









|   |  |
|---|--|
|    | <p>Biotechware SRL<br/>Via Cardinal Massaia, 83<br/>I-10147 Torino (TO) Italy</p>  |
|    | <ul style="list-style-type: none"> <li>● Certificato CE</li> <li>● Dichiarazione di Conformità:<br/><a href="https://docs.biotechware.com/bp-declaration-of-conformity.pdf">https://docs.biotechware.com/bp-declaration-of-conformity.pdf</a></li> </ul> |
|    | <p>Piattaforma Biotechware:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Frontend Versione 3.9.61</li> <li>● Backend Versione 3.9.30</li> </ul>  |
|    | <p>Servizio clienti:<br/><a href="https://support.biotechware.com">https://support.biotechware.com</a></p>   |
| <p>La piattaforma Biotechware consiste in un SW cloud per uso diagnostico, il cui utilizzo prevede la ricezione, l'archiviazione e l'interpretazione diagnostica di dati clinici ricevuti dai dispositivi accoppiati, per esempio dei tracciati ECG inviati alla piattaforma dall'elettrocardiografo CardioPad Pro.</p> <p>Ciascun dispositivo destinato alla raccolta dei dati clinici, come ad esempio un elettrocardiografo CardioPad Pro, deve essere associato alla piattaforma prima del suo utilizzo. Vedere l'help desk online per i metodi di associazione e verifica.</p> <p>La piattaforma Biotechware ha la stessa precisione dei dispositivi di raccolta dei dati clinici a cui è associata.</p> <p>I pazienti i cui tracciati possono essere valutati comprendono:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● popolazioni di tutti i paesi occidentali</li> <li>● pazienti adulti in un range 16-95 anni</li> <li>● pazienti pediatrici nei range 0-1 giorni; 2-3 giorni; 4-7 giorni; 8-30 giorni; 1-3 mesi; 4-6 mesi; 7-12 mesi; 1-3 anni; 4-5 anni; 6-8 anni; 9-12 anni; 13-16 anni</li> </ul> <p>La piattaforma Biotechware consente l'accesso a diversi tipi di utenti con diversi privilegi. La piattaforma Biotechware consente l'accesso all'utente medico solo dopo che il profilo dell'utente è stato validato dal fabbricante secondo criteri di verifica della identità e delle competenze del medico.</p> <p>L'utilizzatore deve inserire la propria Password per accedere al dispositivo. Per creare la propria Password, vedere le istruzioni presenti in help desk. Il sistema richiede un cambio almeno semestrale della password: per mantenere aggiornata la propria password vedere le istruzioni presenti in help desk.</p> |  |
| <p style="text-align: right;">rev 2 del 09 novembre 2016</p>  |  |

|  |  |
|--|--|
|   | <p>Biotechware SRL<br/>Via Cardinal Massaia, 83<br/>I-10147 Torino (TO) Italy</p>  |
|   | <ul style="list-style-type: none"> <li>● Dispositivo medico di classe I</li> <li>● Dichiarazione di Conformità:<br/><a href="https://docs.biotechware.com/bp-abpm-declaration-of-conformity.pdf">https://docs.biotechware.com/bp-abpm-declaration-of-conformity.pdf</a></li> </ul> |
|   | <p>Piattaforma Biotechware modulo ABPM:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>● Frontend Versione 3.9.61</li> <li>● Backend Versione 3.9.30</li> </ul>  |
|   | <p>Servizio clienti:<br/><a href="https://support.biotechware.com">https://support.biotechware.com</a></p>   |
| <p>La piattaforma Biotechware consiste in un SW cloud di visualizzazione e semplice elaborazione statistica dei dati ricevuti dal dispositivo ABPM (holter pressorio) associato.</p> <p>Ciascun dispositivo destinato alla raccolta dei dati clinici, come ad esempio un dispositivo ABPM, deve essere associato alla piattaforma prima del suo utilizzo. Vedere l'help desk online per i metodi di associazione e verifica.</p> <p>La piattaforma Biotechware ha la stessa precisione dei dispositivi di raccolta dei dati clinici a cui è associata.</p> <p>I pazienti i cui traccati possono essere valutati comprendono tutti quelli che utilizzano un dispositivo ABPM supportato.</p> <p>La piattaforma Biotechware consente l'accesso a diversi tipi di utenti con diversi privilegi. La piattaforma Biotechware consente l'accesso all'utente medico solo dopo che il profilo dell'utente è stato validato dal fabbricante secondo criteri di verifica della identità e delle competenze del medico.</p> <p>L'utilizzatore deve inserire la propria Password per accedere al dispositivo. Per creare la propria Password, vedere le istruzioni presenti in help desk. Il sistema richiede un cambio almeno semestrale della password: per mantenere aggiornata la propria password vedere le istruzioni presenti in help desk.</p> |  |
| <p style="text-align: right;">rev 0 del 08 novembre 2016</p>   |  |