



Oggetto: Ricerca di mercato per l'acquisizione di n. 1 Risonanza Magnetica "Aperta" (senza tunnel).

Dovendo procedere all'acquisizione di quanto in oggetto, ferme restando le esigenze cliniche come meglio descritto nella relazione allegata a cura del Direttore UOC Diagnostica per immagini, le ditte interessate dovranno produrre quanto di seguito elencato.

Documentazione richiesta:

- 1) Descrizione dettagliata della tecnologia adottata/proposta, esplicitando eventuali vantaggi e svantaggi clinici rispetto a differenti tecnologie/soluzioni possibili;
- 2) Schede tecniche del sistema RM, inclusi tutti i software annessi, che descrivano dettagliatamente le caratteristiche tecnico-cliniche del sistema;
- 3) Brochure e materiale illustrativo del sistema oggetto della presente richiesta
- 4) Elenco descrittivo di tutti i componenti, accessori e consumabili utilizzabili con il sistema proposto (es.: tutte le bobine disponibili con indicata l'area clinica di applicazione);
- 5) Schede tecniche di sterilizzazione/disinfezione/sanificazione di eventuale materiale facente parte del sistema;
- 6) Descrivere le modalità di installazione e funzionamento, attraverso schemi di disposizione e di installazione delle apparecchiature con indicate tutte le informazioni tecniche (alimentazione, potenze, tipologia di connessione elettrica, pesi, ingombri, ecc.) necessarie ad una corretta installazione sia del sistema RM che di tutte le eventuali utenze asservite (es.: impianto di condizionamento, quadri elettrici, impianto idrico, canalizzazioni interne ed esterne, ecc.);
- 7) Ipotesi di massima degli spazi necessari, proponendo un layout "tipo" per una ottimale installazione;
- 8) Anno di immissione in commercio;
- 9) Eventuali codifiche ministeriali (CND, Repertorio, ecc.);
- 10) Eventuale documentazione scientifica (prodotta da soggetti/società indipendenti dal produttore e riconosciuti dalla comunità scientifica) a supporto del prodotto e/o della tecnologia offerta;
- 11) Se applicabile: Certificazione relativa alla reazione al fuoco;
- 12) Tutte le apparecchiature (inclusi eventuali software) devono assolutamente rispondere in ogni loro parte alle normative vigenti in termini di sicurezza e funzionalità per l'uso a cui destinate (es.: marcatura CE, rispondenza a specifiche norme tecniche, ecc.) - Allegare certificazioni/dichiarazioni di conformità;
- 13) Cronoprogramma "tipo" della fornitura ed installazione, specificando i tempi di fornitura ed installazione "chiavi in mano";
- 14) Disponibilità a far visionare, eventualmente presso altri siti dove installato un sistema uguale/analogo a quello proposto;

15) Se applicabile: tutta la documentazione necessaria e prevista dalla legge 232 del 2016 e ss.mm.ii (c.d. "iperammortamento") – Industria 4.0 - Applicazione della disciplina nel settore della sanità.

In particolare dovrà essere fornita la documentazione tecnico-economica attestante il soddisfacimento del bene/apparecchiature/strumentazione, oggetto della presente procedura, ai requisiti previsti dalla legislazione vigente.

Per maggiori informazioni, ad integrazione di quanto sopra richiesto, le ditte interessate dovranno compilare il modulo allegato denominato "scheda di sintesi".

N.B. Si specifica che i sistemi/tecnologie proposti devono assolutamente rispettare i seguenti requisiti:

- massima sicurezza per pazienti ed operatori
- efficacia del sistema ed elevata efficienza funzionale
- facilità di utilizzo
- economicità del sistema sia in termini di acquisizione che di gestione