

Oggetto: Ricerca di mercato Sistemi di aspirazione e trattamento liquidi biologici

Premesso che la Fondazione intende acquisire le informazioni relative alle tecnologie disponibili sul mercato in riferimento a quanto in oggetto, le ditte interessate dovranno produrre quanto di seguito elencato.

Documentazione dispositivi/apparecchiature richieste:

- 1) Descrizione dettagliata della tecnologia adottata e dei relativi materiali commercializzati, esplicitando eventuali vantaggi e svantaggi rispetto a differenti tecnologie/soluzioni possibili;
- 2) Indicare dettagliatamente le modalità di funzionamento specificando, ad esempio, le modalità di aspirazione/recupero, modalità di trattamento, modalità di smaltimento e tutte le informazioni utili a descrivere dettagliatamente il funzionamento;
- 3) Elenco e descrizione dettagliata dei dispositivi consumabili (monouso, monopaziente, pluriuso, ecc.)
- 4) Foto e materiale illustrativo di tutti i prodotti oggetto della presente richiesta
- 5) Destinazione d'uso, modalità di utilizzo e modalità di conservazione/stoccaggio;
- 6) Eventuale metodo di sterilizzazione/sanificazione;
- 7) Composizione del sistema e di tutti gli accessori/componenti disponibili, specificando la presenza di materiale monouso o pluriuso;
- 8) Anno di immissione in commercio;
- 9) Eventuali codifiche ministeriali (CND, Repertorio, ecc.);
- 10) Manuale d'uso di ogni singolo dispositivo/apparecchiatura/accessorio;
- 11) Eventuale documentazione scientifica (prodotta da soggetti/società indipendenti dal produttore e riconosciuti dalla comunità scientifica) a supporto del prodotto e/o della tecnologia offerta;
- 12) Listino prezzi (regolarmente depositato alla camera di commercio) del sistema e di tutti gli accessori/consumabili;
- 13) Certificazioni di conformità per l'uso a cui destinati i dispositivi/apparecchiature;
- 14) Disponibilità a far visionare, con eventuale prova pratica, le apparecchiature/dispositivi proposti.
- 15) Condizioni di manutenzione ed assistenza tecnica. Indicare modalità e frequenza di manutenzione periodica e controlli funzionali indicati dal produttore.

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

Il Servizio Tecnico Competente:

Resp. Ingegneria Clinica
Ing. Giuseppe Fatuzzo