

PROVA NUMERO 1

1) Le norme tecniche relative alle apparecchiature elettromedicali sono emesse da:

- a. Il gruppo 62 del CEI (si chiamano quindi CEI 62-x)
- b. Il gruppo 64 del CEI (si chiamano quindi CEI 64-x)
- c. Il gruppo 66 del CEI (si chiamano quindi CEI 66-x)

2) Le parti applicate di un'apparecchiatura:

- a. Sono marcate, in ordine di rischio elettrico crescente: classe I, classe II
- b. Sono marcate, in ordine di rischio elettrico crescente: B, BF, CF
- c. Le parti applicate non sono marcate

3) Ai sensi della norma CEI 64-8; V2:2015, una sala per Risonanza Magnetica è un locale medico di gruppo:

- a. 0
- b. 1
- c. 2

4) Un elettrobisturi provoca tagli con:

- a. Un'azione meccanica combinata con un'azione termica
- b. Erogazione di corrente a radiofrequenza
- c. Fascio laser emesso dall'elettrodo attivo

5) Quale caratteristica contraddistingue un apparecchio elettromedicale:

- a. Ha una parte applicata flottante
- b. Ha una parte applicata che trasferisce energia attraverso il paziente
- c. Ha una parte applicata che trasferisce energia verso o dal paziente

6) Cosa si intende per microshock:

- a. È uno shock elettrico di minima intensità, non pericoloso per il paziente
- b. È uno shock elettrico in cui le correnti, essendo di minima intensità, non vengono avvertite dall'operatore ma possono essere pericolose per un paziente cateterizzato
- c. È uno shock elettrico in cui le correnti, pur essendo di minima intensità, vengono avvertite dal paziente quando entra in contatto con l'involucro di un elettromedicale

EP 

7) Un apparecchio elettromedicale che riporta nei dati di targa il seguente simbolo



- a. Non ha il conduttore di protezione bensì il doppio isolamento
- b. Può essere alimentato sia a batteria che con alimentatore di rete
- c. Non ha il doppio isolamento, ha un solo isolamento fondamentale

8) La DGR 38133 del 6/8/1998 (requisiti di accreditamento regionale) stabilisce:

- a. Che non è necessario un responsabile delle risorse tecnologiche
- b. L'esistenza del responsabile dell'ufficio tecnico
- c. L'esistenza di uno o più responsabili delle risorse tecnologiche

9) La norma CEI EN 62353 stabilisce come limite per la misura della resistenza di protezione un valore pari a:

- a. 500 mΩ
- b. 200 mΩ
- c. 300 mΩ

10) In base alla norma CEI EN 62353 il valore ammesso per la corrente di dispersione con il metodo diretto per le parti accessibili degli apparecchi EM di classe I parte applicata tipo BF è di:

- a. 500 μA
- b. 1000 μA
- c. 100 μA

11) In base alla norma CEI EN 62353 quale tra queste sequenze è nell'ordine corretto come raccomandato per le prove descritte nella norma:

- a) Esame a vista, scelta della prova, resistenza della terra di protezione resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione,
- b) Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, corrente di dispersione, resistenza di isolamento (non obbligatoria)
- c) Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione

12) La norma CEI EN 60601-2-40 (CEI 62-96) è una norma particolare per la sicurezza fondamentale e le prestazioni essenziali di:

- a. Elettroencefalografi
- b. Apparecchiature per la terapia a ultrasuoni ad alta intensità
- c. Elettromiografi e apparecchiature per potenziali evocati

13) In base alla UNI 9900 come è definita la manutenzione:

- a. Combinazione di tutte le azioni tecniche volte a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta
- b. Manutenzione eseguita a seguito di un'avaria volta a riportare un'entità nello stato in cui possa eseguire una funzione richiesta
- c. Combinazione di tutte le azioni tecniche ed amministrative, incluse le azioni di supervisione, volte a mantenere o a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta

14) Le indicazioni per la manutenzione a carico dell'operatore sanitario utilizzatore dell'apparecchiatura possono essere reperite:

- a. Presso il Servizio Prevenzione e protezione
- b. Nel manuale d'uso
- c. Nel manuale di service

15) Il DPR 14 gennaio 1997 stabilisce che deve esistere:

- a. Un piano per la manutenzione ordinaria e straordinaria delle apparecchiature biomediche
- b. Un piano per la manutenzione correttiva
- c. Nessun piano di manutenzione

16) Un software dispositivo medico

- a. E' necessariamente installato su un'apparecchiatura biomedicale
- b. Può essere stand alone
- c. Risponde alla direttiva 98/79 CE

17) A norma del D.lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., le stazioni appaltanti possono procedere all'affidamento di servizi e forniture mediante affidamento diretto:

- a. Nel caso di importo inferiore a 40.000 euro
- b. Nel caso di importo inferiore a 75.000 euro
- c. Nel caso di importo inferiore a 150.000 euro



18) Quale articolo del codice degli appalti tratta dell'uso della procedura negoziata senza pubblicazione di un bando di gara:

- a. 63
- b. 36
- c. 96

19) Secondo la Direttiva 93/42 CE un dispositivo invasivo di tipo chirurgico destinato specificamente a essere utilizzato in contatto diretto con il sistema nervoso per un uso a breve termine in quale classe rientra:

- a. IIa
- b. IIb
- c. III

20) Il Regolamento UE 2017/746 entra in vigore:

- a. Il 26 maggio 2021
- b. Il 27 maggio 2021
- c. È già in vigore

21) La destinazione d'uso è l'utilizzo al quale è destinato un dispositivo secondo le indicazioni fornite:

- a. Dal fabbricante
- b. Dall'organismo notificato
- c. Dall'utilizzatore

22) Secondo il nuovo regolamento UE 2017/746 i dispositivi sono suddivisi nelle classi:

- a. I, IIa, IIb e III
- b. A, B, C e D
- c. B, BF, CF e F

23) Qual è la Direttiva europea relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro:

- a. 89/336/EC
- b. 42/93/CEE
- c. 98/79/CE

Handwritten signature and initials in black ink, located in the bottom right corner of the page.

24) Un bene esclusivo è sempre infungibile?

- a. Sì
- b. No, l'esclusività attiene ad aspetti funzionali mentre l'infungibilità attiene ad aspetti giuridici
- c. No, l'esclusività attiene ad aspetti giuridici mentre l'infungibilità attiene ad aspetti funzionali

25) Indicare la sequenza corretta per l'acquisizione digitale di segnali (ad esempio di un elettrocardiogramma)

- a. Acquisizione/ricezione del segnale, amplificazione, filtraggio anti-aliasing, conversione analogico digitale del segnale
- b. Acquisizione/ricezione del segnale, filtraggio anti-aliasing, conversione analogico digitale del segnale, amplificazione
- c. Acquisizione/ricezione del segnale, amplificazione conversione analogico digitale del segnale, filtraggio anti-aliasing

26) La prima fase di un processo di HTA è:

- a. Appraisal
- b. Assessment
- c. Priority setting

27) Qual è il tempo medio per realizzare un report completo (FULL Report) HTA:

- a. 6 mesi
- b. 12 mesi
- c. 18 mesi

28) La classificazione CND aggrega i dispositivi medici in:

- a. Gruppi, Categorie, Tipologie
- b. Categorie, Gruppi, Tipologie.
- c. Categorie, Tipologie, Gruppi

29) Nella direttiva EC 93/42 l'allegato riportante i criteri di classificazione è:

- a. L'allegato V
- b. L'allegato XII
- c. L'allegato IX



30) Se le piastre di un defibrillatore non hanno una superficie maggiore o uguale a quella prevista dalla norma CEI 62-13 si rischia:

- a. Che il defibrillatore non eroghi energia
- b. Un'alta resistenza di contatto e un'alta densità di corrente
- c. Un'alta resistenza di contatto e una bassa densità di corrente

PROVA ESTRATTA

MARIAFRANCESCA IANTOMO

21/09/2020 defibrillatore

MP
EP

PROVA NUMERO 2

1) Le norme CEI 62-X sono:

- a. Norme di legge
- b. Norme di buona tecnica che è obbligatorio seguire per poter realizzare apparecchiature elettromedicali sicure
- c. Norme di buona tecnica che, se seguite, garantiscono la sicurezza dell'apparecchio elettromedicale secondo cui sono conformi, ma non sono obbligatorie

2) Cosa s'intende per locale ad uso medico di gruppo 1:

- a. Locale nel quale le parti applicate sono destinate ad essere utilizzate esternamente o anche invasivamente entro qualsiasi parte del corpo, ad eccezione della zona cardiaca
- b. Locale nel quale le parti applicate sono destinate ad essere utilizzate per operazioni chirurgiche, compresi interventi cardiaci
- c. Locale nel quale vengono usate apparecchi elettromedicali con o senza parti applicate

3) Ai sensi della norma CEI 64-8; V2:2015, una sala per EMG è un locale medico di gruppo:

- a. 0
- b. 1
- c. 2

4) Durante il funzionamento di un Laser chirurgico di classe 4:

- a. Occorre sempre che tutti i presenti nella stanza indossino gli occhiali di protezione
- b. Non è necessario indossare gli occhiali di protezione perché non sono mai pericolosi
- c. Devono indossare gli occhiali di protezione soltanto gli operatori che utilizzano il laser

5) I ritmi "alfa, beta, delta e theta" si riferiscono a:

- a. Attività in bande di frequenza definite rilevate con un elettrocardiografo
- b. Attività in bande di frequenza definite rilevate con un elettroencefalografo
- c. Radiazioni generate dalle valvole termoioniche

6) Quale sonda è necessario utilizzare con un ecotomografo per effettuare un'ecografia per lo studio di un nervo periferico:

- a. Sonda lineare 10-18 MHz
- b. Sonda lineare multifrequenza 2-8 MHz
- c. Sonda convex 1 – 8 MHz



- 7) La DGR 38133 del 6/8/1998 (requisiti di accreditamento regionale) in merito alle risorse tecnologiche stabilisce come requisito l'esistenza di documentazione relativa agli interventi di manutenzione effettuati. Nella scheda di intervento deve essere riportato:
- Descrizione, data dell'intervento e firma del tecnico che ha eseguito l'intervento
 - Data dell'intervento e firma del tecnico che ha eseguito l'intervento
 - Descrizione, data dell'intervento, firma del tecnico che ha eseguito l'intervento e firma dell'utilizzatore della risorsa tecnologica
- 8) Quale di queste affermazioni è vera:
- La sicurezza assoluta è impossibile da raggiungere
 - Se un dispositivo non ha il marchio di qualità è assolutamente pericoloso
 - Se tutte le apparecchiature hanno il marchio di sicurezza l'ambiente è sicuro
- 9) I metodi di prova previsti dalla norma CEI EN 62353 (apparecchi elettromedicali verifiche periodiche e prove da effettuare dopo interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali) sono:
- Indiretto, alternativo e differenziale
 - Alternativo, diretto e differenziale
 - Approssimativo, diretto e differenziale
- 10) In base alla norma CEI EN 62353, il valore ammesso per la corrente di dispersione con il metodo alternativo per le parti accessibili degli apparecchi EM di classe I parte applicata tipo BF è di:
- 500 μA
 - 1000 μA
 - 100 μA
- 11) In base alla norma CEI EN 62353 quale tra queste sequenze è nell'ordine corretto come raccomandato per le prove descritte nella norma:
- Esame a vista, scelta della prova, resistenza della terra di protezione resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione,
 - Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, corrente di dispersione, resistenza di isolamento (non obbligatoria)
 - Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione



12) Prescrizioni particolari relative alla sicurezza fondamentali e alle prestazioni essenziali di termografi di screening per la verifica della temperatura febbrile umana

- a. CEI EN 80601-2-59
- b. CEI EN 80601-2-35
- c. CEI EN 80601-2-60

13) In base alla UNI 9900 come è definita la manutenzione:

- a. Combinazione di tutte le azioni tecniche volte a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta
- b. Manutenzione eseguita a seguito di un'avaria volta a riportare un'entità nello stato in cui possa eseguire una funzione richiesta
- c. Combinazione di tutte le azioni tecniche ed amministrative, incluse le azioni di supervisione, volte a mantenere o a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta

14) Le indicazioni per la manutenzione a carico dell'operatore sanitario utilizzatore dell'apparecchiatura possono essere reperite:

- a. Presso il Servizio Prevenzione e protezione
- b. Nel manuale d'uso
- c. Nel manuale di service

15) Il DPR 14 gennaio 1997 nei requisiti minimi tecnologici per la sala operatoria prevede che sia presente:

- a. L'elettrocardiografo
- b. L'elettroencefalografo
- c. L'elettrobisturi

16) Un software dispositivo medico:

- a. E' necessariamente installato su un'apparecchiatura biomedicale
- b. Può essere stand alone
- c. Risponde alla direttiva 98/79 CE

17) Ai sensi dell'articolo 95 "criteri di aggiudicazione dell'appalto" del D.lgs 50/2016 e ss.mm.ii. la stazione appaltante stabilisce un tetto massimo per il punteggio economico entro il limite del:

- a) 50%
- b) 40%
- c) 30%



18) Secondo la Direttiva 93/42 CE un dispositivo invasivo di tipo chirurgico destinato specificamente a essere utilizzato in contatto diretto con il sistema nervoso per un uso temporaneo in quale classe rientra:

- a. IIa
- b. IIb
- c. III

19) Il regolamento UE 2017/745 entra in vigore:

- a. Il 26 maggio 2022
- b. Il 26 maggio 2021
- c. È già in vigore

20) Secondo il nuovo regolamento UE 2017/746 i dispositivi sono suddivisi nelle classi:

- a. I, IIa, IIb e III
- b. A, B, C e D
- c. B, BF, CF e F

21) Ai sensi del regolamento 2017/746 i dispositivi destinati a essere utilizzati per il rilevamento della presenza di o dell'esposizione a un agente trasmissibile che provoca una malattia potenzialmente letale o con un rischio di propagazione elevato sono di classe:

- a. A
- b. C
- c. D

22) I dati sono inseriti in Eudamed:

- a. Dagli Stati membri, dagli organismi notificati, dagli operatori economici e dagli sponsor
- b. Dal fabbricante
- c. Dalla persona responsabile del rispetto della normativa

23) Qual è la Direttiva europea relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro:

- a. 89/336/EC
- b. 42/93/CEE
- c. 98/79/CE



24) Un bene esclusivo è sempre infungibile?

- a. Sì
- b. No, l'esclusività attiene ad aspetti funzionali mentre l'infungibilità attiene ad aspetti giuridici
- c. No, l'esclusività attiene ad aspetti giuridici mentre l'infungibilità attiene ad aspetti funzionali

25) Indicare la sequenza corretta per l'acquisizione digitale di segnali (ad esempio di un elettromiogramma)

- a. Acquisizione/ricezione del segnale, filtraggio anti-aliasing, conversione analogico digitale del segnale, amplificazione
- b. Acquisizione/ricezione del segnale, amplificazione conversione analogico digitale del segnale, filtraggio anti-aliasing
- c. Acquisizione/ricezione del segnale, amplificazione, filtraggio anti-aliasing, conversione analogico digitale del segnale

26) Le attività di identificazione e valutazione di tecnologie nuove ed emergenti, finalizzate alla produzione di documenti informativi di supporto decisionale, vengono raggruppate sotto il termine:

- a. Early score
- b. Horizon scanning
- c. Rapid assessment

27) L'HTA è uno strumento che se usato a livello meso supporta le decisioni a livello:

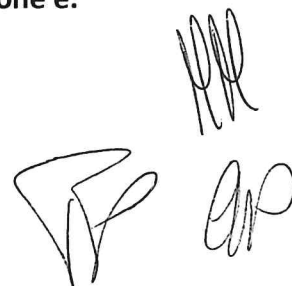
- a. Nazionale
- b. Regionale
- c. Aziendale

28) Quale categoria della Classificazione CND raccoglie i Dispositivi Medici in Vitro:

- a. Z
- b. J
- c. W

29) Nel regolamento UE 2017/745 l'allegato riportante i criteri di classificazione è:

- a. L'allegato V
- b. L'allegato VIII
- c. L'allegato X

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page. There are two distinct signatures, one appearing to be 'RR' and the other 'AP', along with some other scribbles.

30) Un apparecchio elettromedicale che riporta nei dati di targa il simbolo



la parte applicata è di tipo:

- a. B
- b. BF
- c. CF

PROVA NON ESTRATTA

MARIAFRANCESCA IANTORNO

Heisfu Torino 21/09/2020

af
M

PROVA NUMERO 3

- 1) **L'applicazione delle norme tecniche armonizzate è:**
 - a. Obbligatoria
 - b. Volontaria
 - c. Obbligatoria solo per i dispositivi medici di classe III

- 2) **Ai sensi della norma CEI 64-8; V2:2015, una sala per esami angiografici è un locale medico di gruppo:**
 - a. 0
 - b. 1
 - c. 2

- 3) **Quale tra le seguenti caratteristiche individua un apparecchio elettromedicale:**
 - a. Deve essere alimentato a batteria
 - b. Ha una parte applicata che trasferisce energia verso o dal paziente
 - c. È dotato di accessori

- 4) **Cosa si intende per microshock:**
 - a. È uno shock elettrico di minima intensità, non pericoloso per il paziente
 - b. È uno shock elettrico in cui le correnti, essendo di minima intensità, non vengono avvertite dall'operatore ma possono essere pericolose per un paziente cateterizzato
 - c. È uno shock elettrico in cui le correnti, pur essendo di minima intensità, vengono avvertite dal paziente quando entra in contatto con l'involucro di un elettromedicale

- 5) **Il campo magnetico statico in prossimità del magnete di una Risonanza Magnetica è:**
 - a. Attivo solo durante l'esame
 - b. Rilevabile solo all'interno del gantry dell'apparecchiatura
 - c. Sempre attivo

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

6) La DGR 38133 del 6/8/1998 (requisiti di accreditamento regionale) in merito alle risorse tecnologiche stabilisce come requisito l'esistenza di documentazione relativa agli interventi di manutenzione effettuati. Nella scheda di intervento deve essere riportato:

- a. Descrizione, data dell'intervento e firma del tecnico che ha eseguito l'intervento
- b. Data dell'intervento e firma del tecnico che ha eseguito l'intervento
- c. Descrizione, data dell'intervento, firma del tecnico che ha eseguito l'intervento e firma dell'utilizzatore della risorsa tecnologica

7) Quale di queste affermazioni è vera:

- a. La sicurezza assoluta è impossibile da raggiungere
- b. Se un dispositivo non ha il marchio di qualità è assolutamente pericoloso
- c. Se tutte le apparecchiature hanno il marchio di sicurezza l'ambiente è sicuro

8) I metodi di prova previsti dalla norma CEI EN 62353 (apparecchi elettromedicali verifiche periodiche e prove da effettuare dopo interventi di riparazione degli apparecchi elettromedicali) sono:

- a. Indiretto, alternativo e differenziale
- b. Alternativo, diretto e differenziale
- c. Approssimativo, diretto e differenziale

9) La norma CEI EN 62353 stabilisce come limite per la misura della resistenza di protezione di un'apparecchiatura elettromedicale un valore pari a:

- a. 500 mΩ
- b. 200 mΩ
- c. 300 mΩ

10) In base alla norma CEI EN 62353 quali tra queste affermazioni sul metodo diretto è vera:

- a. Misura la corrente di dispersione che potrebbe verificarsi durante l'uso tipico dell'apparecchio elettromedicale
- b. Non permette il confronto diretto con le misure per l'accettazione/approvazione di tipo effettuate in conformità con la IEC 60601-1
- c. Non permette di misurare la corrente di dispersione sia in c.c. che in c.a.

Handwritten signature and initials in the bottom right corner of the page.

11) In base alla norma CEI EN 62353 quale tra queste sequenze è nell'ordine corretto come raccomandato per le prove descritte nella norma:

- a) Esame a vista, scelta della prova, resistenza della terra di protezione resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione,
- b) Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, corrente di dispersione, resistenza di isolamento (non obbligatoria)
- c) Scelta della prova, esame a vista, resistenza della terra di protezione, resistenza di isolamento (non obbligatoria), corrente di dispersione

12) In base alla UNI 9900 come è definita la manutenzione:

- a. Combinazione di tutte le azioni tecniche volte a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta
- b. Manutenzione eseguita a seguito di un'avaria volta a riportare un'entità nello stato in cui possa eseguire una funzione richiesta
- c. Combinazione di tutte le azioni tecniche ed amministrative, incluse le azioni di supervisione, volte a mantenere o a riportare un'entità in uno stato in cui possa eseguire la funzione richiesta

13) Le indicazioni per la manutenzione a carico dell'operatore sanitario utilizzatore dell'apparecchiatura possono essere reperite:

- a. Presso il Servizio Prevenzione e protezione
- b. Nel manuale d'uso
- c. Nel manuale di service

14) Il DPR 14 gennaio 1997 definisce che il numero di ricambio d'aria all'ora nelle sale operatorie deve essere pari a:

- a. 20
- b. 6
- c. 15

15) Ai sensi del nuovo regolamento 2017/745 il software è:

- a. Un dispositivo attivo
- b. Un accessorio
- c. Nessuna delle precedenti



16) A norma del D.lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., le stazioni appaltanti possono procedere all'affidamento di servizi e forniture mediante affidamento diretto:

- a. Nel caso di importo inferiore a 40.000 euro
- b. Nel caso di importo inferiore a 75.000 euro
- c. Nel caso di importo inferiore a 150.000 euro

17) Quale articolo del codice degli appalti tratta dell'uso della procedura negoziata senza pubblicazione di un bando di gara

- a) 63
- b) 36
- c) 96

18) I dispositivi invasivi di tipo chirurgico per uso a breve termine sono:

- a. Di classe IIb se rilasciano energia sotto forma di radiazioni ionizzanti;
- b. Di classe IIb se sono destinati ad essere usati in contatto diretto con il sistema nervoso centrale
- c. Entrambe le precedenti

19) Il Regolamento UE 2017/745 entra in vigore:

- a. Il 26 maggio 2021
- b. Il 27 maggio 2021
- c. È già in vigore

20) Il nuovo regolamento 2017/745 abolisce:

- a. Le direttive 93/42 e 90/385
- b. Le direttive 98/79 e 90/385
- c. Le direttive 93/42 e 98/79

21) Il certificato di conformità è rilasciato da:

- a. Fabbricante
- b. Organismo notificato
- c. Istituzione sanitaria

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page. There are two distinct signatures, one appearing to be 'EP' and the other 'RR', with some additional scribbles below them.

22) Ai sensi del regolamento 2017/745 i defibrillatori automatici esterni DAE sono di classe:

- a. I
- b. IIb
- c. III

23) Quale decreto contiene il documento d'indirizzo per la stesura di capitolati di gara per l'acquisizione di dispositivi medici

- a. Decreto 10 agosto 2018 del Ministero della salute, pubblicato in GU Serie Generale n. 253 del 30-10-2018
- b. Decreto 7 marzo 2018, n. 49 del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, pubblicato in GU Serie Generale n. 111 del 15-05-2018
- c. Decreto 27 febbraio 2018 del Ministero della salute, pubblicato in GU Serie Generale n. 66 del 20-3-2018

24) Secondo EUnetHTA quanti sono i domini da analizzare:

- a. 5
- b. 7
- c. 9

25) L'HTA:

- a. Implica la valutazione della sola efficacia della tecnologia oggetto di valutazione
- b. È una valutazione multidimensionale e multidisciplinare
- c. Implica la valutazione della sola sicurezza della tecnologia oggetto di valutazione

26) Quale categoria della Classificazione CND raccoglie le apparecchiature sanitarie e relativi componenti accessori e materiali:

- a. Z
- b. J
- c. W

Handwritten signatures and initials in black ink, located in the bottom right corner of the page. There are three distinct marks: a large stylized signature, a smaller signature above it, and a set of initials to the right.

27) Un sistema di navigazione chirurgica è generalmente composto da:

- a. Una workstation, un trasduttore ottico tra un casco stereotassico e la workstation
- b. Una workstation, un sistema di comunicazione ottico o elettromagnetico tra gli strumenti e la workstation e i sistemi di riferimento rigido e di posizionamento.
- c. Un ecografo e delle sonde dedicate

28) Nel regolamento 2017/745 l'allegato riportante i criteri di classificazione è:

- a. L'allegato V
- b. L'allegato VIII
- c. L'allegato X

29) Un apparecchio elettromedicale che riporta nei dati di targa il simbolo , la parte applicata è di tipo:

- a. B
- b. BF
- c. CF

30) La norma CEI EN 60601-2-26 (CEI 62-61) è una norma particolare per la sicurezza fondamentale e le prestazioni essenziali di:

- a. Elettroencefalografi
- b. Apparecchiature per la terapia a ultrasuoni ad alta intensità
- c. Elettromiografi e apparecchiature per potenziali evocati

PROVA NON ESTRATTA

MARIAFRANCESCA / ANTONIO

21/09/2020

Diego Roma

elf
MH