



U.O.C. E Procurement
Direttore ad Interim:Dr.ssa Simona Di Giovanni
e-mail: simona.digiovanni@asl.vt.it

Referente amministrativo: Dr. Fabio Rossetti e-mail: fabio.rossetti@asl.vt.it

PROT. 73693

VITERBO 29-08-7025

PUBBLICAZIONE SU SITO ISTITUZIONALE E PIATTAFORMA S.TEL.L.A.

AVVISO DI INDAGINE ESPLORATIVA DI MERCATO RELATIVO ALLA FORNITURA DI N. 2 SISTEMI PASSAMALATI MOBILI DA DESTINARE AL NBO DEL PO SANTA ROSA, ASL VITERBO

Si rende noto che questa Azienda Sanitaria Locale di Viterbo intende procedere all'approvvigionamento del di n. 2 passamalati mobili da destinare al NBO dell'Ospedale Santa Rosa, ASL Viterbo, le cui caratteristiche sono in allegato alla presente

PROCEDURA DI AFFIDAMENTO

La procedura verrà espletata con le modalità previste dall' art. 50 del D.Lgs. n.36/2023 e s.m.i..

CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici dovranno presentare a questa Azienda a mezzo pec: prot.gen.asl.vt.it@legalmail.it e contestualmente all'indirizzo mail : fabio.rossetti@asl.vt.it entro 15 gg. dalla pubblicazione del presente avviso, presentando proposta commerciale completa di:

- documentazione tecnica;
- preventivo di spesa;

nonché la dichiarazione ai sensi del D.P.R. 445/00 e ss.ii.mm.;

- che non ricorrono le cause di esclusione di cui agli articoli 94 e 98 del D.Lgs 36/2023.
- di essere inscritta alla C.C.I.A.A. per l'esercizio dell'attività oggetto della fornitura;
- di essere inscritta alla piattaforma di negoziazione telematica della Regione Lazio S.TEL.LA oppure di aver presentato istanza di iscrizione.

La richiesta dovrà essere corredata da fotocopia di un valido documento di identità del soggetto sottoscrittore ai sensi del D.P.R. 445/00 e ss.mm.ii;

AVVERTENZE:

Il presente avviso non è vincolante per l'Azienda in quanto ha come unico scopo di rendere noto all'Amministrazione la disponibilità dell'operatore economico a presentare offerta.

La procedura di affidamento verrà espletata a mezzo piattaforma di negoziazione S.TEL.LA. della Regione Lazio, previa iscrizione della ditta offerente alla predetta piattaforma.

La Dirigente J.J.C. E-Procuremet Dott.ssa/Tsn/a Morano

AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE VITERBO PARTITA IVA 01455570562 VIA ENRICO FERMI, 15 01100 VITERBO TEL. +39 0761 3391 PEC prot.gen.asl.vt.it@legalmail.it www.asl.vt.it





DOCUMENTO TECNICO

«Fornitura di n. 2 passamalati mobili da destinare al NBO dell'Ospedale Santa Rosa, ASL Viterbo »





OGGETTO DELL'INDAGINE ESPLORATIVA DI RIFERIMENTO

Il presente Procedimento ha ad oggetto:

- a) Fornitura di n. 2 passamalati mobili da destinare al NBO dell'Ospedale Santa Rosa, ASL Viterbo comprensivi dell'installazione, di ogni accessorio e di quant'altro dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle Apparecchiature fornite;
- b) l'erogazione di Servizi Accessori di manutenzione full risk ed assistenza tecnica sulle apparecchiature fornite per l'intero periodo della garanzia pari ad almeno 24mesi.

Le forniture dovranno essere consegnate al piano ed installate chiavi in mano presso il Nuovo Blocco Operatorio dell'Ospedale Santa Rosa (Strada Sammartinese snc ,01100 Viterbo).

DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELLE PRESTAZIONI

Premessa

PRINCIPIO DI EQUIVALENZA

Come previsto dal D.lgs. 36/2023, in particolare all'allegato II.5-Specifiche tecniche ed etichettature, è possibile presentare offerta per tecnologie elo materiali di consumo anche non conforme alle specifiche sotto riportate purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico. In tal caso l'offerta (e segnatamente la documentazione tecnica) dovrà essere obbligatoriamente corredata da una relazione tecnica o altro mezzo appropriato che, evidenziando le non conformità, motivi l'equivalenza funzionale anche con eventuali riferimenti bibliografici.

Le apparecchiature devono essere dotate di tutte le parti e gli accessori necessari al loro corretto, sicuro ed immediato completo funzionamento.

Le apparecchiature dovranno possedere le caratteristiche tecniche e funzionali minime dettagliate di seguito.

A. CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME

n.2 (due) Sistema per lo spostamento laterale dei pazienti, configurato come di seguito riportato:

- Sistema motorizzato che permetta la movimentazione ed il trasporto dei pazienti critici, operandi ed operati.
- Dimensioni contenute (ingombro massimo circa 80x210 cm);
- Escursione elettrica dell'altezza da circa 70 cm a 100 cm circa che ne consenta l'utilizzo con tutti i
- Pianale di trasferimento in materiale flessibile, di spessore minimo, atraumatico e deformabile;
- Telo impermeabile, lavabile e disinfettabile, resistente a trazioni e strappi, antistatico e latex free;
- Movimento automatico di fuoriuscita del pianale di trasferimento di almeno 60 cm per il prelievo/scarico del paziente;
- Capacità di carico per pazienti almeno 200 kg;
- Il sistema deve essere dotato di:
 - o ruote frenanti di cui almeno una direzionale;
 - pulsantiera di comando con cavo allungabile;
 - o spondine di contenimento a scomparsa sui due lati;





- alloggiamento per asta reggiflebo;
- allarmi di sicurezza in particolare per i seguenti casi: sponda lato paziente sollevata; freni non inseriti;
- alimentazione con accumulatori ricaricabili (indicare la durata media);
- display LCD;
- o indicatori di stato della macchina e stato di carica delle batterie;
- Utilizzo semplice e pratico, nel trasferimento del paziente;
- Eventuali accessori non suindicati e indispensabili al corretto e completo funzionamento delle apparecchiature che verranno forniti con le apparecchiature suddette;

DICHIARAZIONE CONFORMITA' E CERTIFICAZIONI CE

Dovranno essere presentate, in sede di proposta tecnica, le seguenti documentazioni:

- dichiarazioni di conformità e certificazioni CE ai sensi del D.Lgs. n.37/2010, che recepisce la Direttiva 47/2007/CE che emenda la Direttiva 93/42/CE - Dispositivi Medici, ovvero del Regolamento UE 2017/745, con indicato il numero dell'organismo certificato che le ha rilasciate

La ditta dovrà dichiarare espressamente nella proposta che le apparecchiature proposte sono costruite a regola d'arte e sono conformi alle prescrizioni previste dalla normativa italiana in materia.

All'atto del collaudo, dovrà essere consegnato manuale d'uso in duplice copia in formato cartaceo/digitale, in lingua italiana.

È possibile presentare proposta per un'apparecchiatura anche non conforme alle specifiche sopra riportate purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico. In tal caso la proposta dovrà essere corredata da una relazione tecnica che, evidenziando le non conformità, motivi l'equivalenza funzionale anche con eventuali riferimenti bibliografici.

B. SERVIZIO DI MANUTENZIONE E ASSISTENZA TECNICA

Il Fornitore dovrà erogare un servizio di manutenzione *full risk* e di assistenza tecnica, comprensivo di tutti gli interventi che dovessero rendersi necessari, durante tutto il periodo di garanzia a decorrere dalla data del collaudo tecnico di accettazione riportante esito positivo.

In particolare, l'impresa su tutte le Apparecchiature di cui alla lettera A), comprensive di periferiche, accessori, parti di ricambio, nonché di ogni altro componente che dovesse risultare necessario per il regolare, corretto e sicuro uso e funzionamento delle attrezzature stesse, dovrà garantire le seguenti prestazioni, pena l'applicazione delle penali previste:

- b.1) Manutenzione Programmata, in numero non inferiore a I anno o in numero maggiore secondo le indicazioni del costruttore:
- b.2) interventi di Manutenzione Correttiva in numero illimitato, da effettuarsi entro le tempistiche dichiarate e comunque entro e non oltre 8 ore lavorative dalla chiamata, finalizzati alla riparazione guasti o malfunzionamenti da qualsiasi causa determinati (i.e., difetti di fabbrica, cattivo utilizzo, imperfezione nell'installazione/montaggio, ecc...);
- b.3) in caso di guasto o malfunzionamento che, per qualsiasi ragione, dovesse comportare un'interruzione del funzionamento superiore a 3 giorni lavorativi consecutivi, sostituzione dell'Apparecchiatura (o di una o più parti di essa), con altra di uguali caratteristiche entro le tempistiche dichiarate nella proposta tecnica e comunque entro e non oltre i suddetti 3 giorni lavorativi consecutivi.

L'Azienda, a proprio insindacabile giudizio, potrà richiedere la sostituzione dell'Apparecchiatura (o di una o più parti di essa) anche in caso di guasti o malfunzionamenti frequenti e ripetuti.





LUOGO E TEMPISTICHE DI CONSEGNA E INSTALLAZIONE

La consegna e l'installazione dovrà avvenire, chiavi in mano, presso il Polo Ospedaliero Santa Rosa di Viterbo come dettagliato al punto b).

La consegna e l'installazione chiavi in mano dovranno avvenire entro e non oltre 30 giorni solari dalla ricezione, da parte dell'impresa, del Documento di Stipula MEPA/dell'ordinativo NSO, salvo tempistiche inferiori indicate nella proposta tecnica dall'impresa medesima.

L'impresa dovrà assicurare la compatibilità delle Apparecchiature con i supporti e con la preesistente impiantistica dell'Azienda. L'impresa dovrà effettuare, a propria cura e a proprie spese, tutte le modifiche e/o adeguamenti ai supporti e alla preesistente impiantistica dell'Azienda, nel caso in cui ciò sia necessario a garantire il funzionamento delle Apparecchiature, previa autorizzazione dell'Azienda medesima.

Contestualmente alla consegna delle apparecchiature, l'impresa dovrà fornire il manuale d'uso in lingua italiana, anche su supporto informatico, il manuale del sistema operativo in lingua italiana e, ove occorra, le licenze d'uso.

COLLAUDO

Ai fini dell'attivazione e della messa in esercizio, la ASL Viterbo, entro 15 (quindici) giorni dalla consegna/installazione di cui al precedente paragrafo, procederà con le attività di collaudo.

In particolare, ASL Viterbo procederà a verificare, per ciascuna Apparecchiatura fornita, la funzionalità e la conformità rispetto a tutte le condizioni previste dal presente Documento Tecnico, dalla proposta tecnica presentata dall'impresa, dalle vigenti norme, dagli standard e dalle prescrizioni di cui alla normativa nazionale e comunitaria di riferimento.

Il Collaudo Iniziale avrà luogo alla data che sarà indicata dalla ASL in una apposita comunicazione che sarà trasmessa all'impresa.

FORMAZIONE

L'impresa dovrà inoltre garantire corsi di aggiornamento e di formazione del personale medico, paramedico e tecnico, sulla base di quanto previsto nella proposta tecnica, inviando gratuitamente in luogo tecnici specializzati che dovranno fornire, a tutto il personale Asl addetto, tutti i necessari chiarimenti tecnici e le istruzioni per l'uso. La presenza dei tecnici specializzati dovrà prolungarsi sino all'acquisizione di una sufficiente conoscenza delle apparecchiature da parte del personale Asl preposto. Al termine dell'addestramento dovrà essere rilasciato al personale Asl un attestato che certifichi l'acquisizione della idonea conoscenza delle apparecchiature installate.

L'impresa dovrà altresì garantire, per tutta la durata della garanzia, la disponibilità di personale specializzato per ulteriori necessità di addestramento e/o per consulenze.