

| Capitolato Tecnico placche adulti/pediatriche per i Defibrillatori di proprietà dell'Asp di Agrigento | |
|---|-------------|
| | Descrizione |
| Le placche devono essere monouso e multifunzione per: | |
| <ul style="list-style-type: none"> -defibrillazione esterna -cardioversione sincronizzata transtoracica -elettrostimolazione cardiaca transcutanea -monitoraggio ECG | |
| <ul style="list-style-type: none"> -Pienamente compatibili, dal punto di vista funzionale, con le tipologie di defibrillatore di proprietà Aziendale dettagliate nell'allegato elenco, indicante marca/modello dei defibrillatori di proprietà Aziendale, nonchè i fabbisogni annui presunti; - Provviste di connessione diretta a cavi e defibrillatore. - Caratterizzate da gel conduttivo a bassa impedenza e da ridotta soglia di stimolazione, devono possedere un'ottima adattabilità alla cute del paziente. - Prive di lattice e ftalati - Disponibili in modelli per pazienti adulti e pediatrici, in varianti radiotrasparenti e preconnettibili. -Il numero di scariche tollerate dall'elettrodo, per massima intensità, non deve essere inferiore a 50x360 J per la serie Adulti e di 50x100 J per la serie pediatrica -Area attiva per ogni elettrodo non inferiore a 95 cm quadri per la serie Adulti e 40 cm quadri per la serie pediatrica -Temperatura operativa compresa tra 0° e 50° C -Connettore antishock di sicurezza o a clip | |
| I modelli pediatrici da utilizzare con defibrillatori automatici (DEA) devono possedere un sistema di riduzione dell'energia. | |
| <p>In caso di prodotto non originale e riconosciuto dal produttore, resta in capo all'offerente l'onere di dimostrare, attraverso una certificazione di equivalenza, che il prodotto offerto abbia caratteristiche tecniche perfettamente corrispondenti allo specifico standard richiesto sia in termini meccanico/dimensionale che elettrico/funzionale.</p> <p>Le piastre dovranno essere conformi alle Direttive Europee ed agli Standard Internazionali pertinenti.</p> <p>Certificati come dispositivo medico di classe IIB, Direttiva 93/42/CEE (D.L. 46/97) e successive modifiche.</p> | |

| Fabbisogno placche per defibrillatori di proprietà dell'Asp di Agrigento | | | |
|--|--------------------------|--------------|---------------|
| | | | |
| Fabbis. Annui pres. | | | |
| Marca | Modello | Tot. Pl. Ad. | Tot. Pl. Ped. |
| CARDIAC SCIENCE CORP | POWERHEART AED G3 9300 | 10 | 10 |
| CU MEDICAL SYSTEMS INC | I PAD CU SP1 | 15 | 15 |
| CU MEDICAL SYSTEMS INC | LIFEGAIN CU-HD1 | 5 | 0 |
| CU MEDICAL SYSTEMS INC | PARAMEDIC CU ER3 | 30 | 0 |
| INNOMED MEDICAL INC | CARDIO AID 360 B | 1323 | 88 |
| LAERDAL MEDICAL | HEARTSTART 4000 | 30 | 10 |
| LAERDAL MEDICAL | M 5500 B HEARTSTART 4000 | 190 | 40 |
| MEDIANA CO LTD | D500 | 151 | 10 |
| MINDRAY CO LTD | BENEHEART D3 | 3532 | 150 |
| MIINDRAY CO LTD | BENEHEART D6 | 20 | 20 |
| NIHON KOHDEN CORP | CARDIOLIFE TEC 5521 | 190 | 60 |
| NIHON KOHDEN CORP | CARDIOLIFE TEC 5621 | 220 | 25 |
| NIHON KOHDEN CORP | CARDIOLIFE TEC 7621 K | 20 | 20 |
| NIHON KOHDEN CORP | CARDIOLIFE TEC 7731 K | 20 | 0 |
| NIHON KOHDEN CORP | TEC 5521 K | 725 | 87 |
| NIHON KOHDEN CORP | TEC 5531 K | 575 | 25 |
| PHILIPS MEDICAL SYSTEMS | 861290 HEARTSTART XL+ | 450 | 30 |
| PHILIPS MEDICAL SYSTEMS | EFFICIA DFM100 | 230 | 80 |
| PHILIPS MEDICAL SYSTEMS | M 3535 A HEARTSTART MRX | 625 | 155 |
| PHILIPS MEDICAL SYSTEMS | M 4735 A HEARTSTREAM XL | 20 | 10 |
| PHILIPS MEDICAL SYSTEMS | M 5067 A HEARTSTART HS1 | 240 | 0 |
| SCHILLER AG | DEFIGARD 5000 | 20 | 20 |
| SHENZHEN COMEN MEDICAL INSTR. CO LTD | S8 | 280 | 40 |
| ZOLL MEDICAL CORP | AED PLUS | 120 | 10 |
| ZOLL MEDICAL CORP | M SERIES | 385 | 20 |
| ZOLL MEDICAL CORP | R SERIES ALS | 300 | 10 |
| ZOLL MEDICAL CORP | X SERIES | 70 | 10 |
| | | 9796 | 945 |