



AVVISO ESPLORATIVO PER L'ACQUISIZIONE DI MANIFESTAZIONI D'INTERESSE FINALIZZATE ALL'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI CUI EVENTUALMENTE AFFIDARE, TRAMITE SUCCESSIVA "TRATTATIVA DIRETTA" (TD) SUL MEPA, AI SENSI DELL'ART. 1, COMMA 1, L. n. 120/2020 E SS.MM.II., LA FORNITURA, PER LA DURATA DI TRE ANNI, IN SERVICE, DI SISTEMI PER SOMMINISTRAZIONE DI PRODOTTI NUTRIZIONALI PER VIA ENTERALE E SOMM/NE TRIENNALE DEI RELATIVI DISPOSITIVI, PREVIA VALUTAZIONE COMPARATIVA DI PREVENTIVI DI SPESA.

Ai sensi dell'art. 1, comma 1, della L. n. 120/2020, e ss.mm.ii., in ossequio ai principi di trasparenza, rotazione e parità di trattamento, nonché a tutti gli altri principi stabiliti dall'art. 30 del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., e dalle Linee Guida n. 4, di attuazione del D.lgs. 18 aprile 2016, n. 50 "*Procedure per l'affidamento dei contratti pubblici di importo inferiore alle soglie di rilevanza comunitaria, indagini di mercato e formazione e gestione degli elenchi di operatori economici*", approvate dall'ANAC con Delibera n. 1097 del 26 ottobre 2016 ed aggiornate con Delibera n. 206 del 1 marzo 2018 nonché, da ultimo, con Delibera del Consiglio n. 636 del 10 luglio 2019, **l'Istituto Nazionale per lo studio e la cura dei Tumori "Fondazione G. Pascale"** intende avviare apposita indagine esplorativa, non vincolante, finalizzata ad individuare Operatori Economici a cui eventualmente affidare – a Lotto Unico - la fornitura, per la durata di tre anni, in service, di sistemi per somministrazione di prodotti nutrizionali per via enterale e somm/ne triennale dei relativi dispositivi, a seguito di Trattativa Diretta (TD) sul MePA.

L'Istituto si riserva, a proprio insindacabile giudizio, la facoltà di sospendere, modificare od annullare la procedura relativa al presente Avviso esplorativo, e di non procedere all'indizione della successiva trattativa diretta per l'affidamento di cui trattasi, senza che gli operatori economici che abbiano manifestato interesse possano vantare alcuna pretesa.

1. OGGETTO DELL'AFFIDAMENTO

Vedi allegato "A" – Capitolato Tecnico – allegato alla presente.

Si fa presente che il fabbisogno riportato nell'allegato "A" è annuo, quindi lo stesso dovrà essere rapportato ad una durata triennale.

Atteso che la descrizione dei prodotti in esame può corrispondere, in tutto od in parte, a caratteristiche tecniche possedute da una sola ditta, ai sensi dell'art. 68, comma 6, del D.Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., deve intendersi inserita la clausola "*... o equivalente*".

Inoltre, ai sensi dell'art. 68, "*L'offerente dimostra, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche*".

an

2. VALORE DELL'APPALTO

L'importo complessivo presunto triennale è stimato in € 42.720,00, oltre IVA.

Sono a carico del fornitore aggiudicatario gli oneri relativi alla consegna (imballaggio, trasporto, consegna al piano, training, etc.).

Sono, altresì, a carico del fornitore aggiudicatario, senza alcuna possibilità di rivalsa nei riguardi dell'Istituto, tutte le spese di contratto e tutti gli oneri connessi alla sua stipulazione, compresi quelli tributari, inclusa l'imposta di bollo sul documento di stipula generato dal Mercato elettronico.

3. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Possono presentare istanza: i soggetti di cui all'art. 45 del D.Lgs. n. 50/2016

Requisiti di ordine generale: i partecipanti devono essere in possesso dei requisiti di ordine generale ai sensi dell'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016.

Condizioni minime di carattere economico e tecnico necessarie per la partecipazione:

Ai sensi dell'art. 83, comma 6, i concorrenti devono possedere i seguenti requisiti:

- Essere iscritti nel registro della camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura per attività di produzione e/o commercializzazione di prodotti appartenenti alla categoria merceologica oggetto della presente indagine di mercato;

AI sensi dell'Allegato XVII Mezzi di prova dei criteri di selezione il richiedente deve produrre:

- Dichiarazione concernente il Fatturato globale medio annuo riferito agli ultimi n. tre esercizi finanziari disponibili non inferiore al doppio del prezzo oggetto dell'appalto (cfr. allegato XVII al Codice).
- Un elenco delle principali forniture analoghe o dei principali servizi effettuati negli ultimi tre anni, con indicazione dei rispettivi importi, date e destinatari, pubblici o privati pari all'importo dell'appalto;
- Certificazione ISO 9001 relativa all'attività oggetto dell'appalto.

3.1 La manifestazione d'interesse dovrà essere trasmessa unitamente ad un **preventivo di spesa**, in mancanza del quale la stessa non sarà presa in considerazione.

Si precisa, altresì, che la manifestazione d'interesse al presente avviso non costituisce prova del possesso dei requisiti generali e speciali richiesti per l'affidamento della fornitura che saranno, invece, accertati dall'Amministrazione in occasione della successiva eventuale procedura di affidamento.

4. MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELLA MANIFESTAZIONE D'INTERESSE

La manifestazione d'interesse dovrà pervenire sul portale SIAPS gestito dalla SO.RE.SA. S.p.A. riportando in oggetto la dicitura **AVVISO ESPLORATIVO PER L'ACQUISIZIONE DI MANIFESTAZIONI D'INTERESSE FINALIZZATE ALL'INDIVIDUAZIONE DI OPERATORI ECONOMICI CUI EVENTUALMENTE AFFIDARE, TRAMITE SUCCESSIVA "TRATTATIVA DIRETTA" (TD) SUL MEPA, AI SENSI DELL'ART. 1, COMMA 1, L. n. 120/2020 E SS.MM.II., LA FORNITURA , PER LA DURATA DI TRE ANNI, IN SERVICE, DI SISTEMI PER SOMMINISTRAZIONE DI PRODOTTI**

ay

NUTRIZIONALI PER VIA ENTERALE E SOMM/NE TRIENNALE DEI RELATIVI DISPOSITIVI, PREVIA VALUTAZIONE COMPARATIVA DI PREVENTIVI DI SPESA”, entro e non oltre il 24.09.2021, alle ore 12,00.

L'operatore economico interessato dovrà presentare:

- 1) la manifestazione d'interesse;
- 2) opuscoli illustrativi, schede tecniche, relazioni, relative ai prodotti offerti, debitamente firmati dal responsabile della Ditta, scritti in lingua italiana (se in lingua straniera dovranno essere accompagnati da apposita traduzione firmata dalla Ditta, la quale si assume ogni responsabilità in merito alla veridicità di quanto in essi contenuto) e quant'altro necessario per descrivere dettagliatamente le caratteristiche, i dati tecnici di quanto offerto.
Nel caso in cui l'operatore economico propone soluzioni equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche, lo segnala con apposita dichiarazione, dove evidenziando la non conformità, motivi l'equivalenza funzionale, nonché la documentazione scientifica a supporto di quanto dichiarato, eventuale materiale informativo tecnico/scientifico, inserendo le relative schede tecniche e dépliant illustrativi;
- 3) Dichiarazioni e quant'altro necessario relativo a quanto richiesto nell'allegato "A";
- 4) preventivo di spesa (offerta economica), su carta intestata riportante:
 - a. il dettaglio dei prezzi unitari di ciascun presidio proposto, nonché l'importo totale dell'intero Lotto, IVA esclusa, da indicare in lettere ed in cifre, comprensivo degli accessori richiesti (se del caso), di garanzia full risk 36 mesi dalla data di collaudo (se del caso), consegna all'Istituto e training;
 - b. i tempi impegnativi di consegna;
 - c. i prezzi del Listino ufficiale con lo sconto che si intende praticare sui prezzi di listino;
 - d. i costi sicurezza aziendali ai sensi dell'art. 95, comma 10, del D.Lgs. n. 50/2016;
- 5) Copia scansionata di un valido documento di identità del dichiarante, legale rappresentante o procuratore firmatario.

In caso di discordanza tra cifre e lettere si intende prevalente l'indicazione più conveniente per la stazione appaltante.

Non saranno ammesse offerte parziali/incomplete, condizionate, indeterminate o non corrispondenti alle indicazioni nel presente Avviso.

Le manifestazioni d'interesse presentate oltre il termine perentorio sopraindicato non saranno prese in considerazione ai fini della presente indagine di mercato.

L'acquisizione del preventivo/offerta NON COMPORTA per l'Amministrazione l'assunzione di alcun obbligo all'affidamento della fornitura in argomento, né l'attribuzione di alcun diritto in capo all'impresa/società che manifesterà il proprio interesse a partecipare.

L'Amministrazione si riserva la facoltà prevista all'art. 95, comma 12, del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii., secondo cui la Stazione Appaltante può decidere di non procedere all'eventuale affidamento se l'offerta non risulta conveniente o idonea in relazione all'oggetto del contratto.

5. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Ai sensi dell'articolo 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione dei dati personali (GDPR - *General Data Protection Regulation*) e del D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196, come modificato dal D.lgs. 10 agosto 2018, n.101, i dati raccolti saranno trattati esclusivamente per l'espletamento delle attività amministrative relative al presente Avviso, con

04

l'adozione delle misure di protezione necessarie ed adeguate a garantirne la sicurezza e la riservatezza. Il trattamento è effettuato con l'ausilio di procedure informatizzate, anche per eventuali comunicazioni a terzi. I dati saranno conservati per il periodo di tempo necessario per il perseguimento delle finalità per le quali sono raccolti e trattati.

5. CHIARIMENTI

Per qualsiasi informazione gli interessati potranno formulare idonea richiesta di chiarimenti sul portale SIAPS gestito dalla SO.RE.SA. S.p.A.

Ad ogni buon conto si riporta il n. di tel. 0812128174 – interno 303, per eventuali contatti per problematiche di natura tecnica.

6. PUBBLICITA'

Il presente avviso è consultabile sul sito internet www.newportal.istitutotumori.na.it, sezione trasparenza e sul portale SIAPS gestito dalla SO.RE.SA. S.p.A.



Il Direttore
S.C. Gestione Beni e Servizi
Dott. A. Seller

Firma autografa sostituita a mezzo stampa ai sensi dell'art. 3, comma 2, del D.lgs 39/93

Capitolato Tecnico

ART-1 Oggetto dell'appalto

Il presente Capitolato disciplina la fornitura in service di sistemi per somministrazione e dei relativi dispositivi, occorrenti all'Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale (di seguito per brevità Istituto).

La fornitura riguarda altresì, a libera scelta del singolo concorrente, prodotti del medesimo genere di quelli per i quali si produce offerta, comunque presenti nel listino di vendita.

ART 2- – Importo, durata, quantità e condizioni della fornitura

L'importo complessivo annuo stimato dell'appalto è di € 14.240 IVA esclusa.

La durata del contratto è fissata in 36 (trentasei) mesi. Totale importo per 36 mesi € 42.720 IVA esclusa

Le quantità sono quelle previste nell'allegata scheda descrittiva delle caratteristiche della fornitura.

Le quantità dei prodotti ivi indicate sono presunte, esse potranno subire variazioni in più (vds. condizioni sotto) o in meno a seconda delle reali esigenze dell'Istituto, senza che il Fornitore abbia nulla a pretendere. Pertanto i quantitativi effettivi sono determinati in base agli ordinativi di fornitura emessi di volta in volta in base all'esigenza.

Art. 3 – uso gratuito e noleggio delle pompe infusionali

Il Fornitore dovrà concedere in service all'Istituto, per tutta la durata della fornitura, un numero di 25 pompe portatili previste, debitamente corredate dei manuali d'uso e delle certificazioni concernenti il possesso dei requisiti di sicurezza secondo quanto previsto dalla normativa in materia della sicurezza.

art. 4 – Caratteristiche tecniche dei prodotti e dell'apparecchiature

Le caratteristiche tecniche dei prodotti nutrizionali sono riportate nell'allegata scheda; in particolare:

- Direttiva 99/21/CE sugli alimenti dietetici destinati a fini medici speciali modificata da: Direttiva 2006/141/CE riguardante gli alimenti per lattanti e gli alimenti di proseguimento e recante modifica della direttiva 1999/21/CE
- DPR 20 marzo 2002, n. 57: Regolamento di attuazione della direttiva 1999/21/CE sugli alimenti dietetici destinati a fini medici speciali
- Decreto del Ministero della salute 12 novembre 2007: Norme per l'attuazione della direttiva 2006/141/CE nella parte che modifica la direttiva 1999/21/CE sugli alimenti dietetici destinati a fini medici speciali
- Regolamento (UE) 2016/128 che integra il regolamento (UE) 609/2013 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le prescrizioni specifiche in materia di composizione e di informazione per gli alimenti a fini medici speciali.

I prodotti offerti devono rispondere alla normativa attinente la registrazione e le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio, alla eventuale sterilizzazione, confezionamento ed etichettatura e, se previsto, iscrizione presso il repertorio D.M. del Ministero della Salute.

R Au

Le pompe nutrizionali ad uso ospedaliero, devono essere nuove di fabbrica, di ultima generazione e fornite complete di ogni accessorio tali da renderle pienamente funzionanti ed idonee all'uso a cui sono destinate; devono altresì essere dotate di marcatura CE in conformità alla Direttiva vigente.

Le caratteristiche minime delle pompe devono essere, pena l'esclusione, le seguenti:

1. possibilità di impostare la dose da somministrare;
2. schermo ampio con caratteri alfanumerici grandi e possibilità di retroilluminazione continua per permettere una chiara e sicura visualizzazione notturna;
3. alimentazione in rete e batteria ricaricabile con autonomia di ≥ 24 ore e con automatismo di funzionamento in caso di caduta od interruzione di tensione;
4. Regolazione della velocità di infusione tra 1 e 300 ml/hr con incremento volume ora minimo di 1 ml/h
5. Selezione del volume tra 1 e 3000 ml
6. accuratezza volumetrica del $\pm 5\%$ del valore programmato;
7. presenza di almeno tre sistemi di allarme visivi e sonori sensibili all'occlusione, all'esaurimento della batteria, alla presenza di aria ed al vuoto nel flacone o nella sacca
8. funzione di blocco tastiera per evitare che i pazienti possano involontariamente modificare i parametri impostati;
9. sistema automatico anticaduta libera;
10. grado di protezione IP elevato (almeno IP x4);
11. Sistema di disocclusione/lavaggio sondino nasogastrico
12. Maniglia di trasporto e morsetto a fissaggio su asta, integrati con funzionamento di in tutte le posizioni.
13. Portata di dosaggio a 3000 ml
14. Volume/h fra 1 e 1000 ml
15. Facilità di pulizia e disinfezione
16. Autodiagnosi ad ogni accensione della macchina, al fine di assicurare l'assenza di anomalie della macchina prima del funzionamento.
17. Obbligo di marcatura CE.

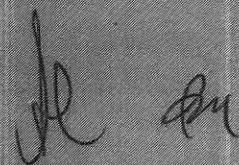
Per i dispositivi sterili monouso il prodotto offerto dovrà rispondere a tutti i saggi previsti dalla normativa vigente che dovranno essere riportati nella scheda tecnica, dove dovrà inoltre essere riportato se il prodotto è latex free o DEHP free.

I dispositivi devono essere costituiti da materiali idonei al deflusso delle soluzioni per la nutrizione enterale, adattabili ai contenitori dei prodotti nutrizionali in commercio

Le sacche in EVA (Etil-Vinilacetato), devono essere flessibili e graduate, impiegate nella somministrazione di prodotti per nutrizione enterale. Le sacche debbono possedere una imboccatura di dimensioni tali da consentirne un facile riempimento ed un dispositivo per l'aggancio.

Devono essere in materiale idoneo chimicamente stabile e sufficientemente trasparente. Non devono cedere sostanze né determinare reazioni chimiche con i prodotti in esse contenuti nel breve periodo utilizzate per l'iniezione. Tali dati devono essere rilevabili nella scheda tecnica.

I requisiti minimi ed indispensabili per ogni singolo prodotto, richiesti a pena di esclusione, sono dettagliatamente indicati.



Si procederà alla valutazione dei soli prodotti con caratteristiche rispondenti a quanto descritto nel prospetto.

Confezionamento primario

I prodotti e i dispositivi, oggetto del presente capitolato, devono essere confezionati ed imballati in modo tale che le loro caratteristiche e prestazioni non vengano alterate durante il trasporto ed immagazzinamento per tutto il periodo di validità del prodotto.

Confezionamento secondario esterno

I prodotti devono essere confezionati in pacchi che ne consentano la protezione dalla polvere o da ogni altro agente che ne possa pregiudicare il corretto utilizzo, resistenti in modo tale da consentire un idoneo stoccaggio per sovrapposizione.

Il numero di pezzi contenuto in ogni scatola o imballo dovrà essere costante nel corso della fornitura e dovrà essere indicato nella documentazione tecnica.

Sulla confezione secondaria e sull'imballaggio esterno dovranno essere riportate in modo chiaro ed in lingua italiana tutte le indicazioni necessarie per un'identificazione sicura dei prodotti secondo quanto riportato per il confezionamento primario ossia:

I dati relativi al numero di lotto e alla data di scadenza, dovranno essere immediatamente decifrabili e apparire anche sull'imballaggio più esterno.

la simbologia prevista dalla normativa vigente in merito alle norme di buona conservazione dei prodotti (es. umidità, temperatura, calore, posizionamento durante lo stoccaggio, ecc.) - il nome del produttore e tutte le diciture previste dalle normative in vigore.

art. 5 - Documentazione, certificazioni e schede tecniche

La ditta partecipante alla gara dovrà presentare, pena l'esclusione, schede tecniche, documentazione illustrativa, lavori scientifici e ogni altra notizia utile atte a consentire la puntuale ed obiettiva verifica del possesso delle caratteristiche dei prodotti e le caratteristiche tecniche dell'apparecchiature.

Art. 6 - Formazione per l'utilizzo dei prodotti e dei dispositivi oggetto della fornitura

La Ditta aggiudicataria deve garantire l'assistenza sia tecnica che scientifica con propri specialisti per il tempo necessario per l'istruzione e l'aggiornamento del personale in loco, al fine di far acquisire agli operatori ogni notizia utile e tecnica necessaria per il corretto uso dei prodotti e dei dispositivi oggetto di fornitura, qualora questi ultimi non siano già utilizzati presso le varie strutture.

La Ditta dovrà, inoltre, prevedere ulteriori corsi di formazione in caso di aggiornamento tecnico dei prodotti/dispositivi forniti ovvero di avvicendamento del personale utilizzatore.

Tutti gli interventi di manutenzione correttiva, manutenzione preventiva e verifiche di sicurezza, durante il periodo di service, sono totalmente a carico della ditta fornitrice, la quale dovrà fornire, qualora necessario, durante tali attività, apparecchiature con caratteristiche analoghe a quelle offerte, al fine di non interrompere le attività clinico-sanitarie. La ditta fornitrice, ad avvenuta aggiudicazione, dovrà trasmettere al Servizio di Ingegneria Clinica, la programmazione delle attività periodiche (manutenzione preventiva,

verifiche di sicurezza elettrica, controlli di qualità, ecc.). Tale programmazione, dopo regolare accettazione da parte dell'Istituto, dovrà essere garantita dalla ditta fornitrice.

La merce deve essere accompagnata con duplice copia del Documento Di Trasporto, inoltre su tale DDT deve essere indicato sempre il numero di ordine di riferimento, lotto e scadenza del prodotto indicato.

art. 11 - Controlli sulle forniture

La firma all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero di colli inviati.

La quantità è esclusivamente quella accertata presso il ciascun Magazzino competente entro 8 (otto) giorni dalla data di consegna, e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dal Fornitore.

Qualora dalla verifica di corrispondenza tra ordinativo di fornitura, documento di trasporto e prodotti forniti si rilevino difformità di quantità verrà data tempestiva comunicazione, via fax, al Fornitore attivando le pratiche di integrazione o reso.

L'Istituto metterà a disposizione, per il ritiro, la merce in eccedenza e non accettata entro 24 ore dalla segnalazione scritta e ne garantirà il deposito per complessivi 7 (sette) giorni lavorativi. Qualora il Fornitore non provveda al ritiro della merce in eccedenza entro 30 (trenta) giorni dalla segnalazione, l'Istituto potrà procedere, previa comunicazione al Fornitore, allo smaltimento dei prodotti a spese del Fornitore.

Il Fornitore dovrà, a suo rischio e spese, provvedere al ritiro dei prodotti in eccedenza e non accettati, concordando con il Magazzino competente le modalità di ritiro.

Il Fornitore non potrà pretendere alcun risarcimento o indennizzo per il deterioramento della merce oltre i 7 (sette) giorni lavorativi di deposito garantiti.

Nel caso in cui i prodotti resi o da restituire risultano già fatturati, il Fornitore dovrà emettere una nota di credito. Tale nota di credito dovrà riportare chiara indicazione della fattura e dell'ordinativo di fornitura emesso.

Nel caso in cui l'Istituto rilevi che la quantità dei prodotti consegnati sia inferiore alla quantità ordinata, in assenza di precedenti giustificazioni del Fornitore, la consegna sarà considerata parziale.

In questo caso, fermo restando l'obbligo del Fornitore di completare la fornitura, l'Istituto si riserva di applicare quanto previsto dall'articolo delle penali.

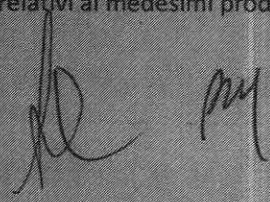
Il controllo qualitativo della fornitura verrà effettuato dai Servizi utilizzatori.

In caso di mancata corrispondenza dei prodotti ai requisiti contrattuali il Fornitore è tenuto alla loro sostituzione entro 5 (cinque) giorni lavorativi dal ricevimento della segnalazione.

L'Istituto si riserva la facoltà di non richiedere la sostituzione e di rivolgersi ad altra impresa per la fornitura laddove ragioni di urgenza lo giustificano e salvi, in ogni caso, l'addebito delle eventuali maggiori spese sostenute e l'applicazione della penale.

art. 12- Indisponibilità temporanea di prodotti

In caso di temporanea indisponibilità di prodotti per causa di forza maggiore, il Fornitore dovrà comunicare all'Istituto tale evenienza prima di ricevere eventuali ordinativi di fornitura relativi ai medesimi prodotti.

Two handwritten signatures in black ink, one larger and more stylized, the other smaller and more compact, located at the bottom right of the page.

Il Fornitore dovrà comunicare tempestivamente per iscritto la mancata disponibilità dei prodotti indicando la causa generante l'indisponibilità e il periodo di indisponibilità, ove noto o prevedibile.

Nel caso di mancata o intempestiva comunicazione, verrà applicata la penale.

Elenco descrittivo delle caratteristiche della fornitura

LOTTO	VOCE	DISPOSITIVI PER NUTRIZIONE			
1	1.1	<p>Nutripompe portatili, in service, aventi le seguenti caratteristiche: (le pompe dovranno essere nuove di fabbrica possibilità di impostare la dose da somministrare;</p> <p>schermo ampio con caratteri alfanumerici grandi e possibilità di retroilluminazione continua per permettere una chiara e sicura visualizzazione notturna;</p> <p>alimentazione in rete e batteria ricaricabile con autonomia di ≥ 24 ore e con automatismo di funzionamento in caso di caduta ed interruzione di tensione;</p> <p>Regolazione della velocità di infusione tra 1 e 300 ml/hr con incremento volume ora minimo di 1 ml/h</p> <p>Selezione del volume tra 1 e 3000 ml accuratezza volumetrica del $\pm 5\%$ del valore programmato;</p> <p>presenza di almeno tre sistemi di allarme visivi e sonori sensibili all'occlusione, all'esaurimento della batteria, alla presenza di aria ed al vuoto nel flacone o nella sacca funzione di blocco tastiera per evitare che i pazienti possano involontariamente modificare i parametri impostati;</p> <p>sistema automatico anticaduta libera; grado di protezione IP elevato (almeno IP x4); Sistema di disocclusione/lavaggio sondino nasogastrico</p> <p>Maniglia di trasporto e morsetto a fissaggio su asta, integrati con funzionamento di in tutte le posizioni.</p> <p>Portata di dosaggio a 3000 ml</p> <p>Volume/h fra 1 e 1000 ml</p> <p>Facilità di pulizia e disinfezione</p> <p>Autodiagnosi ad ogni accensione della macchina, al fine di assicurare l'assenza di anomalie della macchina prima del funzionamento.</p> <p>Obbligo di marcatura CE.</p>	25	Servizio d'uso gratuito	
	1.2	<p>Sacche sterili per la nutrizione enterale totale in EVA da 2000 ml priva di lattice e ftalati comprensive di deflussore compatibile con le nutripompe di cui alla voce 1,1 con camera di gocciolamento trasparente e accesso laterale con ENFit (ISO 80369).</p> <p>Volume di riempimento da non meno di 1,5 a non meno di 3 lt.</p> <p>Con anello di sospensione.</p>			SA 3000 € 2,90 € 8.700,00

	<p>Confezionamento sterile con metodo di sterilizzazione indicato e conforme alle normative vigenti.</p> <p>Le sacche inoltre devono riportare una zona che consenta di applicare l'etichetta o in mancanza di poter annotare i dati del paziente, il contenuto della miscela, la data e la velocità di somministrazione.</p> <p>Riportare una serigrafia verticale tale da consentire la valutazione del volume.</p> <p>Devono essere compatibili con le diete per nutrizione enterale e la compatibilità deve essere certificata in scheda tecnica.</p> <p>Le sacche in pvc privo di lattice o di altro materiale biocompatibile DHEP free conforme ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42CE sui D.M: attuata con il D.L. 46/97 e succ. mod.</p> <p>CND A030403</p>				
1.3	<p>Deflussore universale dedicato a pompa per nutrizione enterale, di cui alla voce 1.1, provvisto di attacco per bottiglia, connettori per tutte le tipologie di sacche preriempite pack e connettori universali per sondini per alimentazione. Tutte le misure. Il deflussore per somministrazione di alimentazione enterale sterile e monouso, chimicamente stabili, atossici, in pvc privo di lattice o di altro materiale biocompatibile DHEP free conforme ai requisiti stabiliti dalla Direttiva 93/42CE sui D.M: attuata con il D.L. 46/97 e succ. mod.</p>	PZ	1.000	€ 1,70	€ 1.700
2	<p>Siringa sterile monouso per nutrizione enterale, cono eccentrico, scala graduata, con connettore femmina ENFit™, con tappo ENFit™ maschio, definito dal GEDSA in accordo con la norma ISO 8036-3. Trasparenti con pistone viola, doppia marcatura per i 5ml, 10ml, 20ml e 50/60 ml, connettore femmina ENFit. - DEHP (DOP), BBP, DBP, DIBP, DHP free.</p> <p>CND A020199</p>	PZ	12.000	0,32	€ 3.840,00