

Oggetto: AVVISO ESPLORATIVO DI INGAGINE DI MERCATO FINALIZZATO A TRATTATIVA DIRETTA CON UNICO OPERATORE ECONOMICO per la FORNITURA DI N. 2 MONITOR DA SALA OPERATORIA CON EMODINAMICA NON INVASIVA da destinare all'U.O. di Anestesia e Rianimazione del P.O. di Civitanova Marche – Area Vasta n. 3

Si invitano gli Operatori Economici interessati e iscritti al MEPA, qualora lo ritengano di loro convenienza, a voler formulare ed inviare, propria miglior offerta per la fornitura di:

**N. 2 MONITOR DA SALA OPERATORIA
CON EMODINAMICA NON INVASIVA**

aventi le seguenti caratteristiche tecniche di minima e le seguenti condizioni di fornitura e garanzia:

CARATTERISTICHE DELLA FORNITURA	
Descrizione della fornitura	N. 2 MONITOR DA SALA OPERATORIA CON EMODINAMICA NON INVASIVA
Importo	importo a base d'asta € 39.000,00 (I.V.A. esclusa) Costi contro rischi interferenti (<i>costi delle misure adottate per eliminare o, ove ciò non sia possibile, ridurre al minimo i rischi in materia di salute e sicurezza sul lavoro derivanti dalle interferenze delle lavorazioni</i>): 0 €
Destinazione	U.O. di Anestesia e Rianimazione della Struttura Ospedaliera di Civitanova Marche - ASUR Marche AV3
SPECIFICHE TECNICHE	
Le caratteristiche richieste sono indicative delle necessità aziendali. Pertanto il Concorrente sarà libero di proporre le apparecchiature, di livello pari o superiore, che riterrà meglio rispondenti alle finalità dell'appalto, rimanendo salva ed impregiudicata la facoltà di scelta dell'ente appaltante. Il Concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche.	
Descrizione della fornitura e specifiche tecniche di minima	N.2 SISTEMI DI MONITORAGGIO EMODINAMICO MODULARI PER SALA OPERATORIA con le seguenti caratteristiche minime: <ul style="list-style-type: none"> • completa assenza di ventole sia interne che esterne; • display TFT da almeno 15'' touchscreen con 10 forme d'onda multiparametriche simultanee; • per ogni monitor deve essere previsto il monitoraggio base di ECG 3 e 5/6 elettrodi con analisi aritmie ed ST, Respiro, SpO2 con PI (indice perfusione), NIBP con misura entro 20 secondi, 2 canali IBP, PPV o equivalente, 2 canali Temperatura; • ogni monitor dovrà essere dotato di 4 moduli/ingressi per apparecchiature esterne (<u>quotare in opzione</u> almeno cavo per EV1000, TOF, PiCCO e stazione di anestesia Air Liquide Medical Systems); • per ogni monitor deve essere previsto il monitoraggio avanzato con rilevazione gittata cardiaca in continuo non invasiva senza alcun costo di utilizzo (o inclusiva di tutto il consumabile necessario per un numero di utilizzi illimitato entro il periodo di garanzia), modulo ECG 12 derivazioni per acquisizione diagnostica con interpretativo dell'elettrocardiogramma (è sufficiente 1 modulo utilizzabile su entrambi), modulo CNIBP o misura NIBP automatica in caso di variazione pressoria (con soglia impostabile), 1 modulo CO2 per paziente intubato e non

	<p>intubato di tipo mainstream almeno per intubato da utilizzarsi durante i trasporti;</p> <ul style="list-style-type: none"> • possibilità obbligatoria (<u>da quotare in opzione</u>) di espansione per: modulo EEG 8 canali bipolari, ulteriori IBP, trasmissione neuromuscolare, profondità anestesia (tipo BIS); • l'unità di acquisizione multiparametrica principale deve essere dotata di propria batteria a lunga autonomia e display integrato circa 6" touchscreen a 6 tracce simultanee e utilizzabile durante i trasporti con continuità di monitoraggio, compresa CO2 e possibilità di BIS. Deve essere resistente all'ingresso di polveri e liquidi con grado di protezione almeno IP22 e dotata di aggancio barella solidale al modulo stesso; • la fornitura deve prevedere anche una ulteriore unità di acquisizione multiparametrica con stazione di ricarica e collegamento in rete per garantire la rotazione delle unità, funzione di backup e monitor stand-alone per sala induzione/risveglio; • allarmi acustici e visivi su 3 livelli differenti di gravità impostabili in menu protetto, con funzione di aumento crescente automatico del livello di gravità in caso di persistenza della condizione; • possibilità di impostazione limiti di allarme automatica in base ai valori correnti; • trend sia in formato tabellare che grafici e memorizzazione continua delle forme d'onda battito-battito (almeno 2x ECG, SpO2, CO2 e IBP) per almeno le 12 ore precedenti; • software calcolo farmaci e calcoli dei parametri emodinamici e ossigenatori; • possibilità di condivisione stampante laser di rete formato A4 e possibilità di esportazione dei dati in formato HL7 direttamente dal monitor (senza ulteriori gateway e server) • alimentatore integrato e batteria di continuità (almeno 30 minuti); • deve essere prevista la fornitura di accessori base per paziente adulto e pediatrico ed uno starter kit di sensori SpO2 per paziente neonatali; • sistema di supporto.
Accessori/ Consumabili di minima richiesti	L'apparecchiatura offerta dovrà essere completa di ogni accessorio necessario per il suo normale e corretto utilizzo.
Requisiti opzionali	<p>Nell'offerta economica (Allegato B) <u>dovrà essere dettagliata descrizione e quotazione economica delle singole componenti dell'intera configurazione offerta (sia configurazione base sia elementi opzionali richiesti)</u>, intendendo i prezzi praticati, fissi ed immutabili per almeno due anni dalla stipula del contratto di fornitura</p> <p>Si chiede di allegare all'offerta economica (Allegato B) l'elenco degli accessori e materiale di consumo disponibili con indicazione del prezzo di listino e sconto (%) applicato.</p>
Consegna- Installazione	<p>La consegna dovrà essere effettuata a cura e spese della ditta aggiudicataria direttamente presso i locali indicati dall'Amministrazione appaltante, quanto prima e comunque <u>entro e non oltre il 31/12/2016 pena l'eventuale risoluzione del contratto dovuta a carenza di fondi stanziabili in budget nell'anno successivo.</u></p> <p>La consegna delle apparecchiature dovrà essere immediatamente precedente all'installazione, per evitare stazionamenti incustoditi di cui questa Azienda non si accolla alcuna responsabilità.</p> <p>Considerata l'impossibilità di verificare i requisiti della merce all'atto della consegna, la firma per ricevuta della medesima non costituisce attestazione della regolarità della fornitura. La ditta dovrà accettare pertanto eventuali contestazioni, se al momento del collaudo i prodotti consegnati dovessero risultare non conformi a quelli aggiudicati.</p> <p>Nel documento di trasporto e nella fattura dovrà essere riportata la dicitura "Apparecchiatura Nuova" ed il numero di matricola dei prodotti.</p>
Riserva di utilizzo	L'Amministrazione utilizzatrice si riserva di sottoporre le attrezzature oggetto della presente gara ad un congruo periodo di verifica della buona qualità dei sistemi forniti e

	<p>piena rispondenza dei requisiti richiesti al presente capitolato tecnico (non immediatamente riscontrabili in fase di verifica di conformità iniziale), stabilito in n.6 mesi a partire dalla data di verifica di conformità.</p> <p>La non rispondenza del materiale fornito alle esigenze sanitarie verrà dichiarata con apposita e documentata relazione a cura del Personale Sanitario e Tecnico utilizzatori.</p> <p>In questo caso si procederà alla revoca del provvedimento di aggiudicazione e all'affidamento della fornitura al secondo miglior offerente.</p>
Inadempienze Penali	In caso di ritardato adempimento degli obblighi contrattuali la stazione appaltante si riserva di applicare le penali ai sensi dell'art. 298 del Regolamento 207/2010.
Verifiche di conformità	<p>La prova di accettazione, che ha lo scopo di accertare la rispondenza della fornitura al progetto ed alle regole dell'arte, la corretta installazione, il perfetto funzionamento delle tecnologie e delle relative attrezzature di supporto, dovrà essere effettuato alla presenza del personale indicato dalla stazione appaltante e del personale referente dell'Aggiudicatario.</p> <p>In sede di prova di accettazione l'Aggiudicatario dovrà garantire:</p> <ul style="list-style-type: none"> • controllo di sicurezza elettrica secondo la norma CEI EN 62353; • consegna due copie del manuale d'uso (in lingua italiana), di cui una in formato digitale; • consegna manuale tecnico di servizio in lingua italiana o inglese (service) contenente tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione delle tecnologie fornite. <p>L'esito positivo del collaudo è vincolante ai fini della verbalizzazione del giudizio di accettabilità della fornitura e successiva liberatoria del compenso spettante all'Aggiudicatario.</p> <p>La stazione appaltante acquisisce la piena proprietà delle forniture o dei servizi prestati, che siano stati positivamente verificati ed i relativi atti siano stati regolarmente approvati secondo la disciplina riportata nel presente Capitolato tecnico.</p> <p>Prima di tale approvazione tutti i rischi relativi alle forniture ed ai servizi prestati saranno a carico dell'appaltatore anche nell'ipotesi di detenzione degli stessi da parte della stazione appaltante.</p>
Garanzia e livelli di servizio di assistenza tecnica	<p>Il servizio di assistenza tecnica in regime di garanzia dovrà prevedere una durata di almeno 24 mesi, con decorrenza a partire dalla data di esito positivo delle verifiche di conformità, e, per tutti i dispositivi offerti, dovrà comprendere i seguenti livelli di assistenza minimi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • manutenzione preventiva (specificare frequenza su base annuale e procedure utilizzate), secondo le indicazioni su manuali uso e service indicate dal produttore, comprensiva di verifiche di sicurezza elettrica e controlli funzionali, eseguiti in conformità alla norme CEI applicabili; • manutenzione correttiva, in numero illimitato, effettuata su richiesta dell'ASUR- Area Vasta 3 (da parte dell'Unità Operativa interessata e/o della U.O.C. Patrimonio, Nuove Opere e Attività tecniche, Ingegneria Clinica AV3)- mezzo fax o anche solo telefonica- ovvero in seguito a riscontro di malfunzionamenti rilevati in occasione di manutenzioni preventive eseguite; • riparazione/sostituzione di tutte le parti di ricambio, accessori, consumabili e usurabili (cavi segnale, cuffie, batterie, accumulatori ricaricabili, sensori, sonde, trasduttori, fusori per stampanti laser, filtri, ecc.) con la sola esclusione del materiale di consumo necessario all'ordinario utilizzo (es: materiale monouso e mono paziente), a qualsiasi titolo deteriorate, salvo il dolo e utilizzo improprio da parte dell'operatore (la copertura delle sonde anche per danno accidentale verrà valutato nell'ambito della valutazione qualitativa secondo quanto indicato nel rispettivo paragrafo); • massimo tempo di intervento: entro 8 ore lavorative; • massimo tempo di risoluzione del guasto: 24 ore lavorative; in caso di impossibilità nell'eseguire le riparazioni e i ripristini entro tale termine, la ditta dovrà rendere immediatamente disponibile un'apparecchiatura sostitutiva ("muletto"), di caratteristiche uguali o superiori, per tutto il tempo necessario alla riparazione del guasto. <p>Per ogni giorno di ritardo rispetto alla tempistica di cui sopra, sarà applicata una penale</p>

	<p>secondo quanto indicato al paragrafo di riferimento.</p> <p>Tutte le parti di ricambio utilizzate nell'ambito del servizio di manutenzione dovranno essere rigorosamente originali e nuove di fabbrica. Nel caso in cui si venga a creare la circostanza per cui le parti di ricambio non siano originali, la ditta dovrà chiedere autorizzazione, caso per caso, all'Amministrazione.</p> <p>La ditta dovrà garantire la fornitura delle parti di ricambio per almeno 10 anni.</p> <p>Le ditte concorrenti potranno offrire condizioni migliorative rispetto alla durata del periodo minimo di garanzia richiesto, che verrà valutato nell'ambito della valutazione qualitativa secondo quanto indicato nel rispettivo paragrafo.</p> <p>L'offerente dovrà descrivere l'organizzazione dell'assistenza tecnica (All. A-2.3), al fine di dimostrare il possesso delle capacità e delle risorse atte a svolgere i servizi richiesti.</p>
Formazione	<p>L'offerente dovrà descrivere nell'Allegato A-2.2 il livello di servizio di formazione proposto per:</p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>personale sanitario (medici, infermieri, etc.)</i>, sul corretto uso dei prodotti offerti, sulle metodiche di interesse e su tutto quanto necessario per far funzionare correttamente e in maniera ottimale le apparecchiature; • <i>personale tecnico e dell'Ingegneria Clinica ASUR</i>, finalizzato alla conoscenza e all'uso delle tecnologie offerte ed alle principali procedure di manutenzione preventiva e correttiva.
Conformità normativa	<p>In particolare, il sistema dovrà essere:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mercato CE secondo la Direttiva Europea 93/42/CE e s.m.i. (D. Lgs 46/97 e 37/10) • conforme alla normativa nazionale e internazionale attualmente vigente
CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE	
<p>Questa A.V. n.3 provvederà all'affidamento della fornitura sopra indicata mediante procedura regolata dalle disposizioni del Codice Appalti D. Lgs. 50/2016 e dalle disposizioni di cui al Regolamento 207/2010 vigenti nel periodo transitorio; per il caso in specie verrà effettuata TRATTATIVA DIRETTA sulla piattaforma Consip "Mercato Elettronico" con negoziazione del prezzo offerto</p> <p>Si precisa che per importo complessivo di fornitura si intende quello indicato come "OFFERTA COMPLESSIVA" nell'Allegato B – Offerta Economica.</p> <p><u>Non saranno ammesse offerte parziali o subordinate, anche indirettamente, a riserve e/o condizioni, né offerte in aumento.</u></p>	
DOCUMENTI DA PRESENTARE	
Elenco Allegati	<p><u>DOCUMENTAZIONE OFFERTA AMMINISTRATIVA:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ La presente indagine di mercato datata e firmata per accettazione (ALLEGATO A) ▪ Dichiarazione sostitutiva (Allegato 1 – Dichiarazione Sostitutiva) corredata di una copia del documento d'identità del dichiarante <p><u>DOCUMENTAZIONE OFFERTA TECNICA:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Schede tecniche con dettaglio delle caratteristiche tecniche del <u>singolo dispositivo offerto</u> ▪ Certificazione di conformità a norme nazionali e internazionali e direttive ▪ Questionario Assistenza Tecnica e Servizi (ALLEGATO A-1); <ul style="list-style-type: none"> <input checked="" type="checkbox"/> allegato "All.A-1.1" ; <input checked="" type="checkbox"/> allegato "All.A-1.2" ;

allegato "All.A-1.3" ;

DOCUMENTAZIONE OFFERTA ECONOMICA

- Offerta economica (file: *ALLEGATO B*)

L'offerta dovrà pervenire MEZZO MAIL recante in oggetto:

OFFERTA FORNITURA N. 2 MONITOR DA SALA OPERATORIA CON EMODINAMICA NON INVASIVA – ALL'ATTENZIONE DEL RUP- DOTT.SSA DALMIGLIO BARBARA

al seguente indirizzo PEC areavasta3.asur@emarche.it

ENTRO E NON OLTRE LE ORE 12:00 del giorno 21/12/2016

Premesso che, il procedimento avviato è preliminare all'acquisizione e quindi non si prefigura e non può essere assimilato ad una procedura di gara, l'Amministrazione si riserva di interromperlo in qualsiasi momento, per ragioni di sua esclusiva pertinenza.

Per informazioni di carattere amministrativo l'operatore economico potrà rivolgersi a:

- **Dott. Barbara Dalmiglio** - Tel: **0733/894739**. – email: barbara.dalmiglio@sanita.marche.it

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Dott.ssa Barbara Dalmiglio

Per integrale presa visione ed **espressa accettazione** delle norme e condizioni legittime contenute nel presente documento, in tutte le sue parti e nei suoi allegati:

**Il titolare o legale rappresentante
o persona all'uopo delegata della ditta**

Nome _____ - Cognome _____

luogo e data di nascita _____ (____) - ____/____/____

residenza VIA _____ - (cap _____) _____

codice fiscale _____

_____ data ____/____/____