

**Philips S.p.A.**  
**Healthcare**  
Via G. Casati, 23  
20900 Monza

*A chi di competenza*

Monza, 5 Gennaio 2016

Ns. Prot. n° 400/16/0501/AO

**Oggetto:** verifiche funzionali e di sicurezza defibrillatori FR3, FR2, FRX e HS1

Con la presente Vi comunichiamo che Philips Healthcare, produttore dei defibrillatori semiautomatici HeartStart FR3, FR2, FRX e HS1, definisce se l'apparecchio necessita di verifiche di sicurezza, quali sono le verifiche da effettuare, la modalità e la frequenza delle stesse.

Si specifica che tali informazioni sono riportate in tutti i manuali d'uso o tecnici che vengono forniti al cliente insieme agli apparecchi in oggetto.

Si precisa che, per i defibrillatori semiautomatici Philips, non è necessaria alcuna operazione di manutenzione o verifica sull'apparecchiatura, tranne che le normali operazioni di controllo delegate all'operatore come da manuale d'uso.

Restando a disposizione per eventuali chiarimenti che dovessero occorrere, l'occasione è gradita per porgere distinti saluti.

PHILIPS S.p.A.  
Healthcare  
Alberto Oggioni

Business Manager  
Patient Care & Monitoring Systems

Philips S.p.A  
Sede Operativa:  
Via G. Casati, 23 -20900 Monza  
Tel.:039-203.1

[www.philips.com](http://www.philips.com)

Sede Legale:  
Via L. Mascheroni, 5 – 20123 Milano  
Cap-Soc.Euro 68.068.000,00 i.v.  
Registro Imprese Milano, codice Fiscale e P.IVA n. 00856750153  
R.E.A. Milano n.88001  
Direzione e Coordinamento: Konijnklike Philips Electronics N.V.  
Registro dei Produttori AEE:n.IT08010000000099