



Estav Nordovest - Dipartimento Ingegneria Clinica
AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA PISANA

N° 0302 MC

Data 09/08/10

VERBALE DI COLLAUDO PER APPARECCHIATURE SANITARIE

PREMESSO

Che con ordine/delibera n° 200233 del 22/12/09 codesta Azienda Ospedaliera, ha affidato alla Ditta GE la fornitura delle seguenti apparecchiature:

N° invent.	Prodotto / Costruttore	Classe / Tipo	Modello	Matricola	PR
273620	GE	MAMMOGRAFO	SEMOGRAPHE DS	590704BU1	13257
273623	NEC	MONITOR PC	1990 SXI	05162780UB	13258
273625	EIZO	MONITOR PC	5343106	HXA5001632	13259
273624	"	"	"	HXA5001635	13260
273622	GE	PC	SEMO ADVANTAGE 2.2	C2C0260TPD	13261
Accessori					

TIPO ACQUISTO: PROPRIETA' SERVICE COMODATO VISIONE ALTRO

da assegnarsi all' U.O. / SERVIZIO SEMOLOGIA presso la Struttura: SCHIARA PAD. 6 P

Data concordata per il collaudo 09/08/10 **NECESSITA CONTROLLO FISICA SANITARIA** SI NO

La suddetta ditta ha provveduto alla consegna della/e apparecchiatura/e in data _____ con bolla nr. _____ ed alla successiva installazione;

Per l'espletamento delle operazioni di collaudo il giorno 09/08/10 presso REPARTO sono convenuti i signori:

DR. FALUSCHI

Consegnatario delle apparecchiature;

MANTECCASSI FEDERICO

Incaricato tecnico Elettronica Bio Medica;

RAMPIN SERGIO

Incaricato della Ditta Fornitrice;

I COMPARENTI CERTIFICANO CHE LE APPARECCHIATURE INDICATE IN PREMESSA:

- corrispondono a quelle descritte nell'ordine sopra specificato
- sono state regolarmente installate (vedi allegati);
- sono regolarmente funzionanti;
- sono rispondenti alle normative tecniche vigenti, per quanto rilevato dalla documentazione prodotta e dalle prove effettuate (vedi allegati);
- hanno correttamente superato le prove e le misure strumentali di accettazione previste dalla Norma CEI 62-122 (vedi allegati);
- sono corredate di tutti i manuali d'uso e dei manuali tecnici;
- possiedono le caratteristiche funzionali prescritte dalle normative vigenti;
- sono state inventariate con i numeri precedentemente indicati;
- che la ditta fornitrice ha regolarmente soddisfatto tutti gli adempimenti previsti dal contratto di fornitura;
- che il personale indicato dal consegnatario ha ricevuto le informazioni e le istruzioni per un uso corretto delle apparecchiature di cui sopra;

CERTIFICANO CHE L'ESITO DEL COLLAUDO E' POSITIVO

N.B. LE APPARECCHIATURE POTRANNO ESSERE MESSE IN SERVIZIO SOLO DOPO L'INVIO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'USO DA PARTE DELLA U.O. TECNOLOGIE SANITARIE

Note TEL 6782 FAX 6782 COD 69080

Letto, confermato e sottoscritto, per quanto di competenza

Il consegnatario delle apparecchiature Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana
Presidio Ospedaliero di Cisanello
U.O. Radiodiagnostica 2

L'incaricato tecnico Elettronica Bio Medica Direttore Dr. Fabio Faluschi

L'incaricato della Ditta Fornitrice [Signature]

In Allegato:

- DDT documento di trasporto
- Certificati Installazione ditta fornitrice
- Scheda di verifica e collaudo
- Attestato di formazione rilasciato al personale
- Altro



GE Healthcare

Via Galeno 36
20126 Milano
Italia

T +39 02 26001035
F +39 02 26001.413

Spett.le A.O.U. Pisana
Servizio Ingegneria clinica
Via Roma 67
56126 PISA

Milano, lì 30 luglio 2010

Oggetto : Allegato a certificati di conformità per apparecchiatura Senographe DS.

Si dichiara che i componenti di seguito elencati con relativi numeri di serie, sono conformi alla direttiva CEE 93/42, come da dichiarazione di conformità dell'intero sistema Senographe DS (mammografo) e Seno Advantage (stazione di refertazione).

Computer HP 8600 WS
Monitor EIZO 5Mp grayscale model 5343106
Monitor EIZO 5Mp grayscale model 5343106
Monitor NEC 1990 Sxi
Seno DS Core System
Maxiray 100TH-M1 Tube Assy
Image Receptor Nephtys
Stereotix Seno DS CDRH

numero di serie : CZC0260TPD
numero di serie : HXA5001032
numero di serie : HXA5001035
numero di serie: 05102780UB
numero di serie: 590700BU1
numero di serie: 122738TX8
numero di serie: 589974BU5
numero di serie: 590904BU9

Distinti saluti.

08/08/2010
GE MEDICAL SYSTEMS ITALIA SPA
Ing. Salvatore Famà - Procuratore



DECLARATION CE DE CONFORMITE

(suivant les dispositions de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE)

EC DECLARATION OF CONFORMITY

(Following the provisions of the medical devices directive 93/42/EEC)

Nous / We

Fabricant / Manufacturer:

GE Medical Systems SCS
283 rue de la Minière - BP 34
78533 BUC cedex
France

déclarons, sous notre seule responsabilité, que le produit de classe IIa (règle de classification 11) :
declare under our sole responsibility that the class IIa product (classification rule 11):

Senographe DS Stereotaxy

X-ray system, diagnostic, mammographic, accessory, stereotactic unit

Réf. / Ref. : GTC14142DD


GMDN Code: **36513**

auquel cette déclaration se rapporte, est en conformité avec les exigences essentielles qui lui sont applicables (annexe I de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE).
to which this declaration relates is in conformity with the essential requirements which apply to it (annex I of the medical devices directive 93/42/EEC).

Cette conformité s'appuie sur les éléments suivants / *This conformity is based on the following elements:*

- Informations contenues dans le(s) document(s) / *Information included in the document(s):*
Dossier historique de conception / *Design History File* Réf./ ref. : **DOC0288540**, du produit auquel cette déclaration se rapporte / *of the product to which this declaration relates.*
- Attestation CE d'approbation du système complet d'assurance qualité (annexe II de la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE) délivrée par le G-MED (Organisme Notifié n° 0459) / *EC certificate: approval of full quality assurance system (annex II of the medical devices directive 93/42 EEC) delivered by G-MED (Notified Body n°0459).*
Attestation / *Certificate* N° 7840.
- Liste des normes harmonisées appliquées pour le marquage CE / *List of harmonized standards applied for CE marking :*
IEC 60601-1:1988 ; IEC 60601-1-1:2000 ; IEC 60601-1-3:1994 ; IEC 601-2-28:1993 ; IEC 60601-2-45:2001 ; IEC 601-2-32:1994

Le 03 août 2009
August 03rd, 2009


David Blonski
Directeur Affaires Réglementaires X-Ray
X-Ray Regulatory Affairs Director 03 Aug 09

Cette déclaration CE de conformité remplace la précédente déclaration datée du 15 mai 2008.
This EC declaration of conformity supersedes the previous declaration dated May 15th, 2008.

formulaire établi selon EN ISO /IEC 17050 - 1§6 DOC0103555 / form established according to EN ISO /IEC 17050 - 1§6 DOC0103555



EC DECLARATION OF CONFORMITY

(Following the provisions of the medical devices directive 93/42/EEC)

We

Manufacturer

**GE Medical Systems SCS
283 rue de la Minière , BP 34
78533 BUC Cedex, France**

Manufacturing site

GE Medical Systems SCS
283, rue de la Minière, B.P. 34,
78533 Buc Cedex, France

Declare under our sole responsibility that the class IIa device :

Seno Advantage 2.2

Workstation, Workstation, diagnostic imaging, x-ray system

Ref. : addendum

GMDN Code: **40935**

Classification rule (93/42/EC Annex IX) : 10

To which this declaration relates is in conformity with the requirements of the medical devices directive 93/42/EEC which apply to it.

This conformity is based on the following elements :

- Information included in the documents :
Technical File Ref./ réf. : **DOC0732702** of the product to which this declaration relates.
- EC certificate: approval of full quality assurance system (annex II of the medical devices directive 93/42 EEC) delivered by G-MED (Notified Body 0459) on 21st of December, 2008 / Certificate N° 7840
- (If applicable) List of harmonized standards applied for CE marking
 - IEC60601-1-4 :2004
 - IEC60601-1-6 :2006
 - IEC60601-1-2 :2001
 - IEC60950-1 :2001

BUC, 22nd of March, 2010


Steve Slavens
Regulatory Affairs Director. MICT

This EC declaration of conformity supersedes the previous declaration dated November 3rd, 2009.

**ADDENDUM TO THE EC DECLARATION OF CONFORMITY dated 22nd of March, 2010**

Category	Identifier	Brief Description of Item
Basic System	5314329-x	Seno Advantage 2.2 HW SW
	5341143-x	Seno Advantage 2.2 - SW
	5340581-x	AW Volume Share4 core Software
	5363692-x	Seno Advantage right to use
	5183376-x	AW CONFIGURATION USB KEY
Hardware Options	5172850-x	19 Inches LCD Color monitor
	5310645-x	Disks Capacity Extension Option Package
	5344141 -x	RAM Capacity extension
	5183243 -x	HP 4GB Memory Package
	5161030-x	HP Workstation language Kit
	5135408 -x	EIZO 5 MP LCD MONITORS PACKAGE
	5165546-x, 5343105-x, 5343107 -x	EIZO 5 MP DIN6868-57 LCD MONITORS BUNDLE
	5257194-x	Barco Nio Monitor
	5318324 -x	Barco CORONIS Monitor
	5198838-x	Cable kit
	2224047-x	Key Pads for RWS
5183547-x, 5314326-x	Hardware options & spare parts	



Le progrès, une passion à partager

Certification
Médical-Santé

ATTESTATION/ CERTIFICATE N° 7840 Rev. 1

Délivrée à Paris le 08 décembre 2008

Issued in Paris on December 8th, 2008

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE

Approbation du Système Complet d'Assurance Qualité / Approval of full Quality Assurance System

ANNEXE II point 3 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II section 3 DIRECTIVE 93/42/EEC concerning medical devices

Fabricant (nom et adresse) / Manufacturer (name and address)

GE MEDICAL SYSTEMS SCS

283 rue de la Minière, BP 34

78533 BUC CEDEX FRA

Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category

Dispositif ou système de radiodiagnostic

Medical diagnostic radiology device or system

Le LNE/G-MED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé J018081, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II point 3 de la Directive 93/42/CEE.

LNE/G-MED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced J018081, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II section 3

Début de validité / Effective date : December 21st, 2008 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date : December 20th, 2011 (included)



For the General Director
Laurence DAGALLIER
Deputy Director

10 04-07-2007

LNE - 7840 rev. 1
Renouvelle le certificat 1042/B2P3/02

Laboratoire national de métrologie et d'essais • Établissement public à caractère industriel et commercial
LNE/G-MED • Organisme notifié n° 0459
1, rue Gaston Boissier - 75724 Paris Cedex 15 • Tél. : 01 40 43 37 00 • Fax : 01 40 43 37 37 • www.lne.fr • www.gmed.fr



VERBALE DI ACCETTAZIONE DEL SISTEMA

N.Codice cliente

Indirizzo

285041

AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA
OSPEDALE SANTA CHIARA
VIA BONANNO
PISA
SALA MAMMOGRAFICA

In data

System in Must nr

Conferma d'Ordine nr

SO nr.

9/8/2010

AS1162119 DS
120 4DU

71Z/41028

2845515

Alla presenza dei Signori

per _____

per _____

per _____

per _____

per _____

SIG. RAMPIN per GE

Si è proceduto al Collaudo delle seguenti apparecchiature CON ESITO POSITIVO

MAMMOGRAFO DIGITALE SENO DS (VEDI ELENCO ALLEGATO) DI CUI SI RIPORTANO I SEGUENTI CODICI:

SENO ADVANTAGE 2.2	N. SERIE	CZC 0260TAD
MONITOR EIZO	U	HXA5001032
MONITOR EIZO	U	HXA5001035
19" LCD MONITOR NEC	U	051027800B
SENO DS	U	590700BU1
TUBO MAXIRAY	U	122738TX8
DETETORE NEPH TYS	U	589974BUS
STEREUTAXY	U	590904BU9

Il Cliente provvederà a verificare l'efficienza dell'impianto di terra a monte del Sistema ed a mantenerla nel tempo.

IL MATERIALE E' RISULTATO RISPONDENTE ALLE CONDIZIONI CONTRATTUALI.

LA SOTTOSCRIZIONE DEL PRESENTE VERBALE COSTITUISCE TITOLO VALIDO AL FINE DELLA DECORRENZA DEGLI ADEMPIMENTI CONTRATTUALI LEGATI AL COLLAUDO.

ALLEGATI:

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

SCHEDA MISURE

ALTRE:

Per la Casa fornitrice

Timbro e firma del Cliente

Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana
 Presidio Ospedaliero di Cisanello
 U.O. Radiodiagnostica 2
 Direttore Dr. Fabio Falaschi

Durata della Garanzia:

12 MESI

Per le parti meccaniche ed elettriche, mesi

a scalare

Per tubi radiogeni, intensificatore di brillantezza e tubi analizzatori T.V.

Valgono le norme di garanzia specifica

Come da contratto di vendita, la garanzia decorre dalla data del presente documento

ALLEGATO AL COLLAUDO SO 2845515 MAMMOGRAFO DIGITALE SENO DS

Order Qty	Item	Item Description
1	S30331KL	SENO DS INTL NO GIF (GER,IBE.FRA
1	S30321WB	SQUARE SPOT MAGNIFICATION PADDLE 7X7
1	S30321WC	ROUND SPOT MAGNIFICATION PADDLE
1	S30321SV	ADDIT.SQUARE SPOT COMPR.PADDLE
1	S30331BT	SENO DS DIAGNOSTIC PACKAGE
1	S30321SW	ADDIT.ROUND SPOT COMP.PADDLE
1	S30331BM	MONITOR 19" B&W LCD 1MP
1	S30331BR	RADIATION SHIELD (MAVIG)
1	S30331LT	MAMMO AWS ITA.KEYBOARD (SUN)
1	S30331BC	SYSTEM POWER SUPPLY CABLE
1	S30311HT	Hydraulic chair
1	S30331YL	SET OF OP MANUALS STEREO(28 LANG-PAP
1	M80501KT	AW-ITALIAN KEYBOARD
1	S30331FZ	SENO DS STEREO OPTION
1	S30331RT	SET OF METAL BUSH.8-11-14G W/OM
1	S30341C	SENO ADVANTAGE KEYPAD
1	S30341CF	PREMIUMVIEW 1ST INTENTION (SA2.2)
1	S30341CE	MAMMO SOFTWARE OPT.(SA2.2)
1	M81501HV	SENO ADVANTAGE 2.2 PLATFORM
1	M80281FR	19" LCD MONITOR
1	S30321PW	2X21" PORT.LCD EIZO DIN MONITORS


Per la ditta fornitrice


Timbro e firma del cliente
Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana
Presidio Ospedaliero di Cisanello
U.O. Radiodiagnostica 2
Direttore Dr. Fabio Falaschi

Consip S.p.A. A Socio Unico	Verbale di Consegna-installazione- collaudo - istruzione apparecchiature di radiologia, servizi connessi, dispositivi e servizi accessori	Allegato 6F al Capitolato Tecnico
--------------------------------	---	--------------------------------------

Verbale di Collaudo

Spett.le GE Medical
 Via Galeno n. 36
 20126 Milano
 Fax n. 02.26001413

N° progressivo assegnato all'Ordinativo di Fornitura: ConMam_02

Data Collaudo: 9/8/2010

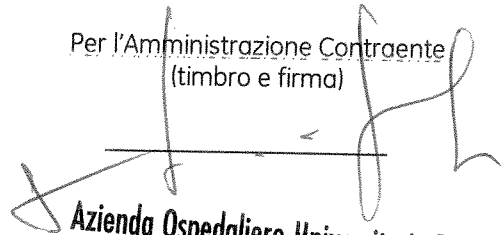
Codice identificativo prodotto	Esito del collaudo (positivo/negativo)
MAMM DS	POSITIVO
DEFERTAZIONE	POSITIVO
STEMEDTAXY	POSITIVO
POLTRONA	POSITIVO

Data (gg/mm/aaaa) 09/08/2010

Per il Fornitore
 (timbro e firma)
 GE Medical Systems Italia S.p.A.



Per l'Amministrazione Contraente
 (timbro e firma)



Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana
 Presidio Ospedaliero di Cisanello
 U.O. Radiodiagnostica 2
 Direttore Dr. Fabio Falaschi



Scheda di collaudo di accettazione
Norme CEI 62-122 - Seconda edizione 2002/07

Presidio : 0001 - OSP. S. CHIARA

**SCHEDA
MISURE
00273620**

Unita' Operativa : 0137 - 83100 - CENTRO DI

Stanza : 00212 - 009

Ambiente con rischio di : MacroShock

ANAGRAFICA APPARECCHIATURA

Tipo / Classe : MAMMOGRAFO	Codice CIVAB : MAG.GE0.DS
Costruttore : GE MEDICAL SYSTEMS	
Modello : SENOGRAPHE DS	
Matricola : 590700BU1	Inventario : 273620
Norme CEI generali : 62-05-Norme Generali per la sicurezza degli Apparecchi Elettromedicali	1998 12
Norme CEI particolari : 62-27-Norme particolari dei generatori radio- logici diagnostici	1999 05
Fornitore :	Tipo possesso : 01 - Proprieta' Ente
Data scadenza gar. :	Costo di acquisto € :

EVENTUALI ACCESSORI

Nessuno

RIEPILOGO CONTROLLI EFFETTUATI (vedi schede allegate)

Dati di targa :	CONFORME
Esame visivo :	CONFORME
Dichiarazioni di conformita' :	CONFORME
Documentazione annessa :	CONFORME
Violazioni visive all'impianto elettrico :	CONFORME
Prova isolamento :	CONFORME
Correnti di dispersione :	CONFORME
Misure di resistenza :	CONFORME
Non conformita' alle norme particolari :	CONFORME
Non conformita' alle prove di accettazione :	CONFORME

GIUDIZIO COMPLESSIVO

ACCETTATO

MOTIVAZIONI DI NON ACCETTAZIONE O ACCETTAZIONE CON RISERVA

Tecnico esecutore <small>Firma autentica sull'originale</small> P.I. FEDERICO MANTELLASSI 	Data Esame 09/08/2010	Certificazione qualita' MAURIZIO LUCIDI
--	---------------------------------	---



Scheda di verifica sicurezza elettrica

Presidio : 0001 - OSP. S. CHIARA

Unita' Operativa : 0137 - 83100 - CENTRO DI

Stanza : 00212 - 009

Ambiente a rischio di : MacroShock

SCHEDA
MISURE
00273620

ANAGRAFICA APPARECCHIATURA

Tipo / Classe : MAMMOGRAFO	Codice CIVAB : MAG.GE0.DS
Costruttore : GE MEDICAL SYSTEMS	
Modello : SENOGRAPHE DS	
Matricola : 590700BU1	Inventario : 273620
Norme CEI generali : 62-05-Norme Generali per la sicurezza degli Apparecchi Elettromedicali	1998 12
Norme CEI particolari : 62-27-Norme particolari dei generatori radio- logici diagnostici	1999 05

DATI DI TARGA

Targa dati : esistente		
Alimentazione : 230 V - 50 Hz - 9000 VA		
Fusibili : APR X Amp.		
Protezioni liquidi : n.r.	anestetici : n.r.	defibrillatore : n.r.
Classe : I	Tipo : n.n.	Marchio : Comunita' Europea
Ente certificatore : CE - 0459 - G-MED GROUPEMENT POUR L'ÉVALUATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX		
Altre alimentazioni : Nessuna		

ESAME VISIVO

Tipo installazione : fisso	Codice sistema:
Configurazione : singola	
Schede N:	
Tipo involucro : Mat. conduttore collegato a terra	
Classe ril. : I	
Tipo ril. : B	
Nr. parti applicate : 0	
Documentazione : pronta	
Lingua : italiana	
Spina alimentazione :	
Cavo alimentazione : fisso - tripolare - n.r.	
Connettore :	
Morsetti : Nessuno -	
Non conformita' :	
Parte comp. guasta :	
Stato d'uso : Recente acquisizione	
Note : PR. 13257	
Esito esame visivo: Ottimo	

NON CONFORMITA' VISIVE DELL'IMPIANTO ELETTRICO

--

**NON CONFORMITA' ALLE NORME PARTICOLARI**

--	--

PROVA ISOLAMENTO (500V)

Prova tensione isolamento non effettuata

MISURA DELLE CORRENTI DI DISPERSIONE μ A**TIPO :** Misure effettuate in condizioni ON/OFF

CONDIZIONI	Terra	Involucro	Parte Applicata 1:		Parte Applicata 2:		Parte Applicata 3:	
	NC 2500 SFC 5000	NC 100 SFC 500	Tipo :		Tipo :		Tipo :	
			NC	SFC	NC	SFC	NC	SFC
Normale (NC)		0		Rete su Parte Applicata (SFC)		Rete su Parte Applicata (SFC)		Rete su Parte Applicata (SFC)
+ fase invertita (NC)		0						
Terra interrotta (SFC)								
+ fase invertita (SFC)								
Fase interrotta (SFC)								
+ fase invertita (SFC)								
Numero di serie parte applicata 1:			Numero di serie parte applicata 2:			Numero di serie parte applicata 3:		

MISURE DI RESISTENZA mOhm - LIMITE: 200 (con cavo separabile 100)

Cavo separabile	Pannello comandi		
Pannello superiore	Sportello		
Pannello posteriore	Involucro	83	
Pannello anteriore	Maniglia		
Pannello inferiore			
Riferimento misura per apparecchiature collegate permanentemente			NODO EQUIPOTENZIALE

NON CONFORMITA' / PROVVEDIMENTI ALLE NORME GENERALI

--

GIUDIZIO FINALE Unità Adeguata/Esito Superato

Tecnico esecutore <small>Firma autentica sull'originale</small> P.I. FEDERICO MANTELLASSI 	Data misura 09/08/2010	Kit di misura N° 0375 FLUKE 601 PRO XL mat. 207008 Scad. taratura : 06/05/2011	Certificazione qualita' MAURIZIO LUCIDI
--	----------------------------------	---	---

Scheda misure N° : 00273620

Data misura : 09/08/2010

Elettronica Bio Medica Srl Viale Bettini, 13 06034 - Foligno (PG)

Pagina 3 di 4



Scheda di collaudo di accettazione

Norme Particolari

Ente : 0001 - OSP. S. CHIARA

SCHEDA
MISURE
00273620

Unita' Operativa : 0137 - 83100 - CENTRO DI

ANAGRAFICA APPARECCHIATURA

Tipo / Classe : MAMMOGRAFO	Codice CIVAB : MAG.GEO.DS
Costruttore : GE MEDICAL SYSTEMS	
Modello : SENOGRAPHE DS	
Matricola : 590700BU1	Inventario : 273620

PROVE DI ACCETTAZIONE

Integrità dell'imballaggio :	SI
Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio :	SI
Corrispondenza al tipo e modello indicato nell'ordine :	SI
Esistenza della documentazione di accompagnamento	
Manuale d'uso :	SI
Manuale di servizio :	NON APPLICABILE
Autocertificazione o certificato di ente riconosciuto :	SI
Componenti interni saldamente fissati :	SI
Manopole di controllo saldamente fissate :	SI
Ruote, pulegge, freni correttamente funzionanti :	NON APPLICABILE
Corrente nominale dei fusibili in accordo con i dati di targa :	NON APPLICABILE
Dispositivi di controllo dell'apparecchio regolarmente funzionanti :	SI
Esistenza di condizioni di sicurezza meccaniche (esame a vista) :	SI
Presenza di idonea marcatura CE :	SI
Esistenza verbale di installazione/collaudo della ditta fornitrice :	SI
Altre problematiche rilevate :	NO

ESAMI VISIVI

Interruttore di rete :	SI
Lampade spia e pulsanti :	SI
Serigrafie :	SI

MISURE STRUMENTALI

Misura dell'assorbimento elettrico :	SI
---	-----------

NOTE

--

Tecnico esecutore <small>Firma autentica sull'originale</small> P.I. FEDERICO MANTELLASSI 	Data Esame 09/08/2010	Certificazione qualità' MAURIZIO LUCIDI
--	---------------------------------	---