

Settore Provveditorato

A TUTTE LE DITTE INTERESSATE

Oggetto : Avviso di Indagine di mercato: acquisto di 4 dispositivi per la terapia ad alti flussi.

Questa ARNAS, dovendo acquisire n° 4 dispositivi per la terapia ad alti flussi per l'U.O.C. di Neonatologia – UTIN del P.O. Garibaldi Nesima per i quali sembrerebbe sussistere specificità, procede alla presente indagine di mercato onde avere eventuale conferma della stessa o verificare l'esistenza sul mercato di prodotti equivalenti ex art. 68 D.lg.50/2016. (Codice Appalti). Qualora si rilevi che trattasi di prodotto esclusivo, la presente è volta anche a verificare l'eventualità che più ditte commercializzano la medesima attrezzatura.

Si attenzioni che l'indagine di mercato in parola non costituisce invito a presentare offerta né a produrre alcuna documentazione. Pertanto, avendo esclusivamente fini esplorativi, non impegna in alcun modo questa Amministrazione che potrà non dar seguito ad alcuna procedura di gara né ad affidamento.

Il riscontro dovrà pervenire entro e non oltre 5 giorni dalla pubblicazione del presente avviso sul sito web dell'ARNAS Garibaldi ed esclusivamente all'indirizzo Pec: provveditorato@pec.ao-garibaldi.ct.it

Il presente avviso viene pubblicato sul sito internet aziendale per consentire a tutte le Ditte interessate di potere esternare relativamente ai precitati profili.

Il Responsabile del procedimento è la Dott.ssa Ersilia Riggi

Per eventuali chiarimenti contattare il Settore Provveditorato, Sig. Raimondo Vinci, tel. 095/7594851 – fax 095/7594908

Il Responsabile F.F. del Settore Provveditorato
(Dott.ssa Ersilia Riggi)



Di seguito le caratteristiche tecniche.

CARATTERISTICHE TECNICHE

- Il dispositivo deve essere in grado di somministrare gas respiratori completamente saturi di vapore acqueo (100% UR) per qualsiasi livello di temperatura impostata e indipendentemente dai flussi di gas erogati, preferibilmente attraverso un sistema di umidificazione a cartuccia, più efficiente rispetto ai sistemi tradizionali;
- il dispositivo deve essere in grado di somministrare i gas respiratori riscaldati in un ampio range di temperature (33 -43°C) impostabili direttamente dall'operatore a seconda delle esigenze del paziente;
- il dispositivo deve consentire all'operatore l'impostazione della percentuale di ossigeno somministrata al paziente (21 - 100% O₂) e il monitoraggio della FiO₂ in continuo con un ossimetro integrato;
- per la somministrazione dei gas respiratori il sistema deve utilizzare un circuito paziente riscaldato, preferibilmente non corrugato per impedire ristagni di condensa e quindi prevenire le infezioni;
- come interfaccia paziente devono essere disponibili diverse taglie di nasocannule (almeno 4 diverse misure);
- dispositivo deve essere compatto e semplice da utilizzare, dotato di un completo sistema di allarmi. Inoltre, deve essere dotato di una batteria interna per garantire un'autonomia in assenza di corrente elettrica di almeno 15 minuti;
- dispositivo deve garantire la massima sicurezza sia per paziente sia per l'operatore per prevenire i rischi di contaminazione microbiologica.;
- dispositivo dovrebbe consentire la somministrazione di farmaci nebulizzati senza necessità di interrompere il trattamento.

Il dispositivo deve essere dotato di marchio CE 93/42/CEE.

CONFIGURAZIONE del SISTEMA:

Il dispositivo deve essere dotato di:

- un sistema di fissaggio per un'asta flebo o un sistema simile;

un carrello a cinque ruote (di cui almeno due bloccabili) con asta regolabile in altezza;