

Rdo MePa

CAPITOLATO SPECIALE

OGGETTO DELL'APPALTO

La presente negoziazione ha per oggetto la fornitura di n.1 monitor multiparametrico amagnetico per risonanza per la S.C. Radiodiagnostica 1 dell'Ospedale S.Andrea della Spezia.

DURATA DELLA FORNITURA

I prezzi dell'eventuale materiale di consumo dedicato, dovranno rimanere invariati per un periodo di **DUE anni** con decorrenza dalla data del collaudo positivo dell'apparecchiatura.

CARATTERISTICHE MINIME:

La ditta dovrà fornire un monitor multiparametrico amagnetico per risonanza per la S.C. Radiodiagnostica 1 dell'Ospedale S.Andrea della Spezia con le seguenti caratteristiche tecniche:

- Monitor multiparametrico adatto al monitoraggio di pazienti adulti e pediatrici/neonati
- Monitor per la misurazione dell'EtCO₂
- Atto all'utilizzo in ambienti MRI con magnete attivo schermato da 1.5 T;
- Stampante termica integrata
- Schermo a colori LCD NON inferiore a 10"
- Rilevazione dei seguenti parametri:
ECG a 3 e 5 derivazioni, misurazione frequenza cardiaca e respiratoria, SPO₂, pressione non invasiva, pressione invasiva, end - tidal CO₂
- Rappresentazione grafica contemporanea di almeno 3 onde grafiche impostabili dall'utilizzatore
- Rappresentazione numerica di tutti i parametri rilevati
- Trend grafici e tabellari con possibilità di stampa dei valori numerici di monitoraggio di almeno 24 ore
- Allarmi impostabili per ogni singolo parametro con indicazione acustica luminosa differenziata a seconda della gravità dell'allarme
- Maniglia di trasporto ergonomica
- Alimentazione a rete elettrica con carica batteria integrato.
- Batteria di facile sostituzione con capacità di monitoraggio di almeno 4 ore
- Software in lingua italiana
- Dotato di porta per trasferimento dati
- Dotato di monitor ripetitore ubicato al di fuori della sala magnete con funzioni di controllo sul monitor principale sul quale sia possibile visualizzare tutti i parametri precedentemente elencati
- Le apparecchiature offerte devono recare la Marcatura CE ai sensi della direttiva CEE 93-42 (D.Lgs 46-97)
- Gli accessori offerti dovranno essere LATEX FREE
- Garanzia full risk di almeno 24 mesi
- Disponibilità a fornire le parti di ricambio al servizio di ingegneria clinica dell'ASL per almeno 10 anni dalla data di collaudo positivo
- Corso di istruzione per personale utilizzatore
- Piantane con ruote piroettanti e cestello porta accessori

NON sono ammesse alternative per l'apparecchiatura offerta.

Le apparecchiature offerte devono recare la Marcatura CE ai fini della loro commercializzazione.

Laddove si dovessero individuare caratteristiche che identificano un determinato articolo, queste devono essere intese come "equivalenti/tipo".

DOCUMENTAZIONE TECNICA

Al fine della valutazione e della conseguente attribuzione del punteggio di Qualità le ditte concorrenti, dovranno accludere la seguente documentazione:

- 1) deplianti illustrativi, cataloghi, schede tecniche, relazioni sul servizio di assistenza tecnica e sulla garanzia e quant'altro ritenuto necessario, atti a consentire una completa valutazione dell'apparecchiatura offerta corredata di tutti gli accessori necessari al suo buon funzionamento;
- 2) allegato A compilato in ogni sua parte;
- 3) allegato B, modello offerta tecnica (SENZA PREZZI) compilato in ogni sua parte.

La determinazione dell'idoneità ed il relativo punteggio qualità saranno attribuiti attraverso l'esame della documentazione tecnica sopra richiesta; è nell'interesse della ditta concorrente produrre quanto richiesto in modo esauriente e chiaro per consentire alla Commissione tecnica una appropriata valutazione.

L'Azienda si riserva la facoltà di richiedere integrazioni, chiarimenti ed informazioni utili ai fini della valutazione delle apparecchiature offerte.

Nella "Documentazione Tecnica" non dovranno essere inseriti riferimenti ai prezzi dell'offerta.

SI PRECISA CHE TUTTA LA DOCUMENTAZIONE TECNICA DOVRA' ESSERE INVIATA IN UN UNICO DOCUMENTO.

DEMO ILLUSTRATIVA DELL'ATTREZZATURA OFFERTA

Al fine di una più accurata valutazione tecnica la Commissione si riserva la facoltà di richiedere alle ditte partecipanti, a titolo gratuito, con rischi e spese di qualsiasi natura a loro proprio carico, la demo illustrativa con attrezzature identiche a quelle offerte in sede di gara.

Le ditte dovranno presentare quanto richiesto entro i termini e con le modalità che verranno successivamente comunicati.

Resta inteso che in caso di mancata, scarsa ed incompleta presentazione di quanto previsto al presente articolo, comportando una non corretta valutazione tecnica da parte della Commissione Giudicatrice, la stessa adotterà i provvedimenti ritenuti adeguati all'entità della carenza riscontrata tra:

- esclusione dell'offerta dalla valutazione;
- penalizzazione nel punteggio di valutazione;
- la ditta dovrà provvedere con propri tecnici di comprovata esperienza ad illustrare alla Commissione di valutazione le modalità di funzionamento dell'apparecchiatura.

ESECUZIONE DELLA FORNITURA

Le consegne devono essere effettuate a seguito di buono d'ordine emesso dall'AUSL, nella quantità, luoghi e modalità descritte nello stesso e ricevuto dall'impresa anche via fax.

I prodotti forniti dovranno corrispondere alle caratteristiche qualitative stabilite nel capitolato speciale e offerte dall'Impresa.

Al momento della consegna, la merce deve essere accompagnata da regolare documento di trasporto (D.D.T.), sul quale deve essere obbligatoriamente indicato:

- luogo di consegna della merce;
- numero e data dell'ordine.

Tutte le copie del D.D.T. dovranno essere firmate per ricevuta da un incaricato dell'AUSL, fermo restando che tale firma non impegna l'AUSL, quando non è possibile controllare le merci al momento della consegna.

I prodotti dovranno essere confezionati in modo tale che ne sia garantita la corretta conservazione, anche durante le fasi di trasporto.

In mancanza di tali dati i prodotti potranno essere respinti al mittente senza che il fornitore possa avanzare obiezione alcuna.

LUOGO DI CONSEGNA, INSTALLAZIONE E COLLAUDO DELLA STRUMENTAZIONE:

Sono a carico dell'Impresa tutti gli oneri connessi alla installazione e messa in funzione della strumentazione, compreso imballo, trasporto e facchinaggio fino ai locali di destinazione indicati nel buono d'ordine, montaggio, avviamento e collaudo della strumentazione fornita. Recupero e smaltimento degli imballaggi.

Nel caso di sistemi elettromedicali, l'installazione, secondo la normativa CEI EN 60601-1-1 dovrà essere effettuata nei locali previsti, sotto la responsabilità dell'Impresa che dovrà rilasciare al termine opportuna dichiarazione.

Il collaudo dovrà essere eseguito di norma entro 7 giorni utili che decorrono dalla data di consegna in reparto della fornitura che avverrà dopo il benessere del Servizio di Ingegneria Clinica.

Il collaudo di accettazione da parte del Servizio di Ingegneria Clinica di questa azienda è strutturato secondo le seguenti fasi:

- fase preliminare: analisi della documentazione. Verrà valutata la completezza della fornitura sulla base della documentazione presentata e dalla presenza della manualistica richiesta;
- fase strumentale: l'apparecchiatura fornita sarà oggetto di verifiche strumentali.

Tutto quanto necessario per l'effettuazione delle prove di collaudo (strumenti di misura, mano d'opera, ecc.) dovrà avvenire a cura, spese e responsabilità della Ditta aggiudicataria.

L'esito negativo di almeno una delle due fasi causa l'esito negativo del collaudo di accettazione. La Ditta fornitrice dovrà, entro 15 gg. lavorativi dalla comunicazione dell'esito negativo, sanare quanto rilevato. Solo dopo la definitiva eliminazione di tutti i difetti e/o vizi riscontrati, la fornitura si intenderà accettata con esito positivo del collaudo.

In caso di non rispetto del termine temporale indicato, o ulteriore permanenza delle difformità, la fornitura si intende rifiutata e la ditta si impegna a ritirare quanto fornito senza nessun onere per l'azienda.

In sede di collaudo si procederà altresì alla verifica della presenza della manualistica per l'uso e la manutenzione delle apparecchiature e dei loro accessori.

La data e le modalità di collaudo dovranno essere concordate dalla ditta aggiudicataria con il Servizio di Ingegneria Clinica incaricato dall'ASL (Consorzio SIGE. Tel.346/6963080 – Fax. 0742/326615 sic.laspezia@ebm.it).

Nella fase di installazione l'Impresa dovrà fornire gratuitamente la necessaria assistenza tecnica e tutto il materiale di consumo necessario per la definitiva messa a punto della strumentazione fornita.

Il Direttore Struttura Complessa
Approvvigionamenti - Gestione Contratti
Funzioni Economiche
(Dott.ssa Francesca Ratano)