

Autorizzazione a contrarre e contestuale affidamento di tre ventilatori Respironics Lifevent EVO 2 destinati alla strutture SC Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Ozieri e SC Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Alghero dell'ASL n°1 di Sassari, in modalità di acquisto ai sensi dell'art. 50, comma 1 lett. b. del D.Lgs. 36/2023.- CIG: B6994EFCEE.

Offerta Economica relativa a

Descrizione Autorizzazione a contrarre e contestuale affidamento di 3 ventilatori Respironics Lifevent EVO 2 destinati alla strutture SC Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Ozieri e SC
RdO nr. 5263224
Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Alghero dell'ASL n° 1 di Sassari, in modalità di
Numero lotto 0
acquisto ai sensi dell'art. 50, comma 1 lett. b. del D.Lgs. 36/2023.

Amministrazione titolare del procedimento

| | | | |
|---------------------|---|------------------------|--------------|
| Ente acquirente | AZIENDA SOCIO SANITARIA LOCALE - 1 - DI SASSARI | | |
| Ufficio | SC Flussi Informativi e Tecnologie Sanitarie | | |
| Codice fiscale | 02884000908 | Codice univoco ufficio | Non presente |
| Indirizzo sede | Via giovanni amendola 55 | | |
| Città | Sassari | | |
| Recapito telefonico | +39079206113 | | |
| Email | matteo.tamponi@aslsassari.it | | |
| Punto ordinante | Matteo Tamponi | | |

Concorrente

Forma di partecipazione

Singolo operatore economico

Ragione sociale/Denominazione

SAPIO LIFE SRL

Partita IVA

02006400960

Tipologia societaria

Altro

Oggetto dell'Offerta

Formulazione dell'Offerta Economica = Valore economico (Euro)

| Nome | Valore |
|----------------|----------|
| Valore offerto | 21185,46 |

Il Concorrente, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;
- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Tecnico, così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.

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

SISTEMI DI E-PROCUREMENT

Spett.le
**AZIENDA SOCIO SANITARIA LOCALE – 1
DI SASSARI**

Monza, 09 aprile 2025

Vs rif. TD 5263224

Ns rif. Prot. UG 328/2025-FG/gc

Oggetto: Autorizzazione a contrarre e contestuale affidamento di 3 ventilatori Respiroics Lifevent EVO 2 destinati alle strutture SC Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Ozieri e SC Medicina e Chirurgia di Accettazione e di Urgenza Alghero dell'ASL n°1 di Sassari, in modalità di acquisto ai sensi dell'art. 50, comma 1 lett. b. del D.Lgs. 36/2023

OFFERTA ECONOMICA

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 – in persona del **Direttore Commerciale**, Dott. **Francesco Gigantesco** nato a Taranto il 23/04/1976 e domiciliato per la carica presso la sede legale,

CONDIZIONI DI FORNITURA

Validità offerta: 180 giorni dalla data di scadenza per la presentazione delle offerte

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 venticinquemiloni/00) per ogni sinistro;
- per la Responsabilità Civile verso prestatori di lavoro per risarcimenti fino a concorrenza di € 25.000.000,00 (Euro venticinquemiloni/00) per ogni sinistro con il limite di € 5.000.000,00= (Euro cinquemiloni/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 venticinquemiloni/00) per ogni sinistro.

CONDIZIONI ECONOMICHE:

| Descrizione | Prezzo Unitario a Voi riservato | Prezzo Complessivo a Voi riservato |
|--|---------------------------------|------------------------------------|
| n. 3 LifeVent EVO2 con blender per O2 ad alta pressione completo di: cavo di alimentazione e relativo blocco cavo, borsa per il trasporto, batteria rimovibile, connettore O2 bassa pressione, filtro antipolline, filtro antiparticolato, manuale clinico, manuale dell'assistente sanitario, chiavetta USB, circuito monotubo adulto a perdita, valvola espiratoria attiva AEV per doppio tubo | € 6.314,00 | € 18.942,00 |
| n. 3 Kit comprensivo di sensore di flusso prossimale digitale Adulto/Pediatico e cavo per LifeVent EVO2 | € 747,82 | € 2.243,46 |
| Totale (iva esclusa) | | € 21.185,46 |
| Totale con iva (22%) | | € 25.846,26 |

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 da intendersi franco destino e comprensivo di ogni e qualsiasi spesa, nessuna esclusa, tranne l'IVA, secondo l'aliquota di legge.

In fede si sottoscrive

SAPIO LIFE S.R.L.


Il Direttore Commerciale

Dott. Francesco Gigantesco

[Documento sottoscritto con firma digitale](#)


| | | |
|---|--|---|
|  <p>Philips S.p.A. Sleep & Respiratory Care Respironics Viale Sarca, 235 20126 Milano</p> | <p style="text-align: center;"><u>SCHEDA</u> <u>DISPOSITIVI</u> <u>MEDICI</u></p> <p style="text-align: center;">Scheda tecnica Relative ai “dispositivi medici” (rif. Direttiva 93/42 CEE integrata e modificata da Direttiva 2007/47 CE)</p> | <p>CODICE: SP2100X26B REVISIONE: 2.0 DATA: 17/02/2022</p> <p>Pagina 1 di 4</p> |
|---|--|---|

| A) INFORMAZIONI GENERALI SULL'APPARECCHIATURA | | | | | | | | | | | | | |
|---|--|-----------------|--------------|------------------------|------------|------|--|-----------|----------------------------|------|----------------------------|---|--|
| Nome: LifeVent EVO² | Codice: SP2100X26B | | | | | | | | | | | | |
| Modello: LifeVent EVO² | Denom. Merceologica: Ventilatore Polmonare portatile a volume/pressione controllata | | | | | | | | | | | | |
| Fabbricante: Respironics Inc. | Nazione di produzione: USA | | | | | | | | | | | | |
| Importatore: Philips S.p.A. | Manutentore: Philips S.p.A. | | | | | | | | | | | | |
| Fornitore: Philips S.p.A. | | | | | | | | | | | | | |
| Anno inizio produzione | 2019 | | | | | | | | | | | | |
| Anno inizio commercializzazione | 2019 | | | | | | | | | | | | |
| Periodo di garanzia produttore | 24 mesi | | | | | | | | | | | | |
| Periodo di garanzia fornitore | 24 mesi | | | | | | | | | | | | |
| <p>Caratteristiche e prestazioni:</p> <p>Il ventilatore LifeVent EVO² fornisce ventilazione a pressione positiva, invasiva e non invasiva, per il trattamento di pazienti a partire da ≥2,5 kg di peso fino ai pazienti adulti. Quando è equipaggiato con gli opportuni accessori, il ventilatore può misurare, visualizzare, registrare e generare allarmi per dati di SpO₂, FiO₂, CO₂, frequenza respiratoria e frequenza cardiaca.</p> <p>Il ventilatore è adatto all'uso in contesto ospedaliero, domiciliare e di trasporto non di emergenza, per esempio su sedie a rotelle, veicoli personali o ambulanze.</p> <p>Supporto di circuiti attivi e semplice per ventilazione invasiva e non invasiva.</p> <p>Modalità: A/C-PC: a controllo assistito (controllo della pressione) A/C-VC: a controllo assistito (controllo del volume) CPAP: pressione positiva continua delle vie aeree PSV: ventilazione con pressione di supporto S/T: ventilazione spontanea/temporizzata SIMV-PC: ventilazione sincronizzata forzata intermittente (controllo della pressione) SIMV-VC: ventilazione sincronizzata forzata intermittente (controllo del volume) AVAPS-AE Funzione AVAPS regolabile con incrementi da 1 a 5 cmH₂O</p> <p>Sistema di compensazione delle perdite: Digital Auto-Trak</p> <p>Tipologie di circuiti: 1 - semplice (a perdite); 2 - valvola con linea di pressione prossimale; 3 - valvola con sensore di flusso prossimale; 4 - doppio circuito</p> <p>Parametri:</p> <table> <tr> <td>Volume corrente</td><td>35 – 2000 ml</td></tr> <tr> <td>Frequenza respiratoria</td><td>0 – 80 BPM</td></tr> <tr> <td>PEEP</td><td>0 - 35 cm H₂O per circuiti espiratori attivi 3 - 25 cm H₂O per circuiti passivi</td></tr> <tr> <td>EPAP/CPAP</td><td>3 - 25 cm H₂O</td></tr> <tr> <td>IPAP</td><td>3 - 60 cm H₂O</td></tr> <tr> <td>Pressione di supporto/controllo della pressione</td><td>0 - 60 cm H₂O, pressione del paziente limitata a 60 cm H₂O</td></tr> </table> | | Volume corrente | 35 – 2000 ml | Frequenza respiratoria | 0 – 80 BPM | PEEP | 0 - 35 cm H ₂ O per circuiti espiratori attivi 3 - 25 cm H ₂ O per circuiti passivi | EPAP/CPAP | 3 - 25 cm H ₂ O | IPAP | 3 - 60 cm H ₂ O | Pressione di supporto/controllo della pressione | 0 - 60 cm H ₂ O, pressione del paziente limitata a 60 cm H ₂ O |
| Volume corrente | 35 – 2000 ml | | | | | | | | | | | | |
| Frequenza respiratoria | 0 – 80 BPM | | | | | | | | | | | | |
| PEEP | 0 - 35 cm H ₂ O per circuiti espiratori attivi 3 - 25 cm H ₂ O per circuiti passivi | | | | | | | | | | | | |
| EPAP/CPAP | 3 - 25 cm H ₂ O | | | | | | | | | | | | |
| IPAP | 3 - 60 cm H ₂ O | | | | | | | | | | | | |
| Pressione di supporto/controllo della pressione | 0 - 60 cm H ₂ O, pressione del paziente limitata a 60 cm H ₂ O | | | | | | | | | | | | |

| | | |
|---|--|--|
|  <p>Philips S.p.A. Sleep & Respiratory Care Respironics Viale Sarca, 235 20126 Milano</p> | <p style="text-align: center;"><u>SCHEDA</u> <u>DISPOSITIVI</u> <u>MEDICI</u></p> <p style="text-align: center;">Scheda tecnica Relative ai “dispositivi medici” (rif. Direttiva 93/42 CEE integrata e modificata da Direttiva 2007/47 CE)</p> | <p>CODICE:SP2100X26B REVISIONE: 2.0 DATA: 17/02/2022</p> <p>Pagina 2 di 4</p> |
|---|--|--|

| | |
|--|--|
| Tempo inspiratorio Tempo incremento (Risetime) Trigger e cicli Sensibilità del trigger flusso Sensibil. ciclo flusso Flusso FiO2 Tempo insp. min/max Ventilazione di back- up Dimensioni dello schermo Protezione in ingresso Classificazione IEC 60601-1 Composizione Vita utile prevista Capacità di memoria interna Modalità di funzionamento Pressione massima limitata Parti applicate | 0,3 - 5,0 secondi, limitato a impedire un rapporto inverso tra inspirazione ed espirazione (I:E) 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6 Off, Auto-Trak, Sensitive Auto-Trak e Trigger di flusso 0,5 - 9 l/min 10% - 90% del picco di flusso Quadrato, Rampa 21% - 100% 0,3 - 3,0 sec Att. - Disatt. 20,32 cm (8") IP22: protezione dalla penetrazione di oggetti delle dimensioni delle dita e dal gocciolamento dell'acqua quando inclinato a 15 gradi Tipo di protezione contro le scosse elettriche: apparecchiatura di classe II Grado di protezione contro le scosse elettriche: parte applicata di tipo BF Questo dispositivo non contiene né lattice di gomma naturale né gomma naturale essiccata. 10 anni 2 GB Continuo 90 cm H2O Pulsossimetro, Circuito di respirazione Componenti aggiunti al circuito di respirazione, compresi: sensore del flusso, cavo del sensore del flusso, accessorio e cavo per CO2 |
| <p><u>Schermata per visualizzare le FORME d'ONDA:</u> Oltre alle forme d'onda della pressione e del flusso, vengono visualizzati anche valori numerici relativi a frequenza respiratoria, volume corrente, perdite, pressione di picco, rapporto I:E, ventilazione minuto.</p> <p>Display Touch-screen per la visualizzazione dei parametri; Possibilità di regolare i parametri a ventilatore in funzione e in stand-by.</p> | |
| <p>Allarmi di sistema Ventilatore non oper Manut. ventilatore necess., Ostruzione Pressione esp, alta Alta pressione inspiratoria, Sens. flusso est. non riuscito, Disc cavo sensore flusso est. ,Sens flusso est. non conness, Sens. flusso est. invertito, Valv. espirat. att. non riusc., Contr. lin. val. espirat. att., Disconn. linea press. pross., Disconness. circuito, Regolazione ossigeno</p> | |
| <p>Allarmi paziente principali Pressione inspiratoria 1 - 90 cmH2O, Volume corrente OFF, 10 - 2000 ml, Ventilazione Minuto OFF, 0.2 - 30 L/min Frequenza Respiratoria OFF, 1 - 90 BPM, Disconnessione circuito OFF, 5 - 60 sec, Apnea 5 - 60 sec, No trigger OFF, 0.5 - 15 min. (solo in MPV)</p> | |
| <p>Livello di rumorosità <=30 dBA Ventilatore calcolato a CPAP = 10 cm H2O circuito semplice</p> | |
| <p>Ossigeno Basso Flusso: Da 0 a 30 l/min; massimo 10 psi Alta pressione: Da 280 a 600 kPa (da 41 a 87 psi)</p> | |

B) NORME E CERTIFICAZIONI


| | | |
|---|--|--|
|  <p>Philips S.p.A. Sleep & Respiratory Care Respironics Viale Sarca, 235 20126 Milano</p> | <p align="center"><u>SCHEDA</u> <u>DISPOSITIVI</u> <u>MEDICI</u></p> <p align="center">Scheda tecnica Relative ai “dispositivi medici” (rif. Direttiva 93/42 CEE integrata e modificata da Direttiva 2007/47 CE)</p> | <p>CODICE:SP2100X26B REVISIONE: 2.0 DATA: 17/02/2022</p> <p>Pagina 3 di 4</p> |
|---|--|--|

| | |
|---|-----------|
| Apparecchiatura di classe (Direttiva 93/42) | IIb |
| Sottoposta a marchio CE e Norme (fare riferimento a quando indicato sul Manuale Clinico e Dichiarazione di Conformità) | Si |
| L'Apparecchiatura possiede marchi di conformità esteri | Si |
| Apparecchio conforme alle norme IEC | Si |
| Apparecchio conforme alle norme CEI 62.5 | Si |
| L'apparecchiatura ha il simbolo di identificazione del tipo visibile | Si |
| Si forniscono i manuali d'uso in lingua italiana | Si |
| Si garantisce la “messa in servizio” dell'apparecchiatura, nonché l'istruzione completa del personale preposto all'uso, mediante personale qualificato | Si |
| Si forniscono i manuali tecnici dell'apparecchiatura solo se espressamente richiesto | Si |
| CND | Z12030103 |
| RDM | 1848001/R |

| |
|---|
| C) INFORMAZIONI SULLA MANUTENZIONE |
| Si garantisce la manutenzione per 5 anni successivi alla fine produzione del modello |
| Si garantisce la disponibilità di componenti di ricambio per 5 anni successivi alla fine produzione del modello |

| |
|--|
| D) PROGRAMMA DI MANUTENZIONE PREVENTIVA CONSIGLIATO |
| Controllo periodico filtro aria antipolline e sostituzione ogni 6 mesi |
| Controllo annuale parametri di funzionamento (pressione, flusso, ecc) |
| E) PROGRAMMA DI MANUTENZIONE ORDINARIA CONSIGLIATO |
| Controllo periodico filtro aria antipolline e sostituzione ogni 6 mesi |
| Controllo annuale parametri di funzionamento (pressione, flusso, ecc) |

| | |
|--|--|
| F) DATI TECNICI PER L'INSTALLAZIONE | |
| Tipo dell'apparecchio (B – BF – CF rif. Norme CEI 62.5) | IIBF |
| Dimensioni (alt. X largh. X prof.) | 24,5x 28,6 x 19,3 cm |
| Peso | 5 kg (ventilatore senza accessori, con sola batteria interna) |
| Alimentazione a corrente continua | 12/24 V 6,5 A |
| Alimentazione a corrente alternata | 100 V - 240 V, 50/60 Hz, 1,7 - 0,6 A |
| Cavo separabile | Si |
| Limiti di temperatura ambientale di funzionamento | 0 a 40 °C |
| Limiti di umidità ambientale di funzionamento | 5 a 95% |
| Tipo pile/batterie | Battery Pack Lithium-Ion |
| Numero pile/batterie | n.2 Battery Pack Lithium-Ion |
| Autonomia in ore al massimo dell'assorbimento | 15 ore di tempo di funzionamento totale nominale per metodo in IEC 80601-2-72 (7,5 ore ogni batteria) |
| Tempo di carica al 100% | Da 0% a 80%: 2,5 ore Da 0% a 100%: 3,5 ore |
| Reperibilità pile/batterie | Philips Healthcare Respironics |

| | | |
|---|--|---|
|  <p>Philips S.p.A. Sleep & Respiratory Care Respironics Viale Sarca, 235 20126 Milano</p> | <p style="text-align: center;"><u>SCHEDA</u> <u>DISPOSITIVI</u> <u>MEDICI</u></p> <p style="text-align: center;">Scheda tecnica Relative ai “dispositivi medici” (rif. Direttiva 93/42 CEE integrata e modificata da Direttiva 2007/47 CE)</p> | <p>CODICE: SP2100X26B REVISIONE: 2.0 DATA: 17/02/2022</p> <p>Pagina 4 di 4</p> |
|---|--|---|

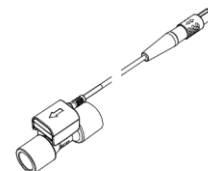
Infrastrutture particolari necessarie per l'installazione: NESSUNA
Ulteriori esigenze tecniche per l'installazione, il funzionamento corretto e l'uso sicuro
dell'apparecchiatura: CONSULTARE IL MANUALE D'USO

| |
|---|
| G) LIMITAZIONI D'USO |
| <p>L'APPARECCHIO DEVE ESSERE UTILIZZATO ESCLUSIVAMENTE DA PERSONALE SANITARIO SOTTO LA SUPERVISIONE DI UN MEDICO E SECONDO LE MODALITA' PREVISTE DAI MANUALI D'ISTRUZIONE. NEI CASI DI UTILIZZO EXTRA-OSPEDALIERO, IL PAZIENTE DEVE ATTENERSI STRETTAMENTE ALLE ISTRUZIONI IMPARTITE DAL MEDICO CURANTE E IN CONFORMITA' A QUANTO PREVISTO DAL MANUALE D'USO</p> |
| H) SMALTIMENTO |
| <p>Conforme alle direttive WEEE/RoHS sul riciclaggio (smaltimento delle apparecchiature elettriche ed Elettroniche/limitazioni all'uso di alcune sostanze pericolose nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche). Se nell'area d'uso si applicano le direttive di riciclaggio WEEE/RoHS, fare riferimento al sito Internet www.philips.com per ottenere il documento necessario al riciclaggio del prodotto.</p> |

| | | |
|---|---|--|
| <h1>PHILIPS</h1> | <h2>SCHEDA TECNICA DISPOSITIVI MEDICI</h2> | CODICE: <ul style="list-style-type: none"> • 1132106 • 1132107 • 1134592 • 1134711 • 1134712 Rev00 Data: 24/10/2019 |
| Philips S.p.A. Healthcare - Respirationics Viale Sarca, 235 20126 Milano | (rif. Direttiva CEE 93/42 CEE integrata e modificata dalla Direttiva CEE 2007/47) | |

| | |
|----------------------|---|
| Nome prodotto | Sensore elettronico flusso esterno |
| Immagine |  <div> <div>Electronic flow sensor accessory with cable, adult/ped (1132106)</div> <div>Electronic flow sensor cable (1134592)</div> <div>Electronic flow sensor, adult and infant (1134711) (1134712)</div> </div> |

| | | | |
|--|---|-------------------------|---|
| Dettaglio codici | 1132106 Sensore elettronico flusso esterno con cavo, adulto/ped 1132107 Sensore elettronico flusso esterno con cavo, ped/bambino 1134592 cavo del sensore elettronico flusso esterno 1134711 Sensore elettronico flusso esterno adulto/ped 1134712 Sensore elettronico flusso esterno ped/bambino | | |
| CND & RDM | Codice | CND | RDM |
| | 1132106 1132107 1134592 1134711 1134712 | R020199 | 1811513/R 1811542/R 1811545/R 1811553/R 1811556/R |
| Fabbricante | Respirationics INC. | Paese di origine | USA |
| Anno inizio Produzione | 2019 | | |
| Anno inizio Commercializzazione | 2019 | | |
| Mandatario in EU | Respirationics Deutschland | | |
| Classificazione 93/42 ~ 2007/47 | IIa | | |
| Organismo Notificato Marchio CE | TÜV SUD – CE0123 | | |
| Norme applicate | Fare riferimento alla Dichiarazione di Conformità | | |
| DATI TECNICI: | <p>Uso previsto</p> <p>Il sensore del flusso esterno Philips Respirationics è destinato alla misurazione della portata di gas nel circuito paziente.</p> <p>Il sensore del flusso esterno e il cavo possono essere utilizzati con più pazienti. Pulire e disinfettare il sensore del flusso e il cavo prima dell'uso con un paziente diverso.</p> <p>In alternativa, è possibile pulire e sterilizzare il sensore prima di utilizzarlo con un paziente diverso.</p> <p>Pulizia, disinfezione e sterilizzazione (sensore e cavo)</p> <p>Fare riferimento all' IFU del prodotto</p> | | |



| | | |
|---|---|--|
|  <p>Philips S.p.A. Healthcare - Respironics Viale Sarca, 235 20126 Milano</p> | <p align="center"><u>SCHEDA TECNICA</u> <u>DISPOSITIVI</u> <u>MEDICI</u></p> <p align="center">(rif. Direttiva CEE 93/42 CEE integrata e modificata dalla Direttiva CEE 2007/47)</p> | <p>CODICE:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 1132106 • 1132107 • 1134592 • 1134711 • 1134712 <p>Rev00 Data: 24/10/2019</p> |
|---|---|--|

| | |
|---------------------------------------|---|
| Smaltimento: | Smaltire in conformità alle normative locali. Per assistenza, contattare Philips Respironics. |
| Avvertenze e Controindicazioni | Fare riferimento al manuale d'uso |