



Azienda Sanitaria Locale PESCARA
U.O.C. INGEGNERIA CLINICA – HTA
Via Renato Paolini, 47 – 65126 PESCARA (PE)
Tel. 085.4253109 – ingegneriaclinica@asl.pe.it
Direttore: Dott. Ing. Vincenzo Lo Mele

Mod. 01/IC
Rev. 01 del 17/10/2024
"Verbale di Accettazione e Collaudo
di Apparecchiatura Elettromedicale"

VERBALE DI COLLAUDO

ID COLLAUDO IC191/25 DATA 03/12/2025

RIF. PRATICA

PRESIDIO: PESCARA U.O. S.D GESTIONE ANESTESIOLOGICA DEL BLOCCO OPERATORIO
N° DETERMINA/DELIBERA: 4002 HTA del 19/11/25 N° ORDINE 20-2025-159 del 10/11/25
Ditta Fornitrice : STERIMED SRL Rif. DDT : VERATHON 132850 DEL 13/11/25
Note: _____

ID. APPARECCHIATURA/E E ACCESSORI/COMPONENTI

TIPOLOGIA	MARCA	MODELLO	NUMERO DI SERIE	CODICE AEM
SISTEMA VIDEOENDOSCOPIA PORTATILE	VERATHON MEDICAL	GLIDESCOPE CORE 15	CQ252399	E016147
SISTEMA VIDEOENDOSCOPIA PORTATILE	VERATHON MEDICAL	GLIDESCOPE CORE 15	CQ252617	E016148

Note: _____

CAUSALE ACQUISIZIONE: ☒ ACQUISTO ☐ SERVICE ☐ NOLEGGIO ☐ COMODATO ☐ DONAZIONE ☐ _____

Durata Periodo di Garanzia: 12 mesi Data Scadenza Garanzia : 02 / 11 / 2026

Durata ☐ Service ☐ Noleggio ☐ Comodato: _____ mesi Data Scadenza : _____ / _____ / _____

Importo complessivo della fornitura IVA INCLUSA: € 32.696,00 (corrispondente all' Ordinativo Economico ASL)

VERIFICHE VISIVE, AMMINISTRATIVE E TECNICHE

A seguito delle operazioni di collaudo tecnico-amministrative effettuate, si dichiara che la fornitura e pertanto le relative apparecchiature/strumenti/dispositivi ed eventuali accessori e/o componenti risulta/risultano:

-CONFORMITÀ Bolla di consegna con ordinativo economico	SI ☒	NO ☐
-CORRISPONDENZA DEL CONTENUTO CON IL DDT	SI ☒	NO ☐
-ASSENZA DANNI ESTERNI DELL'APPARECCHIATURA E/O ACCESSORI-COMPONENTI	SI ☒	NO ☐
-CORRISPONDENZA ALL'OFFERTA TECNICA ED ECONOMICA	SI ☒	NO ☐
-FUNZIONANTE/I ED IDONEA/E ALL'USO PREVISTO	SI ☒	NO ☐
-VERIFICA DI SICUREZZA ELETTRICA SUPERATA (CEI EN 62353)	SI ☒	NO ☐
-PRESENZA MANUALI D'USO IN LINGUA ITALIANA (depositato presso U.O. di ubicazione)	SI ☒	NO ☐
-PRESENZA CERTIFICATI CE E/O DICHIARAZIONI DI CONFORMITÀ	SI ☒	NO ☐
-PERSONALE SANITARIO/TECNICO ADDESTRATO E FORMATO ALL'UTILIZZO	SI ☒	NO ☐

Note:

ESITO COLLAUDO

L'ESITO DEL COLLAUDO È DA RITENERSI



☒ POSITIVO

☐ POSITIVO CON RISERVA

☐ NEGATIVO

Note:

Per accettazione e conferma

Il Responsabile della U.O.
assegnataria o delegato

PAOLO RUFA
Nome e Cognome

ASL PESCARA
U.O.S.D. Gestione Anestesiologica
e Blocchi Operatorio
C.R.C. 010082504

Timbro e Firma

Data di convalida

03/12/25

Il Referente Ditta Fornitrice
e/o Specialist

PIERPAOLO
QUINZIO
Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

03/12/25

Il Referente S.I.C.E.
(Servizio Ingegneria Clinica Esterno)

MATTEO
CIPRIANI
Nome e Cognome

ASL PESCARA
SIEMENS - H.C. HOSPITAL CONSULTING MARIFARMA FM
C.R.C. 010082504
Via Paolini, 47 65124 PESCARA
Tel. 085 4252963 - Fax 085 4252964

Data di convalida

03/12/25

Il Resp. Impianto Radiologico
e/o

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

L'Esperto Specialista (EQ-ER-ASL-altro)

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

Altra figura:

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

Il DEC o Assistente al DEC
(Direttore Esecuzione Contratto)

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

Validazione definitiva esito procedura di collaudo con conferma data di inizio accettazione del bene

Il Collaudatore U.O.C.
INGEGNERIA CLINICA-HTA

ASL PESCARA
Antonio VERNA
Nome e Cognome

ASL PESCARA
UOC INGENGERIA CLINICA-HTA
IL COLLAUDATORE
Antonio VERNA
Timbro e Firma

Data di convalida

03/12/25

Allegati: ☒ Scheda Collaudo SICE ☒ Rapporto Tec. Ditta Fornitrice ☒ DdT ☒ Ordinativo Economico ☒ Documentazione Tecnica
☒ Certificati CE/Dich. Conformità ☐ Verifiche Sicurezza Elettrica ☐

Note:

	Titolo documento	Codice	Tipologia Attività	Dettaglio attività	Data	Rev.
	Scheda di collaudo	SCH_13_COLLAUDO_01	Programmata	Profilo per tutte le descrizioni	01/04/2019	7

ENTE: ASL DI PESCARA

SEZIONE 1 - ESTREMI DELLA FORNITURA

DITTA FORNITRICE		STERIMED SRL				[] Non disponibile
OFFERTA/RDO	N°	: MN_43-2025	DEL:	03.11.2025		[] Non disponibile
ORDINE	N°	: HTA 20-2025-159	DEL:	10.11.2025		[] Non disponibile
DELIBERA/DETERMINA	N°	: <u>DET HTA 4002</u>	DEL:	<u>19.11.25</u>		[] Non disponibile
DDT	N°	: VERATHON 132850	DEL:	13.11.2025		[] Non disponibile
	N°	:	DEL:			[] Non disponibile

IMPORTO DELLA FORNITURA: € 26.800,00 +IVA

TIT. PROPRIETÀ: ☒ Acquisto; ☐ Visione; ☐ Comodato service; ☐ Noleggio; ☐

STRUTTURA: P.O. DI PESCARA REPARTO: UOSD GESTIONE ANESTESIOLOGICA DEL BLOCCO OPERATORIO

PADIGLIONE: PE PIANO: TERRA STANZA: VARIE

CDC: DESCRIZIONE CDC: UOSD GESTIONE ANESTESIOLOGICA DEL BLOCCO OPERATORIO

SEZIONE 2 - ELENCO APPARECCHIATURE OGGETTO DI COLLAUDO

ID	Codice Apparecchio	Descrizione	Costruttore	Modello	S/N	Inventario Ente	Prezzo
S	E016147	SISTEMA VIDEOENDOSCOPIA PORTATILE	VERATHON MEDICAL	GLIDESCOPE CORE 15	CQ252399		€ 13.400,00
S	E016148	SISTEMA VIDEOENDOSCOPIA PORTATILE	VERATHON MEDICAL	GLIDESCOPE CORE 15	CQ252617		€ 13.400,00

SEZIONE 3 - CONFORMITÀ DELLA FORNITURA

Verifica integrità dell'imballaggio, se KO indicare quali ID :	☒ [OK] ☐ [KO] ☐ [NA] ☐ [NV]
Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e ordinato ([] allegata Check list riscontro)	☒ [OK] ☐ [KO] ☐ [NA]
Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e indicato su DDT ([] allegato DDT riscontro)	☒ [OK] ☐ [KO] ☐ [NA]
Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio; se KO indicare quali ID :	☒ [OK] ☐ [KO]
Verbale di installazione/collaudo redatto dalla ditta fornitrice in data <u>03.12.25</u>	☒ [OK] ☐ [KO] ☐ [NA] [] si allega [GP*]
Dichiarazione di conformità dell'impianto di alimentazione dell'apparecchio secondo DM 37/08	☒ [OK] ☐ [KO] ☒ [NA] [] si allega [GP*]

* Il personale dell'azienda sanitaria riferisce che tale documentazione è già in loro possesso

Note

	Titolo documento	Codice	Tipologia Attività	Dettaglio attività	Data	Rev.
	Scheda di collaudo	SCH_13_COLLAUDO_01	Programmata	Profilo per tutte le descrizioni	01/04/2019	7

SEZIONE 4 - SCHEDA APPARECCHIO

ID (tabella sezione 2): _____ Codice Apparecchio: E016147/1 Key number: _____
 Configurazione: ☒ Singolo; ☐ A sistema: alimentato da altro apparecchio; ☐ A sistema: alimentato dalla rete Codice padre: _____
 Importo delibera di acquisto: 26.800,00 + IVA ☐ importo singolo apparecchio [NA]
 Anno di fabbricazione: 2015 Numero repertorio: _____ [NA]
 Effettuata Fotografia: ☒ [NA] CND: _____ [NV]

Accessori forniti con l'apparecchio:

N°	Descrizione	Quantità	Part number	S/N-Lotto
1				
2				
3				
4				

Manuale Utente: Rev _____ Data: _____ Lingua: ☒ Italiano; ☒ [KO] [OK] [KO] [NA]
 Manuale Service: Rev _____ Data: _____ Lingua: _____ [OK] [KO] [NA]

Dichiarazione di conformità: ☐ MDD 93/42; ☒ MDR 2017/745; ☐ IVDD 98/79; ☐ IVDR 2017/746; ☐ _____ ☒ si allega
 Classe di rischio apparecchiatura: _____ [NA] Certificato CE (MD/IVD): ☒ [KO] [NA] ☒ si allega
 UDI: _____ [NA]

Release Software e data: _____ [NA] Lingua interfaccia software: _____
 Indirizzo IP: _____ Gateway: _____ Server address: _____ MAC address: _____
 Fornite password specifiche: _____ [OK] [NA] [NV]

Normativa/e di riferimento: _____

Check list manutenzione preventiva: _____ [OK] [KO] [NA] ☐ si allega
 Periodicità manutenzione preventiva: _____ ☐ si allega
 Altra documentazione: _____

Installazione del bene in accordo alle prescrizioni del fabbricante: _____ [OK] [KO] [NA] [NV]
 Adeguata alimentazione (elettrica (TN, IT-M), idraulica, pneumatica etc): _____ [OK] [KO] [NA] [NV]
 Assenza di adattatori, prese multiple e prolunghie: _____ [OK] [KO] [NA]
 Locale in cui è stato eseguito il collaudo (se diverso dal campo stanza): _____

Allegata Lista parti di ricambio (Spare Parts): _____ [OK] [NA] [NV]

(Se diverso per ogni apparecchio, altrimenti vedi sezione 6)
 Durata della garanzia (mesi): 12 Data inizio garanzia: 03.12.25 Data fine garanzia: 03.12.26
 Attività e materiali compresi durante il periodo di garanzia: ☐ Vizi occulti; ☐ Manutenzione Preventiva; ☐ Manutenzione su guasto
☐ Contratto full risk
☐ Kit Manutenzione _____
☐ Materiale di consumo _____ [NA]

SEZIONE 5 - VERIFICHE TECNICHE

Verifica di sicurezza elettrica effettuata dal Fornitore: ☐ sul luogo di installazione; ☐ fabbrica _____ [OK] [KO] [NA] ☐ si allega
 Verifica funzionale effettuata dal Fornitore: ☒ sul luogo di installazione; ☐ fabbrica _____ [OK] [KO] [NA] ☐ si allega
 Verifica sicurezza elettrica (eventuale PE) effettuata da HIC: ☒ sul luogo di installazione; ☐ laboratorio _____ [OK] [KO] [NA] ☐ si allega
 Codice richiesta VSE: _____ Altri controlli: _____

Note

	Titolo documento	Codice	Tipologia Attività	Dettaglio attività	Data	Rev.
	Scheda di collaudo	SCH_13_COLLAUDO_01	Programmata	Profilo per tutte le descrizioni	01/04/2019	7

SEZIONE 6 – ESITO COLLAUDO DI ACCETTAZIONE

ESITO CONTROLLO VISIVO	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Commissione Data: <u>03.12.25</u> Nome Cognome: <u>PAOLO RUSSA</u> Nome Cognome: _____ Nome Cognome: _____ Note: _____	
Rappresentante del Fornitore Nome Cognome: <u>P. QUINZIO</u> Data: <u>03.12.25</u> Durata della garanzia (mesi): <u>22</u> Data inizio garanzia: <u>03.12.25</u> Data fine garanzia: <u>02.12.28</u> Attività e materiali compresi durante il periodo di garanzia: ☐ Vizi occulti; ☐ Manutenzione Preventiva; ☐ Manutenzione su guasto ☐ Contratto full risk ☐ Kit Manutenzione ☐ Materiale di consumo _____: [NA] Note: _____	

ESITO VERIFICHE TECNICHE – VERIFICHE DI SICUREZZA ELETTRICA	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Tecnico HC – Nome Cognome: <u>CIPRIANI</u> Data: <u>03.12.25</u> A.T.I. SIEMENS - H.C. HOSPITAL CONSULTING MARIFARMA FM C/O A.U.S.L. PESCARA Via Paolo, 47 - 66124 PESCARA tel. 085 4252963 - Fax 085 4252964	

ESITO VERIFICHE TECNICHE – ALTRE VERIFICHE TECNICHE	
☐ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Esperto Qualificato (EQ) – Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ [NA] Esperto responsabile (ER) – Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ [NA] Addetto sicurezza laser (ASL) – Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ [NA] Eseguite Verifiche e Valutazioni Tecniche: _____ [OK] [KO] [] si allega Note: _____	

ESITO VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
FORMAZIONE ALL'USO Si dichiara di aver ricevuto il manuale d'uso e che il personale utilizzatore: ☒ È stato formato all'uso corretto e sicuro del/dei dispositivi oggetto del presente collaudo ☐ La formazione è stata programata, in accordo fra fornitore e unità operativa, in data: _____ ☐ Nella UO esistono apparecchi analoghi e quindi non necessita formazione specifica sull'apparecchio oggetto del collaudo	
VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE L'UO dichiara che le prestazioni dell'apparecchio rispondono alla specifiche di utilizzo richieste. Responsabile UO – Nome Cognome: <u>PAOLO RUSSA</u> Data: <u>03.12.25</u> Timbro e Firma: _____ NB: l'apparecchiatura è da considerarsi sicura soltanto se utilizzata secondo le indicazioni fornite dal fabbricante nel manuale d'uso.	

ESITO GENERALE PROCEDURA DI COLLAUDO DI ACCETTAZIONE*	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Responsabile IC – Nome Cognome: <u>Antonio VERNA</u> Data: <u>03/12/25</u> Timbro e Firma: _____ ASL PESCARA U.O. INGEGNERIA CLINICA HT IL COLLAUDATORE Antonio VERNA	

DETTAGLI INTERVENTO			
Codice 2025/C00212/01	Tipo Collaudo		
Data Inizio 03/12/2025	Ora Inizio 11:30	Data Fine 03/12/2025	Ora Fine 12:30

DETTAGLI APPARECCHIATURA			
Codice Apparecchio E016147	Presidio PO Pescara		
Descrizione SISTEMA VIDEOENDOSCOPIA PORTATILE	Reparto UOSD GESTIONE ANESTESIOLOGICA DEL BLOCCO OPERATORIO		
Costruttore VERATHON MEDICAL	Stanza PE TERRA CORRIDOIO		
Modello GLIDESCOPE CORE 15	Matricola CQ252399	Inventario Ente	

GUASTO RISCONTRATO	
Nessuno - Attività programmata	
collaudo	

DESCRIZIONE INTERVENTO	
Effettuata attività programmata come da Protocollo	
effettuato collaudo inv e016147 e e016148 come da protocollo	
Ore lavoro 01:00	Ore viaggio 00:00

ESITO INTERVENTO	
[RI] - Richiesta evasa	
Legenda: NR: Guasto non risolto, Apparecchio Non Utilizzabile. PR: Guasto parzialmente risolto, Apparecchio utilizzabile per la sua funzionalità principale. RI: Guasto risolto e attività tecnica conclusa, apparecchio utilizzabile, ne l'esito è indicato anche l'eventuale dismissione	

Si dichiara che il lavoro sopradescritto è stato eseguito a regola d'arte e con idonea strumentazione.

TECNICO		UTENTE PER PRESA VISIONE	
Cognome Nome	Firma	Cognome Nome	Firma
Cipriani Matteo		musa paolo	



Foto Apparecchio

Verathon Medical (Europe) B.V.
Willem Fenengastrat 13
Amsterdam 1096BL
The Netherlands

Phone: +31.20.21.03.091
Fax: +31.20.21.03.092

Pack Slip: 132850



DOCUMENTO
DI
TRASPORTO
Packing Slip

Page: 1 of 2

Sold To: Monica Nardicchia
Sterimed Srl
Via S. Tommasi 9
Pescara 65126 Italy

Ship To: PRESIDIO OSPEDALIERO "SANTO
c/o: MAGAZZINO TECNOLOGICO
VIA R. PAOLINI, 47
PESCARA 65100
Italy

Customer ID: 1202262

Ship Date: 13-11-2025

F.O.B.: EX WORKS

Ship Via: UPS Standard

Invoice Number: 20133913

Legal Number: 2000112021

Due Date: 12-1-2026

PO Line	Part Number/Description Planned Qty	Shipped Qty	PO Line
---------	--	-------------	---------

PCID:

Sales Order: 323763

Your PO: 222/2025

ORDINE nr. 20-2025-159 del 10-11-2025

Sales Kit

Line	Rel	Description	Qty
1	1	0270-1022-FHD-EU / GS Core 15 FHD + Prem WS + QC + SC . Replacement for 0270-1022.	2,00 EA

Our Part: 0270-1022-FHD-EU

Components

Line	Rel	Description	Qty
2	1	0570-0437 / Core 15 FHD	2,00 EA

Our Part: 0570-0437

Serial Numbers: CQ252399, CQ252617

Line	Rel	Description	Qty
3	1	0400-0145 / DC Power Adapter, Medical, 12VDC 2.5A, P	2,00 EA

Our Part: 0400-0145

Line	Rel	Description	Qty
4	1	0600-0600 / Power Cord, 3 Pin EU	2,00 EA

Our Part: 0600-0600

AUSL PESCARA
U.O.S.D. Gestione Anestesiologica
e Blocco Operatorio
C.d.C. 0410C02F01

Verathon Medical (Europe) B.V.
Willem Fenengastraat 13
Amsterdam 1096BL
The Netherlands

+31.20.21.03.091
+31.20.21.03.092

2 of 2

Packing Slip



Line 5 Rel 1
5 0120-0971 / Retention Sleeve, Power Cord, C13
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0120-0971

Line 6 Rel 1
6 0901-0197 / USB, GlideScope Core In-service, Assembl
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0901-0197

Line 7 Rel 1
7 0901-0122 / Glidescope Media Storage USB Flash Drive
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0901-0122

Line 8 Rel 1
8 0800-0636 / GlideScope Core Premium Workstation
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0800-0636

Line 9 Rel 1
9 0800-0602 / GS Core Smart Cable
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0800-0602

Serial Numbers: CA252018, CA252019

Line 10 Rel 1
10 0600-0843 / GS Core 2m QuickConnect Cable Assembly
2,00 EA 2,00 EA

Our Part: 0600-0843

Lot Number 18350-1-24 2,00 EA Expiration Date

Line 11 Rel 1
11 0001-0001 / Freight
1,00 EA 1,00 EA

Our Part: 0001-0001

Per ricevuta

AUSL RESCARA
U.O.S.D. Gestione Anestesiologica
e Blocco Operatorio
C.d.C.A. 0002F01

Stampa

Fornitore STERIMED SRL STERIMED SRL VIA SALVATORE TOMMASI, 9 65126 PESCARA, PE, IT Id. Fiscale: 01860140688 Endpoint: (0211) IT01860140688		Acquirente A. S. L. PESCARA A. S. L. PESCARA VIA R. PAOLINI N.45 65124 PESCARA, PE, IT Id. Fiscale: 01397530682 Partita Iva: IT01397530682 Endpoint: (0201) UFEAZS		
Tipo	Numero	Data	Validità	Valuta
ORDINE	20-2025-159	10-11-2025	31-12-2026	EUR

Informazioni documento		
Tipo di ordine	Centro di costo	Id Acquirente
220 - Ordine di Acquisto	0101020502#AAA420	IT01397530682
Rif. doc. quotazione	Id ordine precedente	
Documento che ha dato origine all'ordine (es CIG)	Contratto	
B903ED1AB4		
Riferimento Cliente		
Referente MARIASSUNTA RASTELLI Email mariassunta.rastelli@asl.pe.it Ufficio 20-INGEGNERIA CLINICA		

Articolo Fornitore	Dettaglio Beni e Servizi	Quantità	Prezzo	UdM	Regime	% Iva	Totale
Cod.Int. 365713 Id linea: 1	GLIDSCOPE CORE VERATHON	1,00	26.800,00	unità	S	22,00	26.800,00
		2	13.400,00				
Cod. art. acquirente: 365713 Note: CODICE 0270-1022-FHD; OFFERTA ECONOMICA NR. MN_43-2025 DEL 03/11/2025. Prodotto 365713							



Riepilogo Totali	
Totale Imponibile	26.800,00
Totale Sconti	
Totale Maggiorazioni	
Totale Ordine IVA Esclusa	26.800,00
Totale Imposta	5.896,00
Totale Ordine IVA Inclusa	32.696,00
Importo prepagato	
Arrotondamento	
Totale a pagare	32.696,00

Informazioni sulla consegna			
Destinatario		Id Destinatario	
MAGAZZINO TECNOLOGICO PESCARA		01397530682-LTCPE	
Indirizzo		Termini di consegna	
VIA R. PAOLINI,47 PESCARA 65100 PESCARA PE IT			
Periodo di consegna	Contatto consegna	Email	Telefono

Informazioni aggiuntive acquirente		
Contatto	Email	Telefono
Nome legale	Id registrazione	Città
A. S. L. PESCARA	01397530682	PESCARA IT
Identificativo endpoint	Identificativo	
(0201) UFEAZS	IT01397530682	

Informazioni aggiuntive intestatario fattura		
Intestatario	Indirizzo	
A. S. L. PESCARA	VIA R. PAOLINI N.45 65124 PESCARA, PE, IT	
Nome legale	Id registrazione	Città
A. S. L. PESCARA	01397530682	PESCARA IT
Identificativo endpoint	Identificativo	
(0201) UFEAZS	IT01397530682	

Informazioni aggiuntive fornitore		
Contatto	Email	Telefono
Nome legale	Id registrazione	Città
STERIMED SRL	01860140688	
Identificativo endpoint	Identificativo	
(0211) IT01860140688	01860140688	

Documenti aggiuntivi	
Tipo Documento	Identificativo
Order in PDF format	20-2025-159.pdf

EU Declaration of Conformity



Verathon Medical (Canada) ULC
2227 Douglas Road
Burnaby, BC V5C 5A9
Canada
SRN: CA-MF-000022866



Verathon Medical Europe B.V
Willem Fenengastraat 13
1096 BL Amsterdam
Netherlands
SRN: NL-AR-000015688

Verathon declares that the CE marked product

Product Name	Type/Model number	Basic UDI-DI
GlideScope® Go Monitor	0570-0366 / 0570-0368 (packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Video Monitor	0570-0338 (individual/packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Core 10 Monitor	0570-0376 / 0270-0996 (packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Core 15 Monitor	0570-0404 / 0270-1033 (packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Core 10 FHD Monitor	0570-0436 / 0270-0996-FHD (packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Core 15 FHD Monitor	0570-0437 / 0270-1033-FHD (packaged)	087912300-0001JS
GlideScope® Titanium reusable video cable	0600-0616	087912300-0002JU
GlideScope® Spectrum Smart Cable	0800-0543 / 0800-0544 (packaged)	087912300-0002JU
GlideScope® Core Video Cable	0600-0771 / 0800-0604 (packaged)	087912300-0002JU
GlideScope® Core Smart Cable	0600-0783 / 0800-0602 (packaged)	087912300-0002JU
GlideScope® Core™ QuickConnect Cable	0600-0767 / 0800-0605 (packaged)	087912300-0002JU
GlideScope® Video Monitor QuickConnect Cable	0600-0781 / 0800-0603 (packaged)	087912300-0002JU
Intended Use Statement: The above-mentioned products are intended to work with video endoscopes, in conjunction with other ancillary equipment, for endoscopic procedures.		

Conforms to Regulation (EU) 2017/745 of the European Parliament and of the Council on Medical Devices (MDR) and is a Class I Device (according to rule 13, Annex VIII) assessed under Annex II and Annex III of the above regulation.

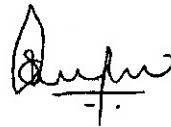
EC Certificate Number: Not Applicable

The CE marked product also conform to the following EC Directives:

Directive	Subject
2012/19/EU	Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE)
2011/65/EU	Restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS)
EC 1907/2006	Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals (REACH)

Signed April 6, 2023

Swapna Chirala



Bothell, WA

Manager, Regulatory Compliance

This declaration is issued under the sole responsibility of the manufacturer. This declaration applies to CE marked devices produced after the date of issuance of this declaration and before it is either superseded by another declaration or withdrawn.

See appendices 1, 2, and 3 for additional information related to these CE marked products.

APPENDIX 1

GMDN Code and Term:

Product	GMDN Common Name	GMDN Code
GlideScope® Go Monitor GlideScope® Video Monitor GlideScope® Core 10 Monitor GlideScope® Core 15 Monitor GlideScope® Core 10 FHD Monitor GlideScope® Core 15 FHD Monitor	Image display monitor, colour	36612
GlideScope Titanium reusable video cable GlideScope Spectrum Smart Cable GlideScope® Core Video Cable GlideScope® Core Smart Cable GlideScope® Core™ QuickConnect Cable GlideScope® Video Monitor QuickConnect Cable	Electrical-only medical device connection cable, reusable	47487

The CE marked product complies with the following standards and Common Specifications:

Standard	Subject
EN ISO 13485: 2016	Medical Devices. Quality Management Systems. Requirements for Regulatory Purposes.
EN ISO 14971: 2019	Medical Devices. Application of Risk Management to Medical Devices.
EN 60601-1: 2006/A1:2013	Medical Electrical Equipment. Part 1: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance.
EN 60601-1-6: 2010/A1:2013	Medical Electrical Equipment. Part 1-6: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance – Collateral Standard: Usability.
EN 62366-1:2015/ A1:2020	Medical Devices. Part 1: Application of Usability Engineering to Medical Devices.
EN ISO 15223-1: 2021	Medical Devices. Symbols to be used with Information to be supplied by the manufacturer. Part 1: General Requirements.
EN 60601-1-2: 2015	Medical Electrical Equipment. Part 1-2: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance – Collateral Standard: Electromagnetic Disturbances – Requirements and tests. (Ed. 4.0).
EN ISO 10993-1: 2020	Biological Evaluation of Medical Devices. Part 1: Evaluation and Testing within a risk management process.

Standard	Subject
EN 60601-2-18: 2015	Medical Electrical Equipment. Part 2-18: Particular Requirements for the Basic Safety and Essential Performance of Endoscopic Equipment.
EN ISO 80601-2-61: 2019*	Medical Electrical Equipment – Part 2-61: Particular Requirements for Basic Safety and Essential Performance of Pulse Oximeter Equipment.
EN 62304: 2006/ A1:2015	Medical Devices Software – Software Life cycle Processes
EN 62133-2:2017 + A1:2021	Secondary cells and batteries containing alkaline or other non-acid electrolytes. Safety requirements for portable sealed secondary cells, and for batteries made from them, for use in portable applications. Part 2: Lithium systems
EN 60529:1991/A1:2000/A2:2013	Degrees of Protection provided by enclosures (IP Code)
ASTM D4169-21	Standard Practice for Performance Testing of Shipping Container and Systems
ASTM D4728-17	Standard Test Methods for Random Vibration testing of Shipping Containers

*Applicable to GlideScope® Core & Core FHD Monitors only.

APPENDIX 2

These CE marked products have been evaluated with the following Verathon products:

Description	Product Code
<i>GlideScope Video Monitor</i>	
GlideScope® Titanium LoPro T2	0574-0196 (0574-0119)
GlideScope® Titanium LoPro T3	0574-0126 (0574-0147)
GlideScope® Titanium LoPro T4	0574-0127 (0574-0148)
GlideScope® Titanium MAC T3	0574-0128 (0574-0149)
GlideScope® Titanium MAC T4	0574-0129 (0574-0150)
GlideScope® Spectrum Miller S0	0574-0202 (0270-0966)
GlideScope® Spectrum Miller S1	0574-0203 (0270-0967)
GlideScope® Spectrum LoPro S1 (x 10)	0574-0165 (0270-0876)
GlideScope® Spectrum LoPro S2 (x 10)	0574-0166 (0270-0877)
GlideScope® Spectrum LoPro S2.5 (x 10)	0574-0201 (0270-0962)
GlideScope® Spectrum LoPro S3 (x 10)	0574-0194 (0270-0938)
GlideScope® Spectrum LoPro S4 (x 10)	0574-0195 (0270-0939)
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S3	0574-0187 (0270-0932)
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S4	0574-0188 (0270-0933)
GlideScope® AVL Video Baton 1-2	0570-0306 (0570-0312)
GlideScope® AVL Video Baton 3-4	0570-0307 (0570-0313)
GlideScope® Video Baton 2.0 Large (3-4)	0570-0382 (0270-0963)
GlideScope® GVL 0 Stat (x 10)	0574-0104 (0270-0679)
GlideScope® GVL 1 Stat (x 10)	0574-0026 (0270-0428)
GlideScope® GVL 2 Stat (x 10)	0574-0027 (0270-0429)
GlideScope® GVL 2.5 Stat (x 10)	0574-0110 (0270-0709)
GlideScope® GVL 3 Stat (x 10)	0574-0100 (0270-0626)
GlideScope® GVL 4 Stat (x 10)	0574-0101 (0270-0628)
GlideScope® Titanium RU, Mobile Stand	0270-0817
GlideScope® Titanium RU, IV Pole	0270-0818
GlideScope® Titanium RU, Premium Cart	0270-0858
GlideScope® Video cable	0600-0616
GlideScope® QuickConnect Cable	0600-0781 (0800-0603)
GlideScope® BFlex™ 5.0 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0374
GlideScope® BFlex™ 5.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0381

Description	Product Code
GlideScope® BFlex™ 3.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0380
GlideScope® BFlex™ 2.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0419
GlideRite® Rigid Stylet	0803-0009
GlideRite® DLT Stylet	0803-0105
GlideRite® Single-Use Stylet, Small	0803-0118
GlideRite® Single-Use Stylet, Medium	0800-0654
GlideRite® Single-Use Stylet, Large	0800-0608
GlideScope Core Monitor	
GlideScope Core Monitor 12VDC Power Adapter	0400-0105
GlideScope Core Monitor 12VDC Power Adapter, Phasium	0400-0145
AC Power Cord, EU, 4.5m	0600-0243
AC Power Cord, NA, 4.5m	0600-0244
AC Power Cord, UK, 4.5m	0600-0245
AC Power Cord, EU, 0.6 m	0600-0246
AC Power Cord, NA, 0.6m	0600-0247
AC Power Cord, UK, 0.6m	0600-0248
Nonin® 3231 USB External Pulse Oximeter*	0800-0595*
GlideScope® Core Premium Workstation	0800-0636
GlideScope® Core Video Cable	0600-0771 (0800-0604)
GlideScope® Core Smart Cable	0600-0783 (0800-0602)
GlideScope® Core QuickConnect Cable	0600-0767 (0800-0605)
GlideScope® Titanium LoPro T2	0574-0196 (0574-0119)
GlideScope® Titanium LoPro T3	0574-0126 (0574-0147)
GlideScope® Titanium LoPro T4	0574-0127 (0574-0148)
GlideScope® Titanium MAC T3	0574-0128 (0574-0149)
GlideScope® Titanium MAC T4	0574-0129 (0574-0150)
GlideScope® Spectrum Miller S0	0574-0202 (0270-0966)
GlideScope® Spectrum Miller S1	0574-0203 (0270-0967)
GlideScope® Spectrum LoPro S1 (x 10)	0574-0165 (0270-0876)
GlideScope® Spectrum LoPro S2 (x 10)	0574-0166 (0270-0877)
GlideScope® Spectrum LoPro S2.5 (x 10)	0574-0201 (0270-0962)
GlideScope® Spectrum LoPro S3 (x 10)	0574-0194 (0270-0938)
GlideScope® Spectrum LoPro S4 (x 10)	0574-0195 (0270-0939)
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S3	0574-0187 (0270-0932)

Description	Product Code
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S4	0574-0188 (0270-0933)
GlideScope® Video Baton 2.0 Large (3-4)	0570-0382 (0270-0963)
GlideScope Video Baton QC	0570-0382 (0570-0398)
GlideScope® Video Baton QuickConnect Large	0570-0417 (0570-0398)
GlideScope® GVL 3 Stat (x 10)	0574-0100 (0270-0626)
GlideScope® GVL 4 Stat (x 10)	0574-0101 (0270-0628)
GlideScope® BFlex™ 5.0 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0374
GlideScope® BFlex™ 5.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0381
GlideScope® BFlex™ 3.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0380
GlideScope® BFlex™ 2.8 Single-Use Flexible Bronchoscope	0570-0419
GlideRite® Rigid Stylet	0803-0009
GlideRite® DLT Stylet	0803-0105
GlideRite® Single-Use Stylet, Small	0803-0118
GlideRite® Single-Use Stylet, Medium	0800-0654
GlideRite® Single-Use Stylet, Large	0800-0608
<i>GlideScope Go Monitor</i>	
GlideScope® GVL 3 Stat (x 10)	0574-0100 (0270-0626)
GlideScope® GVL 4 Stat (x 10)	0574-0101 (0270-0628)
GlideScope® Spectrum Miller S0 (x 10)	0574-0202 (0270-0966)
GlideScope® Spectrum Miller S1 (x 10)	0574-0203 (0270-0967)
GlideScope® Spectrum LoPro S1 (x 10)	0574-0165 (0270-0876)
GlideScope® Spectrum LoPro S2 (x 10)	0574-0166 (0270-0877)
GlideScope® Spectrum LoPro S2.5 (x 10)	0574-0201 (0270-0962)
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S3 (x 10)	0574-0187 (0270-0932)
GlideScope® Spectrum DirectView MAC S4 (x 10)	0574-0188 (0270-0933)
GlideScope® Spectrum LoPro S3 (x 10)	0574-0194 (0270-0938)
GlideScope® Spectrum LoPro S4 (x 10)	0574-0195 (0270-0939)
GlideScope® Video Baton 2.0 Large (3-4)	0570-0382 (0270-0963)
GlideScope® Video Baton 2.0 Large Bundle	0270-0963
GlideScope® Video Baton 2.0 Large Kit	0270-0970
Input Connector Kit, DC Power Adapter	0400-0142
DC Power Adapter	0400-0150
Go Charging cradle	0570-0369
GlideScope® Go Charging Cradle Kit	0570-0372

Description	Product Code
GlideScope® Power Adaptor with Connectors Kit	0570-0373
GlideScope® Go Charging Cradle Mounting Bracket	0800-0560
GlideScope® Go Large carrying case	0800-0566
GlideScope® Go Small carrying case	0800-0567
GlideScope Go Software Upgrade USB Flash Drive	0901-0171
GlideScope® Go USB Flash Drive	0901-0182

* Nonin® 3231 USB Pulse Oximeter is an OEM accessory.

APPENDIX 3

These CE marked devices are packaged and available in the following configuration options:

Packaged Description	Product Code
<i>GlideScope Video Monitor (GVM)</i>	
GlideScope Video Monitor QuickConnect™ Cable and Premium Cart Hook	0270-0965
GlideScope Video Monitor QuickConnect™ Cable and Premium Cart Hook	0270-0965-ENAU
GlideScope Video Monitor BFlex™ Starter Kit	0270-0999
GlideScope Video Monitor BFlex™ Starter Kit	0270-0999-ENAU
GlideScope Titanium system (reusable) with Mobile Stand, International	0270-0819
GlideScope Titanium system (reusable) with IV Pole Mount, International	0270-0820
GlideScope® GVM Adapter Cable, Pack List	0270-0762
Pack List, Cable, GVM Adapter, Scorpius, GS22104	0270-0961
<i>GlideScope Core Monitor</i>	
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable	0270-0986
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable	0270-0986-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Video Cable and Reusable Blade	0270-0987
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Video Cable and Reusable Blade	0270-0987-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable and Video Baton 2.0 Large (3-4)	0270-0988
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable and Video Baton 2.0 Large (3-4)	0270-0988-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0991
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0991-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable, Video Baton 2.0 Large (3-4) and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0993
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable, Video Baton 2.0 Large (3-4) and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0993-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0995
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-0995-ENAU
GlideScope Core™ 10 Monitor Kit	0270-0996
GlideScope Core™ 10 Monitor Kit	0270-0996-ENAU

Packaged Description	Product Code
Sim Center (Not For Patient Use) – GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1007
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Video Cable, Reusable Blade and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1011
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with Video Cable, Reusable Blade and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1011-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable	0270-1020
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable	0270-1020-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1022
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1022-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Video Cable and Reusable Blade	0270-1024
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Video Cable and Reusable Blade	0270-1024-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Video Cable, Reusable Blade and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1025
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Video Cable, Reusable Blade and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1025-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and Video Baton 2.0 Large (3-4)	0270-1026
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and Video Baton 2.0 Large (3-4)	0270-1026-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable, Video Baton 2.0 Large (3-4) and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1028
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable, Video Baton 2.0 Large (3-4) and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1028-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1030
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1030-ENAU
Sim Center (Not For Patient Use) - GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1031
Sim Center (Not For Patient Use) - GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1031-ENAU
Sim Center (Not For Patient Use) - GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Video Cable, Reusable Blade, and GlideScope QuickConnect™ Cable	0270-1032

Packaged Description	Product Code
GlideScope Core™ 15 Monitor Kit	0270-1033
GlideScope Core™ 15 Monitor Kit	0270-1033-ENAU
GlideScope Video Baton QC Large with GlideScope Core™ QuickConnect Cable	0270-1054
GlideScope Video Baton QC Large with GlideScope Core™ QuickConnect Cable	0270-1054-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable	0270-1096
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable	0270-1096-ENAU
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable x2	0270-1097
GlideScope Core™ 10 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable x2	0270-1097-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable	0270-1098
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable	0270-1098-ENAU
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable x2	0270-1099
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with GlideScope Video Baton QC Large, Video Baton Cradle Holder, Smart Cable, and GlideScope Core QuickConnect™ Cable x2	0270-1099-ENAU
Sim Center (Not For Patient Use) - GlideScope Video Baton QC Large with GlideScope Core™ QuickConnect™ Cable	0270-1100
GS Core 10 FHD + Prem WS + SC	0270-0986-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + SC ENAU	0270-0986-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + TIRU	0270-0987-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + TIRU ENAU	0270-0987-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + QC + SC	0270-0991-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + QC + SC ENAU	0270-0991-FHD-

Packaged Description	Product Code
	ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + QC	0270-0995-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + QC ENAU	0270-0995-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD Monitor Kit	0270-0996-FHD
GS Core 10 FHD Monitor Kit ENAU	0270-0996-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + TiRU + QC	0270-1011-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + TiRU + QC ENAU	0270-1011-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + SC	0270-1020-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + SC ENAU	0270-1020-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + QC + SC	0270-1022-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + QC + SC ENAU	0270-1022-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + TiRU	0270-1024-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + TiRU ENAU	0270-1024-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + TiRU + QC	0270-1025-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + TiRU + QC ENAU	0270-1025-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + QC	0270-1030-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + QC ENAU	0270-1030-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD Monitor Kit	0270-1033-FHD
GS Core 15 FHD Monitor Kit ENAU	0270-1033-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC	0270-1055-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC ENAU	0270-1055-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2	0270-1056-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 ENAU	0270-1056-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC	0270-1057-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC ENAU	0270-1057-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2	0270-1058-FHD

Packaged Description	Product Code
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 ENAU	0270-1058-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC + SC	0270-1096-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC + SC ENAU	0270-1096-FHD-ENAU
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 + SC	0270-1097-FHD
GS Core 10 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 + SC ENAU	0270-1097-FHD-ENAY
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 + SC	0270-1098-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QC + SC ENAU	0270-1098-FHD-ENAU
GS Core 15 FHD Prem VB QC Lg + QC + SC	0270-1099-FHD
GS Core 15 FHD + Prem WS + VB QC Lg + QCx2 + SC ENAU	0270-1099-FHD-ENAU
<i>GlideScope Go Monitor</i>	
GlideScope® Go with Video Baton 2.0 Large	0270-0975
GlideScope Go™ Monitor with Large Carrying Case	0270-1062
GlideScope Go™ Monitor with Small Carrying Case	0270-1063

Signature Manifest**Document Number:** DOC-0039**Revision:** 03**Title:** MDR Declaration of Conformity - GlideScope Monitors, Video cables & Accessories**Effective Date:** 21 Apr 2023

All dates and times are in Pacific .

CR-QMS-05775: Tech File: GlideScope Monitors, video cables & Accessories**Collaboration**

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Swapna Chirala (SCHIRALA)	Mgr Regulatory Compliance	17 Apr 2023, 12:22:10 PM	Complete

Impact Assessment

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Sandra Pullar (SPULLAR)	Sr Document Control Spec	17 Apr 2023, 01:12:19 PM	Complete

Originator/Approver

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Swapna Chirala (SCHIRALA)	Mgr Regulatory Compliance	17 Apr 2023, 05:42:16 PM	Approved
Rebecca Grojsman (REBECCA.GROJSMAN)	Sr Regulatory Compliance	18 Apr 2023, 12:15:58 AM	Approved

Department Management

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Chauneen Wood (CHAUNEEN.WOOD)	Director, Regulatory Affairs	19 Apr 2023, 11:22:30 AM	Approved

Quality

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Jodi Myers (JMYERS)	Document Control Mgr	19 Apr 2023, 02:08:04 PM	Approved

Implementation

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Jodi Myers (JMYERS)	Document Control Mgr	19 Apr 2023, 02:44:19 PM	Approved

Verification

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Jodi Myers (JMYERS)	Document Control Mgr	21 Apr 2023, 01:18:55 PM	Approved

Release

Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
----------------	-------	------	----------------

Effective Date: 21 Apr 2023

file:///C:/MasterControl/Publishing/installedServices/publishingW2Q6/adlib/work/mcjobs/all/4C1... 4/21/2023

Jerry Baner (JERRYB)

Document Control Spec

21 Apr 2023, 01:30:38 PM

Approved

Notification

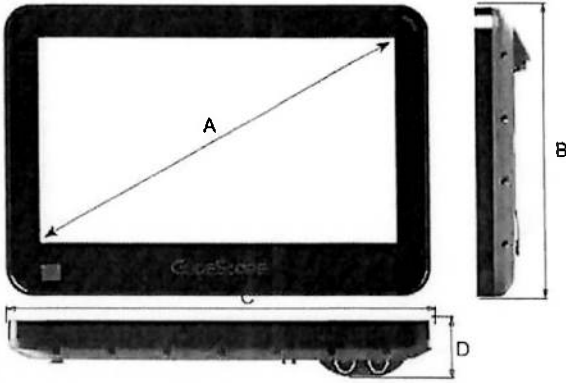
Name/Signature	Title	Date	Meaning/Reason
Randy Hefelfinger (RANDY.HEFELFINGER)	Program Manager	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Haleh Ghassemi (HGHASSEMI)	Regulatory Affairs Consultant	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Michelle Villafranca (MICHELLEV)	Regulatory Affairs Spec	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Midori Ogami (MOGAMI)	Compliance Engineer	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Swapna Chirala (SCHIRALA)	Mgr Regulatory Compliance	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Sandra Pullar (SPULLAR)	Sr Document Control Spec	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent
Rebecca Grojsman (REBECCA.GROJSMAN)	Sr Regulatory Compliance	21 Apr 2023, 01:30:38 PM	Email Sent

Effective Date: 21 Apr 2023

file:///C:/MasterControl/Publishing/installedServices/publishingW2Q6/adlib/work/mcjobs/all/4C1... 4/21/2023

Tabella 11. Core 15 FHD (0570-0437)

SPECIFICHE GENERALI		
Classificazione:	Classe di isolamento elettrico II, componente BF	
Tensione di linea:	Gamma: 100–240 V CA, 50 e 60 Hz (Se il cavo di alimentazione viene fornito con un terzo spinotto, il terzo conduttore non rappresenta un raccordo del conduttore di protezione per alimentazione di tipo medicale.)	
Alimentazione CC:	12 V CC, 2,5 A max	
Protezione ingresso:	IP54	
SPECIFICHE DELLA BATTERIA		
Tipo batteria	Ioni di litio	
Durata batteria	In normali condizioni di funzionamento, una batteria nuova completamente carica ha una durata di circa 85 minuti.	
Tempo di carica	Il tempo necessario per la ricarica completa di una batteria scarica non supera le 4 ore.	
Capacità stimata	3.350 mAh	
Tensione nominale	7,2 V	
Peso nominale	110 g (0,24 libbre)	
SPECIFICHE DI UTILIZZO E CONSERVAZIONE		
	Condizioni di utilizzo	Condizioni di spedizione e conservazione
Temperatura:	10–35 °C (50–95 °F)	- 20–45 °C (- 4–113 °F)
Umidità relativa:	10–95%	10–95%
Pressione atmosferica:	700-1 060 hPa	440-1 060 hPa

SPECIFICHE DEI COMPONENTI		
Visualizzazione	TFT a colori, 1920 x 1080 px (MagnaView 1080x1080)	
Memoria interna	112 GB	
Monitor (A)	39,6 cm (15,6 pollici)	
Altezza (B)	280 mm (11 pollici)	
Larghezza (C)	415 mm (16,3 pollici)	
Profondità (D)	55,2 mm (2,2 pollici)	
Peso	2,98 kg (6,6 lb)	



Per le condizioni di funzionamento dei videotermini, fare riferimento al Manuale di funzionamento e manutenzione del video laringoscopia GlideScope (codice articolo 0900-4940) oppure al Manuale di funzionamento e manutenzione del broncoscopia GlideScope BFlex monouso (codice articolo 0900-4939).

CLIENTE	AZIENDA SANITARIA LOCALE PESCARA
INDIRIZZO e consegna	
TIPO APPARECCHIO	GlideScope Core 15"
MATRICOLA N°	
DATA DI CONSEGNA	
GARANZIA	Full-risk 12 mesi

La **STERIMED S.R.L.** garantisce la qualità delle apparecchiature commercializzate obbligandosi durante il periodo di garanzia a sostituire gratuitamente, nel più breve tempo possibile, quelle parti che a suo insindacabile giudizio, riscontrano difetti di fabbricazione, sempre che ciò non dipenda da naturale logoramento, dal mancato uso di ricambi e materiale d'uso originali, oppure da guasti causati da imperizia o negligenza del committente, da interventi non autorizzati, da manomissioni, da casi fortuiti o di forza maggiore. Inoltre, per il periodo di garanzia indicato, si assicurano le prove di sicurezza elettrica (CEI 62353) e un intervento manutentivo preventivo a cadenza annuale, oltre che il continuo aggiornamento software correttivo-migliorativo a titolo gratuito anche a termine della garanzia offerta, se applicabile o necessaria, secondo tempistiche indicate nelle eventuali note di rilascio del produttore Verathon Medical (Europe) B.V.

Numero di interventi manutentivi correttivi e tempi di assistenza on-site

La Sterimed Srl assicura un numero illimitato di interventi manutentivi correttivi, tramite Assistenza telefonica remota o passaggio per intervento sull'apparecchiatura del Tecnico Competente Incaricato, se ritenuti necessari, nel periodo di garanzia, a seguito di apertura chiamata di assistenza da parte del cliente (prenotazione telefonica o via mail) di standard in 48h, salvo cause di forza maggiore.

La sostituzione del/i Componente/i difettoso/i o risoluzione del/i guasto/i riscontrato/i è soggetta alla verifica del Tecnico Autorizzato incaricato di volta in volta e salvo componentistica nuova originale disponibile a magazzino ovvero da richiedere a Casa Madre.

Garanzia offerta sui singoli componenti sostituiti

La garanzia offerta per i singoli componenti originali sostituiti post garanzia di legge è di 6 mesi dalla data dell'intervento.

Aggiornamenti software/hardware (manutenzione evolutiva)

La Sterimed Srl assicura il continuo aggiornamento software correttivo-migliorativo a titolo gratuito anche a termine della garanzia offerta, ove applicabile, secondo tempistiche o necessità indicate nelle eventuali note di rilascio del produttore.

Per esigenze particolari di upgrade HW-SW prestazionali, se non inclusi in offerta, sono da ritenersi Funzionalità e/o Licenze Software opzionali così come la componentistica hardware aggiuntiva eventualmente necessaria, e soggette ad acquisto a parte su formulazione di offerta dedicata della Sterimed Srl al listino corrente, al netto dello sconto commerciale riservato.

Organizzazione del Servizio di Assistenza Tecnica

La Sterimed Srl è un rivenditore autorizzato locale per Abruzzo e Molise. Lo staff tecnico, autorizzato e addestrato dal produttore-importatore, ha un bacino di competenza delimitato alle Regioni Abruzzo e Molise, prevalentemente con sede presso.

La Sterimed Srl informa che il passaggio per diagnosi e intervento avviene su apertura del ticket di prenotazione da parte dell'operatore finale o dell'ufficio competente su chiamata o mail all'Assistenza Tecnica STERIMED SRL a tergo indicate, di standard in 48h.

La sostituzione del/dei Componente/componenti difettosi o il ripristino del guasto riscontrato è soggetta alla verifica del Tecnico Autorizzato incaricato e salvo componentistica disponibile a magazzino ovvero da ricevere dalla Casa Madre.

Qualsiasi costo di manodopera per intervento richiesto o ricambistica necessaria effettuato nel periodo di garanzia indicato è azzerato, salvo ciò non dipenda da naturale logoramento, dal mancato uso di ricambi e materiale d'uso originali, oppure da guasti causati da imperizia o negligenza del committente, da interventi non autorizzati, da manomissioni, da casi fortuiti o di forza maggiore.

I contatti a cui fare riferimento in caso di necessità sono i seguenti:

Numero Assistenza (giorni Feriali): 0852056574
FAX Diretto (24h): 0854226722
Email dedicata: sterimedpescara@email.it

STERIMED S.R.L.L'Amministratore
Responsabile

STERIMED S.R.L.



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA

Sede Legale: Via Renato Paolini, 45 - 65124 Pescara - P. IVA 01397530682 - www.asl.pe.it

AZIENDA SANITARIA LOCALE PESCARA

UOC INGEGNERIA CLINICA

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

N. 4002

DEL 19/11/2025

OGGETTO: AGGIUDICAZIONE PROCEDURA ME.PA RDO NR.5754756 ED
AFFIDAMENTO PER LA FORNITURA DI NR. 2 SISTEMI COMPLETI GLIDESCOPE CORE-
VERATHON PER LE ESIGENZE DELLE SALE OPERATORIE PROVVISORIE DEL P.O. DI
PESCARA, A FAVORE DELLA DITTA STERIMED SRL, AI SENSI DELL'ART.50, COMMA 1-
LETTERA B) DEL D.LGS. 36/2023 - CIG: B903ED1AB4.

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE

OGGETTO: AGGIUDICAZIONE PROCEDURA ME.PA RDO NR.5754756 ED AFFIDAMENTO PER LA FORNITURA DI NR. 2 SISTEMI COMPLETI GLIDESCOPE CORE-VERATHON PER LE ESIGENZE DELLE SALE OPERATORIE PROVVISORIE DEL P.O. DI PESCARA, A FAVORE DELLA DITTA STERIMED SRL, ai sensi dell'art.50, comma 1- lettera b) del D.Lgs. 36/2023 - CIG: B903ED1AB4.

Nella sede dell'Azienda A.S.L. di Pescara, il Dott. Ing. Vincenzo Lo Mele Direttore UOC Ingegneria Clinica- HTA dell'ASL di Pescara, nominato con deliberazione del Direttore Generale n.1660 del 14 novembre 2023, nell'esercizio delle funzioni ad essa delegate, ha adottato la seguente determinazione dirigenziale:

PREMESSO che il servizio di manutenzione delle apparecchiature elettromedicali è di competenza dell'U.O.C. Ingegneria Clinica – HTA (DDG n°602/2019);

DATO ATTO che la fornitura in argomento non è inclusa nel servizio in uso nelle Strutture Sanitarie e nei Presidi Ospedalieri dell'Azienda ASL di Pescara, affidato alla RTI Siemens Healthcare/Facility Med/H.C. Hospital Consulting - Contratto Rep. n. 566 del 20/06/2019 e pertanto di competenza diretta della UOC Ingegneria Clinica della ASL di Pescara;

VISTO il verbale del 09/10/2025 con il quale si procedeva alla definizione ed al coordinamento delle informazioni e delle attività necessarie all'avvio operativo del Blocco Operatorio Provvisorio P1 e dove la dott.ssa A.D.A. e il dott. V.G., segnalavano la necessità della disponibilità di Glidescope strumenti salvavita indispensabili;

ACCERTATA l'opportunità da parte della scrivente UOC Ingegneria Clinica della ASL di Pescara, di predisporre in data 28/10/2025 attraverso la piattaforma Mc.Pa identificata quale "Trattativa Diretta" una Rdo nr.5754756 con base d'asta pari ad € 30.000,00 oltre iva, per la fornitura di nr. 2 sistemi completi Glidescope Core - Verathon per le esigenze delle Sale Operatorie del P.O. di Pescara;

PERVENUTA in data 03/11/2025 l'offerta economica da parte della ditta per un importo di €26.800,00 oltre iva;

GENERATO il documento di stipula in data 10/11/2025 con la ditta Sterimed srl per un importo di €26.800,00 oltre iva e dunque procedendo all'affidamento della fornitura in argomento, approvato dal Direttore U.O.C., Ingegneria Clinica – HTA Ing. Vincenzo Lo Mele, ai sensi dell'art.50, comma 1- lettera b) del D.Lgs. 36/2023;

ACQUISITO il codice CIG: B903ED1AB4;

PRESO ATTO che la ditta affidataria provvederà ad emettere quanto previsto dalla L.136/2010 circa l'obbligo di tracciabilità dei flussi finanziari, contemporaneamente all'accettazione dell'affidamento.

IL DIRETTORE UOC INGEGNERIA CLINICA H.T.A

VISTO il D.lgs. 502/92 e s.m.i.;

VISTO il D.lgs. n. 165/01 e s.m.i.;

VISTA la delibera n. 705 del 28.06.2012 avente per oggetto "Approvazione del Regolamento Aziendale per la disciplina dei procedimenti di adozione delle Deliberazioni del Direttore Generale e delle Determinazioni dei Dirigenti immediatamente esecutive;

VISTO l'Atto Aziendale redatto ai sensi e per gli effetti dell'art. 3 comma 1 bis del D. Lgs. 19 giugno 1999 n. 229 modificativo del D.Lgs. 30 dicembre 1992 n. 502 e s.m.i. approvato con delibera del Direttore Generale di questa Azienda n. 220 del 02/03/2018;

VISTO L'art.50, comma 1- lettera b) del D.Lgs. 36/2023 e ss.mm.ii.;

DETERMINA

1. **DI CONSIDERARE** le premesse quali parti integranti e sostanziali del presente provvedimento;
2. **DI PRENDERE ATTO** dell'aggiudicazione della procedura Me.Pa con Rdo 5754756 identificata quale "Trattativa Diretta" con la ditta Sterimed srl, per la fornitura di nr. 2 sistemi completi Glidescope Core - Verathon per le esigenze delle Sale Operatorie del P.O. di Pescara, per un importo di € 26.800,00 oltre iva;
3. **DI APPROVARE** l'offerta economica del 03/11/2025 presentata dalla ditta Sterimed srl per un importo pari ad €26.800,00 oltre iva, approvato dal Direttore dell'Ingegneria Clinica HTA Ing. Vincenzo Lo Mele;
4. **DI AFFIDARE** la fornitura in argomento alla ditta Sterimed srl - ai sensi dell'art.50, comma 1- lettera b) del D.Lgs. 36/2023, al prezzo di € 26.800,00 oltre iva;
5. **DI DARE ATTO** che la somma complessiva di €32.696,00 IVA compresa relativa al Servizio in argomento va registrata in contabilità Economico Patrimoniale del Bilancio 2025 come segue alla voce di conto 01.01.02.05.02 – Aut. 18/3;
6. **DI PUBBLICARE** il presente atto sul sito www.asl.pc.it link "Amministrazione trasparente" - settore 11 - bandi di gara e contratti- ai sensi e per gli effetti art. 37 co2, D.Lgs. n. 33/2013;
7. **DI DARE ATTO** che la documentazione completa relativa all'affidamento in argomento, i cui estremi sono citati in premessa, è custodita agli atti degli Uffici dell'Ingegneria Clinica – HTA dell'Azienda ASL di Pescara;
8. **DI CONFERIRE** al presente atto la clausola dell'immediata esecutività.

UOC INGEGNERIA CLINICA

L'Istruttore	Il Direttore
Francesca D'Orazio	Vincenzo Lo Mele
	firmato digitalmente

Voce di conto: 01.01.02.05.02 – Aut. 18/3; Anno : 2025

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

- Si attesta che il presente atto viene pubblicato, in forma integrale, all'ALBO ON LINE dell'ASL di Pescara (art. 32 L. 69/09 e s.m.i.), in data 20/11/2025 per un periodo non inferiore a 15 giorni consecutivi.

A. S. L. PESCARA
VIA R. PAOLINI N.45
PESCARA (PE), ITALIA, CAP: 65124
C.F. e P.IVA 01397530682

asl
pescara

Tel : (+39) 085
Fax :4521

ORDINE

RIF-ORDINE

NUMERO : 20-2025-159
DEL : 10/11/2025
DATA CONSEGNA :
DATA FINE CONSEGNA :

FORNITORE

Spett.le
(13614) STERIMED SRL
P.I.: 01860140688
VIA SALVATORE TOMMASI, 9
65126 PESCARA, PE
Telefono : 085/2056574
FAX : 085/4226722

Budget di Spesa : UAUT-2025-18/3

Conto : 0101020502 - Attrezzature generiche

Codice	Descrizione	UM	Quantita	Prezzo Unit.	%Sc	Imponibile	%IVA
365713		NUM	1,00	26 800,00	0,00	26 800,00	22,00
GLIDSCOPE CORE VERATHON					0,00		

CODICE 0270-1022-FHD;

OFFERTA ECONOMICA NR. MN_43-2025 DEL 03/11/2025.

CIG: B903ED1AB4 - TRATTATIVA DIRETTA RDO
5754756 PER LA FORNITURA DI NR. 2
SISTEMI COMPLETI GLIDSCOPE CORE
VERATHON PER LE ESIGENZE DELLE SALE
OPERATORIE PROVVISORIE DEL P.O. DI
PESCARA

Cdc: C04D10F13 BLOCCO OPERATORIO - ANESTESIA

Q.tà 1,00

COD. IVA	IVA%	IMPONIBILE	IMPOSTA
I22	22,00	26 800,00	5 896,00

TOTALE IMPONIBILE

26 800,00

TOTALE IVA

5 896,00

TOTALE ORDINE

32 696,00

Luogo consegna

LTCPE - MAGAZZINO TECNOLOGICO PESCARA
VIA R. PAOLINI, 47
PESCARA, 65100



Spett.le
Azienda U.S.L. di PESCARA
U.O.C. Ingegneria Clinica-HTA
Via Renato Paolini, 47
65124 Pescara

Pescara il 03/11/2025
Prev. n. MN_43-2025

OGGETTO: RDO 5754756 – Trattativa Diretta. Fornitura di n° 2 Sistemi completi GlideScope Core – Verathon per le esigenze delle Sale Operatorie Provvisorie del P.O. di Pescara

Codice 0270-1022-FHD

Descrizione : GlideScope Core 15" Monouso SC con Workstation Premium e Cavo QC
GlideScope Core™ 15 Premium Configuration with Smart Cable and GlideScope QuickConnect™ Cable

- RDM: 2233596
- CND: Z12021004

Quantità offerta: N. 2 PZ

Prezzo unitario a Voi riservato (IVA esclusa) € 13.400,00

Prezzo TOTALE (n.2 pz) a Voi riservato (IVA esclusa) € 26.800,00

Prezzo TOTALE (n.2 pz) a Voi riservato (IVA inclusa) € 32.696,00

Condizioni di fornitura:

Consegna, montaggio-installazione
collaudo e formazione

Iva

Garanzia

Compresi

di legge 22% vs. carico

garanzia full-risk di 12 mesi

Consegna

entro 30 gg. dalla data di emissione dell'ordinativo
economico

STERIMED S.r.l.
L'Amministratore
Pierluigi Cuccini