Specificație tehnică completată

Defibrilator

Model: ZOLL M2; Producător: ZOLL Medical în conlucrare cu Suzhou ZOLL Medical Tchenology Co., Ltd; Țara: SUA în conlucrarea cu China

Specificarea tehnică deplină solicitată de către	Specificarea tehnică deplină propusă de către
autoritatea contractantă	autoritatea ofertantă
Defibrilator	Defibrilator DA
Cerințe Caracteristica tehnică	Cerințe Caracteristica tehnică
Tip Defibrilator profesional portabil:	Tip Defibrilator profesional portabil:
Forma șocului - Descarcare tip BTE (unde bifazice	Forma șocului - Descarcare tip BR (undă bifazică
trunchiate exponential)	rectilinie) DA
Nivele de energie energie livrată cu impedanța	Nivele de energie energie livrată cu impedanța
compensată	compensată DA
Mod de selectare a energiei de la 10 la 230 Joule,	Mod de selectare a energiei de la 1 la 200 Joule,
direct de la panoul frontal.	direct de la panoul frontal. DA
Capacitate-timp încărcare 5 sec. la 230 Joule, cu	Capacitate-timp încărcare mai putin de 7 sec. la
baterie incarcată complet	200 Joule, cu baterie incarcată complet DA
Defibrilare 100 de descarcări de 230 J cu baterie	Defibrilare 100 de descarcări de 200 J cu baterie
complet incarcată	complet incarcată DA
Control al încărcării / descărcării Control al	Control al încărcării / descărcării Control al
încărcării / descărcării de la aplicatori (manerul	încărcării / descărcării de la aplicatori (manerul
electrozilor)	electrozilor) DA
Unda R ECG în mod sincron sau asincron	Unda R ECG în mod sincron sau asincron DA
Poate fi folosit și cu electrozi de unică folosință Da	Poate fi folosit și cu electrozi de unică folosință DA
Ecran LCD minim 5.7", cu iluminare, (320x240	Ecran LCD minim 7.0", cu iluminare, (800x480
pixeli)	pixeli) DA
ECG prin aplicatorii de descarcăre (1 canal) sau	ECG prin aplicatorii de descarcăre (1 canal) sau
prin cablul pentru pacient cu 4 electrozi (6 canale): I, II, III, AVR, AVL, aVF.	prin cablul pentru pacient cu 4 electrozi (6 canale): I, II, III, AVR, AVL, aVF. DA
Setare automata la conectarea cablului pentru	Setare automata la conectarea cablului pentru
pacient Da	pacient DA
Filtre 50 Hz/60 Hz, linie de bază, filtru trece jos	Filtre 50 Hz/60 Hz, linie de bază, filtru trece jos
Indicator freeventa cardiaca Da	Indicator frecventa cardiaca DA
Imprimanta: imprimantă termică incorporată	Imprimanta: imprimantă termică incorporată
pentru ECG și evenimente	pentru ECG și evenimente DA
Viteza hârtiei 5, 10, 25 si 50 mm / sec.	Viteza hârtiei 25 si 50 mm / sec. DA
Siguranță control al descarcării de la aplicatori	Siguranță control al descarcării de la aplicatori
isolare electrică pentru ECG clasa CF	isolare electrică pentru ECG clasa CF DA
descarcarea de internă, dupa 30 sec. de	descarcarea de internă, dupa 30 sec. de
așteptare, după încărcare	așteptare, după încărcare bDA
Greutatea nu mai mare de 6 kg.	Greutatea nu mai mare de 6 kg. DA in caz ca este
	fara acumulator si hirtie
Certificat de marcaj european (CE Mark) sau	Certificat de marcaj european (CE Mark) sau
declarație de conformitate a producătorului cu	declarație de conformitate a producătorului cu
Directiva 93/42/EEC	Directiva 93/42/EEC DA
Certificare Termen de garanție: minim 24 de luni	Certificare Termen de garanție: minim 24 de luni
de la data instalării și punerii în funcțiune a	de la data instalării și punerii în funcțiune a
echipamentului	echipamentului DA la instalare si punerea in
	funcțiune .
ISO 9001 / ISO 13485 sau echivalent	ISO 9001 / ISO 13485 sau echivalent DA
Garanție Timp maxim de intervenție post-garanție:	Garanție Timp maxim de intervenție post-garanție:

24 ore

Transportul până la sediul beneficiarului Servicii Asociate Incluse Instalarea și punerea în funcțiune la sediul beneficiarului de către departamentul service al reprezentantului autorizat al producătorului.

Trainingul personalului medical și tehnic.

24 ore **DA**

Transportul până la sediul beneficiarului **DA**Servicii Asociate Incluse Instalarea și punerea în funcțiune la sediul beneficiarului de către departamentul service al reprezentantului autorizat al producătorului. **DA**Trainingul personalului medical și tehnic. **DA**

ZOLL M2™





Дефибриллятор-монитор ZOLL M2[™] разработан с использованием надежных технологий ZOLL[°] и обеспечивает оптимальное выполнение задач от мониторинга пациентов высокого риска до реанимационных мероприятий с высоким качеством СЛР.

Больше поддержки

ZOLL M2 поможет вам качественно реанимировать взрослых и детей благодаря наличию ряда функций, помогающих спасти жизни, в том числе функции контроля качества СЛР, кардиоверсии и кардиостимуляции, а также режима АНД для взрослых и детей.

Больше надежных технологий

ZOLL M2 соответствует проверенному портфолио реанимационной продукции компании ZOLL, которая предназначена для непрерывной и высококачественной СЛР и выполнения дефибрилляции с высокой силой тока детям и взрослым.

Больше добавочной ценности

ZOLL M2 разработан для стационаров и скорой медицинской помощи, включает лучшие в своем классе технологии и позволяет оказывать пациентам качественную помощь – при сниженных эксплуатационных затратах.

Лучшая масштабируемость*

Возможности ZOLL M2 позволяют выполнять задачи от простейшей дефибрилляции до самых сложных клинических случаев с использованием различных вариантов комплектации, в том числе мониторинга ЭКГ в 12 отведениях*, EtCO2*, НИАД*, SpO2*, температуры (2 канала)*.

*Эта функция будет доступна в будущих модификациях.





Прямоугольный бифазный импульс дефибрилляции

Доказано, что разработанная в компании ZOLL форма импульса наиболее эффективна для дефибрилляции пациентов с высоким импедансом.



Контроль качества СЛР

Разработанная в компании ZOLL функция контроля качества СЛА применяется клиницистами во всем мире для достижения высокого качества СЛР.



Патентованная форма импульса дефибрилляции продолжительностью 40 мс

Разработанный в компании ZOLL . патентованный импульс кардиостимуляции длительностью 40 мс обеспечивает высочайшую результативность навязывания ритма при самой низкой средней силе тока, необходимой для эффективности и



Многоразовые клейкие электроды для hands-free дефибрилляции

Надежная технология компании ZOLL приходит на замену обычным наружным электродам и позволяет безопасно выполнять дефибрилляцию, опираясь на функцию Real CPR Help*

Чтобы больше узнать о ZOLL M2, пройтиде по ссылке info.zoll.com/m2

ZOLL Medical Corporation Центральный международный офис 269 Mill Road Chelmsford, MA 01824, USA (США) 978-421-9655 800-804-4356

Для поиска адресов и номеров факса, а также других филиалов компании по всему миру перейдите по адресу www.zoll.com/contacts.

Технические характеристики ZOLL M2™

Общие

Размер: Без рукоятки: 264,7 x 231,3 x 223,6 мм; с рукояткой: 264,7 х 231,3 х 274,6 мм

Macca: 5,9 без батареи и бумаги; 6,5 кг с батареей и бумагой

Источники питания: Сеть переменного тока: 100-240 В, 50/60 Гц, 200 ВА; батарея: блок литиевых аккумуляторных батарей.

Индикатор низкого заряда батареи: Если оставшегося заряда батареи хватит менее чем на 30 минут мониторинга ЭКГ, на экране появляется сообщение «НИЗКИЙ ЗАРЯД БАТАРЕИ»

Стандарты проектирования: Стандарты пректирования. Соответствует или превышает соответствующие требования стандартов EN 60601-1, EN 60601-2-4, EN 60601-2-27, EN1789

Безопасность пациента: Все подключаемые к пациенту элементы снабжены электрической изоляцией

Параметры среды

Влажность: относительная - 5-95% (без конденсации)

Вибрация: EN ISO 80601-2-61 (согласно IEC 60068-2-64), EN 1789 для санитарных автомобилей

Разряд: IEC 60068-2-27, 100 г, 6 мс полусинусоидальный

Удар: IEC 60068-2-29

Атмосферное давление: 620-1060 мбар (от -381 до 4000 м)

Температура: 0-50° С

Свободное падение: EN 1789 функциональное падение 0,75 м

Хранение и транспортировка: Температура: от -30 до 70°С, влажность: относительная – 5-95% (без конденсации), сотрясение/ вибрация: ISTA 2A

Классификация по безопасности: Класс I, внутренний источник питания соответствует EN/IEC 60601-1

Защита корпуса (EN/IEC 60529): Попадание внутрь частиц и воды: ІР44

Дефибриллятор

Ф*орма импульса:* Rectilinear Biphasic™ Диапазон импеданса пациента:

от 15 до 300 Ом

Варианты выбора энергии: от 1до 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85, 100, 120, 150, 200 Дж, устанавливается

посредством элементов управления на передней

панели дефибриллятора или на

стернальном утюжковом электроде

Уровни интеллектуального уровни интеллектуального выбора энергии: Автоматическое повышение уровня энергии согласно установленному протоколу для взрослых или детей

Отображение уровня энергии: Установленный уровень энергии и энергия поданного разряда выводится на монитор

Время зарядки: От новой и полностью заряженной батареи – менее 7 секунд (первые 15 разрядов до 200 Дж); если батарея разряжена или не нова, зарядка может занимать больше

Синхронизированный режим: Синхронизация разряда дефибрилляции с зубцом R пациента. На экране отображается надпись «SYNC», а зубцы R отмечаются маркерами над ЭКГ на экране и на бумажной ленте. Разряд дефибриллятора менее чем через 60 мс после вершины зубца R.

Управление зарядкой: Элементы управления на передней панели

дефибриллятора или на верхушечном

Утюжковые электроды: Наружные стернальные/верхушечные утюжковые электроды; пластины для взрослых снимаются, открывая поверхность пластин для детей.

Мониторинг ЭКГ

Подключение к пациенту: кабель для ЭКГ в 3 отведениях, кабель для ЭКГ в 5 отведениях, ручные электроды, многофункциональные электроды

Защита входной линии: Полная защита от разряда дефибриллятора. Электрические схемы исключают искажение сигнала ЭКГ под действием импульсов кардиостимуляции

Отображение импульсов имплантированого кардиостимулятора: Электрические схемы рассчитаны на определение импульсов большинства имплантируемых кардиостимуляторов с обозначением маркером на ЭКГ

Частотная полоса: Наклеиваемые/ частотная полоса: таклеиваемые/ ручные электроды: 0,67-20 Гц или 0,67-40 Гц (регулируется) Мониторинг в 3/5 отведениях (регулируется): 0,67-20 Гц или 0,67-40 Гц (регулируется) 0,525-40 Гц Диагностический режим

Выбор отведений: Утюжковые (наклеиваемые) электроды, I, II, III, aVR, aVL, aVF, V

Масштаб ЭКГ: 0,125; 0,25; 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 см/мВ или автоматически

Отображение частоты серлечных сокращений: 0, 20-300 уд./мин.

Тревога по частоте сердечных сокращений: По выбору пользователя

CPR Dashboard™ с функцией Real CPR Help*

включается при подключении электродов ZOLL для СЛР.

Технология измерения: Акселерометрическая

Глубина нажатий: Определяется в диапазоне от 1,9 см до 7,6 см, с точностью ±0,6 см

Частота нажатий: Определяется в диапазоне от 50 до 150 нажатий в минуту

Контроль качества СЛР: Настраиваемые звуковые и визуальные указания относительно частоты и глубины нажатий, если нажатия выполняются не в соответствии с рекомендациями АНА/ЕКО

Экран

Tun экрана: Цветной LCD, 800X480 пикселей.

Размер экрана: диагональ 17,8 см/7,0 дюйма

Скорость развертки: 12,5 мм/с, 25 мм/с, 50 мм/с (по выбору пользователя)

Информация: Частота сердечных сокращений, отведения/электроды, включение/отключение тревоги, выбранный уровень энергии, энергия поданного разряда, рекомендации и предупреждения для пользователя, SpO_*, НИАД*, EtCO_*, функции кардиостимулятора, маркеры кодов, панель управления СЛР

Блоки батарей

Tun: аккумуляторные, литиевые, 10.8 В (номинальное напряжение)

Емкость: 5,8 ампер-часов Масса: 0.77 кг

Время перезарядки: 100% за 5 часов

Время работы: Не менее 4 часов непрерывного мониторинга ЭКГ и непрерывного монигоринга Э. м. 20 разрядов дефибрилляции энергией 200 Дж; 100 разрядов дефибрилляции максимальной энергии (200 Дж); 3,5 часов мониторинга ЭКГ и кардиостимуляции с частотой 180 имп./мин. и током 140 мА.

Технология печати

Матричный термопринтер высокого разрешения, ширина бумаги 80 мм

Скорость: 25 мм/с, 50 мм/с, задержка 6 секунд

Режимы печати: Вручную и автоматически (по выбору пользователя)

Аннотации: Время, дата, отведение ЭКГ, усиление ЭКГ, частотная характеристика ЭКГ, частота сердечных сокращений, параметры дефибрилляции и кардиостимуляции, обзор лечебных процедур

Обмен данными

Поддержка WiFi: 802.11 a/b/d/e/g/h/i/n

Функция рекомендации разряда: Выполняется оценка ритма на ЭКГ и определение показаний к разряду дефибрилляции

Подлежащие дефибрилляции ритмы: Фибрилляция желудочков с амплитудой >100 мкВ, а также желудочковая тахикардия с широкими комплексами с частотой широкими комплексами с частотои >150 уд./мин. у взрослых или >200 уд./мин. у детей. Подробные сведения о чувствительности и специфичности приведены в руководстве оператора.

Настройка протоколов: Возможна настройка протоколов, предусматривающих первоначальное проведение СЛР или выполнение дефибрилляции. Можно также настроить энергию одного разряда или последовательности разрядов – неизменную или возрастающую. Продолжительность СЛР в промежутках настраивается в пределах до 4 минут с шагом в 1 минуту.

Наружная кардиостимуляция

Tun: Наружная чрескожная кардиостимуляция, VVI по требованию или асинхронно (с фиксированной частотой)

Импульс: Прямоугольной формы, постоянный ток

Ширина импульса: $40 \text{ мс} \pm 2 \text{ мс}$

Частота импульсов кардиостимуляции: 30-180 уд./мин. ± 2 уд./мин

Выходное напряжение: 0 - 140 мA \pm 5% но не менее чем 5 мA

Защита выходной линии: Полная защита от разряда дефибриллятора и изоляция

Пульсоксиметрия (SpO2)

Диапазон сатурации: 0% - 100%, разрешающая способность 1%

Диапазон частоты пульса: 25 - 240 уд./мин., разрешающая способность 1 уд./мин.

Точность измерения сатурации: В диапазоне 70 - 100: ± 2% для взрослых/детей

Точность измерения частоты *пульса*: ± 3% величины показателя, но не менее чем 2 уд./мин., для взрослых/детей

Технические характеристики могут быть изменены без уведомления

©2018 ZOLL Medical Corporation. Все права сохранены. CPR Dashboard, Real CPR Help, ZOLL Rectilinea Biphasic, ZOLL M2, ZOLL – торговые марки или зарегистрированные торговые марки компании ZOLL Medical собственностью соответствующих владельцев.

Напечатано в CIJIA. MCN IP 1911 0296-29



The Commonwealth of Massachusetts

William Francis Galvin Secretary of the Commonwealth

APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country:

United States of America

This public document

2. has been signed by:

Rebecca M. Davis

3. acting in the capacity of:

Notary Public

4. bears the seal/stamp of:

Rebecca M. Davis

whose commission expires on: June 5, 2026

Certified

5. at: Boston, Massachusetts

6. the: 26 February, 2020

7. by: the Secretary of the Commonwealth

8. No.: 2194806

9. Seal/stamp:

Great Seal of the Commonwealth

10. Signature:

William Francis Galvin

Secretary of the Commonwealth



269 Mill Road Chelmsford, Massachusetts 01824-41 978.421.9655 (main) 978.421.0025 (fax) www.zoll.com

An Asahi Kasei Group Company

Certify a Copy:

Commonwealth of Massachusetts

County of Middlesex

On this 21 day of February, 2020, I certify that the preceding or attached document, is a true, exact, complete, and unaltered copy made by me Rebecca Davis, presented to me by the document's custodian, Joline Palasek, and that, to the best of my knowledge, the photocopied document is neither a public record nor a publicly recordable document, certified copies of which are available from an official source other than a notary.

EC Certificate ZOLL Suzhou

Rebecca Davis

Notary Public Signature

Notary Stamp

Rebecca M. Davis
Notary Public
COMMONWEALTH OF MASSACHUSETTS
My Commission Expires
June 5, 2026

Notary Seal







Certificate

No. Q5 103242 0001 Rev. 00

Holder of Certificate:

Suzhou ZOLL Medical Technology Co., Ltd.

Room102-2, Block 19, No.8 Jinfeng Road

Suzhou New District 215163 Suzhou, Jiangsu

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Facility(ies):

Suzhou ZOLL Medical Technology Co., Ltd.

Room102-2, Block 19, No.8 Jinfeng Road, Suzhou New District, 215163 Suzhou, Jiangsu, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development, Production, Distribution

and Servicing of Defibrillator / Monitor

Applied Standard(s):

EN ISO 13485:2016

Medical devices - Quality management systems -

Requirements for regulatory purposes

(ISO 13485:2016) DIN EN ISO 13485:2016

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). See also notes overleaf.

Report No.:

SH19143401

Valid from:

2019-06-28

Valid until:

2022-03-31

Date,

2019-06-28

Stefan Preiß

Head of Certification/Notified Body

Page 1 of 1

TÜV SÜD Product Service GmbH • Certification Body • Ridlerstraße 65 • 80339 Munich • Germany

-

The Commonwealth of Massachusetts

William Francis Galvin Secretary of the Commonwealth

APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country:

United States of America

This public document

2. has been signed by:

Rebecca M. Davis

3. acting in the capacity of:

Notary Public

4. bears the seal/stamp of:

Rebecca M. Davis

whose commission expires on: June 5, 2026

Certified

5. at: Boston, Massachusetts

6. the: 26 February, 2020

7. by: the Secretary of the Commonwealth

8. No.: 2194808

9. Seal/stamp:

Great Seal of the Commonwealth

10. Signature:

William Francis Galvin

Secretary of the Commonwealth



Definition Management J 82
978-421-3025 fibri
www.zoll.com
An Asahi Kasel Group Campai

Certify a Copy:

Commonwealth of Massachusetts

County of Middlesex

On this 21 day of February, 2020, I certify that the preceding or attached document complete, and unaltered copy made by me Rebecca Davis, presented to me to custodian, Joline Palasek, and that, to the best of my knowledge, the photocome a public record nor a publicly recordable document, certified copies of which we official source other than a notary.

Declaration of Conformity- ZOLL M2

Rebecca Davis

Notary Public Signature

Notary Stamp

Rebecca M. Davis
Notary Public
COMMONWEALTH OF MASSACHUSETTS
My Commission Expires
June 5, 2026

Notary Seal



Declaration of Conformity



Suzhou ZOLL Medical Technology Co., Ltd.
Room102-2, Block 19, No.8 Jinfeng Road
Suzhou New District, 215163 Suzhou
Jiangsu, P.R. China

EC REP

ZOLL International Holding B.V. Newtonweg 18

6662 PV ELST The Netherlands

Product:

ZOLL M2 Monitor/Defibrillator

UMDNS/GMDN Code:

37806

Classification (MDD, Annex IX):

IIb, rule 9

Conformity Assessment Route:

Annex II.3

We herewith declare that the above mentioned products meet the transposition into national law, the provisions of the following EC Council Directives and Standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer. We are exclusively responsible for the Declaration of Conformity.

DIRECTIVES

General applicable directives:

Medical Device Directive: COUNCIL DIRECTIVE 93/42/EEC of 14 June 1993 concerning medical devices (MDD 93/42/EEC), amended by DIRECTIVE 2007/47/EC.

TÜV SÜD Product Service GmbH

Notified Body:

Ridlerstr. 65, 80339 MÜnchen, Germany

Identification number:

CE0123

(EC) Certificate(s):

G1 103242 0002

Expire date of the Certificate:

2024-05-26

Start of CE Marking:

2019-07-25

Place, Date of Issue:

Suzhou, 2019-07-25

Signature:

Name: Ān

Title :

Sr. QA/RA Manager



Certificate No. 13968-9-2020

CERTIFICATE TO FOREIGN GOVERNMENT

In order to allow the importation of United States products into foreign countries , the U.S. Food and Drug Administration (FDA) certifies the following information concerning the product(s) to be exported listed below:

Name of Product(s)

Name of Manufacturer/Distributor, Address

See Attached List

See Attached List

(Two Pages)

(One Page)

The product(s) described above (and the manufacturing/distribution site(s) which produces/distributes it) is subject to the jurisdiction of the FDA under the Federal Food, Drug, and Cosmetic Act.

It is certified that the above product(s) may be marketed in, and legally exported from, the United States of America at this time. The manufacturing plant(s) in which the product(s) is produced is subject to periodic inspections. The last such inspection showed that the plant(s), at that time, appeared to be in substantial compliance with current good manufacturing practice requirements for the product(s) listed above.

Sincerely,

CDR Cesar A. Perez, PhD, Director DRP2: Division of Establishment Support

Office of Regulatory Programs

Office of Product Evaluation and Quality
Center for Devices and Radiological Health

U.S. Food and Drug Administration, DHHS

This certificate is valid from September 10, 2020 to September 09, 2022.





Certificate No. 13968-9-2020 Certificate to Foreign Government - Name of Manufacturer/Distributor Attachment Page 1 of 1

Manufactured for Owner Operator

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD Chelmsford, MA USA 01824

Name of Manufacturer

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD CHELMSFORD, MA USA 01824

BIO-DETEK, INC. 525 Narragansett Park Dr PAWTUCKET, RI USA 02861

Name of Distributor

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD CHELMSFORD, MA USA 01824

----END OF MANUFACTURER/DISTRIBUTOR LIST----





Certificate No. 13968-9-2020 Certificate to Foreign Government - Name of Product(s) Attachment Page 1 of 2 Manufactured for Owner Operator

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD Chelmsford, MA USA 01824

Name of Manufacturer

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD CHELMSFORD, MA USA 01824

BIO-DETEK, INC. 525 Narragansett Park Dr PAWTUCKET, RI USA 02861

Name of Distributor

ZOLL MEDICAL CORPORATION 269 MILL ROAD CHELMSFORD, MA USA 01824

Name of Product(s)

ZOLL X Series Advanced

ZOLL AED 3

ZOLL AED 3 with Uni-padz

ZOLL AED 3 BLS Defibrillator

ZOLL D1400 Defibrillator

ZOLL PD1400 Pacemaker/Defibrillator

ZOLL 1600 Defibrillator

ZOLL 1700 Defibrillator

ZOLL D2000Defibrillator

ZOLL PD2000 Pacemaker/Defibrillator

ZOLL M Series Defibrillator

ZOLL M Series with Rectilinear Bi-Phasic Option

ZOLL M Series SPO2 Option

ZOLL M Series 12SL Analysis Option

ZOLL M Series ETCO2 Option

ZOLL M Series NIBP Option

ZOLL M Series CCT with IBP Temperature Option

ZOLL E Series Defibrillator

ZOLL E Series with Real CPR Help

ZOLL E Series with See-Thru CPR

ZOLL E Series 12SL, Analysis Option

ZOLL E Series with Intubation Assist Option

ZOLL E Series with Bluetooth Dial Up Networking

ZOLL E Series with SPCO/SPMET Option

ZOLL E Series with CPR Ready Charge

ZOLL R Series Defibrillator

ZOLL R Series BLS Defibrillator

ZOLL R Series with NIBP and ETCO2 Options

ZOLL X Series Defibrillator

ZOLL AED Plus Defibrillator

ZOLL Fully Automatic AED Plus Defibrillator

ZOLL AED Pro Defibrillator

ZOLL Propaq MD DC Defibrillator (incl. paddles)

ZOLL Propaq M Cardiac Monitor

ZOLL One Step Electrodes

ZOLL One Step Basic Electrodes

ZOLL One Step Pacing Electrodes

ZOLL One Step CPR Electrodes





Certificate No. 13968-9-2020 Certificate to Foreign Government - Name of Product(s) Attachment Page 2 of 2

ZOLL One Step CPR (AA) Electrodes

ZOLL One Step Complete Electrodes

ZOLL One Step Pediatric Electrodes

ZOLL OneStep CPR II MFE Adult Multi-Function Electrode

ZOLL OneStep CPR Pediatric Multi-Function Electrode

ZOLL Radiolucent Solid Gel Electrodes

ZOLL Radiolucent Liquid Gel Electrodes

ZOLL Pro Padz Sterile Electrodes

ZOLL Pro Padz Bi-Phasic Electrodes

ZOLL Pedi Padz Solid Gel Electrodes

ZOLL Pedi Padz Radiolucent Electrodes

ZOLL Pedi Padz Pediatric Electrodes

ZOLL Pedi Padz II Electrodes

ZOLL Stat Padz Adult Multi-Function Electrodes

ZOLL Stat Padz II Electrodes

ZOLL CPR Stat Padz Electrodes

ZOLL Dura Padz Reusable Electrodes

ZOLL Dura Padz Gel Disposable Hydrogel

ZOLL CPR Dura-Padz Reusable Defibrillation Electrode with Dura-Padz Gel

ZOLL Pro Padz Electrodes

ZOLL Ready Padz Multi-Function Electrodes

ZOLL CPR-D Padz Electrodes

ZOLL PD2200 Multi-Function Electrodes

ZOLL Cardiology Specialty Electrodes

ZOLL Autoclavable Internal Handles Paddles

ZOLL Base PowerCharger 4x4 Battery Charger/Tester

ZOLL PowerCharger AC Power/Charge Module

ZOLL SurePower Charger Single bay charger

ZOLL Power Infuser Infusion Pump with Cartridges (M100B-3A)

ZOLL RescueNet Link Software-only product

ZOLL RescueNet 12-Lead Software-only product

ZOLL RescueNet ePCR Software-only product

ZOLL ePCR iOS Software-only product

ZOLL Code Writer Software-only product ZOLL PocketCPR Cardiopulmonary Resuscitation Aid

731 Series Ventilators Model EMV, EMV+ (and EMV+ MRI), Eagle II (and Eagle II MRI),

AEV Continuous Ventilator, Z Vent, Z Vent MRI, and Z Vent Basic

Model 326/326M Aspirator, Model 324/324K Portable Aspirator

Model 330 Multifunction Aspirator

-----END OF PRODUCT LIST-----







EC Certificate

Full Quality Assurance System
Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4)
(Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 079546 0023 Rev. 00

Manufacturer: ZOLL Medical Corporation

269 Mill Road

Chelmsford MA 01824-4105

USA

EC-Representative: Zoll International Holding B.V.

Newtonweg 18, 6662 PV Elst, THE NETHERLANDS

Product Category(ies): External Defibrillators, Automatic External

Defibrillators, Multi-Parameters Monitoring Systems, Defibrillation Electrodes, Blood Cartridge and Crystalloid/Colloid Cartridge, Portable Ventilators with Patient Breathing

Circuits.

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH declares that the aforementioned manufacturer has implemented a quality assurance system for design, manufacture and final inspection of the respective devices / device categories in accordance with MDD Annex II. This quality assurance system conforms to the requirements of this Directive and is subject to periodical surveillance. For marketing of class III devices an additional Annex II (4) certificate is mandatory. See also notes overleaf.

Report No.: 72145841

Valid from: 2019-07-30 **Valid until:** 2024-05-26

Date, 2019-07-30

Stefan Preiß

1. Punil

Head of Certification/Notified Body

TÜV®



EC Certificate

Full Quality Assurance System Directive 93/42/EEC on Medical Devices (MDD), Annex II excluding (4) (Devices in Class IIa, IIb or III)

No. G1 079546 0023 Rev. 00

Facility(ies): **ZOLL Medical Corporation**

269 Mill Road, Chelmsford MA 01824-4105, USA

Zoll Medical Corporation

271 Mill Road, Chelmsford MA 01824, USA

J.

TÜV®