



Atti n. 1.6.03/134-2017

PROCEDURA NEGOZIATA PER LA FORNITURA DI N. 11 DEFIBRILLATORI PER IL DIPARTIMENTO DI ANESTESIA, RIANIMAZIONE E CURE PALLIATIVE DELLA FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI - CIG N. 7066052293

CHIARIMENTI AI QUESITI FORMULATI DALLE DITTE E RELATIVE RISPOSTE

DOMANDA N. 1

Si chiede se la caratteristica ETCO₂, indicata, sia di tipo MAINSTREAM o SIDESTREAM o se sono richieste entrambe.

RISPOSTA

Verranno valutate tutte le soluzioni offerte. Si precisa che i defibrillatori dovranno essere utilizzabili per pazienti intubati e non intubati e su pazienti neonatali/pediatrici.

DOMANDA N. 2

Con riferimento alla procedura negoziata in oggetto e in particolare alla voce del Capitolato Tecnico: "Integrabilità con cartella clinica in uso in Fondazione secondo gli standard di comunicazione", al fine di poter valutare la reale possibilità di integrazione si richiedono maggiori informazioni nello specifico:

- Formato dati vs. Cartella Clinica;
- Formato dati da voi richiesti per eseguire integrazione;
- Informazioni che devono essere integrate (ECG, Parametri Vitali, etc.);

RISPOSTA

- Alla cartella clinica dovranno essere inviati tutti i dati rilevati dallo strumento (come lista di esempio non esaustiva pressioni arteriose, frequenze cardiache, saturazioni) seguendo gli opportuni profili IHE e lo standard HL7.
- Il formato dati dovrà essere lo standard definito dalle linee guida IHE - HL7 v2.X (come ad esempio non esaustivo ORU_R01).
- Le informazioni da integrare saranno quelle standard di rilevanza medica come ad esempio i parametri vitali.

DOMANDA N. 3

Con riferimento alla procedura in oggetto si chiedono i seguenti chiarimenti: a) Nel capitolato tecnico, pag. 2, al punto 4 dell'art. 1 "Caratteristiche Tecniche e Funzionali", viene indicato quanto segue: "Range indicativo di energia in uscita 1 J - 200 J". Tale caratteristica è da intendersi sia per la modalità semiautomatica che manuale?; b) Le apparecchiature da Voi richieste sono da



considerarsi nuove di fabbrica?; c) E' possibile aver copia in formato word dell'allegato 1 (domanda di partecipazione), allegato 3 (dichiarazione sostitutiva)?

RISPOSTA

a) Come specificato in capitolato, sia per la modalità automatica sia per quella manuale, il range di energia in uscita 1-200J è indicativo.

b) Si.

c) L'allegato 1 e allegato 3 sono stati inseriti in formato Word nella piattaforma Sintel tra la documentazione di gara.

DOMANDA N. 4

1) In relazione alla richiesta di funzionalità semiautomatica e di elettrodi multifunzione per pazienti pediatrici (anche sotto i 10Kg), chiediamo conferma che la modalità semiautomatica DAE debba essere validata ed utilizzabile anche su pazienti pediatrici sotto gli 8 anni/25Kg, come da attuali linee guida.

2) In relazione alla richiesta di "rilevatore di contatto", chiediamo conferma che intendete debba esserci l'indicazione del livello di impedenza sulle piastre esterne rigide.

RISPOSTA

1) Per la funzione pediatrica/neonatale deve essere possibile l'erogazione dell'energia modificabile per fasce di peso corporeo.

2) Come richiesto in capitolato deve essere presente il controllo automatico dell'impedenza del paziente (rilevatore di contatto). Non si specifica la posizione.

DOMANDA N. 5

Con riferimento all'ART.2 Corsi di addestramento del personale del CAPITOLATO TECNICO si richiede se la dicitura: "capacità di creare macrofunzioni per l'acquisizione e l'analisi dei dati" è un refuso di gara o, in caso contrario, si richiedono chiarimenti in merito al significato della medesima.

RISPOSTA

Trattasi di refuso.