

Da "ufficiogaregrupposapio" <ufficiogaregrupposapio@pec.sapio.it>

A "distretto1.asl.rieti@pec.it" <distretto1.asl.rieti@pec.it>

Data venerdì 17 dicembre 2021 - 10:40

**Vs richiesta di preventivo per la fornitura di monitor cardiorespiratorio e del materiale di consumo**

---

Spett.le Ente,  
con riferimento alla Vostra richiesta di preventivo pervenuta a mezzo PEC in data 14 dicembre u.s. per quanto in oggetto, si trasmette nostra migliore offerta.

Distinti saluti  
Sapio Life S.r.l.  
Ufficio Gare e Appalti  
gc

---

**Allegato(i)**

Offerta\_SAPIO LIFE.pdf,p7m (343 KB)

schede tecniche.zip (607 KB)

## SCHEDA TECNICA

### CARDIOMONITOR SIDS

#### GETEMED – VITAGUARD VG3100

Codice REF.	73112042
Codice SAPIO LIFE	SL99603122
CND	Z12080406
RDM	91404



#### DESCRIZIONE

Il VitaGuard VG3100 è un monitor realizzato per il riconoscimento delle apnee centrali e il monitoraggio continuo e non invasivo della frequenza cardiaca, della saturazione di ossigeno (SpO2) e della frequenza del polso. È indicato per l'uso durante il sonno e le fasi di riposo di pazienti adulti, bambini e neonati a rischio SIDS in ambiente domiciliare, ospedaliero oppure durante il trasporto.

Il VG3100 consente il monitoraggio continuo del paziente attraverso l'allarme regolabile sul tempo di apnea (correlabile anche con l'andamento dei valori di SpO2 per diminuire i falsi allarmi apnea) e mediante limiti di allarme regolabili di massima, minima e deviazioni per frequenza cardiaca (o frequenza del polso) e SpO2. Segnalazioni acustiche e visive di allarme avvertono del superamento dei limiti impostati.

La tecnologia Masimo SET assicura al VG3100 un'elevata accuratezza di misura dei valori di SpO2 anche in condizioni di bassa perfusione e movimenti del paziente. Il VG3100 è previsto unicamente come elemento ausiliario di pre-avviso nella valutazione delle condizioni del paziente e non è previsto come dispositivo terapeutico.

Tutti i dati registrati sono scaricabili ed analizzabili tramite il software VitaWin.

#### CARATTERISTICHE PECULIARI

- Sensori SpO2 con tecnologia MASIMO Corporation
- Utilizzabile a rete, con blocco batterie ricaricabili o con batterie alcaline AA
- Fornito con borsa di trasporto

#### SOFTWARE VITAWIN

- Compatibile con Windows 98/ 2000 e XP
- Gestione di un archivio pazienti con scheda di anamnesi
- Consultazione delle registrazioni, dei trend e degli eventi o allarmi
- Visualizzazione delle curve con zoom e funzioni di misura
- Episodi organizzati per tipo di allarme o indice progressivo
- Eliminazione in fase di screening di artefatti o altro, che a parere del medico possono interferire con l'esatta valutazione dell'evento
- Interrogazione di un registro eventi di sistema (compliance) del monitor con parametri relativi ad accensione, spegnimento, cambio dei limiti di allarme e informazioni sul funzionamento
- Stampa registrazioni, trend, episodi di allarme e statistiche
- Calcolo PTT (Pulse Transit Time)

**DATI TECNICI**

<b>SpO2</b>	
Area di visualizzazione	da 1 a 100 %
Precisione	da 70 a 100%
Assenza di movimenti	Adulti e pazienti pediatrici $\pm 2$ cifre Neonati: $\pm 3$ cifre
Movimento	Adulti e pazienti pediatrici $\pm 3$ cifre Neonati: $\pm 3$ cifre
Bassa perfusione	Adulti e pazienti pediatrici $\pm 2$ cifre Neonati: $\pm 3$ cifre
Tipo di allarmi	Solo limiti Limiti e deviazioni (trend)
Impostazioni allarmi	Limiti: da 50 a 100 %, regolabile ad incrementi di $\pm 1$ Trend: da 3 a 25 %, regolabile ad incrementi di $\pm 1$
Ampiezza finestra di calcolo	da 4 a 16 secondi, regolabile ad incrementi di $\pm 2$ . Opzione FastSat (2 secondi).
Intervallo medio	da 10 a 120 secondi, regolabile ad incrementi di $\pm 10$ .
Sensibilità	Minima, standard o massima (bassa perfusione).
Campionamento pletismogramma	64 Hz
Sensore	Lunghezze d'onda operative: 600nm e 905nm Potenza: da 0.13 mW a 0.79 mW a 50 mA di impulso luminoso.

<b>Frequenza del polso</b>	
Area di visualizzazione	da 25 a 240 bpm
Precisione	da 25 a 240 bpm
Assenza di movimenti	Adulti, Neonati e pazienti pediatrici $\pm 3$ cifre
Movimento	Adulti, Neonati e pazienti pediatrici $\pm 5$ cifre
Bassa perfusione	Adulti, Neonati e pazienti pediatrici $\pm 3$ cifre
Tipo di allarmi	Solo limiti Limiti e deviazioni (trend)
Impostazioni allarmi	Limite sup.: da 100 a 255 bpm regolabile ad incrementi di $\pm 5$ Limite inf.: da 30 a 180 bpm regolabile ad incrementi di $\pm 5$ Trend: da 5 a 50 %, regolabile ad incrementi di $\pm 5$
Ampiezza finestra di calcolo	da 4 a 16 secondi, regolabile ad incrementi di $\pm 2$ secondi.
Intervallo medio	da 10 a 120 secondi, regolabile ad incrementi di $\pm 10$ sec.
Sensibilità	Bassa perfusione (alta sensibilità), normale (sensibilità standard) o alta perfusione (bassa sensibilità).

<b>Perfusione</b>	
Area di visualizzazione	da 0,02 a 20 %
Sensibilità	Bassa perfusione (alta sensibilità), normale (sensibilità standard)

<b>ECG</b>	
Configurazione:	2 o 3 derivazioni
Selezione delle derivazioni	I, II, III
Frequenza campionamento	256 Hz
Corrente di dispersione	< 100µA
Sensibilità	0,2 mV
Impedenza di ingresso	> 10 MΩ a 10 Hz
Rilevamento impulsi generati da pacemaker	SI
Rilevazione impulsi generati da pacemaker	SI
Filtro interferenza di rete:	SI

<b>Frequenza Cardiaca</b>	
Area di visualizzazione	da 25 a 240 bpm
Precisione	± 1%
Tipo di allarmi	Solo limiti Limiti e deviazioni (trend)
Impostazioni allarmi	Limite sup.: da 100 a 255 bpm regolabile ad incrementi di ± 5 Limite inf.: da 30 a 180 bpm regolabile ad incrementi di ± 5 Trend: da 5 a 50 %, regolabile ad incrementi di ± 5
Ampiezza finestra di calcolo	da 2 a 16 battiti, incrementi di ± 2
Intervallo medio	da 10 a 120 sec., incrementi di ± 10
Ritardo allarme bradicardia	da 1 a 15 sec., incrementi di ± 1
Ritardo allarme tachicardia	da 1 a 24 sec., incrementi di ± 1
Ritardo allarme asistolia	da 4 a 15 sec., incrementi di ± 1

<b>Respirazione</b>	
Area di visualizzazione	da 2 a 120 atti/ minuto (in base alla sensibilità impostata e al gruppo di età)
Corrente di misurazione	< 100µA
Metodo di misurazione	Pneumografia ad impedenza
Frequenza di misurazione	38 KHz
Sensibilità	da 0,2 a 1000 Ω
Limiti di allarme apnea	da 8 a 34 sec., incrementi di ± 2 sec
Pausa eventi silenti di allarme	da 8 a 34 sec., incrementi di ± 2 sec
Allarme apnea	OFF, Sempre, Combinato (con i valori di SpO <sub>2</sub> e della frequenza cardiaca)
Respirazione periodica	apnea (T1): da 6 a 20 secondi, ad incrementi di ± 2 secondi (la fase di apnea deve essere più lunga di T1 ma minore del limite di allarme apnea). respirazione (T2): da 4 a 30 secondi, ad incrementi di ± 2 secondi (la fase di respirazione deve essere minore del tempo T2). Cicli: 2, 3, 4, 5, 6 periodi

## ALLARMI ACUSTICI E VISIVI

Superamento limiti di allarme	SpO <sub>2</sub> , frequenza del polso o frequenza cardiaca, tempo di apnea
Allarmi tecnici	distacco cavo o sensore SpO <sub>2</sub> , distacco cavo o elettrodi ECG, basso Signal IQ, movimenti eccessivi del paziente, interferenza luce ambiente con sensore SpO <sub>2</sub> , distacco cavo alimentazione di rete Batterie Esaurite
Allarme sonoro	3 livelli selezionabili
Segnalazione acustica	Tono impulso cardiaco o atto respiratorio
Soppressione allarmi	da 30 a 120 secondi, ad incrementi di $\pm$ 10 secondi

## INGRESSI E USCITE

Cavo paziente ECG	Connettore 8 pin
Sensore SpO <sub>2</sub>	Compatibile con sensori Masimo
Connettore AUX	Ingresso canali misura supplementari (da 0 a 2,5 V, a 1 o 32 Hz). Uscita per collegamento seriale RS-232 (con cavo adattatore da connettore AUX a DB-9 standard) Uscita collegamento modem Uscita nurse call
	Trasferimento su PC dei dati memorizzati. Cavo USB 2 plug A, mini plug B 5 poli Predisposizione al trasferimento in tempo reale dei dati di monitoraggio su PC

## MEMORIA DATI

Capacità memoria	64 MB
Modalità di registrazione	episodi di allarme trend registrazioni in continuo registrazioni automatiche episodi eventi di sistema
<b>Eventi di allarme</b>	
Parametri	data e ora dell'evento tipo di allarme durata in secondi dell'evento impostazioni del monitor (tempi medi, sensibilità) limiti di allarme impostati curva e frequenza respiratoria, impedenza di base, frequenza cardiaca, ECG, SpO <sub>2</sub> , frequenza del polso, indice di perfusione, Signal IQ e pletismogramma
Caratteristiche di registrazione	Curve e trend dati relativi al paziente
Capacità	200 episodi

Tempo pre-/post- allarme	da 30 a 180 secondi, ad incrementi di $\pm$ 10 secondi
<b>Registrazioni in continuo</b>	
Parametri	curva e frequenza respiratoria, impedenza di base, frequenza cardiaca, ECG, SpO <sub>2</sub> , frequenza del polso, indice di perfusione, Signal IQ e pletismogramma
Capacità	16 h
<b>Registrazioni automatiche episodi</b>	
Parametri	data e ora dell'evento tipo dell'evento (registrazione automatica) impostazioni del monitor (tempi medi, sensibilità) limiti di allarme impostati curva e frequenza respiratoria, impedenza di base, frequenza cardiaca, ECG, SpO <sub>2</sub> , frequenza del polso, indice di perfusione, Signal IQ e pletismogramma trend e dati grafici
Intervallo registrazione	da 0 (off) a 240 minuti, ad incrementi di $\pm$ 10 minuti
Capacità	200 episodi
Tempo pre-/ post- allarme	da 30 a 180 secondi, ad incrementi di $\pm$ 10 secondi
<b>Trend</b>	
Parametri	Frequenza respiratoria e impedenza di base Frequenza cardiaca SpO <sub>2</sub> e frequenza del polso Segnale IQ e Indice di perfusione
Intervallo di registrazione	1 secondo
Capacità	72 ore
<b>Eventi di sistema</b>	
Caratteristiche registrazione	Monitor ON/OFF (accensione, spegnimento), monitoraggio SpO <sub>2</sub> ON/OFF, monitoraggio apnea ON/OFF, reset dispositivo da pannello di controllo o da PC, numero episodi di allarme rimossi, auto-test (fallito/superato)
Capacità	256 eventi

#### TRASFERIMENTO DATI

Interfaccia seriale	Standard RS-232 Scaricamento su PC degli episodi di allarme, dei trend e dei dati di monitoraggio memorizzati Predisposizione al trasferimento su PC dei dati di monitoraggio in tempo reale Per il trasferimento e l'analisi dati su PC sono richiesti il cavo adattatore (AUX-DB9) e il software VitaWin
Interfaccia USB	Scaricamento su PC degli episodi di allarme, dei trend e dei dati di monitoraggio memorizzati. Predisposizione al trasferimento su PC dei dati di monitoraggio in tempo reale. Per il trasferimento e l'analisi dati su PC sono richiesti il cavo adattatore (cavo USB 2 plug A, mini plug B 5 poli) e il software VitaWin

Modem	Trasferimento tramite un Service Provider di Internet (ISP) e via e-mail degli episodi di allarme memorizzati
-------	---

#### CARATTERISTICHE FISICHE

Dimensioni (H x L x P)	135 x 205 x 45 mm
Peso	650 g (con batterie alcaline) 700 g (con batterie ricaricabili)
Display:	display grafico a cristalli liquidi LCD, 60 x 80 mm, 320 x 240 pixels
Condizioni di funzionamento	
Temperatura	da 5 a 40 °C
Pressione	da 500 a 1060 mbar
Umidità relativa	da 5 a 95 % in assenza di rugiada
Condizioni di stoccaggio	
Temperatura	da - 40 a 70 °C
Pressione	da 500 a 1060 mbar
Umidità relativa	da 30 a 75 % in assenza di rugiada
Alimentazione di rete	100 - 240 V AC, 50 - 60 Hz , 400 mA
<i>Batterie ricaricabili</i>	
Tipo	NiMH - 4,8 V - 2 Ah
Durata di funzionamento	8 h (con monitor SpO <sub>2</sub> ON) 48 h (con monitor SpO <sub>2</sub> OFF)
Tempo di ricarica batterie ricaricabili	6 ore al 100%
<i>Batterie Alcaline</i>	
Tipo	4 batterie alcaline da 1,5 V - tipo LR6 AA
Durata di funzionamento	8 h (con monitor SpO <sub>2</sub> ON) 48 h (con monitor SpO <sub>2</sub> OFF)
Modalità di funzionamento	Continua

#### CONFORMITÀ

Classe dispositivo (Dir. 93/42/CEE)	IIB
Marcatura Ce	CE0197
Classificazione elettrica	II BF con protezione da scariche defibrillatore per SpO <sub>2</sub> II CF con protezione da scariche defibrillatore per ECG
Protezione dall'ingresso di liquidi	IP21
Standard sistemi di qualità	EN ISO 9001:2000, EN ISO 13485:2000 e ISO 13485:2003
Standard di sicurezza	DIN EN 60601-1 (03.96), DIN EN 60601-1/A13 (10.96), DIN EN 60601-1-1 (08.02), DIN EN 60601-1-4 (04.01), DIN EN 60601-1-6 (06.05), DIN EN 60601-1-8 (09.04), DIN EN 60601-2-25 (04.01), DIN EN 60601-2-27 (02.96), DIN EN 60601-2-49 (12.02), DIN EN ISO 10993-1 (12.03), DIN EN 60529 (09.00), ISO 14971 (12.00) + A1 (10.03), ISO 15223 (04.00) + AMD1 (08.02) + AMD2 (02.04), ISO 9919 (09.05), DIN EN 1041 (04.98), DIN EN 980 (08.03), DIN EN ISO 18778 (02.05)
Compatibilità elettromagnetica	DIN EN 60601-1-2 (10.02) Classificazione gruppi 1 classe B

ANNO DI IMMISSIONE IN COMMERCIO

**2009**

PRODUTTORE

**GETEMED MEDIZIN- UND INFORMATIONSTECHNICK AG**

FORNITORE

**SAPIO LIFE S.R.L.**

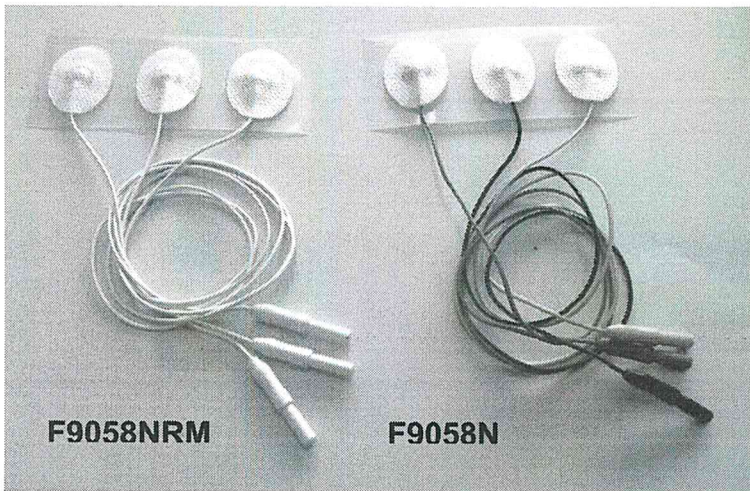
PERIODO DI GARANZIA

**24 MESI**



## F9058N – F9058NRM

### ELETTRODI MONOUSO PER ECG CON CAVO DI COLLEGAMENTO PRE WIRED ECG DISPOSABLE ELECTRODES



Gli elettrodi monouso per elettrocardiografia per monitoraggio FIAB possiedono caratteristiche tecniche che li rendono del tutto affidabili durante le registrazioni del segnale ECG per un lungo monitoraggio (non più di 72 ore). Sono pregellati e dotati di connettore protetto. Il modello F9058NRM è radiotrasparente e pertanto consente di effettuare procedure radiografiche senza rimuovere l'elettrodo e senza che esso lasci traccia sulla lastra. I dispositivi non contengono Lattice.

*FIAB disposable ECG monitoring electrodes have features that make them absolutely reliable during long monitoring ECG recording (not longer than 72 hours). They are pre-gelled and equipped with protected connector. Model F9058NRM is radiotranslucent, therefore they allow the user to perform radiographic procedures without removing the electrode and avoiding any trace on the X-rays plate. The devices are Latex-free.*

#### CARATTERISTICHE TECNICHE – TECHNICAL FEATURES

MODELLO- MODEL	F9058N	F9058NRM
UTILIZZO - USE	Neonatale Neonatal	Neonatale radiotrasparente Neonatal radiotranslucent
DESCRIZIONE - DESCRIPTION	Elettrodo monouso per ECG pregellato - ECG disposable electrodes with gel	
MATERIALE SUPPORTO SUPPORT MATERIAL	TNT Bianco, senza lattice Non Woven - White - latex free	
SPESSORE SUPPORTO SUPPORT THICKNESS	0,5mm	
DIMENSIONE SUPPORTO SUPPORT DIMENSION	Ovale Oval shaped 23x30mm	
GEL ELETTROCONDUTTORE ELECTROCONDUCTIVE GEL	Gel adesivo medicale ipoallergenico allo stato solido Hypoallergenic medical grade solid hydrogel	
COLLEGAMENTO - CONNECTION	Cavetto di collegamento lunghezza 50cm terminale DIN 42802-1 femmina 1.5mm 50cm long wire with DIN 42802-1 1.5mm socket	
MATERIALE CONDUTTIVO CAVETTO WIRE CONDUCTIVE MATERIAL	Rame Copper	Carbonio Carbon
SENSORE - SENSOR	Ag/AgCl su supporto in ABS - SSC on plastic support	
CONFORMITA' ALLA NORMATIVA COMPLIANCE TO STANDARDS	Direttiva 93/42/CEE (D.L. 46/97). Dispositivo in classe I Directive 93/42/EEC . Class I device	
CARATTERISTICHE ELETTRICHE ELECTRICAL CHARACTERISTICS	I dispositivi sono conformi allo Standard EN60601-2-25 Devices comply to EN60601-2-25 Standard	

#### CONFEZIONAMENTO - PACKAGING

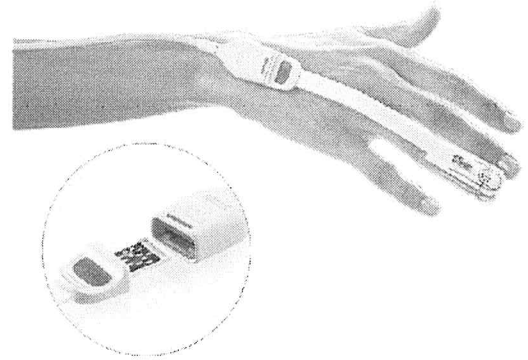
CONFEZIONE PRIMARIA PRIMARY PACKAGING	3 pezzi in busta termosaldata 3 pieces packed in sealed pouch
CONFEZIONE DI VENDITA SALE PACKAGING	150 pezzi (50 buste) in scatola di cartone 150 pieces (50 pouches) in carton box
IMMAGAZZINAMENTO – TRASPORTO – USO STORAGE – SHIPPING – USE	Temperatura: +5°C ÷ +30°C – Umidità relativa: 20% ÷ 80% Temperature: +5°C ÷ +30°C – Relative humidity 20% ÷ 80%
SCADENZA EXPIRY	18 mesi dalla data di produzione 18 months from production date

52500872BR4M

**FIAB**

Via Costoli, 4 – Vicchio (Florence Italy) \* tutti i diritti riservati-all rights reserved  
Il produttore si riserva il diritto di apporre modifiche tecniche senza preavviso  
The right to make technical improvements without notice is reserved

SCHEDA TECNICA  
SENSORI SP02 RD SET  
**MASIMO**

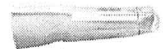


**DESCRIZIONE**

I sensori Masimo della linea **RD SET**, disponibili sia nella versione **MONOUSO/MONOPAZIENTE** che **RIUTILIZZABILI**, sono indicati per il monitoraggio spot o continuo non invasivo della saturazione arteriosa di ossigeno (SpO2) e della frequenza cardiaca per l'uso sia in condizioni che in assenza di movimento e per pazienti con livello di perfusione buono o scarso in ambiente ospedaliero, in strutture sanitarie di altro tipo, durante il trasporto e a domicilio.

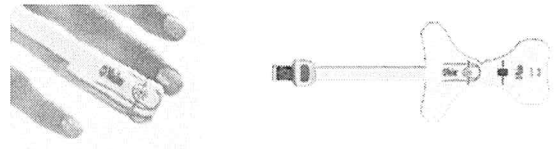
Principali caratteristiche:

- Sensore leggero con cavo piatto, morbido e con bordi lisci, si adatta in modo comodo alla mano o al piede del paziente
- Connettore realizzato con materiali che consentono di ottenere un sistema leggero senza parti mobili, con connessione rapida e sicura
- Componenti ottici piccoli e sottili, consentono al sensore di adattarsi meglio alla forma di un dito, esercitando minore pressione sul sito di misurazione. L'orientamento dei componenti ottici consente di posizionare comodamente il cavo del sensore sul sito di applicazione

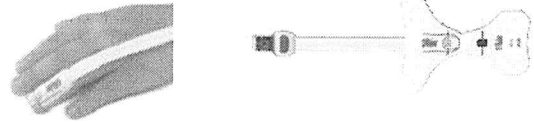


**SENSORI ADESIVI MONOPAZIENTE**
**SENSORE ADULTI RD SET-ADT (cod. SL10906452)**

*Applicazione* pazienti con peso > 30 kg  
*Posizionamento* dito medio o anulare della mano  
 dita piedi


**SENSORE PEDIATRICO RD SET-PDT (cod. SL10906453)**

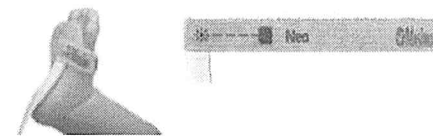
*Applicazione* pazienti con peso compreso 10-50 kg  
*Posizionamento* dito medio o anulare della mano  
 dita piedi


**SENSORE INFANT RD SET-INF (cod. SL10906454)**

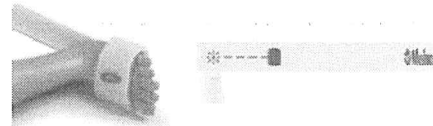
*Applicazione* pazienti con peso compreso 3-20 kg  
*Posizionamento* pollice o alluce o dito del piede accanto all'alluce


**SENSORE NEONATALE/ADULTI RD SET-NEO (cod. SL10906455)**

*Applicazione* pazienti con peso < 3 kg e > 40 Kg  
*Posizionamento* pazienti neonatali : piede  
 pazienti adulti : dito medio o anulare della mano  
 dita piedi


**SENSORE NEONATALE RD SET-NEOPT (cod. SL10906456)**

*Applicazione* pazienti con peso < 1 kg  
*Posizionamento* piede o palmo/dorso della mano


**Accuratezza SpO2 (ARMS)**

Intervallo di precisione SpO2	70–100%
In assenza di movimento	2-3%
In presenza di movimento	3%
Bassa perfusione	2-3%

**Accuratezza PR (ARMS)**

In assenza di movimento	3 bpm
In presenza di movimento	5 bpm
Bassa perfusione	3 bpm

**Materiali impiegati** Sensore adesivo morbido, di lunga durata, facile da applicare e da rimuovere, non contiene lattice di gomma naturale

**Livello de sterilità** Pulito – Non Sterile

**Biocompatibilità** Non citotossico - Non sensibilizzante - Non irritante cutaneo primario

**Confezione** Il prodotto viene fornito in scatole da 20 unità, confezionati singolarmente in buste di carta con pellicola trasparente protettiva . Su ogni scatola sono riportate nome commerciale, ditta produttrice, lotto di fabbricazione, marcatura CE

**Normativa** EN-ISO 13485  
 CE-0123 ; Classe IIb  
 CND: C900301 / RDM: 1397475



**SENSORI RIUTILIZZABILI**
**SENSORE ADULTI RD SET DCI (cod. SL10906450)**

*Applicazione*                    pazienti con peso > 30 kg  
*Lunghezza cavo*                92 cm  
*Posizionamento*                dito medio o anulare della mano


**SENSORE PEDIATRICO RD SET DCIP (cod. SL10906451)**

*Applicazione*                    pazienti con peso compreso 10-50 kg  
*Lunghezza cavo*                92 cm  
*Posizionamento*                dito medio o anulare della mano


**Accuratezza SpO2 (ARMS)**

Intervallo di precisione SpO2	70–100%
In assenza di movimento	2-3%
In presenza di movimento	3%
Bassa perfusione	2-3%

**Accuratezza PR (ARMS)**

In assenza di movimento	3 bpm
In presenza di movimento	5 bpm
Bassa perfusione	3 bpm

**Materiali impiegati**            Sensore a pinza riutilizzabile, di lunga durata, facile da applicare e da rimuovere, non contiene lattice di gomma naturale

**Livello de sterilità**           Pulito – Non Sterile

**Biocompatibilità**            Non citotossico - Non sensibilizzante - Non irritante cutaneo primario

**Confezione**                    Confezionati singolarmente in buste di carta con pellicola trasparente protettiva . Su ogni scatola sono riportate nome commerciale, ditta produttrice, lotto di fabbricazione, marcatura CE

**Normativa**                    EN-ISO 13485  
 CE-0123 ; Classe IIb  
 CND: C900301 / RDM: 1473019

**ANNO DI IMMISSIONE IN COMMERCIO**            **2016**

**PRODUTTORE**    **MASIMO CORP. USA**

**IMPORTATORE**                                         **MASIMO ITALIA**

**FORNITORE**    **SAPIO LIFE S.R.L.**



**Spettabile**  
**ASL Rieti**  
*Via del Terminillo,42*  
*02100 Rieti*

Monza, 17 dicembre 2021

NS RIF. Prot. UG 322/2021 – FS/gc

**Oggetto: Preventivo per l'affitto mensile della fornitura del monitor cardiorespiratorio e del materiale di consumo necessario per il corretto uso di tale strumento.**

<b>OFFERTA ECONOMICA</b>
--------------------------

La **SAPIO LIFE S.R.L.** con sede legale in Monza, Via Silvio Pellico 48, Codice fiscale, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Monza e Brianza 02006400960 – Agenzia delle Entrate – Uffici di Via Manin 25, Milano, Registro Ditte R.E.A. n. 1330457, Partita IVA 02006400960 – Tel. 039.83981 - Fax 039.2026143 – e-mail: [sapiolife@sapio.it](mailto:sapiolife@sapio.it) – in persona del Direttore Commerciale, Dott. Fabrizio Salvucci nato a Roma il 16/12/1973 e domiciliato per la carica presso la sede legale,

**CONDIZIONI DI FORNITURA**

**Validità offerta:** 90 gg dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte

**Pagamento:** entro 90 gg data fattura

**Tempi di consegna:** pronta consegna salvo disponibilità ns. magazzino

**Disponibilità, qualora necessario, di addestramento all'utilizzo della strumentazione in argomento:** SI

**Assicurazioni:** la scrivente Sapio Life S.r.l. risponde:

- Il massimo risarcimento della Società a fronte della polizza è pari ad € 50.000.000,00 (Euro Cinquantamiloni/00) per ciascun sinistro ed annualità e con i seguenti sottolimiti:
- per la Responsabilità Civile verso Terzi fino a concorrenza di € 25.000.000,00 = (Euro venticinquemilioni/00) per ogni sinistro, con il sottolimito di € 5.200.000 per sinistro e per annualità assicurativa per attività medico-infermieristica;
- per la Responsabilità Civile verso prestatori di lavoro per risarcimenti fino a concorrenza di € 25.000.000,00 (Euro venticinquemilioni/00) per ogni sinistro con il limite di € 3.000.000,00= (Euro tremilioni/00) per ogni persona sinistrata;
- per la Responsabilità Civile per danni provocati a terzi dai prodotti smerciati per risarcimenti fino a concorrenza di € 25.000.000,00= (Euro venticinquemilioni/00) per ogni sinistro.

**CONDIZIONI ECONOMICHE:**

Descrizione	Prezzo di noleggio mensile a Voi Riservato
<b>Monitor Vitaguard 3100</b> in grado di misurare i parametri cardiaci, respiratori e saturimetrici. Cavo paziente ECG, 30 elettrodi, cavo paziente SpO <sub>2</sub> , 10 cerotti per il riutilizzo, 4 batterie alcaline LR6 1,5 V, adattatore per alimentazione rete NA 2000-2, 1 borsa per il trasporto, manuale d'uso in italiano	euro <b>345,00/mese + IVA</b>
<b>Materiale di consumo:</b> - Nr. 30 conf. di Elettrodi Precablati (confezioni da 3 pz. Monouso) - SL10906055 - Nr. 1 conf. di Cerotti adesivi per sensore RD SET-NEO (Conf. 102 pz.) -SLSL10906457 - Nr. 6 Sensori SpO <sub>2</sub> adesivo neonatale/adulti monopaziente RD SET-NEO (<3 Kg e >40 Kg) - SL10906455	<b>compreso nel contratto di noleggio</b>

Nel presente contratto di noleggio, oltre al materiale di consumo sopra descritto, è inclusa l'assistenza tecnica sul monitor (contratto Full Risk).

I costi della sicurezza sono stimati nell'ordine dell'1% dell'importo offerto e sono ricompresi nell'offerta stessa.

Si dichiara che i prezzi sopra esposti sono comprensivi di imballo, trasporto ed ogni onere inerente la fornitura, ad esclusione dell'IVA nell'aliquota di legge.

In fede si sottoscrive

**SAPIO LIFE S.R.L.**

*Il Direttore Commerciale*

Dott. Fabrizio Salvucci