



Inventario SIC: 33725

**Verbale di collaudo e accettazione**  
**apparecchiatura elettromedicale e da laboratorio**

**DATI ANAGRAFICI:**

Tipo bene:	BILANCIA PESA PERSONE		
Produttore:	WUNDER SA BI SRL		
Modello:	RB (WU 150)		
Matricola:	C23006543		
(N. Assistenza):			
Numero di Repertorio:	675867	CND:	V0399
Codifica CIVAB:	7BPWUNZZ	Accessorio/componente di:	
Presidio:	LECCO		
Dipartimento:	STAFF DIREZIONE SANITARIA		
S.C./S.S./S.S.D	INGEGNERIA CLINICA-LECCO		
Palazzina:		Piano:	
		Stanza:	
Centro di Costo:	99030901	INGEGNERIA CLINICA-LECCO	

**DATI ECONOMICI:**

Numero di delibera:		data delibera:	
Numero di ordine:	2197/2023-SIC	data ordine:	23/05/2023
Fornitore:	MEDISAN SRL		
Forma di presenza:	ACQUISTO	Cespite:	
Costo di acquisto: (iva esclusa)	363,25	Conto COGE:	440.050.00015
Numero ddt:	442	data ddt:	29/06/2023
Data presa in carico:	04/07/2023	Data ver. sicurezza:	25/07/2023 00:00:00
Scadenza garanzia (in caso di acquisto, sconto merce, donazione,...)	24/07/2025	Scadenza contratto (in caso di service, comodato, noleggio,...)	

**DATI TECNICI GENERALI:**

Fornitore assistenza tecnica:

Periodicità MP:

Periodicità VS:

Periodicità CQ:

Alimentazione

Tipo (se elettrico):

☐ Interna☐ Esterna, classe I☒ Esterna, classe II☐ Non Elettrico} ☐ Alim. dal principale☐ B☐ BF☐ CFManuale d'uso: ☒ NOIn Italiano: ☒ NO

Marcatura CE (o dichiarazione di conformità):

☒ NONorme generali ☒ CEI 62-5☐ CEI 66-5

Verifiche particolari:

☐ Defibrillatori☐ Pompe di infusione☐ Elettrobisturi☐ Lampade scialitiche☐ Incubatrici☐ Ventilatori☐ Misurazione parametri paziente

CEI 62-13, 62-46, 62-47

CEI 62-99, 62-108

CEI 62-11, 62-43

CEI 62-118

CEI 62-22, 62-41, 62-145

CEI 62-141, 62-142

CEI 62-71, 62-76 (elettrocardiografi)

CEI 62-74 (pressione non invasiva)

CEI 62-125 (monitor)

**DATI TECNICI SPECIFICI (dati di targa):**Medicale: ☒ NOCon parte applicata: SI ☒

Se elettrico:

Connessione:

☒ A spina☐ Permanente☐ Altro (es. sonde eco)☐ Nessuna

Se a spina:

☐ Schuko☐ A pettine☐ Connettore a vaschetta☐ Industriale blu 3 poli☐ Industriale rossa 4 poli☐ Industriale rossa 5 poli } ☐ 16 A ☐ 32 A

Potenza/Assorbimento 600mA

Tensione: 240V

Alimentazione

☒ Monofase☐ Trifase☐ Continua

### **ISPEZIONE VISIVA, VERIFICHE DI SICUREZZA ELETTRICA E FUNZIONALI**

	R	NR	NA
1) Integrità dell'apparecchiatura (involucri, sportelli, maniglie, guarnizioni, connessioni)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2) Sicurezza meccanica: stabilità, ruote e freni, parti mobili, masse sospese, fine corsa	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3) Rispondenza tra i valori nominali dei fusibili (accessibili) e i dati di targa	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4) Controllo accensione (spie luminose, video, segnalazioni acustiche)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5) Protezione da infiltrazione liquidi: _____	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
6) Verifica di sicurezza elettrica	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7) Rispondenza alle verifiche particolari / funzionali del caso	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
8) Taratura / calibrazione / controllo qualità	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
9) Collaudo clinico	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>

R = Rispondente  
NR = Non Rispondente  
NA = Non Applicabile

### **SOSTITUZIONE PER RIPARAZIONI**

<b>Nuova matricola</b>	<b>Nuovo modello</b>	<b>Data dismissione strumento precedente</b>	<b>Data collaudo strumento nuovo</b>

Note particolari

### **AUTORIZZAZIONE INGRESSO APPARECCHIATURA:**

In data 25 / 07 / 2023 si riscontra che il collaudo è:

- ☒ Superato l'apparecchiatura risulta conforme alle norme di sicurezza e alle esigenze dell'utilizzatore, limitatamente alle verifiche effettuate
- ☐ Superato con riserva l'apparecchiatura risulta sostanzialmente conforme, ma sono stati richiesti al fornitore alcuni aggiornamenti, modifiche o correzioni (*specificare in nota a pag.3*)
- ☐ riserva sciolta in data \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_
- ☐ Non superato l'apparecchiatura non risulta conforme
- ☐ deve essere resa al fornitore definitivamente: non si prevede che possa essere riportata entro le specifiche di sicurezza/funzionalità richieste
- ☐ si rimane in attesa di una risposta da parte del fornitore per eventuali adeguamenti (*se del caso, specificare in nota a pag.3*)

Il tecnico

---

### **CONSEGNA:**

In data 03/08/2023 il sottoscritto GARA TERZINI dichiara di aver ricevuto e preso in carico l'apparecchiatura di cui al presente verbale, coi suoi accessori e manuali, e di essere adeguatamente formato all'utilizzo dell'apparecchiatura stessa; si impegna in alternativa a provvedere a tale formazione per sé o comunque per gli utilizzatori del reparto.

**Il ricevente**

(responsabile del reparto o suo delegato)

Gara Terzini



**Ingegneria Clinica**

Direttore f.f.: Ing. Caterina Gennaro  
Via dell'Eremo, 9/11 - 23900 Lecco  
Tel. 0341.489438  
Fax. 0341.489139  
e-mail: sic@asst-lecco.it

Alla c.a.

**Dr. ENRICO GUIDO  
RIPAMONTI**

**S.C. GESTIONE ACQUISTI**

Lecco, 18/9/2023

**OGGETTO: TRASMISSIONE "Accertamento delle Prestazioni Eseguite (collaudo apparecchiature elettromedicali e da laboratorio)" ORDINE 2197/2023-SIC DEL 23/05/2023**

Con la presente si trasmette il modulo "Accertamento delle Prestazioni Eseguite (collaudo apparecchiature elettromedicali e da laboratorio)" relativo al collaudo di n. 1 bilancia pesa persone collaudata il 25/07/2023 ad evasione totale della fornitura prevista nell'ordine.

Cordiali saluti.

**S.C. INGEGNERIA CLINICA**

*Mario Castoldi*

Allegato: Accertamento delle prestazioni eseguite (collaudo apparecchiature elettromedicali e da laboratorio)



**Ingegneria Clinica**

Direttore f.f.: Ing. Caterina Gennaro  
 Via dell'Eremo, 9/11 - 23900 Lecco  
 Tel. 0341.489438  
 Fax. 0341.489139  
 e-mail: sic@asst-lecco.it

**ACCERTAMENTO DELLE PRESTAZIONI ESEGUITE**  
**(COLLAUDO APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI E DA LABORATORIO)**

**DATI CONTRATTO:**

Esecutore:	<b>MEDISAN S.R.L.</b>		
Numero delibera:	/	Data delibera:	/
Numero contratto:	<b>LET. PROT. N. 0019955/23U</b>	Data contratto: <b>24/04/2023</b>	Importo contratto: <b>€ 363,25 (IVA ESCLUSA)</b>
R.U.P.:	<b>DOTT. ENRICO GUIDO RIPAMONTI</b>	Nomina: (prov. e data)	/
D.E.C.: (se diverso dal R.U.P.)	<b>ING. CATERINA GENNARO</b>	Nomina: (prov. e data)	<b>DEL. N. 682 del 29/10/2020</b>
Atti aggiuntivi: (se presenti)	/	Atti aggiuntivi: (se presenti)	/
Numero ordine:	<b>2197/2023-SIC</b>	Data ordine:	<b>23/05/2023</b>

**ACCERTAMENTI:**

**Oggetto di accertamento: fornitura di n. 1 bilancia pesa persone**

- Rispetto dei tempi di consegna;
- Rispetto dei tempi di installazione e collaudo;

	<b>n° giorni di inosservanza</b>	<b>eventuale penale [€]</b>
Osservanza tempi di consegna	11	€ 4,00
Osservanza tempi di installazione e collaudo	0	0
	Eventuale penale [€]	€ 4,00

	rispondente	non rispondente	non applicabile
Personale tecnico intervenuto			X

### SI CERTIFICA

- ☐ che la fornitura, eseguita dall'appaltatore in base al contratto innanzi specificato, è regolarmente eseguita e che il risultato ottenuto dall'analisi interna, a oggi, non comporta l'applicazione di eventuali penali.
- ☒ che la fornitura, eseguita dall'appaltatore in base al contratto innanzi specificato, è eseguita e che il risultato ottenuto dall'analisi interna, a oggi, comporterebbe l'applicazione di penali. Contestualmente si propone l'applicazione di una penale pari al 1 ‰ del valore netto contrattuale, per ogni giorno di ritardo.

### SI ACCERTA

che il fornitore ha/~~non ha~~ ottemperato a tutti gli obblighi derivanti dal contratto e dagli ordini e disposizioni date dalla direzione dell'esecuzione del contratto, ad eccezione eventualmente di quanto sopra indicato.

Pertanto

### SI ATTESTA

che può essere liquidato l'importo di **€443,17 con IVA** relativo alla fornitura di n. 1 bilancia pesa persone.

Si invita l'ufficio preposto alla riscossione della penale, se prevista.

**AZIENDA SOCIO-SANITARIA  
TERRITORIALE (ASST) DI LECCO  
INGEGNERIA CLINICA**

#### Note:

DALL'ACCERTAMENTO RISULTA UN RITARDO NELLA CONSEGNA DI 11 GIORNI.  
IL RITARDO COMPORTEREBBE L'APPLICAZIONE DI UNA PENALE DI € 4,00. NON SI PROPONE.

Data

04/02/2023

IL DEC

C. Gen

Letto e confermato:

Data

14/02/2023

**IL DIRETTORE  
S.C. GESTIONE ACQUISTI  
Dr. Enrico Guido Papamonti**

Allegati: All. 1 Report (n.1 foglio)  
All. 2 Penale (n.1 foglio)

PENALE	PENALE PER GIORNO DI RITARDO PREVISTA DAL CONTRATTO	DATA PREVISTA DAL CONTRATTO	DATA EFFETTIVA	GIORNI DI RITARDO	IMPORTO APPARECCHIATURA	IMPORTO PENALE SENZA IVA
consegna	1‰	23/06/2023	04/07/2023	11	€ 363,25	€ 4,00
installazione e collaudo	1‰	19/07/2023	/	0	€ 363,25	€ 0,00
					<b>totale senza IVA</b>	<b>€ 4,00</b>





**Ingegneria Clinica**

Direttore f.f.: Ing. Caterina Gennaro  
Via dell'Eremo, 9/11 - 23900 Lecco  
Tel. 0341.489438  
Fax. 0341.489139  
e-mail: sic@asst-lecco.it

Alla c.a.

**Dr. ENRICO GUIDO  
RIPAMONTI**

**S.C. GESTIONE ACQUISTI**

Lecco, 18 / 9 / 2023

**OGGETTO: TRASMISSIONE COLLAUDO ORDINE 2197/2023-SIC DEL 23/05/2023**

Con la presente si trasmette il collaudo relativo a n. 1 bilancia pesa persone collaudata il 25/07/2023.

Tutti gli originali saranno conservati presso la S.C. Ingegneria Clinica.

Cordiali saluti.

**S.C. INGEGNERIA CLINICA**

*Muoreto Castoldi*

Allegato: verbale di collaudo (pag. n° 1)



Inventario SIC: 33725

**Verbale di collaudo e accettazione**  
**apparecchiatura elettromedicale e da laboratorio**

**DATI ANAGRAFICI:**

Tipo bene:	BILANCIA PESA PERSONE		
Produttore:	WUNDER SA BI SRL		
Modello:	RB (WU 150)		
Matricola:	C23006543		
(N. Assistenza):			
Numero di Repertorio:	675867	CND:	V0399
Codifica CIVAB:	7BPWUNZZ	Accessorio/componente di:	
Presidio:	LECCO		
Dipartimento:	STAFF DIREZIONE SANITARIA		
S.C./S.S./S.S.D	INGEGNERIA CLINICA-LECCO		
Palazzina:		Piano:	
		Stanza:	
Centro di Costo:	99030901	INGEGNERIA CLINICA-LECCO	

**DATI ECONOMICI:**

Numero di delibera:		data delibera:	
Numero di ordine:	2197/2023-SIC	data ordine:	23/05/2023
Fornitore:	MEDISAN SRL		
Forma di presenza:	ACQUISTO	Cespite:	
Costo di acquisto: (iva esclusa)	363,25	Conto COGE:	440.050.00015
Numero ddt:	442	data ddt:	29/06/2023
Data presa in carico:	04/07/2023	Data ver. sicurezza:	25/07/2023 00:00:00
Scadenza garanzia (in caso di acquisto, sconto merce, donazione,...)	24/07/2025	Scadenza contratto (in caso di service, comodato, noleggio,...)	

Scheda di verifica in base alle norme generali per la sicurezza degli apparecchi elettromedicali e da laboratorio e dei sistemi  
CEI 62-148 Fascicolo 9558E

CLIENTE: **A.O. Lecco**

DATA: 25/07/2023

Nr. VERIFICA	33725	APPARECCHIO	Bilancia pesa persone	
Nr. STB				
Nr. ENTE				
Nome File Scheda		Codice CIVAB	7BP	Norma di riferimento CEI EN 62353

Presidio_Padiglione		Cod Padiglione_Reparto di ubicazione		Ubicazione	
OSP_LECCO		Ingegneria Clinica		Magazzino SIC	
				Piano: 0	Stanza N.: -
Produttore		Modello		Matricola	
Wunder Sa. Bi. s.r.l.		RB (WU 150)		C23006543	
Targa	Marchio CE	Stato d'uso	Reparto di proprietà		
PRESENTE	0474 M23	ok	Ingegneria Clinica		
Stato - Utilizzo			Struttura sistema		
Stato di conservazione	Livello di utilizzo		Tipologia aggregazione	Nr. STB master	
ok	ok		/	/	

#### IDENTIFICAZIONE

Classe	Serigrafia	Tipo	Serigrafia	Parte applicata
CLASSE 2	presente	/	/	/

#### SERIGRAFIE ALIMENTAZIONE

Alimentazione	Tensione di alimentazione	Potenza - Corrente		Indicazione 0/1 su int.
monofase	100-240V	600mA	50-60HZ	/

#### CARATTERISTICHE ALIMENTAZIONE

Connessione rete	Da alimentatore	Da trasformatore
separabile	V	/

#### PRESE AUSILIARIE

Numero prese ausiliarie	Prese compatibili spine alimentazione
/	/

#### SPINA

Tipo	Corrente max (A)
PE	10
Marchio	Compatibilità prese impianto
IMQ	si

#### DISPOSITIVI DI PROTEZIONE

Sovracorrenti	Posizione	
presenti	interno	
Nr. poli protetti	Tipo → Automatici	
1		
→ Fusibili	Valore dich.	Valore pres.
fusibile		
Serigrafia	Contatti diretti	
presente	SI	
Pericoli meccanici	Temperature eccessive	
SI	SI	

#### CAVO

Separabile	Bloccaggio dell'involucro	Integrità dell'isolamento	Protez. attrav. l'involucro
SI	NO	SI	NO

Scheda di verifica in base alle norme generali per la sicurezza degli apparecchi elettromedicali e da laboratorio e dei sistemi  
CEI 62-148 Fascicolo 9558E

CLIENTE: **A.O. Lecco**

DATA: 25/07/2023

Nr. VERIFICA	33725	APPARECCHIO	Bilancia pesa persone		
Nr. STB					
Nr. ENTE					
Nome File Scheda		Codice CIVAB	7BP	Norma di riferimento	CEI EN 62353

**PARAMETRI**

CORRENTE ASSORBITA					
TEST DI TERRA E DESCRIZIONE DEL PUNTO DI CONATTO			PRESE AUSILIARIE (mOhm)		
R1 (mOhm)	R2 (mOhm)				
/					

RESISTENZA DI ISOLAMENTO	
Tipo RETE-INVOLUCRO	/
Tipo INVOLUCRO-PA	/

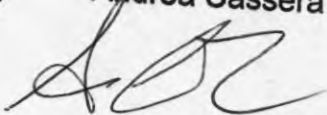
CORRENTI DI DISPERSIONE ( Valori in microAmpere )	METODO UTILIZZATO	<input checked="" type="checkbox"/> DIRETTO	<input type="checkbox"/> DIFFERENZIALE	<input type="checkbox"/> ALTERNATIVO
---	-------------------	---	--	--------------------------------------



N.B.: se si utilizza uno STRUMENTO DI MISURA MQA90 o ESA 601: per le prove delle CORRENTI DI DISPERSIONE NEL PAZIENTE (parti applicate) SCOLLEGARE L'INVOLUCRO in corrispondenza delle boccole/connettori dedicati alla connessione delle parti applicate, RIPRISTINARE L'USUALE COLLEGAMENTO FRA STRUMENTO DI MISURA ED APPARECCHIATURA TESTATA ed eseguire la misura, in modalità manuale, delle correnti di dispersione delle parti applicate (tipo BF e CF). IL MANCATO SCOLLEGAMENTO DELL'INVOLUCRO DALLE BOCCOLE/CONNETTORI DEDICATI ALLE PARTI APPLICATE DURANTE L'ESECUZIONE DI TALE PROVA COMPORTEREBBE L'INDUZIONE DI UNA TENSIONE DI 220V SULL'INVOLUCRO DELL'APPARECCHIATURA TESTATA CON CONSEGUENTE PERICOLO PER IL PERSONALE VERIFICATORE.

TIPO PA 1		ULTERIORI PARTI APPLICATE	
		Tipo PA2:	Tipo PA3:
Dispersione nell'apparecchio	4uA		
Dispersione nel paziente			
N. SIC DEI COMPONENTI DEL SISTEMA			

MOTIVI DI NON CONFORMITA'		INTERVENTI NECESSARI	
L1:			
L2:			
L3:			
L4:			
STRUMENTI UTILIZZATI PER LE PROVE: FLUKE ESA 615			
NOTE			
L0:			

CONSTATAZIONE	GIUDIZIO	Timbro e firma
Data 25/07/2023 Codice verificatore	Idoneo	
		Tecnico Andrea Cassera 



Scheda di verifica in base alle norme generali per la sicurezza degli apparecchi elettromedicali e da laboratorio e dei sistemi  
CEI 62-148 Fascicolo 9558E

CLIENTE: **A.O. Lecco**

DATA: 25/07/2023

Nr. VERIFICA	33725	APPARECCHIO	Bilancia pesa persone		
Nr. STB					
Nr. ENTE					
Nome File Scheda		Codice CIVAB	7BP	Norma di riferimento	CEI EN 62353

#### LIMITI NORMATIVI DI RIFERIMENTO

##### NORMA TECNICA

EN 62353:2008-01 → CEI 62-148 I ed. Fascicolo 9558e

##### Art. 5.3.2

TIPOLOGIA APPARECCHIO	PUNTI DI MISURAZIONE DELLA RESISTENZA R	LIMITE:
Apparecchi muniti di cavo non separabile	R tra conduttore di protezione e connettore di terra dell'alimentazione e parti accessibili conduttive messe a terra	300 mΩ
Apparecchi con cavo separabile	R cavo singolo	100 mΩ
	R tra il morsetto di terra di protezione e le parti accessibili conduttive messe a terra	200 mΩ
	R tra il connettore di terra dell'alimentazione e le parti accessibili conduttive messe a terra	300 mΩ
Apparecchi alimentati con presa multipla	R tra il connettore della terra di protezione dell'alimentazione principale della presa multipla e tutte le parti conduttive accessibili messe a terra	500 mΩ

##### Art. 5.3.3

VERIFICA DELLE CORRENTI DI DISPERSIONE INVOLUCRO			
CLASSE	TIPO P.A.	METODO	LIMITE
I	B	Alternativo	1000 μA
		Diretto o Differenziale	500 μA
	BF	Alternativo	1000 μA
		Diretto o Differenziale	500 μA
	CF	Alternativo	1000 μA
		Diretto o Differenziale	500 μA
II	B	Alternativo	500 μA
		Diretto o Differenziale	100 μA
	BF	Alternativo	500 μA
		Diretto o Differenziale	100 μA
	CF	Alternativo	500 μA
		Diretto o Differenziale	100 μA

VERIFICA DELLE CORRENTI DI DISPERSIONE PARTI APPLICATE			
CLASSE	TIPO P.A.	METODO	LIMITE
I	BF	Alternativo	5000 μA
		Diretto	5000 μA
	CF	Alternativo	50 μA
		Diretto	50 μA
II	BF	Alternativo	5000 μA
		Diretto	5000 μA
	CF	Alternativo	50 μA
		Diretto	50 μA
A.I.	BF	Alternativo	5000 μA
		Diretto	5000 μA
	CF	Alternativo	50 μA
		Diretto	50 μA



**CONTROLLO FUNZIONALE BILANCIA PESA NEONATI E PESA PERSONE****IDENTIFICAZIONE APPARECCHIATURA**

Mod. .... <u>BB (W4 150)</u> .....	Costruttore <u>WUNDER SA. AL. S.P.A.</u>	Inv. SIC. .... <u>33725</u> .....
S/n .... <u>C23006543</u> .....	Codice CIVAB. .... <u>FBP</u> .....	Cespite. .... <u>/</u> .....
Presidio/Poliambulatorio. <u>OSP. LECCO</u> .....	U.O.C./U.O.S./U.O.S.D. <u>ING. CLINICA</u>	Piano. .... <u>0</u> .....

Rif. Manuale Ditta

**STRUMENTI UTILIZZATI**

Tipologia	Modello	Marca	s/n	Scadenza Taratura
Pesi 20 kg	346-88	Kern	G10593/4/5/6	05/06/2024
Peso 10 kg	346-87	Kern	G170687/8	05/06/2024
Pesi 20kg	ND	Kern	G10592/3/4/5/6	05/06/2024

**VERIFICA**

**Precauzioni:** Informare preventivamente il S.C./S.S./S.S.D. dell'attività da eseguire. Durante il controllo indossare guanti in lattice monouso e non utilizzare apparecchiature a radiofrequenza (telefoni cellulari, etc.) che potrebbero incidere sulle prestazioni del dispositivo.

**1. DATI DI TARGA**

1.62	Marca, modello, numero di serie, marcatura CE	<u>Si</u>	No
------	---	-----------	----

**13. ISPEZIONE VISIVA**

13.1	Verifica integrità e stato della batteria e dei connettori batteria	<u>N.A.</u>	Si	No
13.2	Integrità spina e cavo di alimentazione	<u>N.A.</u>	<u>Si</u>	No
13.3	Integrità chassis e accessori		<u>Si</u>	No
13.4	Integrità comandi, switch, spie, etc		<u>Si</u>	No

**8. FUNZIONAMENTO**

8.155	Funzionamento corretto di comandi , switch, spie, ecc...	Si	No	
8.672	Regolazione dello zero	N/A	Si	No

Peso campione kg	Peso misurato kg	Limite (ved manuale) kg	Valore accettabile
Minimo : 1	8.673	<u>1,00</u>	<u>Si</u> No
10% del massimo: ... 20	8.674	<u>20,00</u>	<u>Si</u> No
20% del massimo: ... 40	8.675	<u>40,00</u>	<u>Si</u> No
50% del massimo: ... 60	8.676	<u>60,05</u>	<u>Si</u> No
70% del massimo: ... 80	8.677	<u>80,05</u>	<u>Si</u> No
90% del massimo: ... 100	8.678	<u>100,10</u>	<u>Si</u> No
Massimo: <u>250</u>	8.679	<u>N.A.</u>	<u>Si</u> No <u>N.A.X</u>

8.157	Verifica funzionalità finale	<u>Si</u>	No
-------	------------------------------	-----------	----

Parti di Ricambio Sostituite	Quantità

Parti Soggette ad Usura Sostituite	Quantità

NOTE:

ESITO CONTROLLO	NON CONFORMITA' RILEVATE
POSITIVO <u>X</u>	
NEGATIVO	


Tecnico	Nome e Cognome	Firma
	<u>ANDREA CASSERA</u>	<u>[Firma]</u>

Data verifica	<u>25/07/2023</u>	Periodicità	<u>12 mesi</u>	Tempo esec.	<u>30 minuti</u>
---------------	-------------------	-------------	----------------	-------------	------------------

**0474**

Numero dell'Organismo Notificato (RINA) che ha eseguito la sorveglianza CE in riferimento alla direttiva del Parlamento Europeo e del Consiglio 2014/31/UE. Certificato n°: D 2019 MI PV 106  
Identification number of the Notified Body (RINA) that carried out the EC surveillance referred to the European Parliament and the Council Directive 2014/31/UE. Certificate n°: D 2019 MI PV 106

<b>Fabbricante:</b> Manufacturer:	<b>Wunder Sa. Bi. S.r.l.</b> Via Vecchia per Monza, 20 20056 Trezzo sull'Adda (MI) - Italy
<b>Tipo / Modello:</b> Type / Model:	<b>RB (WU 150)</b>
<b>N. certificato approvazione CE:</b> N° of the EC type-approval certificate:	<b>DK 0199.336 rev 01</b> <b>EU-Notified Body No.0199</b>
<b>Matricola:</b> Serial number:	<b>C21007774</b>

- **La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante.**  
This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.
- **Strumento per pesare a funzionamento non automatico.**  
Non-automatic weighing instrument.
- **Classe di precisione:**  
Precision class: 
- **Corrisponde al modello descritto nel certificato di approvazione CE del tipo.**  
Corresponds to the model described in the EC type-approval certificate.
- **Conforme alle seguenti Direttive:**  
Compliant to the following Directives:
  - **2014/31/UE (NAWI): Norma EN45501:2015**
  - **2014/31/UE (NAWI): Norma EN45501:2015**
  - **93/42/CEE e successive modifiche compresa la 2007/47/CE**  
93/42/EEC and further amendments 2007/47/EC included
- **La marcatura CE 0476 è posta in conformità agli allegati V e VII della Direttiva 93/42/CEE**  
**Emesso da organismo rif. Certificato KIWA CERMET Italia S.p.a. N° MED 31187**  
CE 0476 mark is applied in accordance to annex V and VII of Directive 93/42/EEC  
Issued by organism ref. Certificate KIWA CERMET Italy S.p.a. N° MED 31187

**Luogo e data:**  
Place and date:

**Trezzo sull'Adda (MI) - Italy**

**21/09/2021**

**Firmato a nome e per conto del fabbricante:**  
Signature:

  
**WUNDER SA.BI s.r.l.**  
Via Vecchia per Monza, 20  
Tel. 02 90964566 Fax 02 90964533  
20056 Trezzo sull'Adda (MI)  
P.E. 02 9096200161  
  
**Mauro Filippo Cassera**  
Amministratore Unico / Sole Director

**wunder sa.bi. srl**

Sede operativa e amministrativa: via Vecchia per Monza, 20 - 20056 Trezzo sull'Adda (MI) - Italy  
Sede legale: via Montegrappa, 7 - 24121 Bergamo  
Cod. Fisc. e P.IVA / VAT(IT) 01786290161 - R.E.A. BG 236719 - R.E.A. MI 1255333  
Iscrizione al Registro A.E.E. n. IT18100000010813

☎ (+39) 02 90964566  
☎ (+39) 02 90964533  
🌐 [www.wunder.it](http://www.wunder.it)  
✉ [wunder@wunder.it](mailto:wunder@wunder.it)

Spettabile  
AZIENDA SOCIO-SANITARIA  
TERRITORIALE (ASST) DI LECCO

Milano, 14/03/2023

DICHIARAZIONE

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA PER L'AGGIUDICAZIONE DELLA FORNITURA DI PICCOLE  
ATTREZZATURE SANITARIE

Il sottoscritto Vincenzo Mazzotta, nato a Milano il 19-09-1948 ed ivi residente in Via G. G. Mora 11/A, indi Amministratore Unico della società Medisan S.r.l., con sede in Milano, Via G.G. Mora 11/A, CF e P.IVA 08606250150, dichiara:

- Che il produttore WUNDER SA.BI. S.r.l. garantisce i ricambi e l'assistenza tecnica e gli aggiornamenti per 10 anni
- Che gli oneri per il collaudo e l'installazione delle bilance sono a carico della ditta Medisan S.r.l.

In fede.

Dr. Vincenzo Mazzotta  
Amministratore Unico





**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA  
SULLA GARANZIA DELLA QUALITÀ DEL PROCESSO  
DI PRODUZIONE – MODULO D – DIRETTIVA  
2014/31/UE**

**CERTIFICATE OF CONFORMITY TO TYPE BASED ON QUALITY  
ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS MODULE D –  
DIRECTIVE 2014/31/EU**



PRD N° 002 B

Membro degli Accordi di Mutuo  
Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC  
Mutual Recognition Agreements

**Documento nr. D 2019 MI PV 106**  
*Document nr.*

**Rina Services S.p.A.**, quale Organismo Notificato nr. 0474,  
*Rina Services S.p.A., acting as Notified Body nr. 0474,*

**CERTIFICA  
CERTIFIES**

che il sistema qualità adottato da:  
*that the quality system operated by:*

<b>Fabbricante</b> <i>Manufacturer</i>	<b>WUNDER SA.BI. SRL</b>
<b>Indirizzo Sede Legale</b> <i>Legal Office Address</i>	<b>VIA VECCHIA PER MONZA, 20 20056 TREZZO SULL'ADDA (MI) Italia</b>
<b>Indirizzo Sede Operativa</b> <i>Operational Office Address</i>	<b>VIA VECCHIA PER MONZA, 20 20056 TREZZO SULL'ADDA (MI) Italia</b>

ai sensi della Direttiva 2014/31/UE per la produzione, l'ispezione del prodotto finale e la prova dello/degli strumento/i specificato/i sul foglio allegato, è conforme ai requisiti specificati nella **Direttiva 2014/31/UE** per il **Modulo D (Allegato II)**.

*pursuant to Directive 2014/31/EU for production, final product inspection and testing of the specified NAWI instrument (s) on the attached sheet, complies with the requirements specified in Directive 2014/31/EU - NAWI for Module D (Annex II).*

In base alle procedure della Direttiva 2014/31/UE, la presente certificazione consente al Fabbricante di apporre sui prodotti di seguito descritti le marcature previste, comprendenti tra l'altro, il numero identificativo di Rina Services S.p.A.: **0474**.

*According to the procedures of Directive 2014/31/EU, this certification allows the Manufacturer to affix the expected markings on the products described below, including, inter alia, the identification number of Rina Services SpA: 0474.*

Rilasciato a **Genova** il **08/11/2019**  
*Issued in Genoa on*

Valido fino al: **07/11/2022**  
*Valid until:*

Emissione corrente del **21/01/2021**  
*Current Issue on*

**RINA Services S.p.A.**

La validità del presente certificato è subordinata al rispetto dei requisiti dell'Allegato II della Direttiva ed allo svolgimento di verifiche ispettive periodiche di mantenimento da parte di Rina Services S.p.A.. La responsabilità del danno causato da difetti del prodotto è del produttore, come sancito dalla Direttiva delle Comunità Europea n. 374 del 1985.

*The validity of this certificate is subjected to the respect of requirements of Annex II of the Directive and to the exploitation of periodical inspection audits carried out by Rina Services S.p.A. The responsibility of damages caused by defects of the product is of the manufacturer, as established by EC Directive n. 374 of 1985.*

Questo Certificato è composto da 5 pagine  
*This Certificate consists of 5 pages*





**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA  
SULLA GARANZIA DELLA QUALITÀ DEL PROCESSO  
DI PRODUZIONE – MODULO D – DIRETTIVA  
2014/31/UE**

**CERTIFICATE OF CONFORMITY TO TYPE BASED ON QUALITY  
ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS MODULE D –  
DIRECTIVE 2014/31/EU**



PRD N° 002 B

Membro degli Accordi di Mutuo  
Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC  
Mutual Recognition Agreements

**Documento nr. D 2019 MI PV 106**  
*Document nr.*

**ELENCO STRUMENTI PER PESARE A FUNZIONAMENTO NON AUTOMATICO  
SOGGETTI A VALUTAZIONE DI CONFORMITÀ SECONDO L'ESAME UE DEL TIPO  
LIST OF NAWI INSTRUMENTS SUBJECT TO EU-TYPE EXAMINATION CONFORMITY  
ASSESSMENT**

<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: WB / WBS</b> <i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. 0200-NAWI-03170	Data 26/06/2018 <i>Date</i>
	Emesso da FORCE Certification (ON 0200) <i>Issued by</i>	Data scadenza 29/03/2026 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: R150A / 960 150A</b> <i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. 0200-NAWI-05301	Data 04/12/2018 <i>Date</i>
	Emesso da FORCE Certification (ON 0200) <i>Issued by</i>	Data scadenza 13/10/2026 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: HW</b> <i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.321	Data 24/10/2011 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 24/10/2021 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: NHB</b> <i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.322 Rev.1	Data 31/05/2012 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 24/10/2021 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: WU 150 (RH, RL, RW, RC, RA, RA-L, RP, RB, RB A CAVO, RB-L, BABY 02, DE 3, DE 5, PL, PL-VEGA)</b> <i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.336 Rev.1	Data 27/06/2013 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 31/01/2022 <i>Date</i>





**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA  
SULLA GARANZIA DELLA QUALITÀ DEL PROCESSO  
DI PRODUZIONE – MODULO D – DIRETTIVA  
2014/31/UE**

**CERTIFICATE OF CONFORMITY TO TYPE BASED ON QUALITY  
ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS MODULE D –  
DIRECTIVE 2014/31/EU**



PRD N° 002 B

Membro degli Accordi di Mutuo  
Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC  
Mutual Recognition Agreements

**Documento nr. D 2019 MI PV 106**

*Document nr.*

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: ACS-M**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.373	Data 03/01/2013 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 03/01/2023 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: BILL**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.449	Data 28/03/2014 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 28/03/2024 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: W100**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.505	Data 03/02/2015 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 03/02/2025 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: WJ**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.586	Data 21/03/2016 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 21/03/2026 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: ECO**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.622	Data 04/10/2016 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 04/10/2026 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: RS 300**


*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8886 Rev.0	Data 15/04/2016 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 15/04/2026 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: ADW-C / ADW-E / AQM / ADM**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8006 Rev.0	Data 07/11/2011 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 07/11/2021 <i>Date</i>

	<b>CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA SULLA GARANZIA DELLA QUALITÀ DEL PROCESSO DI PRODUZIONE – MODULO D – DIRETTIVA 2014/31/UE</b>	<b>ACCREDIA</b> <small>ENTE ITALIANO DI ACCREDITAMENTO</small> <b>PRD N° 002 B</b> <small>Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements</small>
	<b>CERTIFICATE OF CONFORMITY TO TYPE BASED ON QUALITY ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS MODULE D – DIRECTIVE 2014/31/EU</b>	

Documento nr. **D 2019 MI PV 106**  
Document nr.

<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: JPP</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. 0200-NAWI-04486	Data 26/06/2018 <i>Date</i>
	Emesso da FORCE Certification (ON 0200) <i>Issued by</i>	Data scadenza 26/06/2028 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: PIX / PIX-P</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8384 Rev.0	Data 28/05/2013 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 28/05/2023 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello BABY 630</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8385 Rev.0	Data 28/05/2013 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 28/05/2023 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: AEx / ASx / BEx / EQx / ESx / Sex / SSx / SELL (x=P, W or C, optionally followed by X, L, L-M or L-E)</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8532 Rev.0	Data 14/04/2014 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 14/04/2024 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: Baby One</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8885 Rev.0	Data 15/04/2016 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 15/04/2026 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: Wx / Wx20 / Wxs / Wxs10</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8899 Rev.0	Data 15/04/2016 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 15/04/2026 <i>Date</i>
<b>Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: AWX</b>		
<i>NAWI type</i>		
<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T11486 Rev.0	Data 17/01/2019 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 17/01/2029 <i>Date</i>



**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ AL TIPO BASATA  
SULLA GARANZIA DELLA QUALITÀ DEL PROCESSO  
DI PRODUZIONE – MODULO D – DIRETTIVA  
2014/31/UE**

**CERTIFICATE OF CONFORMITY TO TYPE BASED ON QUALITY  
ASSURANCE OF THE PRODUCTION PROCESS MODULE D –  
DIRECTIVE 2014/31/EU**



PRD N° 002 B

Membro degli Accordi di Mutuo  
Riconoscimento EA, IAF e ILAC  
Signatory of EA, IAF and ILAC  
Mutual Recognition Agreements

**Documento nr. D 2019 MI PV 106**  
*Document nr.*

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: TICKET**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. UK 3091	Data 24/11/2017 <i>Date</i>
	Emesso da NMO (ON 0126) <i>Issued by</i>	Data scadenza 23/11/2027 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: TPS-2000**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr. DK 0199.320	Data 24/10/2011 <i>Date</i>
	Emesso da DELTA Danish Elettronics (ON 0199) <i>Issued by</i>	Data scadenza 24/10/2021 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: AHGS & AGS-series**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8342 Rev.0	Data 23/05/2013 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 23/05/2023 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: ASEP & ASEP-P**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8682 Rev.0	Data 07/01/2015 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 07/01/2025 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: APM**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8320 Rev.0	Data 17/02/2012 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 17/02/2022 <i>Date</i>

**Strumento per pesare a funzionamento non automatico – modello: ABM, AFM, AFS, ATM, AFW, APF, APS series**

*NAWI type*

<b>Certificato UE del tipo / Modulo B</b> <i>EU-type certificate / Module B</i>	Doc. Nr T8319 Rev.0	Data 17/09/2012 <i>Date</i>
	Emesso da NMi Certin B.V. (ON 0122) <i>Issued by</i>	Data scadenza 17/09/2022 <i>Date</i>



# RB colonna

PESAPERSONE DIGITALE PROFESSIONALE A COLONNA



MODELLO	CODICE	PORTATA	DIVISIONE	PIANO PESATA
RB	000711	150/250kg	50/100g	(W)275 x (L)295mm

Accessori inclusi: Alimentatore, RS 232, livella, Piedini regolabili in gomma antiscivolo, Garanzia 2 anni

OPTIONAL	CODICE	SERVIZI OPTIONAL	CODICE
Software wMed Basic	000WMEDB	Omologazione	AOMOL
Batterie ricaricabili 7.2V 2000Ah durata 40h	BAME01	Certificato prove elettriche	APREL
WH200 Statimetro telescopico meccanico 60~210cm	00069AB	Certificato taratura pesi accredita	ACOSITMD
WH200D Statimetro telescopico digitale 120~200cm	00051D	Estensione garanzia 5 anni	AGAES
WS Stampante Termica	01131T		

## FUNZIONI

Peso, Tara, Peso Mamma/Bambino, Blocco del peso, Indice massa corporea (BMI), Azzeramento automatico, Autoff programmabile

## CARATTERISTICHE TECNICHE

CND - Repertorio: V0399 - 675867

**Omologazioni:** Direttiva metrica NAWI Classe di precisione III 90/384-2014/31/UE  
Norma EN45501 e Dispositivi medici MDD 93/42/CEE  
Classe di rischio Im, con funzione di misura

**Struttura:** Base in alluminio verniciato con pedana antiscivolo in metallo verniciato.  
Visore in ABS a tripla lettura fissato su colonna in tubolare verniciata.  
Quattro grandi piedini regolabili antiscivolo

**Dimensioni (mm):** Totale (w)275 x (L)560 x (h)900 / Base (w)275 x (L)295 x (h)55;  
Colonna ø 60 x (h)750; Visore ø (w)215 x (L)180

**Visore:** 1° Display peso a 5 cifre LCD 20mm;  
2° display Altezza/BMI multiriga a 3 cifre LCD 12mm

**Alimentazione:** Alimentatore esterno e vano batterie alcaline cod.AAA (batterie optional)  
o possibilità di inserire kit batterie ricaricabili durata 40 ore (optional)

**Packaging:** 1pcs Dimensioni (w)320 x (L)1100 x (h)300mm,  
Peso netto 6kg, Peso lordo 9,5kg

Pedana compatta  
275x295mm



Visore a tripla lettura  
Peso Altezza BMI



Statimetro telescopico manuale:



Stampante termica per



Reg. Numero /  
Reg. Number

MED 31187

Revisione /  
Revision

5

Primo rilascio /  
First issue date

2014-07-28

Valido da /  
Valid from

2014-07-28

Scadenza /  
Valid until

2024-05-26

Ultima modifica /  
Last change date

2020-07-24

Pagina / Page 1 di / of 3

## Certificato CE del Sistema di Garanzia della Qualità EC Quality Assurance System Certificate

Si certifica che, sulla base dei risultati degli audit effettuati, il Sistema di garanzia di Qualità della Produzione dell'Organizzazione/ *We certify that, on the basis of the audits carried out, the Production Quality Assurance System of the Organization:*

### WUNDER SA.BI. S.r.l.

**Sede Operativa / Operational Headquarter:**

Strada Vecchia per Monza 20  
20056 Trezzo sull'Adda, MI - Italia

**Sede Legale / Registered Headquarter**

Via Monte Grappa, 7  
Bergamo, BG - Italia

è conforme ai requisiti applicabili della Direttiva 93/42/CEE e successive modifiche ed integrazioni, Allegato V, attuata in Italia con Dlgs. 46 del 1997/02/24 e successive modifiche ed integrazioni per le seguenti tipologie di Dispositivi Medici / *Is in compliance with the applicable requirements of 93/42/EEC Directive as amended, Annex V, transposed in Italy by Dlgs. 46 of 1997/02/24 as amended for the following Medical Devices:*

Bilance ad uso medicale / *Weighing machine for medical use*

Bilance meccaniche pesapersona e statimetri / *Medical Scale and Height measure*

Dinamometro digitale / *Digital dynamometer*

Kiwa Cermet Italia S.p.A.  
Società con socio unico, soggetta  
all'attività di direzione e coordinamento  
di Kiwa Italia Holding S.r.l.  
Via Cadriano, 23  
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)  
Tel +39.051.459.3.111  
Fax +39.051.763.382  
E-mail: info@kiwacermet.it  
www.kiwacermet.it

Rif. rapporto di audit/ *Ref. audit report:* del/dated 23/04/2020

**Chief Operating Officer**  
*Giampiero Belcredi*

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO  
Data: 28/07/2020 13:43:45



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476

**CERMET**





Reg. Numero /  
Reg. Number

MED 31187

Primo rilascio /  
First issue date

2014-07-28

Scadenza /  
Valid until

2024-05-26

Revisione /  
Revision

5

Valido da /  
Valid from

2014-07-28

Ultima modifica /  
Last change date

2020-07-24

Pagina / Page 2 di / of 3

## **Allegato tecnico al Certificato/ Technical sheet enclosed to the Certificate**

### **Identificazione dei Dispositivi Medici/ Identification of Medical Devices:**

#### **Tipologia / Medical Devices:**

Bilance ad uso medicale / *Weighing machine for medical use*

#### **Classe di rischio / Risk class:**

I m - Limitatamente agli aspetti relativi ai requisiti metrologici / *restricted to the aspects concerned the metrological requirements*

#### **Codice NANDO / NANDO codes:**

MD 1301, MDS 7010

#### **Modello / Model:**

BABY 02; RA; RP CAVO; RB; RB-L; RB-CAVO; RH CORRIMANO; RO CAVO; RW 02; RL SENSORI; PL-VEGA; DE5 A SEDIA

#### **Tipologia / Medical Devices:**

Bilance meccaniche pesapersona e statimetri / *Medical Scale and Height measure*

#### **Classe di rischio / Risk class:**

I m - Limitatamente agli aspetti relativi ai requisiti metrologici / *restricted to the aspects concerned the metrological requirements*

#### **Codice NANDO / NANDO codes:**

MD 0104

#### **Modello / Model:**

R150A, RG200, 960 150 A, C201, C202

#### **Tipologia / Medical Devices:**

Dinamometro digitale / *Digital dynamometer*

#### **Classe di rischio / Risk class:**

I m - Limitatamente agli aspetti relativi ai requisiti metrologici / *restricted to the aspects concerned the metrological requirements*

#### **Codice NANDO / NANDO codes:**

MD 1301, MDS 7010

#### **Modello / Model:**

RS 300, MHS-2500, MHS-2600

Kiwa Cermet Italia S.p.A.  
Società con socio unico, soggetta  
all'attività di direzione e coordinamento  
di Kiwa Italia Holding S.r.l.  
Via Cadriano, 23  
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)  
Tel +39.051.459.3.111  
Fax +39.051.763.382  
E-mail: info@kiwacermet.it  
www.kiwacermet.it

**Chief Operating Officer**  
*Giampiero Belcredi*

Firmato digitalmente da: BELCREDI GIAMPIERO  
Data: 28/07/2020 13:44:20

**CERMET**



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476

# CERTIFICATE

Kiwa Cermet Italia S.p.A.  
Società con socio unico, soggetta  
all'attività di direzione e coordinamento  
di Kiwa Italia Holding S.r.l.  
Via Cadriano, 23  
40057 Granarolo dell'Emilia (BO)  
Tel +39.051.459.3.111  
Fax +39.051.763.382  
E-mail: info@kiwacermet.it  
www.kiwacermet.it

**CERMET**



Reg. Numero /  
Reg. Number MED 31187  
Primo rilascio /  
First issue date 2014-07-28  
Scadenza /  
Valid until 2024-05-26

Revisione /  
Revision 5  
Valido da /  
Valid from 2014-07-28  
Ultima modifica /  
Last change date 2020-07-24

Pagina / Page 3 di / of 3

La lista completa dei codici, relativi ai modelli certificati, è disponibile presso Kiwa Cermet Italia./ The complete list of the codes related to the certificated models is available at Kiwa Cermet Italia. Il presente Certificato è soggetto al rispetto dei requisiti contrattuali di Kiwa Cermet Italia ed è valido solo per le tipologie di dispositivi sopra identificate soggette a sorveglianza/ This Certificate is subject to Kiwa Cermet Italia regulations and it is valid only for the above mentioned Medical Devices that are subject to survey. L'allegato tecnico è parte integrante del presente Certificato./ The technical sheet is an integrating part of this Certificate.

**Chief Operating Officer**  
*Giampiero Belcredi*

Firmato digitalmente da:BELCREDI GIAMPIERO  
Data:28/07/2020 13:44:46



Organismo Notificato n. 0476  
Notified Body nr. 0476



Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) di Lecco

Via dell'Eremo 9/11 - 23900 Lecco

C.F. - P.I. 03622120131

## ORDINATIVO D'ACQUISTO

- Ingegneria Clinica 0341-489438  
0341-489448

- Magazzino Lecco 0341-489794

- Magazzino Merate 039-5916387

E-mail: sic@asst-lecco.it

Numero	Data	Pagina
1 - 2023 - 2197	23/05/2023	1 di 2

[ DEP: SIC ] Codice commessa/convenzione: #UFDLTC#

Spett.le: (100253)

MEDISAN SRL

VIA G.G.MORA, 11/A

20123 MILANO (MI)

TEL: 0289401110

FAX: 02/89401057

info@medisanitalia.com

Dep. Emittente: SIC (Servizio Ing. Clinica) CODICE UNIVOCO UFFICIO per invio fattura elettronica: UFDLTC

Consegna: 08.30 - 12.30 dal Lunedì al Venerdì

Presso: MAGAZZINO ECONOMALE - VIA DELLA FILANDA, 11 - 23900 LECCO

Data Prevista Consegna: 22/06/2023

Note:

Per comunicazioni relative al seguente Ordine contattare: Arnoldi Alessia - Tel.: 0341-489438

RG.	DESCRIZIONE MERCE	U.M.	Q.TA'	PRZ.UNIT.	SC.	VALORE	IVA
1	<b>Ns.Cod.: 94071</b> <b>Cod. Articolo Produttore: 00071L+AOMOL</b> BILANCIA DIGITALE A COLONNA MODELLO RB COD.00071L+AOMOL  CIG: Z573A12F71  Procedura SINTEL, Id. n. 165674014, aggiudicazione Lotto 4.  Per: 20200 SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA LC	PZ	1,00	363,25000	0,00	363,25	22

**Note:**

Si invita a contattare la S.C. Ingegneria Clinica (Tel. 0341-489136) per concordare la data di consegna e collaudo.

Garanzia di 24 mesi di tipo "Full Risk Omnicomprensivo" dalla data di collaudo con esito favorevole.

RIFERIMENTI CONTRATTO (SERIE / NUMERO) - (DELIBERA)	IMPONIBILE	IVA	TOTALE
Condizioni generali di fornitura: C2023/1954	363,25	79,92	443,17

1) Ai sensi dell'art. 3 della Legge 136/2010 e s.m.i. il Fornitore si impegna a rispettare gli obblighi sulla tracciabilità dei flussi finanziari, pena la nullità del Contratto.

2) Ai sensi del D.P.R. 207/2010 e della Circolare INAIL del 24/03/2011, per l'acquisizione d'Ufficio del D.U.R.C., il Fornitore è tenuto a comunicare: Codice Fiscale, CCNL applicato al personale dipendente, Numero dipendenti, Matricola Aziendale INPS e Sede Competente, Codice ditta INAIL, Sede Legale, Sede Operativa, Recapito Corrispondenza.

3) Ai fini del pagamento, RIPORTARE SEMPRE il numero del presente Ordine su DDT e Fatture.

4) Termini di pagamento 60 giorni data ricevimento fattura - Trasporto e imballo a carico del Fornitore.

5) Se il prezzo applicato sull'ordine non è conforme al vostro listino, vi chiediamo di formalizzarci un'offerta prima dell'evasione dell'ordine

NB. NON VERRANNO ACCETTATE FATTURE INVIATE IN DATA ANTECEDENTE RISPETTO ALL'EFFETTIVA CONSEGNA DELLA MERCE PRESSO I NOSTRI MAGAZZINI.





Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) di Lecco

Via dell'Eremo 9/11 - 23900 Lecco

C.F. - P.I. 03622120131

## ORDINATIVO D'ACQUISTO

Numero	Data	Pagina
1 - 2023 - 2197	23/05/2023	2 di 2

[ DEP: SIC ] Codice commessa/convenzione: #UFDLTC#

- Ingegneria Clinica 0341-489438

0341-489448

- Magazzino Lecco 0341-489794

- Magazzino Merate 039-5916387

E-mail: sic@asst-lecco.it

RIFERIMENTI CONTRATTO (SERIE / NUMERO) - (DELIBERA)	IMPONIBILE	IVA	TOTALE
19955/23 del 24/04/2023	363,25	79,92	443,17

Il Direttore UOC Ingegneria Clinica

## Condizioni generali di fornitura:

- 1) Ai sensi dell'art. 3 della Legge 136/2010 e s.m.i. il Fornitore si impegna a rispettare gli obblighi sulla tracciabilità dei flussi finanziari, pena la nullità del Contratto.
  - 2) Ai sensi del D.P.R. 207/2010 e della Circolare INAIL del 24/03/2011, per l'acquisizione d'Ufficio del D.U.R.C., il Fornitore è tenuto a comunicare: Codice Fiscale, CCNL applicato al personale dipendente, Numero dipendenti, Matricola Aziendale INPS e Sede Competente, Codice ditta INAIL, Sede Legale, Sede Operativa, Recapito Corrispondenza.
  - 3) Ai fini del pagamento, RIPORTARE SEMPRE il numero del presente Ordine su DDT e Fatture.
  - 4) Termini di pagamento 60 giorni data ricevimento fattura - Trasporto e imballo a carico del Fornitore.
  - 5) Se il prezzo applicato sull'ordine non è conforme al vostro listino, vi chiediamo di formalizzarci un'offerta prima dell'evasione dell'ordine
- NB. NON VERRANNO ACCETTATE FATTURE INVIATE IN DATA ANTECEDENTE RISPETTO ALL'EFFETTIVA CONSEGNA DELLA MERCE PRESSO I NOSTRI MAGAZZINI.







## Gestione Acquisti

Direttore: Dr. Enrico Guido Ripamonti

Via dell'Eremo 9/11, 23900 Lecco

Tel. 0341.489049

Fax 0341.489059

e-mail [e.ripamonti@asst-lecco.it](mailto:e.ripamonti@asst-lecco.it)

Spett.le

**MEDISAN SRL**

Via G.G. Mora 11/A

20123 Milano

inviata tramite SINTEL

**Oggetto: aggiudicazione lotti 2, 3 e 4 della procedura negoziata per l'aggiudicazione della fornitura piccole attrezzature sanitarie**

Con riferimento alla procedura espletata su piattaforma SINTEL, Id. n. 165674014, si comunica che questa Amministrazione ha aggiudicato il lotto 2 - Bilancia meccanica a colonna, il lotto 3 - Bilancia digitale ed il lotto 4 - Bilancia digitale a colonna a codesta rispettabile Società, alle condizioni previste dai documenti della procedura e dalle offerte, ossia:

Numero Lotto	Codice CIG	Descrizione	Q.tà	Codice offerto	CND	Repertorio	Importo unitario (IVA esclusa)	Importo unitario garanzia 24 mesi (IVA esclusa)	Importo totale (IVA esclusa)
2	Z2F3A12C81	Bilancia meccanica a colonna	2	0008+AOMOL (con altimetro)	V0399	314195	€ 273,08	€ 24,00	€ 594,16
3	Z493A12CA6	Bilancia digitale	1	00071M+AOMOL Modello RBL con omologazione ospedaliera	V0399	675867	€ 338,46	€ 19,00	€ 357,46
4	Z573A12F71	Bilancia digitale a colonna	1	00071I+AOMOL Modello RB con omologazione ospedaliera	V0399	675867	€ 339,25	€ 24,00	€ 363,25

Garanzia: 24 mesi di tipo "Full Risk Omnicomprensivo"

Fatturazione: a seguito di collaudo positivo

Pagamento: 60 giorni dalla data di ricevimento della fattura





**Gestione Acquisti**

Direttore: Dr. Enrico Guido Ripamonti

Via dell'Eremo 9/11, 23900 Lecco

Tel. 0341.489049

Fax 0341.489059

e-mail [e.ripamonti@asst-lecco.it](mailto:e.ripamonti@asst-lecco.it)

Come previsto dalla documentazione di gara, la scrivente ASST si riserva l'opzione di acquisto successivo di ulteriori attrezzature alle condizioni di aggiudicazione, con le modalità previste dai documenti di gara e dal Decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50.

Per tutte le altre condizioni si rinvia alla Vostra offerta tecnica, alla Vostra offerta economica ed alle condizioni prescritte nel capitolato speciale e nel regolamento di gara.

La presente costituisce contratto per la procedura in oggetto. Una copia della presente dovrà essere firmata digitalmente e inviata all'indirizzo PEC: [protocollo@pec.asst-lecco.it](mailto:protocollo@pec.asst-lecco.it).

Distinti saluti.

Il Direttore  
S.C. Gestione Acquisti  
Dott. Enrico Guido Ripamonti

Il Legale Rappresentante  
MEDISAN SRL

---

Responsabile del procedimento: Dott. Enrico Guido Ripamonti  
Pratica gestita da: Sig. Marco Mainetti

OGGETTO: DETTAGLIO PREZZI UNITARI OFFERTI PER LA FORNITURA DI PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE - LOTTO 4

AL DIRETTORE GENERALE

Il sottoscritto VINCENZO MAZZOTTA  
nato a MILANO il 19/09/1948  
in qualità di legale rappresentante della Società MEDISAN S.R.L.  
con sede in VIA G.G. MORA 11/A 20123 MILANO  
n. codice fiscale 08606250150 n. partita IVA 08606250150  
e sede dell'Ufficio delle Imposte Dirette territorialmente competente AGENZIA DELLE ENTRATE VIA MOSCOVA 2 MILANO.

alle condizioni tutte previste nei documenti di gara

OFFRE

**FORNITURA DI PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE - LOTTO 4**

SI RICHIEDE DI SUDDIVIDERE I VALORI OFFERTI NEL MODO Più ANALITICO POSSIBILE - SUDDIVIDENDO APPARECCHIATURA, SERVIZI E ACCESSORI

CIG: Z573A12F71

**DETTAGLIO PREZZI UNITARI OFFERTI**

DESCRIZIONE	QUANTITA'	CODICE OFFERTO	DESCRIZIONE PRODOTTO OFFERTO	CODICE CND	NUMERO REPERTORIO	IMPORTO UNITARIO APPARECCHIATURA IVA ESCLUSA	IMPORTO TOTALE APPARECCHIATURE IVA ESCLUSA	IMPORTO GARANZIA PER 24 MESI IVA ESCLUSA	IMPORTO TOTALE OFFERTO (IMPORTO APPARECCHIATURE + IMPORTO GARANZIA)
BILANCIA DIGITALE A COLONNA MODELLO RB-COLONNA COMPRESIVA DI OMOLOGAZIONE OSPEDALIERA	1	000711 + AOMOL	BILANCIA DIGITALE A COLONNA MODELLO RB-COLONNA COMPRESIVA DI OMOLOGAZIONE OSPEDALIERA	V0399	675867	€ 339,25	€ 339,25	€ 24,00	363,25 €
STATIMETRO TELESCOPICO MECCANICO DA 60 A 210 CM PER BILANCIA MODELLO RB-COLONNA	///////	WH200	STATIMETRO TELESCOPICO MECCANICO DA 60 A 210 CM PER BILANCIA MODELLO RB-COLONNA	///////	///////	€ 66,70	STATIMETRO OFFERTO COME OPTIONAL NON COMPRESO NELLA FORNITURA		
TOTALE FORNITURA									363,25 €

PERCENTUALE DI SCONTO SUL LISTINO: \_\_\_\_\_ (indicare il listino di riferimento): \_\_\_\_\_  
La percentuale di sconto sopraindicata per ogni singolo componente è estesa ad eventuali ulteriori prodotti presenti a listino e relativi alla medesima linea, non espressamente offerti.

ALIQUOTA IVA: 22 %

Si dichiara che l'eventuale contratto sarà  
sottoscritto dal Sig. VINCENZO MAZZOTTA

nato il 19/09/1948 a MILANO in qualità di  
AMMINISTRATORE UNICO

**ALLEGATO A - LOTTO 4**

		<b>descrizione</b>	<b>riferimento</b>
<b>1</b>	<b>DITTA PRODUTTRICE</b>	SABI WUNDER	
<b>2</b>	<b>DITTA DISTRIBUTRICE</b>	MEDISAN S.R.L.	
<b>3</b>	<b>MODELLO</b>	RB COLONNA	
<b>4</b>	<b>CODICE CIVAB</b>	.0399	
<b>5</b>	<b>CODICE CND</b>	V0399	SCHEDA TECNICA
<b>6</b>	<b>NUMERO DI REPERTORIO</b>	675867	SCHEDA TECNICA
<b>7</b>	<b>ANNO PRIMA IMMISSIONE SUL MERCATO</b>	2011	
<b>8</b>	<b>ANNO DI IMMISSIONE DELLA VERSIONE ATTUALE</b>	2015	
<b>9</b>	<b>CARATTERISTICHE</b>		
	<b>Bilancia digitale a colonna</b>		
1	con pedana di almeno 27x27 cm	27,5x29,5 cm	SCHEDA TECNICA
2	display digitale	SI	SCHEDA TECNICA
3	portata dinamica 200 kg	250 KG	SCHEDA TECNICA
4	con batteria interna	SI	SCHEDA TECNICA
<b>10</b>	<b>CARATTERISTICHE GENERALI</b>		
1	dimensioni	27,5x56x90 H CM	SCHEDA TECNICA
2	peso	6 KG	SCHEDA TECNICA
<b>11</b>	<b>RISPONDENZA NORMATIVA</b>		
1	conformità alle norme CEI (specificare)	EN45501 e MMD 93/42/CEE	SCHEDA TECNICA
2	classe e tipo secondo norme CEI	CLASSE DI RISCHIO Im CON FUNZIONE DI MISURA	SCHEDA TECNICA
3	conformità CE	SI	SCHEDA TECNICA
4	classe secondo D.Lgs. 46/97 e successivo aggiornamento D.Lgs. 47/07 (recepimento direttiva 93/42/CEE) o secondo il nuovo Regolamento n. 2017/745	SI	SCHEDA TECNICA
5	marchi di qualità posseduti (specificare+allegare certificazioni)	DIRETTIVA METRICA NAWI CLASSE DI PRECISIONE III 90/384- 2014/31/UE	SCHEDA TECNICA
<b>12</b>	<b>REFERENZE</b>		
1	numero di installazioni sul territorio nazionale	1000 unità	
2	numero di apparecchiature installate l'anno precedente	100 unità	
<b>13</b>	<b>ASSISTENZA TECNICA</b>		
1	garanzia (durata ed eventuali esclusioni)	24 mesi sui difetti di fabbrica	
2	corso di istruzione agli operatori (descrivere)	MANUALE ISTRUZIONI	
3	disponibilità per parti di ricambio ed accessori (anni)	10 ANNI	
4	ditta incaricata dell'assistenza	MEDISAN S.R.L.	
5	sede principale dell'assistenza	MILANO	
6	sede dell'assistenza più vicina	MILANO	
7	numero dei tecnici della sede più vicina	1	
8	numero dei tecnici specializzati sull'apparecchiatura	1	
9	presenza di manuali d'uso e tecnico in italiano	SI	

10	numero annuo di interventi di manutenzione preventiva	0	
11	tempo massimo di fermo macchina annuo stimato (giorni lavorativi)	0	
14	<b>DETTAGLIO CONFIGURAZIONE OFFERTA SENZA PREZZI</b> <b>(elenco dei principali componenti, accessori ed eventuali software)</b>	BILANCIA A COLONNA DIGITALE	

**NOTE**

- 1) Le informazioni dovranno essere **sintetiche, concise, non dispersive ed esaurienti** rispetto a quanto richiesto.
- 2) L'indicazione "OPZIONALE" sarà interpretata come dotazione mancante anche se possibile in futuro.
- 3) Ad ogni risposta dovrà essere affiancato (nell'apposita casella) il riferimento preciso del punto della relazione tecnica (o di qualsiasi altro documento presentato) dal quale sono stati ricavati i dati riportati.