

DESCRIZIONE	TIPOLOGIA	CARATTERISTICHE ESSENZIALI	CND	FABBISOGNO AIC 5 36 MESI	QUOTAZIONE PROPOSTA	OSSERVAZIONI
SENSORI MONOUSO PER MISURAZIONE NON INVASIVA DELLA SATURAZIONE DI OSSIGENO (SPO2) E FREQUENZA DEL POLSO - TECNOLOGIA MASIMO	Sensore adesivo SpO2 pediatrico (pazienti di peso compreso tra 10-50 kg) cavo 0,9 m circa	•Tecnologia MASIMO originali •Impiego su pazienti: adulti, pediatrici, neonatali. •Realizzati con materiali ipoallergenici, latex- free, che non creino allergie o arrossamenti alla cute anche dopo lunghi periodi di utilizzo. •Idonea schermatura contro le interferenze elettromagnetiche e luminose •Garanzia di massima precisione ed affidabilità nella misurazione anche nelle condizioni cliniche di bassa saturazione. Precisione minima:± 2% per valori di SpO2 compresi tra il 70% e il 100%.		1800		
	Sensore adesivo SpO2 infantile (pazienti di peso compreso tra 3-20 kg) cavo 0,9 m circa			1980		
	Sensore adesivo SpO2 adulti (pazienti di peso >30 kg) cavo 0,9 m circa			19500		
	Sensore adesivo SpO2 per neonati (pazienti di peso <10 kg) cavo 0,9 m circa			7920		
SENSORI MONOUSO PER MISURAZIONE NON INVASIVA DELLA SATURAZIONE DI OSSIGENO (SPO2) E FREQUENZA DEL POLSO - TECNOLOGIA NELLCOR (OXIMAX)	Sensore SpO2 dito adulti (pazienti di peso >30 kg) cavo 0,9 m circa	•Tecnologia NELLCOR OXIMAX originali •Impiego su pazienti: adulti, pediatrici, neonatali. •Realizzati con materiali ipoallergenici, latex- free, che non creino allergie o arrossamenti alla cute anche dopo lunghi periodi di utilizzo. •Idonea schermatura contro le interferenze elettromagnetiche e luminose •Garanzia di massima precisione ed affidabilità nella misurazione anche nelle condizioni cliniche di bassa saturazione. Precisione minima: ± 2% per valori di SpO2 compresi tra il 70% e il 100%.		24939		
	Sensore SpO2 dito pediatrico misure pazienti di peso compreso tra 3-20 kg) cavo 0,9 m circa			12000		
	Sensore SpO2 mano o piede neonatale (pazienti di peso <3 Kg) e adulti (pazienti peso >40Kg) cavo 0,9 m circa			12216		
	Sensore SpO2 da dito pediatrico (pazienti di peso compreso tra 10 - 50 Kg) cavo 0,45 m			3384		
SENSORI MONOUSO PER MISURAZIONE NON INVASIVA DELLA SATURAZIONE DI OSSIGENO (SPO2) E FREQUENZA DEL POLSO - TECNOLOGIA NELLCOR (STANDARD)	Sensore adesivo SpO2 dito adulti (pazienti di peso >30 kg) cavo 0,45 m	•Tecnologia NELLCOR "standard" originali •Impiego su pazienti: adulti, pediatrici, neonatali. •Realizzati con materiali ipoallergenici, latex- free, che non creino allergie o arrossamenti alla cute anche dopo lunghi periodi di utilizzo. •Idonea schermatura contro le interferenze elettromagnetiche e luminose •Garanzia di massima precisione ed affidabilità nella misurazione anche nelle condizioni cliniche di bassa saturazione. Precisione minima ± 2% per valori di SpO2 compresi tra il 70% e il 100%.		22368		
	Sensore adesivo SpO2 dito pediatrico misure (pazienti di peso compreso tra 3-20 kg) cavo 0,9 m circa			1500		
	Sensore adesivo SpO2 mano o piede neonatale (pazienti di peso <3 Kg) e adulti (pazienti peso >40Kg) cavo 0,9 m circa			14160		
SENSORI MONOUSO PER MISURAZIONE NON INVASIVA DELLA SATURAZIONE DI OSSIGENO (SPO2) E FREQUENZA DEL POLSO - TECNOLOGIA NIHON KOHDEN	Sensore monouso SpO2 collo/pianta piede neonatale (pazienti di peso <3 kg) o dita adulti (pazienti peso >40kg) cavo 0,9 m circa	•Tecnologia NIHON KOHDEN originali •Impiego su pazienti: adulti, pediatrici, neonatali. •Realizzati con materiali ipoallergenici, latex- free, che non creino allergie o arrossamenti alla cute anche dopo lunghi periodi di utilizzo. •Idonea schermatura contro le interferenze elettromagnetiche e luminose •Garanzia di massima precisione ed affidabilità nella misurazione anche nelle condizioni cliniche di bassa saturazione. Precisione minima: ± 2% per valori di SpO2 compresi tra il 70% e il 100%.		960		
	Sensore monouso SpO2 per dita mano o piedi pediatrico (pazienti di peso compreso tra 10 -50 Kg) cavo 0,9 m circa			3552		
	Sensore monouso SpO2 dito mano o piede adulti (pazienti di peso >30 kg) cavo 0,9 m circa			3480		

I dispositivi devono essere conformi alle disposizioni di cui all'art. 120 del Regolamento (UE) 2017/745, come modificato dal Regolamento UE 2023/607 o conformi alla normativa applicabile per il periodo transitorio (MDD 93/42/CE).