

SCHEDA TECNICA DEFLUSSORI E POMPA VP MC

Renato Nicoletti <renato.nicoletti@nicogen.it>

mar 16/03/2021 08:20

A: Matteo Palmieri <m.palmieri@asl.rieti.it>

 5 allegati (3 MB)

Z019660_Z019760_Scheda_AGILIA_VP_MC_WIFI_05_2018_rev.0.pdf; M46444080S_VL_ON42OPNF_Scheda_Tecnica_Rev.1.pdf; M46444230S_VL_ON22OPNF_Scheda_Tecnica_Rev.2.pdf; M77460068_SL_OP_IP_Scheda_Tecnica_Rev.2.pdf; M77460070_SL_Filter_IP_Scheda_Tecnica_Rev. 3.pdf;

Buongiorno,si inoltrano schede tecniche di deflussori oncologici dedicati per pompa VP MC FRESENIUS.

Seguirà offerta economica

Cordiali Saluti

Renato Nicoletti

335320604

renato.nicoletti@nicogen.it

Via Giuseppe Basile 30/32 - 00166 Roma

tel: (+39) 06.61.56.84.48 fax: 06.61.56.97.08

www.nicogen.it

Nicogen s.r.l.



Volumat Lines VL ON42 OP NF

Deflussore per pompa volumetrica

Deflussore per oncologia

Deflussore in poliuretano con punto di iniezione senz'ago (K-Nect) a valle

Clamp di sicurezza antiriflusso libero (SafeClip)

Filtro da 15 μm nella camera di gocciolamento

4 punti di accesso senz'ago a monte

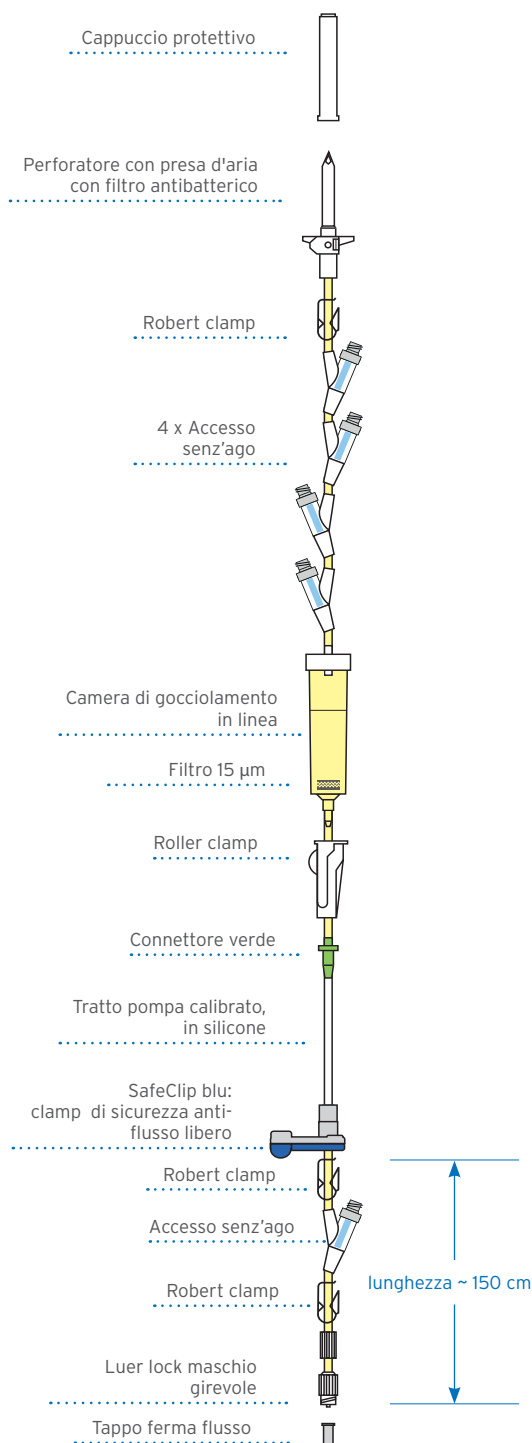
Luer lock girevole e tappo ferma flusso

Consente anche l'utilizzo a gravità

Opaco per farmaci fotosensibili

VL ON42 OP NF

Informazioni tecniche



Nome commerciale:
Volumat Line VL ON42 OP NF

Codice:
M46444080S

Descrizione e destinazione d'uso:
Deflussore per pompe di infusione volumetriche della gamma Agilia

Indicazioni d'uso:
Deflussore oncologico per infusioni multiple di farmaci e fluidi senza particolari richieste di filtrazione, contenuti in sacche e flaconi, senza particolari incompatibilità, non compatibili con il PVC, infusione di diversi farmaci con lo stesso set di infusione con l'utilizzo di linee secondarie, fotosensibili (filtrazione della luce nel range UV tra 250/350 nm)

Da non usare per:
Emoderivati

Design:
Lunghezza approssimativa: 275 cm.
Volume di riempimento di circa 25 mL. Dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, robert clamp, 4 punti di accesso senz'ago a monte, camera di gocciolamento in linea con filtro da 15 µm, tubo in PU opaco giallo (DEHP Free) diametro 3,0 x 4,1 mm, roller clamp, connettore verde, tratto pompa calibrato in silicone diametro 3,41 x 5,11 mm, tratto tubo in PP diametro 2,94 x 4,02 mm, SafeClip blu antiriflusso libero, robert clamp, punto di accesso prossimale al paziente senz'ago (K-Nect), robert clamp, raccordo luer lock maschio girevole, tappo ferma flusso

Materiale principale:
PU e PP, PS, PTFE (filtro batterico), SBC, PA (filtro da 15 µm), MABS, Silicone (tratto pompa), POM, PC, ABS

Latex Free e DEHP Free:
Il prodotto è Latex Free, DEHP Free, PVC Free

Metodo sterilizzazione:
Prodotto sterilizzato con un mix di ossido di etilene e anidride carbonica (EtO/CO₂)

Validità del prodotto:
36 mesi nel rispetto delle condizioni di stoccaggio

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo:
Il presente prodotto è esclusivamente monouso. Un suo eventuale riutilizzo può compromettere la salute del paziente o esporre a rischio di infezione l'operatore. La contaminazione del dispositivo può portare a lesioni, malattia o morte del paziente. L'eventuale rigenerazione può compromettere l'integrità del dispositivo medico

Classificazione del prodotto:
Classe IIa

Marcatura:
Marchio CE 0123 in conformità alla DDM 93/42/CEE, modificata con la Direttiva 2007/47/EC

Modalità di conservazione:
Mantenere asciutto e tenere lontano dalla luce, come riportato sull'etichetta del prodotto

Confezionamento:
Primario: Blister singolo.
Secondario: Cartone, per le quantità minime d'ordine vedere la tabella "informazioni per l'ordine". Ogni cartone contiene le Avvertenze e le Istruzioni per l'Uso

Fabbricante:
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germania

Distributore:
Fresenius Kabi Italia S.r.l., via Camagre 41, 37063 Isola della Scala (VR), Italia

Informazioni per l'ordine:

Codice	Nome commerciale	CND	RDM	Unità minima di vendita (pz)
M46444080S	VL ON42 OP NF	A03010105	667516/R	25



Volumat Lines VL ON22 OP NF

Deflussore per pompa volumetrica

Deflussore per oncologia

Deflussore in poliuretano con punto di iniezione senz'ago (K-Nect) a valle

Clamp di sicurezza antiriflusso libero (SafeClip)

Filtro da 15 µm nella camera di gocciolamento

2 punti di accesso senz'ago a monte

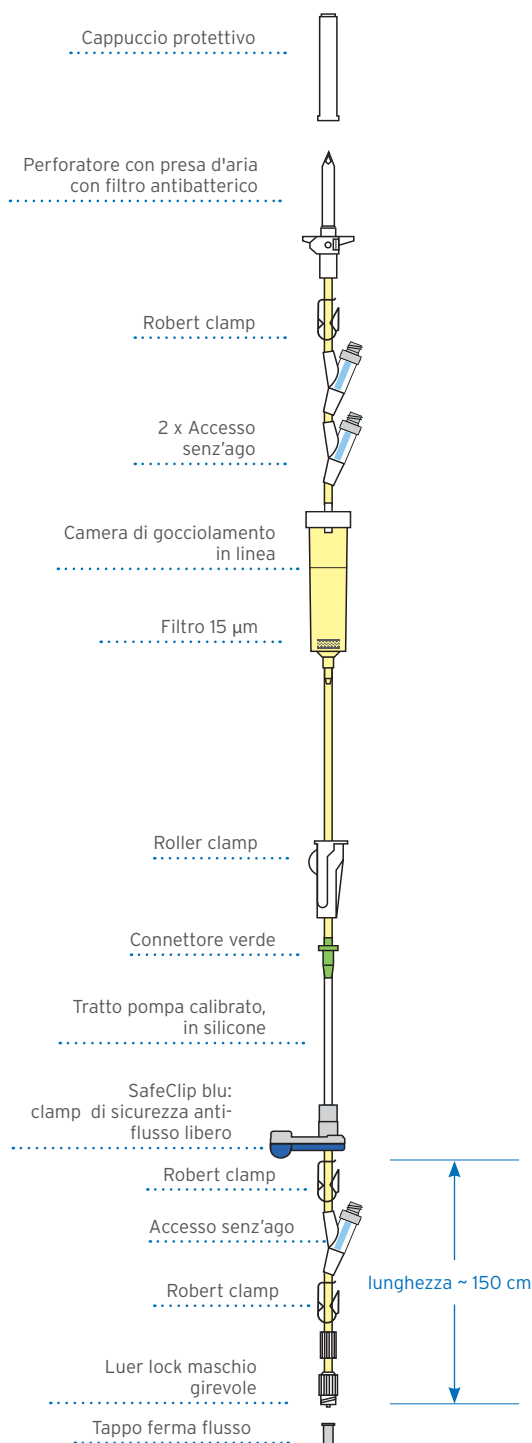
Luer lock girevole e tappo ferma flusso

Consente anche l'utilizzo a gravità

Opaco per farmaci fotosensibili

VL ON22 OP NF

Informazioni tecniche



Nome commerciale:
Volumat Line VL ON22 OP NF

Codice:
M46444230S

Descrizione e destinazione d'uso:
Deflussore per pompe di infusione volumetriche della gamma Agilia

Indicazioni d'uso:
Deflussore oncologico per infusioni multiple di farmaci e fluidi senza particolari richieste di filtrazione, contenuti in sacche e flaconi, senza particolari incompatibilità, non compatibili con il PVC, infusione di diversi farmaci con lo stesso set di infusione con l'utilizzo di linee secondarie, fotosensibili (filtrazione della luce nel range UV tra 250/350 nm)

Da non usare per:
Emoderivati

Design:
Lunghezza approssimativa: 265 cm.
Volume di riempimento di circa 24 mL. Resistente all'ingincchiamento e dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, robert clamp, 2 punti di accesso senz'ago a monte, camera di gocciolamento in linea con filtro da 15 µm, tubo in PU opaco giallo (DEHP Free) diametro 3,0 x 4,1 mm, roller clamp, connettore verde, tratto pompa calibrato in silicone diametro 3,41 x 5,11 mm, tratto tubo in PP diametro 2,94 x 4,02 mm, SafeClip blu antiflusso libero, robert clamp, punto di accesso prossimale al paziente senz'ago (K-Nect), robert clamp, raccordo luer lock maschio girevole, tappo ferma flusso

Materiale principale:
PU e PP, PS, PTFE (filtro batterico), SBC, PA (filtro da 15 µm), MABS, Silicone (tratto pompa), POM, PC, ABS

Latex Free e DEHP Free:
Il prodotto è Latex Free, DEHP Free, PVC Free

Metodo sterilizzazione:
Prodotto sterilizzato con un mix di ossido di etilene e anidride carbonica (EtO/CO₂) secondo la norma ISO 10993-7

Validità del prodotto:
36 mesi nel rispetto delle condizioni di stoccaggio

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo:
Il presente prodotto è esclusivamente monouso. Un suo eventuale riutilizzo può compromettere la salute del paziente o esporre a rischio di infezione l'operatore. La contaminazione del dispositivo può portare a lesioni, malattia o morte del paziente. L'eventuale rigenerazione può compromettere l'integrità del dispositivo medico

Classificazione del prodotto:
Classe IIa

Marcatura:
Marchio CE 0123 in conformità alla DDM 93/42/CEE, modificata con la Direttiva 2007/47/EC

Modalità di conservazione:
Mantenere asciutto e tenere lontano dalla luce, come riportato sull'etichetta del prodotto

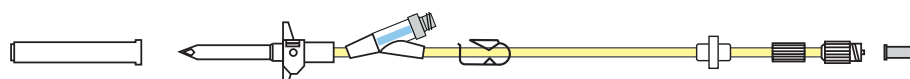
Confezionamento:
Primario: Blister singolo.
Secondario: Cartone, per le quantità minime d'ordine vedere la tabella "informazioni per l'ordine". Ogni cartone contiene le Avvertenze e le Istruzioni per l'Uso

Fabbricante:
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germania

Distributore:
Fresenius Kabi Italia S.r.l., via Camagre 41, 37063 Isola della Scala (VR), Italia

Informazioni per l'ordine:

Codice	Nome commerciale	CND	RDM	Unità minima di vendita (pz)
M46444230S	VL ON22 OP NF	A03010105	667327/R	30



Linee secondarie SL OP IP

Set secondari

Linea secondaria oncologica

In poliuretano

Valvola unidirezionale

Punto di accesso senz'ago

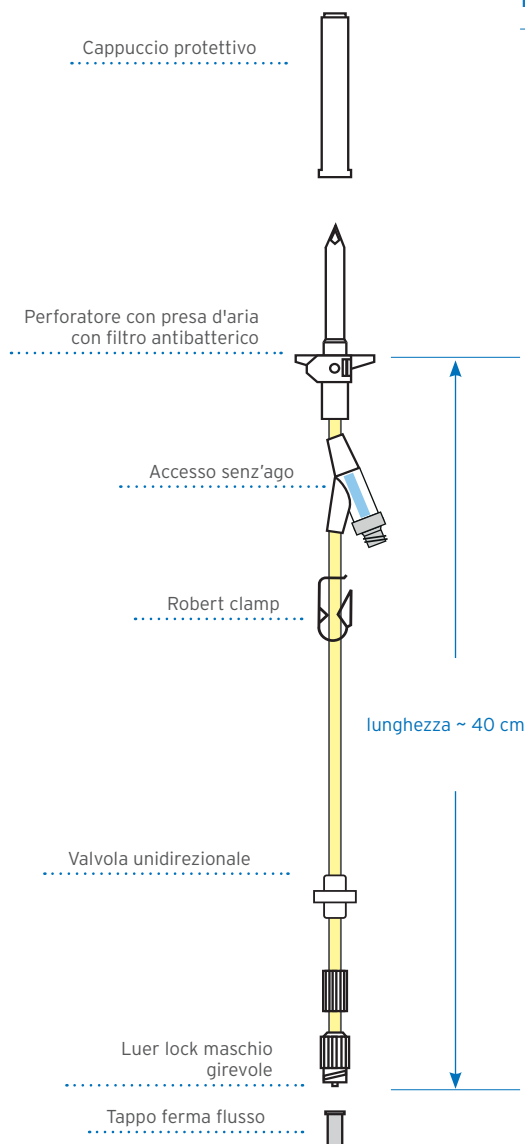
Luer lock girevole e tappo ferma flusso

Tappo ferma flusso

Per farmaci fotosensibili

SL OP IP

Informazioni tecniche



Nome commerciale:
Linea secondaria SL OP IP

Codice:
M77460068

Descrizione e destinazione d'uso:
Linea secondaria

Indicazioni d'uso:
Linea secondaria per l'infusione di farmaci/fluidi con incompatibilità con il PVC, senza particolari richieste di filtrazione, senza particolari incompatibilità, fotosensibili (filtrazione della luce nel range UV tra 250 e 350 nm)

Da non usare per:
Emoderivati

Design:
Lunghezza approssimativa: 43 cm.
Volume di riempimento di circa 2,6 mL.
Dotato di: cappuccio protettivo, perforatore con presa d'aria con filtro antibatterico e tappino richiudibile, accesso senz'ago invertito K-Nect (permette l'infusione/prelievo di farmaci con sistemi senza ago, evitando la fuoriuscita dei fluidi dal sistema e permettendo una rapida e sicura disinfezione prima della connessione con la linea infusoriale, grazie al proprio design con superficie piatta), tubo in PU giallo (DEHP Free) diametro 3,0 x 4,1 mm, robert clamp, valvola unidirezionale, raccordo luer lock maschio girevole, tappo ferma flusso

Materiale principale:
PU e PP, PS, PTFE (filtro batterico), PC, SR, MABS, ABS

Latex Free e DEHP Free:
Il prodotto è Latex Free, DEHP Free, PVC free.

Metodo sterilizzazione:
Prodotto sterilizzato con un mix di ossido di etilene e anidride carbonica (EtO/CO₂)

Validità del prodotto:
36 mesi nel rispetto delle condizioni di stoccaggio

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo:
Il presente prodotto è esclusivamente monouso. Un suo eventuale riutilizzo può compromettere la salute del paziente o esporre a rischio di infezione l'operatore. La contaminazione del dispositivo può portare a lesioni, malattia o morte del paziente. L'eventuale rigenerazione può compromettere l'integrità del dispositivo medico

Classificazione del prodotto:
Classe Is

Marcatura:
Marchio CE 0123 in conformità alla DDM 93/42/CEE, modificata con la Direttiva 2007/47/EC

Conformità:
Controllo qualità in conformità a quanto richiesto nella ISO 13485

Modalità di conservazione:
Mantenere asciutto e tenere lontano dalla luce, come riportato sull'etichetta del prodotto

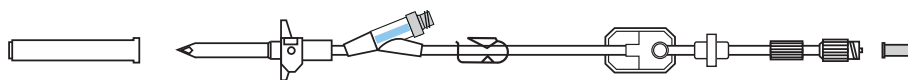
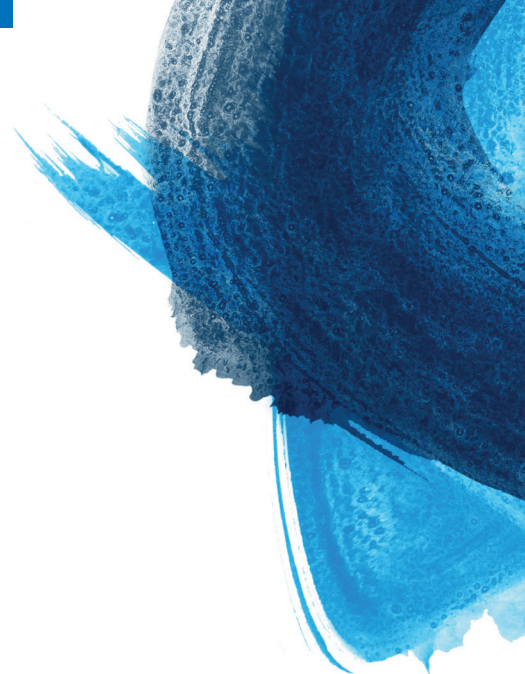
Confezionamento:
Primario: Blister singolo.
Secondario: Cartone, per le quantità minime d'ordine vedere la tabella "informazioni per l'ordine". Ogni cartone contiene le Avvertenze e le Istruzioni per l'Uso

Fabbricante:
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germania

Distributore:
Fresenius Kabi Italia S.r.l., via Camagre 41, 37063 Isola della Scala (VR), Italia

Informazioni per l'ordine:

Codice	Nome commerciale	CND	RDM	Unità minima di vendita (pz)
M77460068	SL OP IP	A03020101	1368632/R	60



Linee secondarie SL Filter IP

Set secondari

Linea secondaria oncologica

In poliuretano

Valvola unidirezionale

Punto di accesso senz'ago

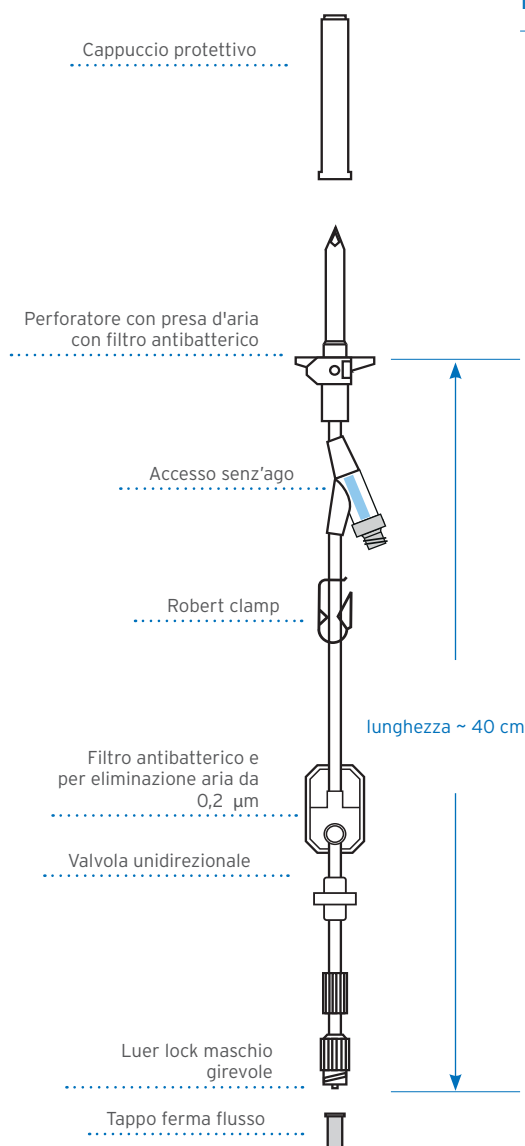
Luer lock girevole

Tappo ferma flusso

Filtro antibatterico e per eliminazione
aria 0,2 µm

SL Filter IP

Informazioni tecniche



Nome commerciale:
Linea secondaria SL Filter IP

Codice:
M77460070

Descrizione e destinazione d'uso:
Linea secondaria

Indicazioni d'uso:
Linea secondaria per l'infusione di farmaci/fluidi con incompatibilità con il PVC, che richiedono filtro da 0,2 µm

Da non usare per:
Emoderivati, infusione di farmaci fotosensibili (nel caso in cui non vengano utilizzate altre precauzioni per proteggere il farmaco dalla luce diretta), nutrizione parenterale e altre soluzioni contenenti lipidi

Design:
Cappuccio protettivo;
Perforatore dotato di filtro antibatterico e presa d'aria con tappino richiudibile;
Accesso senz'ago invertito K-Nect che permette l'infusione/prelievo di farmaci con sistemi senza ago, evitando la fuoriuscita dei fluidi dal sistema e permettendo una rapida e sicura disinfezione prima della connessione con la linea infusoriale grazie al proprio design con superficie piatta;
Tubo in poliuretano: diametro 3,0 x 4,1 mm, lunghezza approssimativa 43 cm, volume di riempimento circa 5,3 mL; Robert clamp per bloccare il flusso; Filtro antibatterico e per eliminazione aria da 0,2 µm; Valvola unidirezionale per impedire il reflusso; Raccordo luer lock maschio girevole con tappo ferma flusso

Materiali principali:
PU e PP, PS, PTFE (filtro batterico), PC, SR, MABS, ABS, poliacrilico, PES e PTFE (filtro 0,2 µm), silicone

Latex Free, DEHP Free e Latex Free:
Il prodotto è Latex Free, DEHP Free, PVC free

Metodo sterilizzazione:
Prodotto sterilizzato con un mix di ossido di etilene e anidride carbonica (EtO/CO2)

Validità del prodotto:
60 mesi nel rispetto delle condizioni di stoccaggio

Informazioni sulla possibilità di riutilizzo:
Il presente prodotto è esclusivamente monouso. Un suo eventuale riutilizzo può compromettere la salute del paziente o esporre a rischio di infezione l'operatore. La contaminazione del dispositivo può portare a lesioni, malattia o morte del paziente. L'eventuale rigenerazione può compromettere l'integrità del dispositivo medico

Classificazione del prodotto:
Classe Is

Marcatura:
Marchio CE 0123 in conformità alla DDM 93/42/CEE, modificata con la Direttiva 2007/47/EC

Conformità:
Controllo qualità in conformità a quanto richiesto nella ISO 13485

Modalità di conservazione:
Mantenere asciutto e tenere lontano dalla luce, come riportato sull'etichetta del prodotto

Confezionamento:
Primario: Blister singolo.
Secondario: Cartone, per le quantità minime d'ordine vedere la tabella "informazioni per l'ordine". Ogni cartone contiene le Avvertenze e le Istruzioni per l'Uso

Fabbricante:
Fresenius Kabi AG, 61346 Bad Homburg, Germania

Distributore:
Fresenius Kabi Italia S.r.l., via Camagre 41, 37063 Isola della Scala (VR), Italia

Informazioni per l'ordine:

Codice	Nome commerciale	CND	RDM	Unità minima di vendita (pz)
M77460070	SL Filter IP	A03020101	1368608/R	40



Agilia® VP MC Agilia® VP MC WiFi

Pompe per infusione volumetrica
con funzioni avanzate

Possibilità di programmazione in dosaggio per ridurre il rischio di errore di calcolo nelle prescrizioni

Ampio intervallo di flusso da 0,1 a 1500 mL/h

Adattabile a tutti i protocolli

Possibilità di caricare fino a 19 profili personalizzati inclusivi di libreria farmaci

Facile ed intuitiva

Possibilità di utilizzo standalone o nel sistema di impilaggio

2 modalità di gestione della pressione e Sistema a Pressione Dinamica ("Dynamic Pressure System" - DPS)

Agilia e Vigilant sono marchi registrati Fresenius Kabi. A seguito della nostra filosofia di continuo sviluppo dei prodotti e dei cambiamenti negli standard, le caratteristiche descritte potrebbero variare. Contattateci per le informazioni più aggiornate.

Agilia® VP MC e Agilia® VP MC WiFi

Infusione
<div> <div> </div> <div> </div> </div>
Intervallo di flusso <div> <div>0,1 - 1500 mL/h, con incrementi di: <ul style="list-style-type: none">0,01 mL/h da 0,10 a 9,99 mL/h 0,1 da 10,0 a to 99,9 mL/h 1 mL/h from 100 to 1500 mL/h </div> <div> <div>Il flusso può essere limitato (con limiti superabili e non superabili) con il software Agilia Vigilant Drug\Lib</div> </div> </div>
Accuratezza flusso <div> <div>± 5% ed anche migliore nella maggior parte delle situazioni cliniche</div> </div>
Volume da infondere (VDI) <div> <div>0,1 - 9999 mL</div> </div>
Programmi di infusione <div> <ul style="list-style-type: none">Programmi in mL/h: Volume + Flusso, Volume + Tempo, Flusso + Tempo, Volume + Tempo + Flusso, Doppia Rampa, Sequenza / Intermittente, Secondario / Piggyback, Gocce/min </div>
<div> <ul style="list-style-type: none">Dosaggio: <ul style="list-style-type: none">Unità di misura di dosaggio: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, microg/min, microg/h, microg/kg/min, microg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h Impostazione diluizione: -- unità / mL o -- unità / -- mL Possibilità di infusione di una dose di carico </div>
Tempo di infusione <div> <div>Da 00 h 01 min a 168 h 00 min con incrementi di 00 h 01 min</div> <div>Funzione di avviso: un messaggio di avviso può essere attivato e regolato da 00 h 01 min a 96 h00</div> </div>
Riempimento / Priming <div> <div>Manuale oppure con la funzione ‘riempimento’ (prime/purge) della pompa</div> </div>
Bolo <div> <ul style="list-style-type: none">Bolo manuale. Flusso: 50 - 1500 mL/h (con incrementi di 50 mL/h) Bolo programmato (dose o volume / tempo): 0,1 - 1000 mL 0,01 - 9999 unità / 1 secondo - 24 ore </div>
KVO <div> <div>E' possibile attivare la funzione Keep Vein Open al raggiungimento del volume limite, con un flusso regolabile da 1 a 20 mL/h</div> </div>
Pausa <div> <div>Programmabile da 1 minuto a 24 ore, con incrementi di 1 minuto</div> </div>
Registro eventi <div> <div>Fino a 1500 singoli eventi con memorizzazione di data e ora</div> </div>
Storico grafico <div> <div>Storico in formato grafico di flusso e pressione</div> </div>
Modalità notturna <div> <div>La modalità notturna decrementa la luminosità dello schermo e dei led verdi. Il tono tasti può essere silenziato. La modalità notturna può essere programmata manualmente oppure automaticamente in una fascia oraria</div> </div>
Profili <div> <div>Profilo Base: infusione senza alcun nome del farmaco</div> <div>19 profili configurabili con Agilia Vigilant Drug\Lib:</div> <div>Archivio farmaci: Libreria farmaci da creare con Agilia Vigilant Drug\Lib</div> <div>Solo configurazione: Configurazione personalizzata della pompa senza nome del farmaco</div> </div>

Deflussori Volumat

Protezione da flusso libero <div> <div>Tutti i deflussori sono dotati di SafeClip* che chiude automaticamente la linea per prevenire il rischio di flusso libero quando lo sportello viene aperto e quando il set viene rimosso dalla pompa</div> </div>
<div> <div>Funzione di autotest: OCS (Occlusivity Check System) è l'unico autotest brevettato** che verifica l'effettiva occlusione del sistema linea-pompa per prevenire il rischio di flusso libero</div> </div>
<div> <ul style="list-style-type: none">* Brevetto francese FR2908176 / ** Brevetto europeo EP1031358 </div>
Tratto pompa <div> <div>Il tratto pompa in silicone permette un'elevata accuratezza dei flussi ed una lunga durata di utilizzo</div> </div>
Materiali <div> <div>Tutti i deflussori Volumat sono DEHP free e Latex-free</div> <div>Sono disponibili anche deflussori Volumat PVC free ed opachi</div> </div>
Accesso senza ago <div> <div>Alcuni deflussori Volumat integrano un punto di iniezione senza ago ad Y per proteggere il personale sanitario dal rischio di punture</div> </div>
Modalità pressione <div> <div>2 modi disponibili: variabile o 3 livelli preimpostati</div> <div>- Intervallo da 50 a 750 mmHg (da 50 a 250 mmHg con incrementi di 25 mmHg; da 250 a 750 mmHg con incrementi di 50 mmHg)</div> </div>
DPS <div> <div>Il DPS “Dynamic Pressure System” (Sistema a Pressione Dinamica) è in grado di rilevare variazioni di pressione improvvise in aumento ed in caduta, consentendo di intervenire tempestivamente su eventuali occlusioni o perdite nella linea</div> </div>
Monitoraggio pressione <div> <div>Rappresentazione grafica della pressione nella linea di infusione e del limite di allarme grazie al pittogramma</div> </div>
Sistema antibolo <div> <div>Riduce automaticamente la quantità di liquido infuso dopo la risoluzione di un’occlusione (0,35 mL max)</div> </div>
Allarmi / Preallarmi / Sicurezza
Stato generale della pompa <div> <div>VERDE per segnalare che l'infusione è in corso, ARANCIONE per priorità bassa e media, ROSSO per priorità alta. Visibilità fino a 4 metri (minimo). Tutti gli allarmi sono segnalati da indicatori luminosi, messaggi scritti in lingua italiana, pittogrammi e segnali acustici</div> </div>
Controllo posizionamento del deflussore <div> <div>Chiusura sportello, inserimento deflussore, controllo SafeClip, test OCS</div> </div>
Stato dell’infusione <div> <div>Fine infusione, infusione quasi terminata, occlusione a valle, occlusione a monte, disconnessione della linea, presenza di aria nella linea, flusso basso, flusso alto, contenitore vuoto, parametri non convalidati, fine pausa, flusso non autorizzato (per limite superabile o non superabile), blocco manuale o automatico della tastiera, autorestart al rilevamento di un falso allarme di occlusione, avvio infusione alla fine della pausa</div> </div>
Stato del dispositivo <div> <div>Controllo della rotazione del motore, indicazione della fonte di alimentazione, disconnessione dalla rete di alimentazione,preallarme di batteria in esaurimento, batteria scarica, allarme malfunzionamento tecnico, controllo dell’attività del microprocessore, errore di comunicazione, codice di blocco/sblocco automatico (tastiera)</div> </div>
Manutenzione <div> <div>Avvertimento della necessità di eseguire la manutenzione preventiva periodica</div> </div>

Specifiche tecniche

Meccanismo di pompaggio <div> <div>Sistema di pompaggio peristaltico lineare di seconda generazione con compensazioni calcolate dal software</div> </div>
Display <div> <div>Diplay monocromatico blu a cristalli liquidi, dimensioni 66 mm x 33 mm (256 x 128 pixel)</div> </div>
Morsetto di fissaggio swinglock <div> <div>Versatile morsetto posteriore ruotabile che permette il fissaggio ad un binario orizzontale oppure ad un'asta verticale (Asta: 20-40 mm max / Binario: 25-35 x 10 mm)</div> </div>
Impilaggio <div> <div>Fino a 3 pompe impilabili per il trasporto senza accessori aggiuntivi</div> </div>
Dimensioni (a/l/p) / Peso <div> <div>135 x 190 x 170 mm / Circa 2kg</div> </div>
Batteria <div> <div>Caratteristiche: 7,2 V 2,2 Ah - Ioni di litio, visualizzazione del livello di carica della batteria e dell'autonomia residua</div> </div>
<div> <div>Autonomia batteria (quando completamente carica):</div> <div>- Agilia VP MC e Agilia VP MC WiFi (WiFi spento / non utilizzato):</div> <div>> 8 h a 25 mL/h</div> <div>> 5 h a 1500 mL/hh</div> </div>
<div> <div>- Agilia VP MC WiFi (WiFi acceso):</div> <div>> 5 h a 25 mL/h</div> <div>> 4 h a 1500 mL/h</div> </div>
<div> <div>Tempo di ricarica:</div> <div>- Pompa spenta: < 6 h</div> <div>- Pompa accesa: < 20 hh</div> </div>
Impermeabilità <div> <div>IP22</div> </div>
Alimentazione <div> <div>100 V - 240 V ~ / 50 / 60 Hz con terra funzionale</div> </div>
Compatibilità elettromagnetica <div> <div>IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-24</div> </div>
Direttiva dispositivi medici <div> <div>Marchatura CE 0123 ai sensi della Direttiva Europea sui Dispositivi Medici 93/42/EEC</div> </div>
Classificazione elettrica <div> <div>Protezione dalla corrente di dispersione: tipo CF (protezione defibrillatore)</div> <div>Protezione dalla scossa elettrica: classe II (IEC 60601-1)</div> </div>
Allarmi per apparecchiature elettromedicali <div> <div>IEC 60601-1-8</div> </div>
Uso domiciliare <div> <div>IEC 60601-1-11</div> </div>
Usabilità dei dispositivi medici <div> <div>IEC 60601-1-6 e IEC 62366</div> </div>
Classificazione CE <div> <div>Classe IIb</div> </div>

Wireless LAN (solo per Agilia VP MC WiFi)

Tecnologia <div> <div>IEEE 802.11 a/b/g/n. Banda di frequenza: 2.400 -> 2.500 GHz (2.4 GHz ISM band) / 4.900 -> 5.850 GHz (High Band)</div> </div>
Modulazione <div> <div>OFDM con BPSK, QPSK, 16-QAM, e 64-QAM 802.11b con CCK e DSSS</div> </div>
Sicurezza Wireless <div> <div>WPA/WPA2-Entreprise, WPA/WPA2-PSK</div> </div>
Protocolli Network <div> <div>TCP, IPv4, DHCP, HTTP</div> <div>Conforme CE, FCC e IC</div> </div>
Destinazione d'uso
<div> <div>La pompa di infusione volumetrica Agilia VP MC (e Agilia VP MC WiFi) è una pompa peristaltica destinata all'uso su pazienti adulti, pediatrici e neonatali per la somministrazione intermittente o continua di fluidi parenterali (soluzioni, colloidi, nutrizione parenterale), farmaci (farmaci diluiti, chemioterapia, anestetici), sangue e derivati del sangue tramite vie di somministrazione clinicamente accettate. E' destinata all'uso da parte di professionisti sanitari debitamente formati in strutture sanitarie e mezzi di trasporto via terra e da parte degli utenti nell'assistenza domiciliare</div> </div>

Condizioni di stoccaggio

<div> <div>Temperatura: da -10°C a +60°C</div> <div>Pressione: da 500 hPa a 1060 hPa</div> <div>Umidità relativa: da 10% a 90%, senza condensa</div> <div>Altitudine: fino a 3000 m</div> </div>
--

Codice
<div> <div>Agilia VP MC: Z019660</div> <div>Agilia VP MC WiFi: Z019760</div> </div>

CND e RDM
<div> <div>Agilia VP MC</div> <div>CND: Z12030301</div> <div>RDM: 1601979/R</div> <div>Agilia VP MC WiFi</div> <div>CND: Z12030301</div> <div>RDM: 1602003/R</div> </div>

Confezionamento
<div> <div>La confezione contiene:</div> <div>n.1 Pompa Agilia VP MC (WiFi)</div> <div>n.1 Manuale Istruzioni d’Uso</div> <div>n.1 Cavo di alimentazione</div> </div>

OFFERTA ONCOLOGIA

Renato Nicoletti <renato.nicoletti@nicogen.it>

mar 16/03/2021 09:08

A: Matteo Palmieri <m.palmieri@asl.rieti.it>

Cc: NICOGEN_INFO <info@nicogen.it>

 1 allegati (54 KB)

OFFERTA ONCOLOGIA.pdf;

Buongiorno,con la presente si inoltra ns. migliore offerta.

Per qualsiasi altra delucidazione in merito,si rimane a disposizione

Cordiali Saluti

Renato Nicoletti

335320604

renato.nicoletti@nicogen.it

Via Giuseppe Basile 30/32 - 00166 Roma

tel: (+39) 06.61.56.84.48 fax: 06.61.56.97.08

www.nicogen.it

Nicogen s.r.l.



Roma 16 Marzo 2021

Spett. le
Azienda USL Rieti
Via Del Terminillo, 42
02100 Rieti

Inviato 1/2 e-mail m.palmieri@asl.rieti.it

Ns. Rif.98P/RN/2021
(citare il rif. nella corrispondenza)

OGGETTO: "OFFERTA ONCOLOGIA"

In riferimento alla vs. richiesta e-mail, in quanto rivenditori esclusivisti nel Lazio, con la presente, siamo a comunicaeVi la ns. migliore offerta per la fornitura dei seguenti articoli :

CODICE	Q.TA' A CONF.	DESCRIZIONE	PREZZO LISTINO FRESENIUS AL NETTO D'I.V.A.	PREZZO UNITARIO A VOI RISERVATO AL NETTO D'I.V.A.
Z019660	CF 1x1pz	Agilia VP MC CND Z12030301 RDM 1601979/R	€ 4.399,00 pz	€ 900.00 pz
M46444230S	CF 1x30pz	VL ON22 OP NF CND A03010105 RDM 667327/R	€ 21,00 pz	€ 6.53 pz
M46444080S	CF 1x25pz	VL ON42 OP NF CND A03010105 RDM 667516/R	€ 37,00 pz	€ 8.35 pz
M77460070	CF 1x40pz	SL FILTER IP CND A03020101 RDM 1368608/R	€ 15,00 pz	€ 5.10 pz
M77460068	CF 1x60pz	SL OP IP CND A030020101 RDM 1368632/R	€ 8,00 pz	€ 2.75 pz

N. B. Le confezioni non si possono aprire – Alleghiamo schede tecniche

CONDIZIONI DI VENDITA:

Prezzi Deflussori indicati al netto di IVA 22 %

Prezzi Pompa indicati al netto di IVA 5 %

Trasporto: ns. carico

Tempi di consegna: Pronta Consegna data ricevimento vs. ordine

Pagamento: 180gg, ai sensi della delibera di Giunta Regionale n. 689 del 26/09/2008

Validità offerta: 19/03/2021

Per ogni eventuale Vs. ordine fare riferimento alla ns. offerta

Restando a disposizione per qualsiasi delucidazione dovesse occorrerVi in merito, inviamo i ns. più cordiali saluti.

Nicogen s.r.l.
Renato Nicoletti