

SEDE LEGALE: Udine - Via Pozzuolo 330
Centralino: +39 0432 554160 – Fax: +39 0432 306241
C.F./P.IVA 02801630308
e mail: segreteria@egas.sanita.fvg.it -
PEC: egas.protgen@certsanita.fvg.it

S.C. GESTIONE E SVILUPPO STRATEGIE CENTRALIZZATE DI GARA

CONSULTAZIONE CON IL MERCATO PER FORNITURA DI SOLLEVAPAZIENTI MOBILI DI TIPO PASSIVO E ATTIVO PER GLI ENTI DEL S.S.R. FVG (17APB012)

AVVISO PER CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO propedeutica all'indizione di una gara finalizzata alla stipula di una convenzione per l'affidamento della **FORNITURA DI SOLLEVA PAZIENTI MOBILI DI TIPO PASSIVO E ATTIVO GLI ENTI DEL S.S.R. FVG**

VISTO l'art. 66 del D.Lgs. n. 50/2016 "Consultazioni preliminari di mercato", il quale stabilisce che prima dell'avvio di una procedura di appalto, le amministrazioni aggiudicatrici possono svolgere consultazioni di mercato per la preparazione dell'appalto, per lo svolgimento della relativa procedura e per informare gli operatori economici degli appalti da essi programmati e dei requisiti relativi a questi ultimi;

CONSIDERATA la fornitura da appaltare;

RITENUTO opportuno attivare una consultazione preliminare di mercato, al fine di acquisire informazioni e suggerimenti utili per consentire una più ampia partecipazione, finalizzata ad incrementare il livello di concorrenza e a rendere più trasparenti le condizioni di partecipazione alla gara ad evidenza pubblica;

SI RENDE NOTO CHE:

il presente avviso è volto agli operatori economici del mercato di riferimento al fine di acquisire informazioni preliminari relative all'eventuale fornitura di solleva pazienti mobili di tipo passivo e attivo per gli Enti del SSR del FVG.

Al fine di fornire il contributo richiesto agli operatori economici si pubblica la documentazione redatta in bozza (estratto del capitolato tecnico) che viene pubblicata sul sito www.egas.sanita.fvg.it alla voce "**Bandi e Gare - Dialoghi tecnici**".

Gli operatori economici potranno formulare i propri contributi/osservazioni ai documenti/ pubblicati, esclusivamente per iscritto entro le ore 12:00 del giorno 26/01/2018 al seguente indirizzo PEC: egas.protgen@certsanita.fvg.it

Le domande/osservazioni dovranno pervenire obbligatoriamente anche in **FORMATO WORD/EXCEL** (o altro formato editabile).

Gli operatori potranno segnalare presenza di eventuali requisiti ostativi alla partecipazione alla gara o altre osservazioni inerenti le clausole contrattuali

L'EGAS valuterà se accogliere o meno le osservazioni ed i contributi formulati dagli operatori economici. In caso di accoglimento delle osservazioni formulate la documentazione potrà quindi subire delle modifiche.

Verrà dato atto dell'esito del dialogo tecnico in sede di indizione alla gara.

Le risposte alle osservazioni/contributi formulati dalle imprese e saranno pubblicati sul sito www.egas.sanita.fvg.it alla voce "Bandi e Gare - Dialoghi tecnici".

**Direttore S.C. Gestione e sviluppo
strategie centralizzate di gara**

Dott.ssa Elena Pitton
firmato digitalmente

All: estratto capitolato di gara.

ESTRATTO CAPITOLATO PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI SOLLEVAPAZIENTI MOBILI DI TIPO PASSIVO E ATTIVO PER GLI ENTI DEL S.S.R. FVG

1. Premessa

L’oggetto della gara è la stipula di un Accordo Quadro di durata pari a 36 mesi inerente l’affidamento della fornitura, di apparecchiature della tipologia e numerosità di seguito indicate:

Lotto 1	n. 40 Sollevapazienti mobili di tipo passivo
Lotto 2	n. 25 Sollevapazienti mobili di tipo attivo

Destinate a tutti gli enti del S.S.R.

- 1) A.A.S. n.2 Bassa Friulana Isontina
- 2) A.A.S. n. 3 Alto Friuli Collinare- Medio Friuli
- 3) A.A.S. n. 5 Friuli Occidentale
- 4) C.R.O. di Aviano
- 5) ASUIUD
- 6) ASUITS
- 7) Burlo Garofolo di Trieste

secondo le caratteristiche stabilite ed i servizi di seguito esplicitati.

Nel prosieguo del documento le Aziende del Servizio Sanitario Regionale potranno essere indicate come Aziende.

2. Valore dei beni oggetto della fornitura

L’importo massimo complessivo stimato per singolo lotto per la durata contrattuale pari a 36 mesi, al netto di IVA e degli oneri da rischi interferenziali è il seguente:

DESCRIZIONE	Apparecchiature base (Pa)	OPZIONI (Po) (Accessori opzionali)	OPZIONI (Pm) (manutenzione FR post garanzia)
LOTTO 1 Sollevapazienti mobili di tipo passivo in configurazione offerta (Pa)	€ 160.000,00	€ 360.000,00	€ 64.000,00
LOTTO 2 Sollevapazienti mobili di tipo attivo in configurazione offerta (Pa)	€ 67.500,00	€ 75.000,00	€ 27.000,00

Tali importi complessivi non tengono conto di eventuali proroghe temporali e/o estensioni di fornitura.

L’importo **Pa** è comprensivo di:

- valore delle apparecchiature, nelle rispettive configurazioni offerte, complete di tutti i dispositivi/accessori e quant’altro necessario per il corretto e sicuro funzionamento in relazione alla destinazione d’uso specifica
- consegna, trasporto, imballo, scarico, montaggio, installazione (come definita nel Capitolato

Speciale) della nuova apparecchiatura, rimozione e asporto degli imballi;

- collaudo, istruzione del personale sanitario e tecnico, garanzia 36 mesi incluso il servizio di assistenza tecnica “full risk”.
- relativi viaggi e trasferte

Si precisa che tutti gli altri importi:

- l'importo per la manutenzione **Pm** Full-Risk post garanzia è stato calcolato come percentuale fissa sui prezzi delle apparecchiature in configurazione base e sulle opzioni, fino al decorrere dell'ottavo anno dalla data di accettazione delle apparecchiature tolti i 36 mesi di garanzia richiesti.
- l'importo per gli accessori opzionali obbligatoriamente disponibili, non compresi nella configurazione offerta, **Po**

sono relativi ad accessori e servizi che le Aziende destinatarie della fornitura si riservano di affidare successivamente.

Per ciascun lotto, i costi degli oneri della sicurezza in relazione ai rischi interferenziali valutati dalla Stazione Appaltante, **e non soggetti a ribasso**, dettagliati nell'Allegato dal titolo “RISCHI INTERFERENZIALI E STESURA DEL DOCUMENTO UNICO DI VALUTAZIONE (DUVRI)” sono pari a € 0,00.

3. Caratteristiche principali della fornitura

Le apparecchiature dovranno essere, nuove di fabbrica, in produzione, di ultima generazione e in versione aggiornata al momento della consegna.

SERVIZI OBBLIGATORI

La fornitura dovrà essere comprensiva, **pena esclusione**, di:

1. **Garanzia di 36 mesi** e assistenza tecnica secondo le modalità indicate in Capitolato Speciale;
2. Corsi di formazione per il personale utilizzatore e per il personale tecnico, da erogarsi almeno come descritto nel relativo allegato

In aggiunta a quanto sopra, le seguenti opzioni, non compresi nella fornitura richiesta, devono poter essere richiedibili. Devono essere pertanto obbligatoriamente disponibili da parte del fornitore (sono cioè obbligatori ai fini della partecipazione alla gara):

1. Contratto di manutenzione “**full-risk**” per il periodo successivo a quello di garanzia, da attivarsi anche non consecutivamente alla scadenza della stessa, ed erogati a condizioni almeno pari a quelle specificate nei rispettivi allegati.
2. Corso di retraining (aggiornamento) rivolto al personale sanitario sull'utilizzo dell'apparecchiatura, da svolgersi nell'arco di tutta la durata dell'Accordo Quadro (almeno una sessione all'anno), **anche in assenza di acquisto di un'attrezzatura;**

4. Configurazione e caratteristiche tecnico/funzionali delle apparecchiature o dei sistemi

Le apparecchiature, nuove di fabbrica, in produzione e in versione aggiornata al momento della consegna, di ultima generazione, saranno destinate (impiego clinico) al sollevamento e spostamenti funzionali di pazienti affetti da difficoltà motorie in reparti di degenza ospedaliera e altre strutture sanitarie del SSR ad elevato carico assistenziale di lavoro.

Le **caratteristiche pena esclusione** per l'individuazione della tipologia e relativa configurazione delle apparecchiature oggetto di gara sono le seguenti:

LOTTO 1: n.40 solleva pazienti mobili di tipo passivo
--

Caratteristiche e configurazione minima richiesta (Pa)

- Sollevapazienti di tipo passivo polifunzionale utilizzabile con sistemi per imbrago e per barelle
- Peso sollevabile maggiore di 200 kg
- Il sistema per imbrago dovrà consentire mediante unica azione il sollevamento da terra del paziente e i trasferimenti dal letto alla poltrona e/o carrozzina e viceversa, con passaggio da supino a seduto e viceversa permettendo il cambio posturale del paziente in modo tale che lo sforzo complessivo dell'operazione non sia a carico dell'operatore
- Funzionamento mediante batteria asportabile con dotazione di batteria di ricambio e carica batterie indipendente dal sollevapaziente
- Doppio sistema di comando, di cui almeno uno a distanza
- Sistema di apertura delle staffe (base) di supporto ad azionamento elettrico che consenta un buon avvicinamento alle sedute su ruote
- Altezza delle staffe (base) dal pavimento non superiore a 15 cm, che consenta in ogni caso la corretta e sicura movimentazione dei pazienti da/verso ogni tipo di supporto in uso (ad esempio letto, poltrona, sedia a rotelle, ecc);
- Sistema dotato di ruote piroettanti a basso attrito, antistatiche e anti traccia, almeno due delle quali dotate di freni facilmente individuabili ed azionabili
- Sistema dotato almeno dei seguenti dispositivi di sicurezza:
 - Automatismo che non consenta l'utilizzo in caso di carico superiore al limite previsto
 - Dispositivo per la discesa di emergenza in caso di guasto dell'attrezzatura (anche con batteria scarica)
 - Pulsante di arresto di emergenza
 - Sistema antischiacciamento
 - Dispositivo per il controllo dello stato di carica della batteria
- Elevato grado di impermeabilità, non inferiore a IPX4 sia per il sollevapaziente che per il comando a distanza
- Funzioni del sistema per imbrago:
 - Sistema dotato di bilancino almeno a 2 punti di fissaggio per l'utilizzo degli imbraghi previsti
 - Altezza massima da terra raggiungibile con paziente imbragato non inferiore a 100 cm

- Sistema corredato di imbraghi pluriuso almeno nelle taglie M, L e XL contenitivi a livello del capo, dotati di agganci di sicurezza che non favoriscano oscillazioni del carico, dotati di imbottitura a livello cosciale e facilmente sanificabile
- Indicazione della taglia dell'imbrago facilmente identificabile

A corredo (in configurazione base)

- N. 1 barra/bilancino per imbrago
- imbraghi in tessuto: n. 1 taglia M, n. 2 taglia L, n. 1 taglia XL

Accessori opzionali obbligatoriamente disponibili (la cui disponibilità deve essere garantita pena l'esclusione):

- Sistema a barra/ bilancino unico per barella morbida a fasce
- Sistema a barra/ bilancino unico per barella morbida a corsetto
- Sistema a barra/ bilancino unico per barella rigida a cucchiaio

Tutti i sistemi per barelle devono avere almeno 4 punti di fissaggio per garantire il mantenimento della posizione orizzontale della barella in qualsiasi condizione di sollevamento e trasferimento. Specificare se un sistema sia utilizzabile per più di una tipologia di barelle richieste e nel caso si richiede la disponibilità di un solo sistema.

- Barella morbida a fasce
- Barella morbida a corsetto
- Barella rigida a cucchiaio
- Bilancino/barra specifico per pazienti di tronco voluminoso per agevolare il loro sollevamento e movimentazione
- imbraghi in tessuto: n. 1 taglia S
- imbraghi in tessuto: n. 1 taglia XXL
- imbraghi in tessuto: n. 1 taglia L
- Bilancia pesa paziente digitale omologata per uso medico, di classe III, conforme alla Direttiva Europea 2009/23/CE

LOTTO 2: n.25 solleva pazienti mobili di tipo attivo

Caratteristiche e configurazione minima richiesta (Pa)

- Sollevpazienti di tipo attivo per il prelevamento del paziente dalla posizione seduta: il sistema deve permettere il sollevamento del paziente dalla posizione seduta alla posizione eretta e deve consentire il trasferimento dal letto alla poltrona – carrozzina - wc e viceversa
- Funzionamento con alimentazione di rete e mediante batteria asportabile
- Dotato di caricabatterie indipendente dal sollevatore
- Dotato di doppi comandi:
 - Comando a distanza con tutte le funzioni di regolazione del sollevatore
 - Comando integrato al sollevatore con tutte le funzioni di regolazione
- Sistema di apertura delle staffe (base) di supporto ad azionamento elettrico

- Altezza delle staffe (base) dal pavimento non superiore a 15 cm, che consenta in ogni caso la corretta e sicura movimentazione dei pazienti da/verso ogni tipo di supporto in uso (ad esempio letto, poltrona, sedia a rotelle, ecc);
- Sistema dotato di ruote piroettanti a basso attrito, antistatiche e anti traccia, almeno due delle quali dotate di freni facilmente individuabili ed azionabili
- Appoggio ginocchia confortevole e regolabile in altezza e profondità con cinture di bloccaggio (lato paziente)
- Pedana poggia piedi antiscivolo con sistemi contenitivi del piede (lato paziente)
- Fascia dorso lombare dotata di agganci di sicurezza facilmente sanificabile
- Carico di lavoro sicuro 200Kg
- Peso massimo del paziente non inferiore a 150 kg
- Portata massima del sollevatore 250 kg
- Sistema dotato almeno dei seguenti dispositivi di sicurezza:
 - Automatismo che non consenta l'utilizzo in caso di carico superiore al limite previsto
 - Dispositivo per la discesa di emergenza in caso di guasto dell'attrezzatura
 - Pulsante di arresto di emergenza
 - Dispositivo sonoro o a barre visive per il controllo dello stato di carica della batteria
- Elevato grado di impermeabilità, non inferiore a IPX4 sia per il sollevapaziente che per il comando a distanza

A corredo (in configurazione base)

- Fasce dorso lombare / imbraghi: n. 1 taglia M, n. 1 taglia L, n. 1 taglia XL

Accessori opzionali obbligatoriamente disponibili (la cui disponibilità deve essere garantita pena l'esclusione):

- Seconda batteria di ricambio
- Imbragatura o dispositivo equivalente per sostegno di arto superiore
- Bilancia pesa paziente digitale omologata per uso medico, di classe III, conforme alla Direttiva Europea 2009/23/CE
- Sistemi di contenzione per assicurare i piedi del paziente alla pedana

Si precisa inoltre che per tutte le forniture:

1. Le apparecchiature dovranno comunque essere configurate e caratterizzate da prestazioni di livello idoneo tale da consentire quanto indicato al precedente articolo.
2. La ditta può presentare, **pena l'esclusione**, un solo modello di apparecchiatura scelto tra quelli componenti la propria gamma ritenuti più idonei in relazione alla configurazione e destinazione d'uso indicata;
3. **Non è comunque ammessa la formulazione di offerte alternative, parziali, equivoche e/o condizionate;**

4. L'attrezzatura di cui trattasi dovrà essere consegnata nella versione corrispondente all'offerta, conforme alle caratteristiche tecnico-funzionali minime richieste e corredata di quanto indicato in configurazione minima a pena di esclusione, degli accessori a corredo, e di quant'altro necessario per il **corretto e sicuro funzionamento** in relazione alla destinazione d'uso;
5. Le licenze dei sistemi operativi, dei pacchetti software di base, inclusi quelli propedeutici al funzionamento delle apparecchiature o degli applicativi, sono implicitamente considerate comprese nella fornitura e quindi non elencate nel capitolato;
Tutte le licenze d'uso del software non devono avere scadenza o limiti temporali che possano determinare blocchi funzionali e/o che richiedano oneri per le Aziende;
6. **Nel caso siano state introdotte innovazioni**, il soggetto aggiudicatario, prima della consegna è obbligato a darne tempestiva comunicazione a EGAS e deve offrire l'attrezzatura innovata senza maggiori oneri e senza modifica delle condizioni contrattuali;
7. Le offerte relative a strumenti che presentino **carenze sostanziali** rispetto ai requisiti tecnico/funzionali sopra elencati non saranno prese in considerazione in sede di valutazione tecnica e quindi escluse dalla gara.

Si considera che ulteriori/diversi requisiti tecnico-funzionali rispetto a quelli richiesti sono ammessi purché la ditta ne dimostri l'equivalenza o il miglioramento.

In tale caso, ai sensi dell'art. 68 del D.Lgs. 50/2016, l'offerta tecnica dovrà essere corredata, a pena di esclusione, da una relazione tecnica che, evidenziando la non conformità, motivi l'equivalenza funzionale, nonché dall'eventuale documentazione scientifica a supporto di quanto dichiarato.

5. Normativa cui l'apparecchiatura deve rispondere

Le apparecchiature e i dispositivi offerti dovranno essere conformi alle seguenti norme:

- D.Lgs. 37/10;
- D.Lgs. 81/2008;
- alle norme nazionali CEI 62.5, CEI 62.51 e specifiche di pertinenza

Inoltre, **al momento degli Ordinatori di Fornitura** che saranno emessi dalle Aziende, essi dovranno essere in regola con gli obblighi di registrazione presso la Banca dati dei Dispositivi Medici costituita presso il Ministero della Salute.

1. Formazione ed addestramento

Le Ditte partecipanti, oltre a compilare l'allegato denominato "**FORMAZIONE PERSONALE SANITARIO**", dovranno presentare, a corredo:

1. Un dettagliato piano di formazione e addestramento rivolto al personale sanitario relativo alle attività di utilizzo e gestione dei sistemi offerti per la loro completa funzionalità, con l'indicazione della durata

del corso, degli argomenti previsti, dei nominativi dei docenti e del numero di sessioni proposte al fine di garantire la formazione del maggior numero possibile di operatori delle Aziende.

2. Un dettagliato piano di retraining (aggiornamento) rivolto al personale sanitario sull'utilizzo dell'apparecchiatura, da svolgersi su richiesta di una delle Aziende destinatarie della fornitura per un periodo di 10 anni dalla stipula del contratto (almeno una sessione all'anno)

L'effettivo svolgimento di tutte le attività previste nei piani di formazione dovrà essere documentato mediante la presentazione di attestati di partecipazione da parte degli operatori interessati; la mancata presentazione di tale documentazione verrà considerata motivo di non rispondenza ai requisiti di collaudo. I piani di formazione e addestramento potranno prevedere interventi successivi al completamento del collaudo. Tutte le attività previste in tali piani sono da intendersi interamente a carico della Ditta aggiudicataria.

7. Strategia di gara

Gli elementi essenziali della strategia di gara consistono in:

- Accordo Quadro della durata di 36 mesi
- Suddivisione in 2 lotti aggiudicabili separatamente
- Modalità di aggiudicazione: Offerta economicamente più vantaggiosa 70 punti qualità - 30 punti prezzo, con soglia minima di sbarramento