



PROCEDURA APERTA PER IL SERVICE DI POMPE INFUSIONALI E MATERIALI DI CONSUMO PER L'ASL ROMA I

ALLEGATO 7 SCHEDA FORNITORE

La Ditta dovrà compilare per ciascun Lotto per cui presenta offerta <u>la presente scheda in ogni sua parte, se</u> pertinente, in modo preciso e dettagliato.

La scheda dovrà essere resa firmata da Legale rappresentante, su ogni foglio.

INFORMAZIONI GENERALI SULL'APPARECCHIATURA

<u>Tipologia:</u>		
Modello:	-	
Produttore:		
Nazione di produzione:		
Importatore:	-	
Fornitore:		
Ditta incaricata della manutenzione,se diversa dall'aggiudicataria:		
Data inizio commercializzazione in Italia - Anno		
Data di costruzione dell'apparecchio offerto -Anno		
Periodo di garanzia assicurato dal produttore -Mesi		
Periodo di garanzia assicurato dal fornitore -Mesi		
Codice CIVAB		
Codice CND		
INFORMAZIONE SULLA MANUTENZIONE		
Ditta incaricata della manutenzione, se diversa dall'aggiudicataria		
Sede servizio di assistenza tecnica:		
Numero di addetti all'assistenza tecnica relativamente all'apparecchiatura proposta:		

CONFORMITA' E NORME TECNICHE		
Per dispositivi medici alimentati da una particolare sorgente di alimentazione		
(incluso il software eventuale applicato)		
•	il dispositivo medico è conforme alla Direttiva 93/42 CEE e reca l'apposita marcatura CE (allegare dichiarazione):	
	si 🗆 no 🗆	
•	il dispositivo medico, in riferimento alla Direttiva 93/42 CEE, è così classificato:	
	classe 1 $\ \square$ classe 2a $\ \square$ classe 2b $\ \square$ classe 3 $\ \square$	
•	indicare la destinazione d'uso del costruttore:	
•	il dispositivo medico rispetta tutte le norme tecniche armonizzate che il fabbricante ha dichiarato di applicare	
	volontariamente a seguito dei requisiti imposti dalla Direttiva 93/42 CEE:	
	si no indicare le norme particolari	
• il dispositivo medico, qualora considerato apparecchiatura elettromedicale, è conforme alle norme tecniche CEI		
	62-5 e particolari ove esistenti (allegare dichiarazione): si ono o	
•	il dispositivo medico, qualora considerato apparecchiatura elettromedicale, in riferimento alla norma tecnica CEI	
	62-5 è così classificato:	
	classe: I □ II □ AI □ tipo: B □ BF □ CF □	
•	Se l'apparecchiatura è di radiologia risponde ai criteri specifici di accettabilità (allegare dichiarazione):	
	☐ di cui al D.L. 187/2000	
	Per apparecchiature elettriche non biomediche	
•	L'apparecchiatura è conforme alla direttiva (allegare dichiarazione):	
П	CE 89/336	
П	CE 73/23 Norma di riferimento	
	<u></u>	
D	ATI DIMENSIONALI/ALIMENTAZIONE	
	THE HENSIONALITALITY I ALIGINE	
•	Dimensioni (altezza x larghezza x profondità):	
•	Peso: Kg	
	<u>-555.</u>	
•	Tensione di alimentazione di rete: Volt Hz Fasi:	
	Potenza elettrica assorbita: Watt Ampere	

Alimentazione a pile/batterie: capacità di carica Tempo di carica al 100% autonomie in ore al massimo assorbimento reperibilità pile/batterie
L'apparecchio necessità di alimentazione d'acqua si □ no □ se si calda □ fredda □ Portata (I/min): Temperatura (° C): Pressione (bar): Caratteristiche chimico-fisiche dell'acqua:
Tipo, Portata, Temperatura, Pressione, Caratteristiche chimico-fisiche di fluidi particolari/bombole gas eventualmente richiesti:
ESIGENZE DI INSTALLAZIONE
Assorbimento elettrico di spunto (Ampere): Calore disperso nell'ambiente: Limiti di temperatura ambientale di funzionamento: MIN: °C MAX: °C Limiti di umidità ambientale di funzionamento: MIN: % MAX: %
Esigenza di alimentazione stabilizzata entro: Esigenza di alimentazione ininterrotta (con UPS): Infrastrutture particolari necessarie per l'installazione:
Ulteriori esigenze tecniche per l'installazione, il corretto funzionamento e l'uso sicuro dell'apparecchiatura (distribuzione gas, piastre di appoggio, areazione del locale, ecc.):
Data

Allegato 7 – Scheda fornitore