

Via della Croce Rossa n.8 - 80122 Napoli Codice Fiscale/Partita Iva n.06854100630

OGGETTO: Capitolato tecnico per la fornitura annuale, in somministrazione, di filtri anti-Legionella e anti-Pseudomonas

UNITA OPERATIVA RICHIEDENTE: Direzione Medica P.O. Santobono

QUANTITA': 1.600 (DI CUI 600 AL P.O. PAUSILIPON E 1.000 AL PO

SANTOBONO)

BASE D'ASTA: € 80.000,00 oltre Iva

QUESTIONARIO TECNICO

Per ognuno dei seguenti punti si chiede alla ditta offerente di indicare nella colonna accanto, in modo chiaro e conciso, la relativa proposta, la presenza o meno delle caratteristiche.

LA DESCRIZIONE DELLE CARATTERISTICHE TECNICHE, SE DOVESSE INDIVIDUARE UNA FABBRICAZIONE O PROVENIENZA DETERMINATA O UN PROCEDIMENTO PARTICOLARE, UN MARCHIO O UN BREVETTO DETERMINATO, UN TIPO O UN'ORIGINE O UNA PRODUZIONE SPECIFICA, DEVE INTENDERSI INTEGRATA DALLA MENZIONE "O EQUIVALENTE".' PERTANTO, L'OFFERTA DI PRODOTTI AVENTI CARATTERISTICHE EQUIVALENTI SEMPRE CHE SIA AMPIAMENTE MOTIVATA DALLA DITTA CONCORRENTE TALE EQUIVALENZA E CHE LA STESSA SIA STATA RITENUTA FUNZIONALMENTE TALE DALL'ORGANO TECNICO.

Apparecchiatura	Possesso del requisito SI/NO	Descrizione (N.B. indicare anche riferimento e pagina nella documentazione tecnica allegata)
Società costruttrice		
Data di immissione sul mercato del modello proposto nell'ultima versione, intesa come data di PRIMA IMMISSIONE		
Modello		
L'impresa aggiudicataria si assume l'obbligo di fornire apparecchiature di produzione corrente, nuove di fabbrica, non ricondizionate, né riassemblate		



Destinazione d'uso da manuale: esempio pazienti adulti, pediatrici, neonatali (specificare sezione della documentazione in cui si è indicata la tipologia di destinazione d'uso e, se presente, l'età)	
Classificazione dispositivo medico in funzione della loro complessità e del potenziale rischio per il paziente. La classificazione come dispositivo medico è da	
specificare anche nel caso della presenza di software destinati come tale.	
Classificazione CND – Numero repertorio di iscrizione alla banca dati ministero della salute	
Allegare per DM offerti: dichiarazione di conformità con chiara indicazione circa la data di scadenza dei componenti e dei relativi software; in caso di presenza di certificati da parte di Organismi Notificati (NB), allegare certificato con chiara indicazione circa la data di scadenza; Certificato ISO 13485.	
Conformità al nuovo REGOLAMENTO (UE) 2017/745. In caso di presentazione di Dispositivi Medici dichiarati con DM Legacy, occorre presentare, a pena di esclusione, la documentazione a comprova delle condizioni previste di cui al Regolamento 2017/745, tra cui:	
1. dichiarazione secondo cui i DM offerti continuano ad essere conformi alla Direttiva 93/42, senza cambiamenti significativi nella progettazione e nella destinazione d'uso e non devono presentare un rischio inaccettabile per la salute o sicurezza.	
2. dichiarazione del fabbricante che confermi che sono soddisfatte le condizioni per l'estensione prevista dal Regolamento 607/2023 ovvero:	



 istituzione entro il 26 maggio 2024 di un sistema di gestione della qualità conforme alle prescrizioni dell'art. 10 MDR; presentazione entro il 26 maggio 2024 di una domanda formale a un ON; sottoscrizione entro il 26 settembre 2024 di un contratto per la valutazione della conformità del DM (o di un DM destinato a sostituirlo); 	
3. rispetto delle prescrizioni del MDR in materia di sorveglianza post- commercializzazione, vigilanza, sorveglianza del mercato e registrazione degli operatori economici sulla piattaforma EUDAMED.	
Tutto quanto sopra descritto vale anche per il caso DM-IVD secondo i regolamenti e direttive applicabili al caso di specie.	
NEI CASI DI DM GIÀ CONFORMI AL NUOVO REGOLAMENTO 2017/745 OBBLIGATORIAMENTE RISCONTRARE AI SEGUENTI REQUISITI NELLA DOCUMENTAZIONE TECNICA	
 Riportare il codice Basic UDI-DI del dispositivo medico oggetto di gara; Riportare il codice UDI-DI del dispositivo medico oggetto di gara apposto sul primo livello di confezionamento (cioè, confezionamento unitario); 	
 3. Confermare, in caso di aggiudicazione di gara: a. che verranno trasmessi alla Struttura che ha istruito la procedura di gara i codici UDI-DI dei diversi livelli di confeziona mento dei dispositivi di nuova aggiudicazione. b. che sarà fornito al destinatario della fornitura il codice UDI-PI che 	



identifica l'unità di produzione del dispositivo stesso (ad esempio lotto, numero di serie, data di scadenza ecc.) e che accompagnerà il dispositivo medico nel suo percorso dal momento della sua produzione	
fino alla consegna al destinatario. 4. La consegna UDI-DI dei dispositivi medici aggiudicati sia fornito dagli operatori economici in formato elettronico.	
Classificazione in base al tipo di protezione contro i contatti diretti ed indiretti (ovvero B. BF o CF)	
Classificazione in base al tipo di protezione contro i pericoli elettrici (ovvero Classe I o Il o ad alimentazione interna)	
In fase di collaudo, ferme restanti le deroghe previste dal predetto art.120 e la piena operatività della piattaforma EUDAMED, verrà sottoposta a verifica la Dichiarazione di Conformità redatta ai sensi del nuovo Regolamento, con controllo della presenza di tutto quanto previsto dall'Allegato IV del predetto Regolamento, così come la presenza del codice UDI-DI di BASE sia sulla dichiarazione di conformità stessa che sulla documentazione tecnica del Dispositivo Medico. Bisognerà dare dimostrazione dell'ottenimento del codice UDI-DI di BASE prima dell'immissione in commercio del dispositivo. INOLTRE, SI ADOTTERANNO TUTTE LE VERIFICHE IN MERITO ALLA CONSEGNA ED ALLA APPOSIZIONE DEL CODICI UDI-DI E UDI-PI.	
Inoltre, in caso di fornitura di DM LEGACY che godono del periodo di grazia di cui all'art. 120, oltre alla presentazione del codice UDI-DI BASE o EUDAMED ID/DI secondo i tempi di	



registrazione in piattaforma previsti dal nuovo Regolamento e secondo la piena operatività della piattaforma, dovrà essere prodotta una dichiarazione di rispetto delle prescrizioni previste dal nuovo Regolamento in materia di: • Sorveglianza post-commercializzazione (Artt. da 83 a 86, Art. 92 e Allegato III - Fabbricante); • Vigilanza (Artt. da 87 a 92 – Fabbricante); • Registrazione degli Operatori economici (Art. 31); Il mancato rispetto di quanto sopra descritto comporterà l'esito negativo del collaudo. Tutto quanto sopra descritto vale anche per il	
caso DM-IVD secondo i regolamenti e direttive	
applicabili al caso di specie.	
Prodotti e procedure di lavaggio/disinfezione	
Tipo, tensione di alimentazione, assorbimento elettrico allo spunto, esigenze per la posa in opera. In caso di forniture di sistema di alimentazione ausiliaria (UPS) si precisa che quest'ultimo deve essere di grado medicale ed adeguatamente dimensionato alla massima potenza assorbita da ogni utilizzatore ad esso collegato (individuata dal dato di targa) In caso di apparecchiature interfacciabili su rete aziendale tramite cablaggio LAN, se richiesto	
l'aggiudicatario dovrà fornire un isolatore LAN di grado medicale per cablaggio CAT6 e conforme ai requisiti IEC 60601-1.	
Tipologia installazione (fissaggio a parete, a pavimento, a soffitto, su carrello, etc).	
Garanzia di legge 12 mesi, intesa come copertura completa inclusa manutenzione e assistenza tecnica full risk secondo quanto descritto paragrafo dedicato "GARANZIA" nelle condizioni di fornitura). Si chiede di presentare in offerta tecnica il piano di assistenza tecnica e manutenzione full risk nel periodo di garanzia. Presentare le schede di manutenzione	
preventiva che verranno utilizzate per	



l'esecuzione dei controlli funzionali durante il periodo di manutenzione ed assistenza tecnica, secondo quanto prescritto dal fabbricante e, se previste, dalle serie delle norme particolari 60601-2-X).	
Inoltre, si richiede di prendere visione di quanto contemplato nel paragrafo "garanzia".	
COMPILARE ED ALLEGARE ALLEGATO B. Sarà infine considerato elemento preferenziale l'impiego di personale per l'assistenza tecnica in possesso di formazione specifica acquisita dai fabbricanti delle apparecchiature offerte, nel rispetto delle prescrizioni impartite da questi ultimi (allegare documentazione a comprova o meno del possesso di tale requisito).	
NOTA BENE: LA DATA DI SOTTOSCRIZIONE DEL MODULO DI CUI ALL'ALLEGATO A RAPPRESENTERA' LA DATA DI COLLAUDO DEFINITIVO DA CUI DECORRERANNO TUTTE LE CONDIZIONI PREVISTE DAL CONTRATTO DI FORNITURA E RAPPRESENTERA' LA DATA A PARTIRE DALLA QUALE LA DITTA APPIDA TARIA POTRA' EMETTERE FATTURAZIONE.	
Maggiori dettagli sono riportati nel paragrafo riferito alla consegna posa in opera, collaudo e decorrenza garanzia e manutenzione full risk	
Apparecchiature muletto nei casi previsti dalle condizioni di fornitura in allegato (obbligatorio)	
Riportare i codici C.E.R. di tutti i componenti offerti ai fini delle future operazioni di smaltimento	