA421; CA430E; CA431; CA541; CA621; CA631; CA1123; CA1421; mC 3-11; SC3121; SC3123; SC3421; C 2-9
<b>Lineari/Linear</b>	AL2442; AL2443; AL2445; L 3-11; L 4-15; L 8-24; LA332E; LA424; LA435; LA522E; LA523; LA523E; LA532E; LA533; LA923; SL1543; SL2325; SL3116; SL3235; SL3323; SL3332
<b>Phased Array</b>	P 1-5; P2 3-11; P2 5-13; P 3-11; P 5-13; PA023E; PA121E; PA122E; PA230E; PA240; PA250; SP2430; SP2442; SP2730; SP3630; P 2-9; PX 1-5; PX 1-5B
<b>Volumetriche/Volumetric</b>	BC431; BC441; BE1123; BL433; SB2C41; SB3123
<b>Doppler</b>	2 MHz CW; 5 MHz CW; HF CW; S2MCW; S2MPW; S5MCW; SHFCW
<b>Endocavitare/Endocavity</b>	E8-5 R10P; EC123; EC1123; SE3123; SE3133; E 3-12
<b>Transesofagee/ Transesophageal</b>	ST2612; ST2613; TEE022; TEE122; TEE132
<b>Intraoperative e Speciali/ Intraoperative &amp; Special</b>	CAB411A; IH 6-18; IL 4-13; IOE323; IOT332; IOT342; LP 4-13; LP323; SI2C41; TLC 3-13; TRT33; IHX 6-18

sono conformi alle norme di sicurezza:  
*are in conformity with the safety standards:*

IEC 60601-1 Ed. 3.1	EN 60601-1:2006+A1:2013	CEI 62-5 V3
IEC 60601-2-37 Ed. 2.1	EN 60601-2-37:2008 + A11:2011 + A1:2015	CEI 62-124 V2
ISO10993-1 Ed. 5	EN ISO 10993-1:2020	UNI EN ISO 10993-1:2020

Genova, 01-04-2022



Ing. Massimo Polignano  
Responsabile Assicurazione Qualità  
*Chief Quality Officer*

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ RoHS

Noi costruttori



**Esaote S.p.A.**

Via Enrico Melen 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo, sotto la nostra responsabilità, che il sistema per diagnostica ad ultrasuoni

### **MyLabX8 eHD – Modello MyLabX8 eHD PLATINUM**

è conforme alle disposizioni della Direttiva RoHS 2011/65/EU del Parlamento Europeo e del Consiglio dell'8 Giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche in accordo alla norma Europea armonizzata EN IEC 63000:2018-12.

Genova, 2021-12-20



Ing. Massimo Polignano  
Chief Quality Officer

# CERTIFICATO CE

## Sistema completo di garanzia di qualità

Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (DDM), allegato II escluso (4)  
(dispositivi in classe IIa, IIb o III)

N° G1 095545 0023 Rev. 00

### Fabbricante:

**ESAOTE S.p.A.**  
Via Enrico Melen 77  
16152 Genova  
ITALIA

### Stabilimento(i):

ESAOTE S.p.A.  
Via degli Olmi 11, 50019 Sesto Fiorentino (FI), ITALIA

ESAOTE S.p.A.  
Via di Caciolle 15, 50127 Firenze, ITALIA

ESAOTE S.p.A.  
Via Multedo di Pegli 2/E, 16155 Genova, ITALIA

ESAOTE S.p.A.  
Via Enrico Melen 77, 16152 Genova, ITALIA

### Categoria(e) di prodotti:

**Sistemi per diagnostica ad ultrasuoni,  
Sonde per sistemi per diagnostica ad ultrasuoni,  
Dispositivi di risonanza magnetica diagnostica per  
immagini, Software di diagnostica per immagini**

Con il presente certificato, l' Organismo di Certificazione di TÜV SÜD Product Service GmbH certifica che il fabbricante sopra menzionato ha implementato un sistema di garanzia di qualità per la progettazione, la fabbricazione ed il controllo finale dei dispositivi / delle categorie di dispositivi in questione, secondo quanto stabilito nella Direttiva DDM, allegato II. Questo sistema di qualità risponde ai requisiti della presente Direttiva ed è soggetto a sorveglianze regolari. Per l'immissione sul mercato di dispositivi della classe III, è richiesto un certificato addizionale di cui all'allegato II (4). Osservare le note riportate sul retro.

N° del rapporto: ITA1290265

Valido da: 2019-06-14

Valido fino al: 2024-05-26

Data, 2019-06-14

Stefan Preiß  
Head of Certification/Notified Body

TÜV SÜD PRODUCT SERVICE GMBH è Organismo Notificato con numero identificativo 0123.

**SCHEDA PRELIMINARE**  
**Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni**  
 Servizio di Ingegneria Clinica

Ord. N. ....

**Scheda informativa preliminare alla consegna di apparecchi e/o sistemi di apparecchiature elettromedicali e apparecchiature tecnico scientifiche**

Descrizione: E COTONOGRAPFO

Codice CIVAB (se esistente): \_\_\_\_\_

Modello: MYCAR X8 EMD PLATINUM

Produttore: ESAOTE SPA

Fornitore / Importatore: ESAOTE SPA

Manuali d'uso in lingua Italiana?  SI  NO

Manuali di Service?  SI  NO

Trattasi di apparecchio singolo?  SI  NO

Trattasi di un sistema elettromedicale composto da più apparecchi?  SI  NO

Nel caso di sistema elencare i componenti (marca, mod., ecc.):

a) \_\_\_\_\_

b) \_\_\_\_\_

c) \_\_\_\_\_

L'apparecchio in consegna è:  carrellato  portatile  fisso

L'apparecchiatura possiede il marchio CE 93/42 "Dispositivi Medici"?  SI  NO

Se sì come è classificato:  I^  IIa  IIb  III

Ente notificato n.: .....

L'apparecchiatura possiede il marchio CE 89/336 "Comp. Elettrom."?  SI  NO

L'apparecchiatura garantisce la rispondenza alla Direttiva bassa tensione?  SI  NO

L'apparecchiatura risponde alle norme CEI/UNI?  SI  NO

Se SI, quali? \_\_\_\_\_

Se risponde alla CEI 62-5 indicare: Classe: \_\_\_\_\_ Tipo: \_\_\_\_\_

L'apparecchiatura sarà consegnata con:  corriere  fornitore  posta

Alimentazione elettrica:  230V  230+SEI  400V

1P+N  3P  3P+N  1P+N e batteria  batteria

Necessita di allacciamenti particolari (acqua, vapore, gas medicali, ecc)?  SI  NO

Se sì, vedasi allegato "A"

E' stato eseguito un sopralluogo preliminare della ditta offerente?  SI  NO

Disponibilità a fornire sistemi di connessione compatibili con le prese

presenti nei locali dell'utilizzatore?  SI  NO

In relazione al sopralluogo preliminare l'apparecchio necessita di opere edili,

di adeguamento o di impianti tecnici particolari?  SI  NO

Se sì alla risposta precedente, si prega di contattare il Settore Edile e Impiantistico dell'Ufficio Tecnico

(Tel. \_\_\_\_\_, Fax \_\_\_\_\_) al fine di concordare un eventuale sopralluogo e di fornire in allegato

tutti i disegni esecutivi necessari per l'installazione dell'apparecchiatura.

Visto quanto sopra dichiarato dalla ditta fornitrice questo SIC rilascia **nullaosta** alla consegna

dell'apparecchiatura/sistema sopra indicato. Si ricorda infine che il non rispetto di quanto sopra riportato

ed il non superamento delle prove strumentali, porta alla non accettazione della fornitura.

Il Servizio di Ingegneria Clinica

.....

li .....  
**esate** S.p.A.:  
 Via Melan, 77  
 06152 GENOVA  
 e.Fisc./P.IVA: 05131180969

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ RoHS

Noi costruttori



**Esaote S.p.A.**

Via Enrico Melen 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo, sotto la nostra responsabilità, che il sistema per diagnostica ad ultrasuoni

### **MyLabX8 eHD – Modello MyLabX8 eHD PLATINUM**

è conforme alle disposizioni della Direttiva RoHS 2011/65/EU del Parlamento Europeo e del Consiglio dell'8 Giugno 2011 sulla restrizione dell'uso di determinate sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche in accordo alla norma Europea armonizzata EN IEC 63000:2018-12.

Genova, 2021-12-20



Ing. Massimo Polignano  
Chief Quality Officer

# SONY

Sony Deutschland GmbH  
Stuttgart Technology Center  
Hedelfinger Strasse 61, D-70327 Stuttgart  
Telefon +49(0)711/58 58-0, Telefax +49(0)711/58 58-235

---

## DECLARATION OF CONFORMITY

We, Sony Deutschland GmbH,  
the authorized representative of Sony Corporation,  
1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan

declare under our sole responsibility that the product

Category Name: Hybrid Graphic Printer

Model Name: UP-X898MD

CE Mark first affixed in: 2014

to which this declaration relates is in conformity with the following standard(s) or other normative document(s)

EN 60950-1:2006 + A1:2010 + A11:2009 + A12:2011, EN 62479:2010

following the provisions of 2006/95/EC, Low Voltage directive(s).

Germany, February 14, 2014



Serge Foucher  
Managing Director

ppa.



Hubert Klamm  
General Manager  
Product Compliance Europe

# SONY

Sony Deutschland GmbH  
Stuttgart Technology Center  
Hedelfinger Strasse 61, D-70327 Stuttgart  
Telefon +49(0)711/58 58-0, Telefax +49(0)711/58 58-235

---

## DECLARATION OF CONFORMITY

We, Sony Deutschland GmbH,  
the authorized representative of Sony Corporation,  
1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan

declare under our sole responsibility that the product

Category Name: Hybrid Graphic Printer

Model Name: UP-X898MD

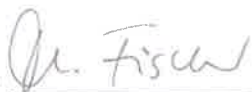
to which this declaration relates is in conformity with the following standard(s) or other normative document(s)

EN 60601-1-2:2007, EN 60601-1:2006

following the provisions of 93/42/EEC as last amended by 2007/47/EC, Medical Device  
directive(s) for Class I devices.

Germany, April 10, 2014

ppa.



Dr. Thomas Fischer  
General Manager  
Environmental, Occupational Health  
& Safety Affairs Europe

ppa.



Hubert Klamm  
General Manager  
Product Compliance Europe



# SONY

**Sony Deutschland GmbH**  
Stuttgart Technology Center  
Hedelfinger Strasse 61, D-70327 Stuttgart  
Telefon +49(0)711/58 58-0, Telefax +49(0)711/58 58-235

---

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Model No.:  
**UP-X898MD**

---

2. Name and address of the manufacturer's authorised representative:  
**Sony Deutschland GmbH, Hedelfinger Str. 61, 70327 Stuttgart, Germany**

---

3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:  
**Sony Corporation, 1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan**

---

4. Object of the declaration:  
**Hybrid Graphic Printer**

---

5. The object of the declaration described above is in conformity with:  
**2011/65/EU (RoHS)**

---

6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:  
**EN 50581:2012**

---

7. Additional information:  
\_\_\_\_\_

Signed for and on behalf of: **Sony Deutschland GmbH**

---

Germany, May 26, 2014

ppa. \_\_\_\_\_

Hubert Klamm  
General Manager  
Product Compliance Europe

ppa. \_\_\_\_\_

Dr. Thomas Fischer  
General Manager  
Environment, Occupational Health  
& Safety Affairs Europe

# SONY

Sony Deutschland GmbH  
Stuttgart Technology Center  
Hedelfinger Strasse 61, D-70327 Stuttgart  
Telefon +49(0)711/58 58-0, Telefax +49(0)711/58 58-235

## DECLARATION OF CONFORMITY

We, Sony Deutschland GmbH,  
the authorized representative of Sony Corporation,  
1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan

declare under our sole responsibility that the product

Category Name: Hybrid Graphic Printer

Model Name: UP-X898MD


to which this declaration relates is in conformity with the following standard(s) or other normative document(s)

EN 55022:2010 Class B, EN 55024:2010,

EN 61000-3-2:2006 + A1:2009 + A2:2009, EN 61000-3-3:2008

following the provisions of 2004/108/EC, EMC directive(s).

Germany, January 15, 2014



Serge Foucher  
Managing Director

ppa.



Hubert Klamm  
General Manager  
Product Compliance Europe

# SONY

Sony Deutschland GmbH  
Stuttgart Technology Center  
Hedelfinger Strasse 61, D-70327 Stuttgart  
Telefon +49(0)711/58 58-0, Telefax +49(0)711/58 58-235

---

## DECLARATION OF CONFORMITY

We, Sony Deutschland GmbH,

the authorized representative of Sony Corporation,

1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan

declare under our sole responsibility that the product

Category Name: Hybrid Graphic Printer

Model Name: UP-X898MD

to which this declaration relates is in conformity with the following standard(s) or other normative document(s)

EN 60601-1-2:2007, EN 60601-1:2006

following the provisions of 93/42/EEC as last amended by 2007/47/EC, Medical Device directive(s) for Class I devices.

Germany, April 10, 2014

ppa.



Dr. Thomas Fischer  
General Manager  
Environmental, Occupational Health  
& Safety Affairs Europe

ppa.



Hubert Klamm  
General Manager  
Product Compliance Europe



# Gara Consip Lotto 1 - Ecotomografi multidisciplinari (Sub lotto 3.A)

## Avvenuta Formazione personale sanitario

Ente: AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI


Reparto: S.C. EMODINAMICA

Modello: MyLabX8 eHD Matricola nr.: 8900421 Data: 21/02/23

Personale sanitario utilizzatore:

1) Nome: MARCELA

Cognome: DE PAOLIS

Firma: 

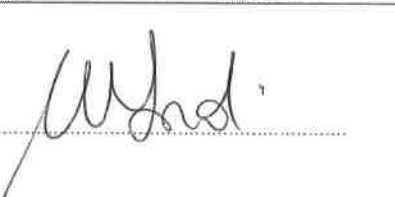
2) Nome: GORGONIS

Cognome: PROVA

Firma: 

3) Nome: MARTINA

Cognome: SORDI

Firma: 

4) Nome: \_\_\_\_\_

Cognome: \_\_\_\_\_

Firma: \_\_\_\_\_

5) Nome: \_\_\_\_\_

Cognome: \_\_\_\_\_

Firma: 

L'operatore sanitario ritiene idonea la formazione ricevuta





## VERBALE DI CONSEGNA E INSTALLAZIONE

Con riferimento all'ordine di fornitura Consip n°(6944264) del 30.09.2022, presso AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI sono state consegnate e installate le seguenti apparecchiature:

DESCRIZIONE	MATRICOLA	Data CONSEGNA	Data INST.NE	N° INST.NE
MyLabX8 eHD	8900421	20/02/23	21/02/23	IT203640

N° apparecchiature consegnate e installate con il presente verbale 1 (una) su un totale ordinato di (1).

Letto, confermato e sottoscritto il 21/02/23.

Per conto del Fornitore:

Per conto dell'Amministrazione:

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6944264
Descrizione Ordine	Ecotomografo cardiologico per emodinamica
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	9411432F5D
CUP	I44E22000400006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 5 - Ecotomografi cardiologici (Sub lotto 3.a)
Data Creazione Ordine	20/09/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Ente	00679270553
Nome Ufficio	S.C. TECNICO PATRIMONIALE
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1, 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	0744205238/null
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	UFTN8V
Punto Ordinante	GIANLUCA BANDINI / CF: BNDGLC71C16D704W
Email Punto Ordinante	G.BANDINI@AOSPТЕРNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	GIANLUCA BANDINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	ESAOTE S.P.A.
Partita IVA Impresa	05131180969
Codice Fiscale Impresa	05131180969
Indirizzo Sede Legale	VIA E. MELEN 77 - 16152 - GENOVA(GE)
Telefono / Fax	3351948668/0106547275
PEC Registro Imprese	UFFICIO.GARE@PEC.ESAOTE.COM
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	05131180969
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	20/06/2013
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	GE
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	14594422
INPS: Matricola aziendale	3418067513
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	92416880 (GENOVA), 92416881 (FIRENZE)
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.GENOVA@PEC.AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	METALMECCANICO / PRIVATO

**Oggetto dell'ordine ( 1 di 1 ) - Scheda tecnica: L5\_E2\_ES\_Ecotomografi cardiologici**

Marca: Esaote - Nome commerciale: Ecotomografo cardiologico - Prezzo: 16650,00 - Unità di misura: Pezzo - Descrizione: Esaote Modello MyLab X8 eHD Platinum - Modello: MyLab X8 eHD Platinum - Codice articolo accordo quadro: EC2\_L5\_ES\_EC - Codice cnd: Z11040104 - Registrazione bd/rdm: 2184324 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Unità di prodotto: Pezzo - Prezzo per unità di prodotto: 16650,00 - Tipo contratto: Acquisto - Area di consegna: ITALIA

**ALTRI ELEMENTI DELL'ORDINE**

Nome	Valore
Obbligo alla registrazione sulla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	obbligata
Registrazione alla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	registrato
Termini di pagamento	30 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Attività relative a PNRR (si)	Sì
Scelta clinica ecotomografi	specifiche esigenze cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità tecniche dell'ecotomografo o a tipologie di pazienti su cui è possibile eseguire esami
CUP (Codice Unico di Progetto)	I44E22000400006

**RIEPILOGO ECONOMICO**

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Ecotomografo cardiologico	16650,00	1 (Pezzo)	16650,00 €	5,00

<b>Totale Ordine (IVA esclusa) €</b>	16650,00
<b>IVA €</b>	832,50
<b>Totale Ordine (IVA inclusa) €</b>	17482,50

**INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE**

Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	non indicato

**NOTE ALL'ORDINE**

SI RICHIEDE IL SERVIZIO R.A.E.E.  
I DISPOSITIVI OPZIONALI SARANNO ORDINATI ENTRO I TERMINI PREVISTI DI 30 GIORNI

**DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE**



#### DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Nessun allegato inserito

#### DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

**QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE**



ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6985833
Descrizione Ordine	Dispositivi opzionali per ordine 6944264
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	9411432F5D
CUP	I44E22000400006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 5 - Ecotomografi cardiologici (Sub lotto 3.a)
Data Creazione Ordine	19/10/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Ente	00679270553
Nome Ufficio	S.C. TECNICO PATRIMONIALE
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1, 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	0744205238/null
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	UFTN8V
Punto Ordinante	GIANLUCA BANDINI / CF: BNDGLC71C16D704W
Email Punto Ordinante	G.BANDINI@AOSPTERNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	GIANLUCA BANDINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	ESAOTE S.P.A.
Partita IVA Impresa	05131180969
Codice Fiscale Impresa	05131180969
Indirizzo Sede Legale	VIA E. MELEN 77 - 16152 - GENOVA(GE)
Telefono / Fax	3351948668/0106547275
PEC Registro Imprese	UFFICIO.GARE@PEC.ESAOTE.COM
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	05131180969
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	20/06/2013
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	GE
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	14594422
INPS: Matricola aziendale	3418067513
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	92416880 (GENOVA), 92416881 (FIRENZE)
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.GENOVA@PEC.AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	METALMECCANICO / PRIVATO

**Oggetto dell'ordine ( 1 di 2 ) - Scheda tecnica: L5\_E2\_ES\_Dispositivi opzionali per acquisti**

Marca: Sony - Nome commerciale: Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi - Prezzo: 550,00  
 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Sony Modello UPD898MD - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo  
 accordo quadro: EC2\_L5\_ES\_ST\_BN\_AS - Modello: UPD898MD - Tipo contratto: Acquisto

**Oggetto dell'ordine ( 2 di 2 ) - Scheda tecnica: L5\_E2\_ES\_Dispositivi accessori aggiuntivi per**

Marca: Esaote - Nome commerciale: Dispositivi accessori aggiuntivi - acquisti successivi - Prezzo: 1,00 - Unità di  
 vendita: Euro (€) - Codice articolo accordo quadro: EC2\_L5\_ES\_DA\_AS - Tipo contratto: Acquisto

**RIEPILOGO ECONOMICO**

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi	550,00	1 (Pezzo)	550,00 €	5,00
2	Dispositivi accessori aggiuntivi - acquisti successivi	-	60116.5 (Euro (€))	60116,50 €	5,00

<b>Totale Ordine (IVA esclusa) €</b>	60666,50
<b>IVA €</b>	3033,32
<b>Totale Ordine (IVA inclusa) €</b>	63699,82

**INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE**

Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO N.1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	non indicato

**NOTE ALL'ORDINE**

ORDINE ACCESSORI OPZIONALI. SI ALLEGA FILE DI DETTAGLIO

**DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE**

Allegato 1. ID 2349\_AQ\_ECOTOMOGRAFI\_MODULO\_ORDINI\_DISPOSITIVI\_ACCESSORI\_AGGIUNTIVI\_ESAOTE\_L3\_ORDINE6944264.XLSX.P7M - dim. 24,42 Kb

#### DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

**QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE**





AZIENDA  
OSPEDALIERA  
SANTA MARIA  
TERNI

Via Tristano di Joannuccio, n.1 - 05100 Terni(TR)  
C.F. - P.I.: 00679270553 - Centralino: 0744/2051  
www.aospaterni.it

S.S. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Fax: 0744/205284 - 0744/205338

Tel.: 0744/205284 - 0744/205081

ESAOTE S.P.A.,  
VIA SIFFREDI 58  
16153, GENOVA, GE

Terni, 18.11.2022

Ordine N. 2500261700 / 20Q

CIG: 9411432F5D

Cod. Fornitore: 20004552

Tel. 010/65472519

Fax. 010/6547275

**Codice IPA: UFTN8V** (da utilizzare per invio fattura elettronica)

Committente soggetto a Split Payment (art.17-ter del DPR 633/1972)

In esecuzione del provvedimento di seguito richiamato si richiede il/i materiale/i in elenco alle condizioni sottoindicate:

CONSEGNA PRESSO MAGAZZINO ECONOMALE VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO - TERNI

TEL. 0744/205548

DA DESTINARE S.C. EMODINAMICA

Pos.	Ns.codice	Vs.Codice	Quantità	U.M.	Pr.Unit.	Prezzo Totale	Iva
	Contratto 2600016256/00010 Delibera OD6944264						
	Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022						
	Materiale per 5541 S.OP.EMODINAMICA						
0010			1	Pezzo	16.650,00000	16.650,00	5%
	222M-ESAOTE-2022-ECOTOMOGRFO CARDIO EMO						

Importo netto totale ordine : EUR

16.650,00

Importo totale Imposte : EUR

832,50

Importo totale ordine : EUR

17.482,50

**AVVISO:**

Vs. preventivo n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_

**PAGAMENTO:**

Termine di pagamento della fattura entro 60 gg. dal ricevimento della stessa - per pagamenti effettuati oltre 60 gg. sarà riconosciuta una maggiorazione di 1 punto sul saggio di interesse del principale strumento di rifinanziamento della BCE la cui pubblicazione in G.U. è prevista dall'art. 5 comma 2 del D.Lgs. 231 9/10/2002.

Per ogni controversia derivante dal presente ordine è competente esclusivamente il foro di Terni.

Si precisa che la scrivente Azienda Ospedaliera non procederà alla liquidazione ed al pagamento delle fatture qualora sui D.D.T. relativi alla consegna dei materiali non sia apposto il timbro e la firma del personale addetto al ricevimento.

Ordine da restituire firmato per accettazione \_\_\_\_\_

**INFORMATIVA:**

Prima della consegna della fornitura si prega contattare la competente struttura



AZIENDA  
OSPEDALIERA  
SANTA MARIA  
TERNI

Via Tristano di Joannuccio, n.1 - 05100 Terni(TR)  
C.F. - P.I.: 00679270553 - Centralino: 0744/2051  
www.aosp.terni.it

2500261700 / 18.11.2022

S.S. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI  
IL DIRIGENTE  
Dott.ssa Cinzia Angione





AZIENDA  
OSPEDALIERA  
SANTA MARIA  
TERNI

Via Tristano di Joannuccio, n.1 - 05100 Terni(TR)  
C.F. - P.I.: 00679270553 - Centralino: 0744/2051  
www.aosp terni.it

S.S. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

Fax: 0744/205284 - 0744/205338

Tel.: 0744/205284 - 0744/205081

ESAOTE S.P.A.,  
VIA SIFFREDI 58  
16153, GENOVA, GE

Terni, 18.11.2022

Ordine N. 2500261701 / 20Q

CIG: 9411432F5D

Cod. Fornitore: 20004552

Tel. 010/65472519

Fax. 010/6547275

**Codice IPA: UFTN8V** (da utilizzare per invio fattura elettronica)

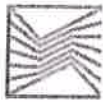
Committente soggetto a Split Payment (art.17-ter del DPR 633/1972)

In esecuzione del provvedimento di seguito richiamato si richiede il/i materiale/i in elenco alle condizioni sottoindicate:

CONSEGNA PRESSO MAGAZZINO ECONOMALE VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO - TERNI -  
TEL 0744/205548

DA DESTINARE S.C. EMODINAMICA - ORDINE DI RIFERIMENTO 2500261700

Pos.	Ns.codice	Vs.Codice	Quantità	U.M.	Pr.Unit.	Prezzo Totale	Iva
0010	Contratto 2600016257/00010 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA IMAGING34004200	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0020	Contratto 2600016257/00020 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA CNT 340040500	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0030	Contratto 2600016257/00030 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA MICROE 34007790	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.200,00000	2.200,00	5%
0040	Contratto 2600016257/00040 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA XSTRAIN 3000575	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0050	Contratto 2600016257/00050 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA EDOPPLER3400420	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.200,00000	2.200,00	5%



2500261701 / 18.11.2022

Pos.	Ns.codice	Vs.Codice	Quantità	U.M.	Pr.Unit.	Prezzo Totale	Iva
0060	Contratto 2600016257/00060 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA NEEDLE 34004100	Delibera OD6985833	1	Pezzo	1.650,00000	1.650,00	5%
0070	Contratto 2600016257/00070 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA QPACK 340040600	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0080	Contratto 2600016257/00080 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA HYPER 300061700	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0090	Contratto 2600016257/00090 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-LICENZA MULTI340040700	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.750,00000	2.750,00	5%
0100	Contratto 2600016257/00100 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-SONDA CONVEX120000013	Delibera OD6985833	1	Pezzo	2.600,00000	2.600,00	5%
0110	Contratto 2600016257/00110 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-SONDA LINEARE 120000014	Delibera OD6985833	1	Pezzo	1.400,00000	1.400,00	5%
0120	Contratto 2600016257/00120 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-SONDA PHASED 120000015	Delibera OD6985833	1	Pezzo	4.400,00000	4.400,00	5%
0130	Contratto 2600016257/00130 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-SONDA TEE 121200801	Delibera OD6985833	1	Pezzo	28.600,00000	28.600,00	5%
0140	Contratto 2600016257/00140 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-HARD-DISK 140046500	Delibera OD6985833	1	Pezzo	440,00000	440,00	5%



2500261701 / 18.11.2022

Pos.	Ns.codice	Vs.Codice	Quantità	U.M.	Pr.Unit.	Prezzo Totale	Iva
0150	Contratto 2600016257/00150 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-CAVO ECG PED 141011200	Delibera OD6985833	1	Pezzo	99,00000	99,00	5%
0160	Contratto 2600016257/00160 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-CAVO ALIMENT 279003301	Delibera OD6985833	1	Pezzo	27,50000	27,50	5%
0170	Contratto 2600016257/00170 Prenot. Fondi 200011857/003 del 19.07.2022 222M-ESAOTE-2022-STAMPAMTE TERMICA	Delibera OD6985833	1	Pezzo	550,00000	550,00	5%
Importo netto totale ordine : EUR						60.666,50	
Importo totale imposte : EUR						3.033,33	
Importo totale ordine : EUR						63.699,83	

**AVVISO:**

Vs. preventivo n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_

**PAGAMENTO:**

Termine di pagamento della fattura entro 60 gg. dal ricevimento della stessa - per pagamenti effettuati oltre 60 gg. sarà riconosciuta una maggiorazione di 1 punto sul saggio di interesse del principale strumento di rifinanziamento della BCE la cui pubblicazione in G.U. è prevista dall'art. 5 comma 2 del D.Lgs. 231 9/10/2002.

Per ogni controversia derivante dal presente ordine è competente esclusivamente il foro di Terni.

Si precisa che la scrivente Azienda Ospedaliera non procederà alla liquidazione ed al pagamento delle fatture qualora sui D.D.T. relativi alla consegna dei materiali non sia apposto il timbro e la firma del personale addetto al ricevimento.

Ordine da restituire firmato per accettazione \_\_\_\_\_

**INFORMATIVA:**

Prima della consegna della fornitura si prega contattare la competente struttura

S.S. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI  
IL DIRIGENTE

Dott.ssa Cinzia Angione





**Esaote S.p.a.**  
Sede Legale e Direzione:  
Via Enrico Meloni, 77 - 16152 Genova  
Società soggetta ad attività di direzione e coordinamento di Shanghai  
Luzi Enterprise Management Consultancy Center (Limited Partnership)

Assistenza:  
telef: 800/372590  
fax: 055/4229450  
email: assistenza.technica@esaote.com

Sedi Operative:  
Genova  
telef: 010/65471  
Firenze  
telef: 055/42291

## Verbale di collaudo e accettazione merce

Data: 21/02/2023

Tecnico: Sergio Casoni

Materiale fornito con:

D.D.T. Nr:

0080329915

del: 10/02/2023

<b>Committente:</b> AZIENDA OSP.RA S.MARIA VIALE TRISTANO DA JOANNUCCIO 05100, TERNI, TR	<b>Destinazione:</b> AZIENDA OSP.RA S.MARIAMAGAZZINO ECONOMALE VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 05100, TERNI, TR
---------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

In data 21/02/2023

si è provveduto al collaudo delle sotto elencate apparecchiature:

Installazione	Codice	Descrizione	Qta
IT203640	100645011	MyLabX8 eHD SN 8900421	1
IT203640	120000013	C 1-8 SN 230200980A	1
IT203640	120000014	L 3-11 SN 230500742A	1
IT203640	120000015	P 1-5 SN 224300260A	1
IT203640	120000036	L 4-15 PROBE SN 230100315C	1
IT203640	120000066	PX 1-5 SN 230300092A	1
IT203640	120000118	TE 3-8 SN 224500691A	1
IT203640	140046500	EXTERNAL HD (5TB) USB POWERED	1
IT203640	140069900	PLATINUM kit	1
IT203640	141008200	KIT USB CABLE+ JUMPER CORD	1
IT203640	141011200	ECG CABLE EURO PEDIATRIC (REDEL) BATCH 0000012396	1
IT203640	279003301	PW CORD EUR 10A 250V 4.5MT M=VIIG F=C13	1
IT203640	300057500	XStrain 4D License	1
IT203640	300061700	HyperDoppler (For Tender only)	1
IT203640	340040500	CEUS Imaging (CnTI /LVO) License	1
IT203640	340040600	QPack - Quantification tool License	1
IT203640	340040700	Multi-modality & Dicom Q/R License	1
IT203640	340041000	Needle Enhancement License	1
IT203640	340042000	Radiology General Imaging Licence	1
IT203640	340042400	eDoppler	1
IT203640	340077900	Micro E License	1

IT203640	340117000	Advanced Cardiology Package	1
IT203640	510000014	SONY UP-X898MD B&W THERMAL PRINT SN 7189261	1

Si dichiara che le apparecchiature sono conformi a quelle ordinate e che sono perfettamente funzionanti.

Per ESAOTE S.p.A.  
Sergio Casoni

Per il CLIENTE  
Sig. Alessio Secondi

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ PER LA SICUREZZA

Noi costruttori

**Esaote S.p.A.**

Via Enrico Meloni 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo che il sistema per diagnostica ad ultrasuoni

**MyLabX8 eHD – Modello MyLabX8 eHD PLATINUM**

è conforme alle norme di sicurezza

IEC 60601-1 Ed. 3.1	EN 60601-1:2006+A1:2013	CEI 62-5 V3
IEC 60601-1-2 Ed. 4	EN 60601-1-2:2014	CEI EN 60601-1-2:2018-01
IEC 60601-2-37 Ed. 2.1	EN 60601-2-37:2008 + A11:2011 + A1:2015	CEI 62-124 V2
ISO10993-1 Ed.4	EN ISO 10993-1:2009	UNI EN ISO 10993-1:2010
IEC 61157 Ed. 2/A1	EN 61157:2007+A1:2013	CEI 87-6 V1

Classe: I

Tipo: BF (Sonde ecografiche) – CF (ECG)

Genova, 20 dicembre 2021



Ing. Massimo Polignano  
Chief Quality Officer

## DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE

Noi costruttori

### **Esaote S.p.A.**

Via Enrico Meloni 77, 16152 Genova - Italy

dichiariamo, sotto la nostra responsabilità, che il sistema per diagnostica ad ultrasuoni

### **MyLabX8 eHD – Modello MyLabX8 eHD PLATINUM**

è stato costruito applicando il sistema di garanzia della qualità approvato per la progettazione, fabbricazione e controllo finale del prodotto e risponde ai Requisiti Essenziali presenti in Allegato I della Direttiva 93/42/CEE emendata con la Direttiva 2007/47/CEE.

Classificazione:	Classe IIa secondo l'allegato IX della Direttiva 93/42/CEE.
Numero identificativo dell'Organismo Notificato:	<b>0123</b>
Nome e indirizzo dell'Organismo Notificato:	TÜV Süd Product Service GmbH, Ridlerstr.65, D-80339 Munich – Germany
Procedura di conformità:	Allegato II della Direttiva 93/42/CEE, emendata con la Direttiva 2007/47/CEE, escluso punto 4.
Prima data di emissione:	2021-12-20
N° Certificato CE:	G1 095545 0023 Rev.00
Valido fino al:	2024-05-26
Luogo e data:	Genova, 2021-12-20



Ing. Massimo Pblignano  
Chief Quality Officer



# SONY

Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited  
Da Vincilaan 7 – D1, B-1935 Zaventem  
Phone: +32 (0) 2 706 43 11 - Fax : +32 (0) 2 706 43 20

---

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

**Model Name: UP-D898MD**

93/42/EEC, 2007/47/EC, MDD  
2011/65/EU, RoHS

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Model No.:  
**UP-D898MD**

---

2. Name and address of the manufacturer's authorised representative:  
**Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited, Da Vincilaan 7-D1, 1935 Zaventem, Belgium**

---

3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:  
**Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan**

---

4. Object of the declaration:  
**Digital Graphic Printer**

---

5. The object of the declaration described above is in conformity with:  
**93/42/EEC, 2007/47/EC, MDD**

---

6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:  
**EN 60601-1-2:2015, EN 60601-1:2006 + A1:2013**

---

7. Additional information:  
**Following the provisions for Class I devices**

---

Signed for and on behalf of: **Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited**

---

Zaventem, 2018-08-30



---

Kris De Pauw  
Director  
Branch Manager

## EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Model No.:

**UP-D898MD**

---

2. Name and address of the manufacturer's authorised representative:

**Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited, Da Vincilaan 7-D1, 1935 Zaventem, Belgium**

---

3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:

**Sony Corporation, 1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan**

---

4. Object of the declaration:

**Digital Graphic Printer**

---

5. The object of the declaration described above is in conformity with:

**2011/65/EU, RoHS**

---

6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:

**EN 50581:2012**

---

7. Additional information:

-

---

Signed for and on behalf of: **Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited**

---

Zaventem, 2018-08-30



---

Kris De Pauw  
Director  
Branch Manager

**Bulgarian (bg)**

ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ С ИЗИСКВАНИЯТА НА ЕС  
1. Модел No. :...  
2. Име и адрес на изпълношения представител на производителя :...  
3. За настояща декларация за съответствие отговорност носи единствено производителът :...  
4. Предмет на декларацията  
5. Предметът на декларацията, който е описан по-горе, е в съответствие с :...  
6. [в 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]  
Когато е приложимо се използва позоваване на съответните хармонизирани стандарти или препратки към техническите спецификации, по отношение на които се декларира съответствието :...  
[в други Директиви]  
Използва се позоваване на съответните хармонизирани стандарти или препратки към техническите спецификации, по отношение на които се декларира съответствието :...  
7. [в 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED) декларация]  
Когато е приложимо, име и номер на нотифициран орган, описан на извършено от :...  
[в други Директиви]  
Допълнителна информация :...  
8. [в 2014/30/EU(EMC) декларация]  
Допълнителна информация :...  
[в 2014/53/EU(RED) декларация]  
Когато е приложимо, описание на аксесоари и компоненти, включително софтуер, който позволяват на радиоустройството да работи по предназначение :...  
9. [в 2014/53/EU(RED) декларация]  
Допълнителна информация :...  
Подписан за и от името на :...  
(място и дата на издаване) :...  
(име, длъжност) (подпис) :...

**Cestina (cs)**

EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ  
1. Model č. :...  
2. Jméno a adresa výrobce nebo jeho zmocněného zástupce :...  
3. Toto prohlášení o shodě vydal na vlastní odpovědnost výrobce :...  
4. Předmět prohlášení :...  
5. Víše popsaný předmět prohlášen je ve shodě s :...  
6. [v 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Kde je to vhodné, odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity nebo odkazy na technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohlašuje :...  
[v jiných směrnících]  
Odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity nebo odkazy na technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohlašuje :...  
7. [v 2014/30 / EU (EMC) 2014/53 / EU (RED)]  
Kde je to vhodné, oznámí jména subjektu a číslo,opsis intervence a osvědčení :...  
[v jiných směrnících]  
Dodatečné informace :...  
8. [v 2014/30 / EU (EMC) 2014/53 / EU (RED)]  
Dodatečné informace :...  
[v 2014/53 / EU (Červená)]  
Kde je to vhodné, popiš příslušné součásti a komponenty, včetně softwaru, které umožňují radiovému zařízení fungovat, jak bylo zamýšleno :...  
9. [v 2014/53 / EU (Červená)]  
Dodatečné informace :...  
Podpisáno za a jménem :...  
(místo a datum vydání) :...  
(jméno, funkce) (podpis) :...

**dansk (da)**

EU-OVERENSSTEMMELSEERKLÆRING  
1. Model nr. :...  
2. Navn og adresse på fabrikantens bemyndigede repræsentant :...  
3. Denne overensstemmelseserklæring udstedes på fabrikantens ansvar :...  
4. Erklæringens genstand  
5. Genstanden for erklæringen, som beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med :...  
6. [i 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Deklaration]  
Hvor det er relevant, referencer til de relevante anvendte harmoniserede standarder eller referencer til de tekniske specifikationer, som der erklæres overensstemmelse med :...  
[Andre direktiver]  
Referencer til de relevante anvendte harmoniserede standarder eller referencer til de tekniske specifikationer, som der erklæres overensstemmelse med :...  
7. [i 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Deklaration]  
Hvor det er relevant, det bemyndigede organ navn og nummer, beskrivelse af aktiviteten og udstedt attesten :...  
[Andre direktiver]  
Supplerende oplysninger :...  
8. [i 2014/30/EU (EMC) Deklaration]  
Supplerende oplysninger :...  
[i 2014/53/EU (RED) Deklaration]  
Hvor det er relevant, beskrivelse af tilbehør og komponenter, herunder software, som får radioudstyret til at fungere efter hensigten :...  
9. [i 2014/53/EU (RED) Deklaration]  
Supplerende oplysninger :...  
Underskrevet for og på vegne af :...  
(sted og dato) :...  
(navn, stilling) (underskrift) :...

**Deutsch (de)**

EU-KONFORMITÄT/SERKLÄRUNG  
1. Modell Nr. :...  
2. Name und Anschrift des Bevollmächtigten des Herstellers :...  
3. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller :...  
4. Gegenstand der Erklärung :...  
5. Der oben beschriebene Gegenstand der Erklärung erfüllt die Vorschriften der :...  
6. [in Konformitätserklärungen nach 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Gegebenenfalls Angabe der einschlägigen harmonisierten Normen, die zugrunde gelegt wurden, oder Angabe der technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird :...  
[in Konformitätserklärungen nach anderen Richtlinien]  
Angabe der einschlägigen harmonisierten Normen, die zugrunde gelegt wurden, oder Angabe der technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird :...  
7. [in Konformitätserklärungen nach 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)]  
Gegebenenfalls Namen und Nummer der notifizierten Stelle, Beschreibung Ihrer Mitwirkung und Bescheinigung :...  
[in Konformitätserklärungen nach anderen Richtlinien]  
Zusatzangaben :...  
8. [in Konformitätserklärungen nach 2014/30/EU (EMC)]  
Zusatzangaben :...  
[in Konformitätserklärungen nach 2014/53/EU (RED)]  
Gegebenenfalls Beschreibung des Zubehörs und der Bestandteile, einschließlich Software, die den bestimmungsgemäßen Betrieb der Funkanlagen ermöglichen :...  
9. [in Konformitätserklärungen nach 2014/53/EU (RED)]  
Zusatzangaben :...  
Unterszeichnet für und im Namen von :...  
(Ort und Datum der Ausstellung) :...  
(Name, Funktion) (Unterschrift) :...

**estli keel (et)**

EU VASTAVUSDEKLARATSIOON  
1. Tootenumber :...  
2. Tootja volitatud esindaja nimi ja aadress :...  
3. Käiesolev vastavusdeklaratsioon on välja antud valmistaja alnvastutuseal :...  
4. Deklareeritava ese :...  
5. Eespool kirjeldatud deklareeritava ese on kooskõlas  
6. [kooskõlas 2011/65/ES (RoHS), 2009/125/EK (energiatõhususe direktiividega)]  
Vajaduse korral viited kasutatud asjakohastele ühtlustatud standarditele või viited tehnilistele spetsifikatsioonidele, millega seoses vastavust kinnitatakse :...  
[kooskõlas teiste direktiividega]  
Vajaduse korral viited kasutatud asjakohastele ühtlustatud standarditele või viited tehnilistele spetsifikatsioonidele, millega seoses vastavust kinnitatakse :...  
7. [kooskõlas 2014/30/ES (EMC), 2014/53/ES (RID) direktiividega]  
Vajaduse korral viited asutuse nimetus ja number, teostatud toimingu kirjeldus ja sertifikaat :...  
[kooskõlas teiste direktiividega]  
Lisateave :...  
8. [kooskõlas 2014/30/ES (EMC) direktiiviga]  
Lisateave :...  
[kooskõlas 2014/53/ES (RID) direktiiviga]  
Vajaduse korral täiendavate komponentide, ah tarkvara, mis võimaldavad radioseadmeistiku õigesti töötada, kirjeldus :...  
9. [kooskõlas 2014/53/ES (RID) direktiiviga]  
Lisateave :...  
(Kelle nimel ja poolt) alla kirjutatud :...  
(väljaandmise koht ja kuupäev) :...  
(nimi, ametinimetus) (allkiri) :...

**Ελληνικά (el)**

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ  
1. Αριθμός Μοντέλου :...  
2. Όνομα και διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του κατασκευαστή :...  
3. Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή :...  
4. Αντικείμενο της δήλωσης :...  
5. Το αντικείμενο περιγραφόμενου αντικείμενου της δήλωσης είναι σύμφωνα με :...  
6. [στην 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Eco design) Δήλωση]  
Κατά περίπτωση, για όλα τα σχετικά εναρμονισμένα πρότυπα που χρησιμοποιούνται ή των τεχνικών προδιαγραφών με βάση τις οποίες δηλώνεται η συμμόρφωση :...  
[Σε άλλες οδηγίες]  
Αναφορές στα σχετικά εναρμονισμένα πρότυπα που χρησιμοποιούνται ή αναφορές στις λοιπές τεχνικές προδιαγραφές σε σχέση με τις οποίες δηλώνεται η συμμόρφωση :...  
7. [στην 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Δήλωση]  
Όπου έχει εφαρμογή, ο κοινοποιημένος οργανισμός (ονομασία, αριθμός) πραγματοποιήσει (περιγραφή της παρέμβασης) και χορήγησε το πιστοποιητικό :...  
[Σε άλλες οδηγίες]  
Πρόσθετες πληροφορίες :...  
8. [στην 2014/30/EU (EMC) Δήλωση]  
Πρόσθετες πληροφορίες :...  
[στην 2014/53/EU (RED) Δήλωση]  
Όπου έχει εφαρμογή, περιγραφή των παρεκκείμενων και εξαρτημάτων, συμπεριλαμβανομένου του λογισμικού, που επιτρέπουν στον radioεξοπλισμό να λειτουργεί όπως προβλέπεται :...  
9. [στην 2014/53/EU (RED) Δήλωση]  
Συμπληρωματικές πληροφορίες :...  
Υπογραφή για λογαριασμό και εξ ονόματος :...  
(τόπος και ημερομηνία έκδοσης) :...  
(όνομα, θέση) (υπογραφή) :...

**English (en)**

EU DECLARATION OF CONFORMITY  
1. Model No. :...  
2. Name and address of the manufacturer's authorised representative :...  
3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer :...  
4. Object of the declaration :...  
5. The object of the declaration described above is in conformity with :...  
6. [in 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Declarations]  
Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared :...  
[in other Directives]  
References to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared :...  
7. [in 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Declarations]  
Where applicable, notified body name and number, description of intervention and certificate :...  
[in other Directives]  
Additional information :...  
8. [in 2014/30/EU (EMC) Declarations]  
Additional information :...  
[in 2014/53/EU (RED) Declarations]  
Where applicable, description of accessories and components, including software, which allow the radio equipment to operate as intended :...  
9. [in 2014/53/EU (RED) Declarations]  
Additional information :...  
Signed for and on behalf of :...  
(place and date of issue) :...  
(name, function) (signature) :...

**español (es)**

DECLARACION DE CONFORMIDAD UE  
1. Nombre del Modelo :...  
2. Nombre y dirección del representante autorizado del fabricante :...  
3. Esta declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante :...  
4. Objeto de la declaración :...  
5. El objeto de la declaración descrita anteriormente es conforme con :...  
6. [En las declaraciones de acuerdo a 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Cuando proceda, las referencias a las normas armonizadas aplicadas o referencias a las especificaciones técnicas en relación con las cuales se declara la conformidad :...  
[para otras directivas]  
Referencias a las normas armonizadas aplicadas o referencias a las especificaciones técnicas en relación con las cuales se declara la conformidad :...  
7. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)]  
Cuando proceda, el nombre y número del organismo notificado y certificado :...  
[para otras directivas]  
Información adicional :...  
8. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/30/EU (EMC)]  
Información adicional :...  
[En las declaraciones de acuerdo a 2014/53/EU (RED)]  
Cuando proceda, descripción de los accesorios y componentes, incluido el software, que permiten que el equipo radioeléctrico funcione como estaba previsto :...  
9. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/53/EU (RED)]  
Información adicional :...  
Firmado por y en nombre de :...  
(lugar y fecha de emisión) :...  
(nombre, cargo) (firma) :...

**français (fr)**

DECLARATION DE CONFORMITÉ DE L'UE  
1. Référence produit :...  
2. Nom et adresse du mandataire agréé par le fabricant :...  
3. La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant :...  
4. Objet de la déclaration :...  
5. L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est conforme à :...  
6. [dans les déclarations 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Le cas échéant, références aux normes harmonisées applicables ou aux spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée :...  
[dans les autres Directives]  
références aux normes harmonisées applicables ou aux spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée :...  
7. [dans les déclarations 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)]  
Le cas échéant, nom de l'autorité notifiée et numéro, description de l'intervention et du certificat :...  
[dans les autres Directives]  
Informations complémentaires :...  
8. [dans les déclarations 2014/30/EU (EMC)]  
Informations complémentaires :...  
[dans les déclarations 2014/53/EU (RED)]  
Le cas échéant, description des accessoires et composants, logiciels inclus, permettant le bon fonctionnement de l'équipement radio :...  
9. [dans les déclarations 2014/53/EU (RED)]  
Informations complémentaires :...  
Signé par et au nom de :...  
(date et lieu d'établissement) :...  
(nom, fonction) (signature) :...

**hrvatski (hr)**

EU IZJAVA O SUKLADNOSTI  
1. Model broj :...  
2. Ime i adresa ovlaštenog zastupnika proizvođača :...  
3. Ova izjava o sukladnosti izdaje se na isključivu odgovornost proizvođača :...  
4. Predmet izjave :...  
5. Gore opisan predmet izjave u skladu je s :...  
6. [Izjava prema 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Prema potrebi, upućivanje na odgovarajuće usklađene norme koje se upotrebljavaju ili upućivanje na druge tehničke specifikacije u odnosu na koje se deklarira sukladnost :...  
[ostale direktive]  
Upućivanje na odgovarajuće usklađene norme koje se upotrebljavaju ili upućivanje na druge tehničke specifikacije u odnosu na koje se deklarira sukladnost :...  
7. [Izjava prema 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)]  
Prema potrebi, naziv i broj prijavljene tijela, opis intervencije i potvrda o isplivanju :...  
[ostale direktive]  
Dodatne informacije :...  
8. [Izjava prema 2014/30/EU (EMC)]  
Dodatne informacije :...  
[Izjava prema 2014/53/EU (RED)]  
Prema potrebi, opis dodatne opreme i sastavnica, uključujući softver, koji omogućuju normalan rad radijske opreme :...  
9. [Izjava prema 2014/53/EU (RED)]  
Dodatne informacije :...  
Potpisano s i u ime :...  
(mjesto i datum izdavanja) :...  
(ime, funkcija) (potpis) :...

**Italiano (it)**

DICHIARAZIONE UE DI CONFORMITÀ  
1. Modello n. :...  
2. Nome e Indirizzo del rappresentante autorizzato del fabbricante :...  
3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante :...  
4. Oggetto della dichiarazione :...  
5. L'oggetto della dichiarazione di cui sopra è conforme alla :...  
6. [nelle Dichiarazioni 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]  
Ove applicabile, i riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate o i riferimenti alle specifiche tecniche in relazione alle quali è dichiarata la conformità :...  
[in altre Direttive]  
I riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate o i riferimenti alle specifiche tecniche in relazione alle quali è dichiarata la conformità :...  
7. [nelle Dichiarazioni 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)]  
Ove applicabile, nome dell'ente notificato e numero, descrizione dell'intervento e certificato :...  
[in altre Direttive]  
Ulteriori informazioni :...  
8. [nella Dichiarazione 2014/30/EU (EMC)]  
Ulteriori informazioni :...  
[nella Dichiarazione 2014/53/EU (RED)]  
Ove applicabile, descrizione degli accessori e dei componenti, incluso il software, che permettono all'apparato radio di operare come previsto :...  
9. [nella Dichiarazione 2014/53/EU (RED)]  
Ulteriori informazioni :...  
Firmato in vece e per conto di :...  
(luogo e data del rilascio) :...  
(nome e cognome, funzione) (firma) :...

**latvisku valoda (lv)**

ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA  
1. Modeļa Nr. :...  
2. Ražotāja pilnvarotā pārstāvja nosaukums un adrese :...  
3. Šī atbilstības deklarācija ir izdota vienīgi uz šāda ražotāja atbildību :...  
4. Deklarācijas priekšmets :...  
5. Iepriekš aprakstītais deklarācijas priekšmets ir saskaņā ar :...  
6. [Saskaņā ar 2011/65/ES (RoHS), 2009/125/EK (energoefektivitāte) direktīvu]  
Kur attiecināms, norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, saistībā ar kuriem ir deklarēta atbilstība :...  
[Saskaņā ar citām direktīvām]  
Norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, saistībā ar kuriem ir deklarēta atbilstība :...  
7. [Saskaņā ar 2014/30/ES (EMC), 2014/53/ES (RID) direktīvu]  
Kur attiecināms, norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, saistībā ar kuriem ir deklarēta atbilstība :...  
[Saskaņā ar citām direktīvām]  
Papildu informācija :...  
8. [Saskaņā ar 2014/30/ES (EMC) direktīvu]  
Papildu informācija :...  
[Saskaņā ar 2014/53/ES (RID) direktīvu]  
Kur attiecināms, piederumu un komponentu, ieskaitot programmatūru, kas ļauj radioaktīvai darbības kā paredzēt, apraksts :...  
9. [Saskaņā ar 2014/53/ES (RID) direktīvu]  
Papildu informācija :...  
Turpmāk norādītā vārdā parakstīts :...  
(izdošanas vieta un datums) :...  
(vārds, uzvārds, amats) (paraksts) :...







**Anagrafica apparecchiatura**

Presidio: *OSP. 2001*  
 Unità Operativa: *PROVINCIA AONO. 60054*  
 Stanza: *SALA CHIRURGICA*  
 Tipo Classe: *ECOTERMOGRAFICO*  
 Costruttore: *ESATO*  
 Modello: *MYLAB X8 eHD*  
 Matricola: *8900421*  
 Titolo possesso: *PROPRIETA' ENTS*

Inventario:  
 Tipo locale: *2*

**Targa dati e manuale**

Alimentazione (V): *230*  
 Classe: *I PROSUMA*  
 Protezioni: *FUSIBILI*  
 Marchio CE: *OK*  
 Manuale d'uso: *OK*

Potenza: *800 VA*  
 Tipo: *FIU 2LPI*  
 Valore fusibili (A): *1A*  
 Ente certificatore: *0123*

Poli protetti: *2*

**Alimentazione**

Tipo collegamento: *SPLM*  
 Spina: *SHUKO*  
 Involucro: *CONJUTED*

Cavo alimentazione: *SEPARABILE TRIPOLARE*  
 Morsetti: *TRIPOLARE*

**Misura della resistenza di protezione (mΩ)**

Corrente di misura: *25A*  
 Involucro + Cavo: *99 mΩ*  
 Cavo separabile: *50 mΩ*

(limite 300 mΩ)  
 (limite 100 mΩ)

**Prova di isolamento**

(L1, L2) -(Involucro):  
 (L1, L2) -(PE): *OK*  
 (PA)-(L1, L2):

(PA)-(Involucro):  
 (PE)-(PA):

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145]**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>268</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>571</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>571</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Misura delle correnti su parte applicata**

Descrizione	Parte applicata 1	Parte applicata 2	Parte applicata 3	Parte applicata 4	Parte applicata 5
Tipo PA	<i>SONDA PX 1-5</i>	<i>SONDA L3-14</i>	<i>SONDA L4-14</i>	<i>SONDA P1-5</i>	<i>SONDA C1-8</i>
Matricola	<i>BF</i>	<i>BF</i>	<i>BF</i>	<i>BF</i>	<i>BF</i>
Inventario	<i>23.03.00092A</i> <i>40365/1</i>	<i>23.05.00742A</i> <i>40365/2</i>	<i>23.04.00315C</i> <i>40365/3</i>	<i>22.43.00260A</i> <i>40365/4</i>	<i>23.02.00980A</i> <i>40365/5</i>
Corrente su P.A. (N.C.) (μA)	<i>0</i>	<i>0</i>	<i>0</i>	<i>0</i>	<i>0</i>
Corrente su P.A. (S.F.C.) (μA)	<i>1</i>	<i>1</i>	<i>1</i>	<i>0</i>	<i>1</i>
Corrente su P.A. (T.P.A.) (μA)	<i>5</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>2</i>	<i>3</i>

**Violazioni riscontrate**

Alimentazione: /

Altre tipologie: /

Sistemi: /

**Sistemi elettromedicali**

Bene a sistema: *SI PAPER* Codice Sistema: *40365*

**Misura della resistenza di protezione del sistema (mΩ)**

Corrente di misura: *25 A*  
 Totale: *25 mΩ* (limite 500 mΩ)

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145] del sistema elettromedicale**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>268</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>577</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>268</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Note**

**Interventi tecnici**

Rapporto lavoro	Rapporto di segnalazione	Rimozione non conformità
-----------------	--------------------------	--------------------------

**Giudizio finale**

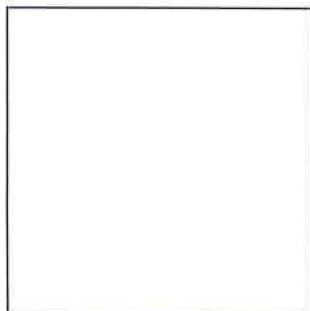
*ADDEBITO* [GIUDIZIO COMPLESSIVO]

**Prescrizioni**

[LISTA PRESCRIZIONI]

**Provvedimenti**

[LISTA PROVVEDIMENTI DA ATTUARE]



Tecnico esecutore: *FAMOUS L.*  
 Data verifica: *21/02/2023*  
 Kit Misura: *38-0374*  
 Commessa: *0492*  
 Numero scheda:  
 IMEI Tablet:  
 IMEI SIM:  
 Numero compilazione:

*Famous*



**ALTHEA**INTEGRATED HEALTHCARE  
TECHNOLOGY MANAGEMENT**REGISTRAZIONE**  
**Verifica Sicurezza Elettrica**  
**Scheda generale**  
**Norma CEI 62353**Numero  
Scheda

40365

VSE.0000.REG.22

**Anagrafica apparecchiatura**

Presidio: OSP. TORI	Inventario:
Unità Operativa: EMODINAMICA	Tipo locale: 2
Stanza: SAU EMODINAMICA ANNO 60054	
Tipo Classe: 8073MODA10	
Costruttore: PSA 73	
Modello: MY 2003 X8 eHP	
Matricola: 8900421	
Titolo possesso: PROPRIETA' ENZO	

**Targa dati e manuale**

Alimentazione (V): 220	Potenza: 80VA	Poli protetti: 2
Classe: I P.P.S. S.M.A.	Tipo: PIU 1 UP 1	
Protezioni: FUSIBILI	Valore fusibili (A): 5A	
Marchio CE: OK	Ente certificatore: 0123	
Manuale d'uso: OK		

**Alimentazione**

Tipo collegamento: SPINA	Cavo alimentazione: Sopra la w. la p. d. n. s.
Spina: SHUKO	Morsetti: SOV. 4070211111
Involucro: COMPUTAZIONE	

**Misura della resistenza di protezione (mΩ)**

Corrente di misura: 25A	(limite 300 mΩ)
Involucro + Cavo: 95mΩ	(limite 100 mΩ)
Cavo separabile: 10mΩ	

**Prova di isolamento**

(L1, L2) - (Involucro):	(PA) - (Involucro):
(L1, L2) - (PE): OK	(PE) - (PA):
(PA) - (L1, L2):	

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145]**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) 268	Verso terra (S.F.C.) (μA) 571	Involucro (N.C.) (μA) 0	Involucro (S.F.C.) (μA) 571
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Misura delle correnti su parte applicata**

Descrizione	Parte applicata 1	Parte applicata 2	Parte applicata 3	Parte applicata 4	Parte applicata 5
Tipo PA	SONDA TP 3-B	BLOCCO DI PCO			
Matricola	BF	BF			
Inventario	2245 00091A				
	40365/6				
Corrente su P.A. (N.C.) (μA)	0	0			
Corrente su P.A. (S.F.C.) (μA)	0	3			
Corrente su P.A. (T.P.A.) (μA)	3	10			

**Violazioni riscontrate**

Alimentazione:

Altre tipologie:

Sistemi:

**Sistemi elettromedicali**

Bene a sistema: *SI PAPER* Codice Sistema: *40365*

**Misura della resistenza di protezione del sistema (mΩ)**

Corrente di misura: *257A*  
 Totale: *28 mΩ* (limite 500 mΩ)

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145] del sistema elettromedicale**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>268</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>57</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>268</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Note**

**Interventi tecnici**

Rapporto lavoro	Rapporto di segnalazione	Rimozione non conformità
-----------------	--------------------------	--------------------------

**Giudizio finale**

**[GIUDIZIO COMPLESSIVO]**

**Prescrizioni**

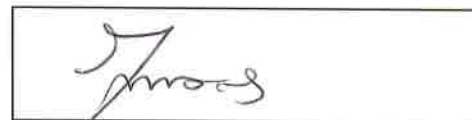
[LISTA PRESCRIZIONI]

**Provvedimenti**

[LISTA PROVVEDIMENTI DA ATTUARE]



Tecnico esecutore: *FAMOOSL.*  
 Data verifica: *21/02/2023*  
 Kit Misura: *38-0374*  
 Commessa: *0192*  
 Numero scheda:  
 IMEI Tablet:  
 IMEI SIM:  
 Numero compilazione:





a N° Scheda: 40365

## 1 Anagrafica apparecchiatura

a	Costruttore:	PSAOTW	Modello:	MYLAB 58 0HP
	Inventario:	40365	Etichetta / Inventario alternativo:	
	Ente:	AZ. OSP. S. MARIA TORRE	U.O.:	BIMODINAMICA
	Stanza:	SALA BIMODINAMICA ADMO.60054	Matricola:	8900421

## 2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a	40365/1	230300092A	SONDA NUCLEARE	PSAOTW	PX 1-5	
b	40365/2	230500742A	N	N	L3-11	
c	40365/3	230100315C	N	N	L4-15	
d	40365/4	224300260A	N	N	P1-5	
e	40365/5	230200990A	N	N	C1-8	

## 3 Informazioni d'acquisto

a	Ordine/delibera:	2500261701/2002 del 18/11/2022
	Fornitore:	2500261700/2002 del 18/11/2022 PSAOTW S.P.A.
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	76.766,5
	Scadenza garanzia:	21/02/2024

## 4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico

a	Integrità	[OK]	[NOK]
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK]
d	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
e	Numero Ente Notificato (se presente) [ 0123 ]	[NA]	[OK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK]

## 5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico

a	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
b	Numero Ente notificato (se presente) [ ]	[NA]	[OK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]

## 6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	<del>[NA]</del>	<del>[OK]</del>	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
o	Documentazione hardware	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]


## 7 Note

a	
---	--

## 8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

## 9 Esito finale

a	Esito complessivo	<del>[OK]</del> Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo
Data	21/02/2023	Tecnico FAMOUS L.	Firma 	CQ



a	N° Scheda: 40365
---	------------------

**1 Anagrafica apparecchiatura**

a	Costruttore: PSA070 <sup>f</sup>	Modello: M/IAS x8 eHD
	Inventario: 40365	Etichetta / Inventario alternativo:
	Ente: AZ. OSP. S. MARIA TORRE	U.O.: PEDIATRIA
	Stanza: SALA PEDIATRIA AOND 60054	Matricola: 8900421

**2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori**

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a	40365/6	224500691A	Sonda ecografica	PSA070 <sup>f</sup>	70 <sup>f</sup> 3-8	
b						
c						
d						
e						

**3 Informazioni d'acquisto**

a	Ordine/delibera:	250026701/20 a del 18/11/2022
	Fornitore:	PSA070 S.P.A.
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	76.766,5
	Scadenza garanzia:	21/02/2024

**4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico**

a	Integrità	[OK]	[NOK]
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK] [NOK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK] [NOK]
d	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
e	Numero Ente Notificato (se presente) [ 0123 ]	[NA]	[OK] [NOK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK] [NOK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK] [NOK]

**5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico**

a	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
b	Numero Ente notificato (se presente) [ ]	[NA]	[OK] [NOK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK] [NOK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK] [NOK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK] [NOK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]

## 6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	<del>[OK]</del>	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
o	Documentazione hardware	<del>[NA]</del>	[OK]	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	[OK]	[NOK]

## 7 Note

a	
---	--

## 8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

## 9 Esito finale

a	Esito complessivo	<del>[OK]</del> Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo
Data	21/02/2023	Tecnico	FAMOSC.	Firma
				CQ

**ALTHEA**INTEGRATED HEALTHCARE  
TECHNOLOGY MANAGEMENT**REGISTRAZIONE**  
**Verifica Sicurezza Elettrica**  
**Scheda generale**  
**Norma CEI 62353**Numero  
Scheda

40366

VSE.0000.REG.22

**Anagrafica apparecchiatura**

Presidio:	OSP-75am	Inventario:	
Unità Operativa:	BMODALMORICA	Tipo locale:	2
Stanza:	SALA BMODALMORICA ANNO 60054		
Tipo Classe:	REPRODUTTORE VIDEO DIGITALE		
Costruttore:	SONY		
Modello:	VP-X898MD		
Matricola:	7189261		
Titolo possesso:	PROPRIETA' INTA		

**Targa dati e manuale**

Alimentazione (V):	220	Potenza:	0,6A	Poli protetti:	—
Classe:	I	Tipo:			
Protezioni:	AUTOINTERRAZIONE	Valore fusibili (A):	—		
Marchio CE:	OK	Ente certificatore:	—		
Manuale d'uso:	OK				

**Alimentazione**

Tipo collegamento:	CONNETTORE	Cavo alimentazione:	SEPARABILE TACPOUR
Spina:	8-8-10A	Morsetti:	8-8-10A/2A/10A
Involucro:	CONNETTORE		

**Misura della resistenza di protezione (mΩ)**

Corrente di misura:	25A	(limite 300 mΩ)
Involucro + Cavo:	137 mΩ	(limite 100 mΩ)
Cavo separabile:	99 mΩ	

**Prova di isolamento**

(L1, L2) -(Involucro):	OK	(PA)-(Involucro):	
(L1, L2) -(PE):		(PE)-(PA):	
(PA)-(L1, L2):			

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145]**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) 268	Verso terra (S.F.C.) (μA) 571	Involucro (N.C.) (μA) 0	Involucro (S.F.C.) (μA) 268
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Misura delle correnti su parte applicata**

Descrizione	Parte applicata 1	Parte applicata 2	Parte applicata 3	Parte applicata 4	Parte applicata 5
Tipo PA					
Matricola					
Inventario					
Corrente su P.A. (N.C.) (μA)					
Corrente su P.A. (S.F.C.) (μA)					
Corrente su P.A. (T.P.A.) (μA)					

**Violazioni riscontrate**

Alimentazione: ✓  
 Altre tipologie: ✓  
 Sistemi: ✓

**Sistemi elettromedicali**Bene a sistema: *SI ASSOCIATO*Codice Sistema: *40365***Misura della resistenza di protezione del sistema (mΩ)**Corrente di misura: *254*Totale: *95 mΩ*

(limite 500 mΩ)

**Misura delle correnti dispersione con [C#157145] del sistema elettromedicale**

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>268</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>571</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>268</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

**Note****Interventi tecnici**

Rapporto lavoro	Rapporto di segnalazione	Rimozione non conformità
-----------------	--------------------------	--------------------------

**Giudizio finale**

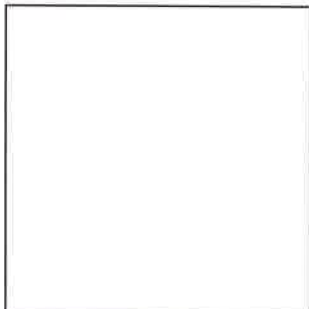
*ADDEBITO* **[GIUDIZIO COMPLESSIVO]**

**Prescrizioni**

[LISTA PRESCRIZIONI]

**Provvedimenti**

[LISTA PROVVEDIMENTI DA ATTUARE]



Tecnico esecutore: *Francoisci.*  
 Data verifica: *21/02/2023*  
 Kit Misura: *38-0374*  
 Commessa: *0192*  
 Numero scheda:  
 IMEI Tablet:  
 IMEI SIM:  
 Numero compilazione:

*[Signature]*





a	N° Scheda: 40366
---	------------------

**1 Anagrafica apparecchiatura**

a	Costruttore: SDV	Modello: UP-X898MD
	Inventario: 40366	Etichetta / Inventario alternativo:
	Ente: AZ. OSP. S. MARIA TORRE	U.O.: RMODINAMICA
	Stanza: SALA RMODINAMICA AOM. 600S	Matricola: 789261

**2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori**

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a						
b						
c						
d						
e						

**3 Informazioni d'acquisito**

a	Ordine/delibera:	2500264701/2024
	Fornitore:	PSAOTO S.P.A.
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	550
	Scadenza garanzia:	21/02/2024

**4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico**

a	Integrità	[OK]	[NOK]
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK] [NOK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK] [NOK]
d	Marchatura CE	[OK]	[NOK]
e	Numero Ente Notificato (se presente) [ ]	[NA]	[OK] [NOK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK] [NOK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK] [NOK]

**5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico**

a	Marchatura CE	[OK]	[NOK]
b	Numero Ente notificato (se presente) [ ]	[NA]	[OK] [NOK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK] [NOK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK] [NOK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK] [NOK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]

## 6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	[OK]	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	[NA]	[OK]	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	[NA]	[OK]	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	[NA]	[OK]	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	[NA]	[OK]	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	[NA]	[OK]	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	[NA]	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[NA]	[OK]	[NOK]
o	Documentazione hardware	[NA]	[OK]	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	[OK]	[NOK]

## 7 Note

a	
---	--

## 8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

## 9 Esito finale

a	Esito complessivo	[OK] Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo		
Data	21/02/2023	Tecnico	FAROUSI	Firma	[Firma]	CQ