

# **DOCUMENTAZIONE TECNICA**

## **FORNITURA DI:**

<b>Oggetto e Quantità</b>	<b>n. 3500 (*) Apparecchiature MONOUSO di video-endoscopia</b>
<b>Aziende</b>	<b>Aziende del Servizio Sanitario Regionale</b>

(\*) valore indicativo e non definitivo

## 1. Oggetto di gara

L'oggetto della gara è la stipula di **accordo quadro di durata pari a 24 mesi** inerente l'affidamento della fornitura di:

**Lotto Unico: n. 3500 Apparecchiature MONOUSO di video-endoscopia**

secondo le caratteristiche stabilite nell'Allegato Tecnico.

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

## 2. Valore dei beni oggetto della fornitura

Da definire

## 3. Criteri di valutazione e di esclusione

L'aggiudicazione avverrà in base al criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa individuata sulla base del miglior rapporto qualità/prezzo. La valutazione dell'offerta tecnica e dell'offerta economica sarà effettuata in base ai seguenti punteggi:

<b>Qualità / Prezzo</b>	<b>70 / 30</b>
-------------------------	----------------

I **70 punti** complessivi relativi al parametro qualità saranno attribuiti dalla Commissione giudicatrice, il cui giudizio sarà insindacabile, in seguito alla valutazione della documentazione tecnica presentata ed agli esiti delle visioni e prove pratiche delle apparecchiature offerte, tenendo conto della diversa destinazione delle apparecchiature.

Se non diversamente indicato, per ogni parametro oggetto di valutazione, la percentuale più elevata sarà attribuita all'offerta che presenterà le migliori caratteristiche tecniche in relazione al criterio motivazionale indicato. Alle altre offerte saranno attribuite percentuali inferiori, in relazione al grado qualitativo presentato.

Giudizio	% del relativo punteggio massimo
<b>Ottimo</b> Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo più che convincente e significativo. Sono forniti gli elementi richiesti su tutte le questioni poste e non ci sono aspetti o aree di non chiarezza.	100%
<b>Buono</b> Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo più che adeguato. Sono forniti gli elementi richiesti su tutte le questioni poste e non ci sono aspetti o aree di non chiarezza.	75%
<b>Discreto</b>	50%

Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo adeguato, anche se sono possibili dei miglioramenti. Sono forniti gli elementi richiesti su quasi tutte le questioni poste.	
<b>Sufficiente</b> Gli aspetti previsti dal sub-criterio sono affrontati in modo generale, ovvero molto parzialmente e sono forniti elementi non completi. Sono affrontate solo in parte le questioni poste o sono forniti pochi elementi rilevanti.	25%
<b>Non significativo</b> Gli aspetti previsti dal sub-criterio non sono coerenti con i requisiti minimi del capitolato speciale e/o mancano gli elementi tecnici minimi per poter procedere con l'attribuzione del punteggio.	0%

Sempre se non diversamente indicato, le percentuali attribuite saranno quindi convertiti in punteggio moltiplicandole per il valore massimo attribuibile indicato in tabella.

#### GRUPPO DI PARAMETRI DESCRIZIONE

QUALITA' TECNICA		
<b><u>Caratteristiche tecniche del sistema</u></b> il punteggio più elevato sarà attribuito alla proposta che presenterà le migliori caratteristiche tecniche in relazione alla destinazione d'uso, con riferimento alle caratteristiche minime riportate nel presente capitolato. Saranno valutate in particolare la maggiore ampiezza del campo visivo, la maggiore profondità di campo, il più ampio angolo di curvatura e relativa sezione curvabile, la presenza e la tipologia dello zoom della telecamera (con preferenza per il parafocale ottico rispetto al digitale) <b>NB:</b> Nel caso in cui anche solo una delle strumentazioni presenti nelle sue caratteristiche tecniche difformità tali da limitarne l'utilizzo previsto in capitolato, alla proposta verrà attribuito il punteggio minimo.		
<b><u>Sterilità degli endoscopi</u></b> Durata della condizione di sterilità certificata per i videoendoscopi dalla data di consegna <b>N.B. la data di scadenza dei videoendoscopi deve coincidere con la data di scadenza della loro garanzia</b>		
<b><u>Collegamento videoendoscopio-videoprocessore</u></b> tramite un solo connettore o wireless		
<b>Dimensione in pollici del visualizzatore del videoprocessore</b>		
<b><u>Altre caratteristiche tecniche del visualizzatore del videoprocessore</u></b> (es. regolazione della luminosità, regolazione del contrasto, risoluzione dello schermo, etc) il punteggio più elevato sarà attribuito alla proposta che presenterà la maggiore risoluzione dello schermo del		

videoprocessore, unitamente alla presenza della regolazione della luminosità e del contrasto		
<b>Caratteristiche funzionali del videoprocessore</b> (es. possibilità di trasmissione dei dati tramite USB o SD Card, etc) il punteggio più elevato sarà attribuito alla proposta che presenterà le migliori e più ampie funzionalità del videoprocessore, in termini di capacità e modalità di visualizzazione, memorizzazione e registrazione di immagini e filmati e della loro trasmissione verso sistemi esterni.		
<b>Peso del videoprocessore</b>		
<b>Batteria</b>		
<b>Borsa antiurto per trasporto videoprocessore</b>		
<b>Migliorie</b> il punteggio più elevato sarà attribuito alla proposta che, rispetto caratteristiche tecniche ed alle configurazioni minime indicate, presenti <b>caratteristiche particolari ed innovative e la migliore e più ampia dotazione di accessori inclusa in offerta base</b> (Con accessori sono indicati tutti i dispositivi, inclusi in fornitura atti a migliorare l'ergonomia, la fruibilità e la capacità diagnostica dei sistemi proposti) <b>Saranno assegnati punti zero alle proposte che non presenteranno caratteristiche innovative rispetto ai requisiti minimi richiesti, che siano già state valutate in alcuno dei parametri di cui sopra o che non siano ritenute significative dalla Commissione.</b>		

<b>PROVA PRATICA</b>		
<b>Performance delle apparecchiature proposte</b> il punteggio più elevato sarà attribuito alla strumentazione proposta che avrà evidenziato le <b>migliori prestazioni, a giudizio del personale utilizzatore, in relazione all'utilizzo previsto per i seguenti aspetti:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>- efficacia del sistema di illuminazione</li> <li>- contrasto, fedeltà dei colori, nitidezza, profondità, qualità e stabilità dell'immagine</li> <li>- percezione dei particolari</li> <li>- capacità di mantenere una buona visuale in situazioni operative difficili, tra le quali le emorragie e le stenosi/deformazioni</li> <li>- tenuta, praticità e sicurezza delle valvole di chiusura del canale biotico e della valvola di aspirazione nelle varie condizioni di utilizzo</li> <li>- capacità di angolazione e flessibilità</li> <li>- prestazione complessiva dello strumento durante le procedure operative (ad esempio le dilatazioni o il posizionamento di protesi)</li> </ul>		
<b>Ergonomia dei sistemi proposti</b> il punteggio più elevato sarà attribuito alla strumentazione proposta che avrà evidenziato le <b>migliori prestazioni, a giudizio del personale utilizzatore, in relazione all'utilizzo previsto per maneggevolezza dello strumento endoscopico</b>		

(incluso rapporto ottimale fra flessibilità e rigidità onde facilitare l'esecuzione dell'esame), ergonomia dell'apparecchio (in particolare dell'impugnatura), facilità di trasporto della strumentazione in caso d'uso al di fuori della piastra endoscopica (compresi accessori di visualizzazione e videoregistrazione annessi), ingombro del sistema nel suo complesso, posizionabilità e regolabilità del monitor		
<b><u>Interfaccia utente del videoprocessore</u></b> il punteggio più elevato sarà attribuito alla strumentazione proposta che avrà evidenziato, <b>a giudizio del personale utilizzatore, le migliori caratteristiche ergonomiche del videoprocessore, in termini di comandi e di interfaccia utente per l'esecuzione di tutte le funzioni del visualizzatore stesso</b> (semplicità di impostazioni, comandi, semplicità di gestione delle singole funzioni, ecc...)		
<b><u>Rapidità dell'avviamento del sistema</u></b> Il punteggio più elevato sarà attribuito alla strumentazione proposta che avrà evidenziato i tempi più ridotti per l'avviamento in condizione operativa dell'intero sistema, a partire dalla condizione di spento.		

SERVIZI		
<b><u>Manutenzione videoprocessori:</u></b> n. di riparazioni per rotture accidentali <b><u>(fermo restando l'obbligo di 1 riparazione all'anno ogni tre videoprocessori forniti nel lotto per ciascuna Azienda e 1 riparazione all'anno in caso di meno di tre videoprocessori forniti nel lotto per la singola Azienda)</u></b>		
<b><u>Formazione del Personale sanitario e tecnico</u></b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• durata del corso</li> <li>• esaustività degli argomenti trattati</li> <li>• esercitazioni pratiche sulla apparecchiatura</li> <li>• qualità dei materiali didattici forniti.</li> </ul>		

**ALLEGATO TECNICO  
AL CAPITOLATO SPECIALE**

**1. Qualità e Destinazione d'uso**

Le ditte dovranno offrire apparecchiature nuove di fabbrica di ultima generazione, cioè di recente immissione sul mercato e saranno destinate a video-endoscopia diagnostica e operativa principalmente presso terapie intensive, servizi di pronto soccorso, pneumologie e sale operatorie delle Aziende del Servizio Sanitario Regionale (SSR), secondo quanto riportato nella tabella successiva per l'arco temporale di validità dell'Accordo Quadro:

**n. 3500 Apparecchiature MONOUSO di video-endoscopia diagnostica e operativa e per intubazione per uso presso terapie intensive e blocchi operatori**

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

**Caratteristiche e configurazione minima richiesta (Pa)**

Le **caratteristiche pena esclusione** per l'individuazione della tipologia e relativa configurazione delle apparecchiature oggetto di gara sono quelle di seguito elencate.

L'apparecchiatura dovrà essere così composta:

- **Videoendoscopio monouso sterile, completo di manipolo**, con le seguenti caratteristiche:
  - Adatto per procedure ed esami endoscopici all'interno delle vie aeree;
  - Essere monouso in confezione singola sterile con sterilità garantita per almeno 24 mesi dalla data di consegna;
  - Sempre disponibile e pronto all'uso;
  - Avere una impugnatura ergonomica per una maggiore maneggevolezza;
  - Leggero, portatile e resistente;
  - sistema di illuminazione a led con fonte luce incorporata distale
  - Angolo di movimento nelle quattro direzioni (movimento alto, basso, destro e sinistro)
  - Dotato di un canale operativo di sufficiente calibro per l'utilizzo dei tools operativi e dotato di canale per aspirazione;
  - Avere la disponibilità di due misure quella adulta e quella pediatrica;
  - Lunghezza utile  $\geq 550$  mm
  - connessione rapida-al video processore portatile
  - Essere latex free;
  - Essere certificato come dispositivo medico.

**tali videoendoscopi dovranno essere forniti al medesimo prezzo, indipendentemente dalla loro misura, e, nei limiti del quantitativo complessivo previsto dalla presente fornitura,**

**potranno essere ordinati dalle Aziende in qualsiasi numero, indipendentemente dalla loro misura.**

- **Monitor o videoprocessore portatile**, anche non monouso:
  - leggero, portatile, adattabile, con supporto di fissaggio semplice da regolare;
  - da collegare in modo rapido al video-endoscopio,
  - dedicato, dotato di tecnologia LCD a colori touch screen con hardware e software proprietario e di almeno 7 pollici
  - capace di registrare, fotografare e archiviare nella memoria interna tutte le procedure che si stanno eseguendo (foto e video)
  - Elevata visibilità anche in ambiente luminoso
  - Possibilità di appoggio su superficie piana
  - Durata della batteria di almeno 2 ore in modalità operativa
  - Con uscita video per collegamento a monitor esterni
  - Capacità di esportare i file delle procedure eseguite

**da consegnare alle Aziende ordinanti, inclusi nella fornitura dei videoendoscopi, con la formula del comodato d'uso comprensiva di manutenzione full-risk, nella misura di:**

- **almeno uno ogni 50 videoendoscopi acquistati,**
- **almeno uno per Azienda ordinatrice, indipendentemente dal numero di videoendoscopi acquistati, per il primo acquisto**
- **in caso di acquisti reiterati da parte della medesima Azienda per quantità inferiori a 50, per gli acquisti successivi al primo dovranno essere forniti almeno un videoprocessore ogni 50 videoendoscopi complessivi acquistati, anche in caso di acquisti frazionati**

**La ditta aggiudicataria dovrà mettere a disposizione delle Aziende ordinanti tali videoprocessori per un periodo di almeno 5 anni dalla data di collaudo. Queste avranno comunque la facoltà di restituirli anticipatamente.**

**Allo scadere del periodo contrattuale i videoprocessori saranno restituiti nello stato in cui si trovano.**

**Opzioni richieste (non incluse in configurazione ma la cui disponibilità deve essere obbligatoriamente garantita pena l'esclusione):**

- Riparazione o sostituzione in permuta per rottura accidentale dei videoprocessori, per supero di quelle obbligatoriamente incluse nel contratto di manutenzione full-risk

#### **Altre opzioni**

- Borsa antiurto in noleggio per l'agevole trasporto del videoprocessore
- Borsa antiurto in acquisto per l'agevole trasporto del videoprocessore
- Monitor o videoprocessore portatile aggiuntivo in acquisto

**Si precisa inoltre che per tutte le forniture:**

- I. Le apparecchiature dovranno comunque essere configurate e caratterizzate da prestazioni

di livello idoneo tale da consentire quanto indicato al precedente articolo 1.

- II. 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;
- III. **Non è comunque ammessa la formulazione di offerte alternative, parziali, equivocate e/o condizionate;**
- IV. 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;
- V. 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;**
- VI. 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.**

### **3. Forniture e Servizi aggiuntivi obbligatori (pena l'esclusione)**

In aggiunta a quanto specificato nel precedente articolo la fornitura dovrà essere comprensiva, **pena esclusione**, di:

1. **Videoendoscopi**: Garanzia di durata pari a quella di scadenza delle condizioni di sterilità dei videoscopi stessi, e in ogni caso non inferiore a 24 mesi
2. **Corsi di formazione** per il personale utilizzatore e per il personale tecnico, da erogarsi almeno come descritto nel relativo allegato.

### **4. Normativa cui l'apparecchiatura deve rispondere**

Oltre all'adempimento agli obblighi di registrazione delle apparecchiature e dei dispositivi offerti presso la Banca dati dei Dispositivi Medici costituita presso il Ministero della Salute, di cui all'Allegato "**Dichiarazione in Merito alla Conformità alla Normativa sui Dispositivi Medici**", esse 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.

## 5. Obblighi per il fornitore

[...]

## 6. Condizioni di fornitura

### 6.1 Consegna e installazione

La consegna dovrà essere eseguita in porto franco presso le aziende destinatarie, entro i seguenti termini dalla data di emissione della corrispondente Richiesta di Consegna, attuativa degli Ordinatori di Fornitura che saranno emessi dalle Aziende medesime:

- 3 giorni lavorativi per ordinativi inferiori o uguali a 180 videoendoscopi
- 7 giorni lavorativi per ordinativi superiori a 180 videoendoscopi

Per i videoprocessori, l'installazione la messa in funzione e conseguentemente il collaudo funzionale dovranno essere conclusi come termine ultimo entro **15** giorni dalla data della consegna, salvo accordi diversi con le Aziende.

**Per gli endoscopi consegnati, dovrà essere garantita la sterilità per un periodo almeno pari a 24 mesi dalla data della consegna stessa.**

Tutto ciò fatto salvo diverse disposizioni contenute nel Capitolato Speciale allegato al presente documento o migliorie proposte.

### 6.2 Garanzia e Assistenza tecnica

#### **Garanzia:**

Videoendoscopi: Garanzia di durata pari a quella di scadenza delle condizioni di sterilità dei videoendoscopi stessi, e in ogni caso non inferiore a 24 mesi

La ditta è obbligata ad eliminare a proprie spese tutti i difetti manifestatisi durante tale periodo alle apparecchiature fornite, dipendenti o da vizi di fabbricazione e/o confezionamento o da difetti dei materiali impiegati o da errori nell'installazione od infine da qualunque altro inconveniente non derivante da forza maggiore.

Nella garanzia rimane inclusa la sostituzione e/o la riparazione di ogni parte, strumento, cavo di collegamento, dispositivo, accessorio o altro che possa pregiudicare un efficace ed efficiente funzionamento delle apparecchiature stesse.

Il superamento delle prove di accettazione non esonera l'aggiudicatario dalla responsabilità per eventuali difetti e/o non conformità che possono essere rilevati in seguito e non emersi in fase di accettazione.

#### **Assistenza Tecnica:**

Durante il periodo di garanzia la ditta dovrà assicurare lo stesso livello di copertura e le prestazioni previste dal contratto di manutenzione Full-Risk onnicomprensivo, come richiesto nell'**Allegato** denominato **"Contratto di Manutenzione Full Risk"**. [ non disponibile per la consultazione di mercato]

### 6.3 Ricambi, accessori e materiali di consumo

La fornitura, dei ricambi, accessori e materiali di consumo dovrà essere assicurata dall'appaltatore almeno con le modalità e per il periodo indicato nell'**Allegato "Impegni per il Fornitore"** [ non disponibile per la consultazione di mercato]

## 7. Procedure di Collaudo e Accettazione

Alle operazioni di collaudo delle strumentazioni fornite, preventivamente concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica, parteciperanno il Responsabile incaricato dall'Azienda, i tecnici che installeranno le apparecchiature per conto della ditta, e qualora l'Azienda lo ritenga necessario, un tecnico specializzato di propria fiducia. Si precisa che tutte le responsabilità legate alla nuova apparecchiatura saranno a totale carico della ditta fino alla firma del collaudo di accettazione. Tutto quanto necessario per l'effettuazione delle prove di collaudo (strumenti di misura, mano d'opera, ecc..) dovrà avvenire a cura, spese e responsabilità della ditta aggiudicataria. In caso negativo del collaudo, la ditta è tenuta a provvedere, a propria cura e spese all'eliminazione di ogni difetto e/o mal funzionamento riscontrati. Durante l'installazione delle apparecchiature oggetto della presente gara, dovrà essere prevista ed eseguita la verifica di sicurezza elettrica e il controllo funzionale delle apparecchiature fornite.

La fase di **accettazione** comprende la verifica della congruità della fornitura rispetto all'ordinato, il collaudo delle apparecchiature secondo quanto previsto dalle norme e guide tecniche dedicate, dalle modalità indicate all'interno di questo documento e da quelle in uso presso le Aziende del SSR, l'adeguatezza e la qualità delle forniture e dei servizi accessori (manuali operativi e di servizio, formazione degli operatori e dei tecnici, etc.) e quanto ulteriormente previsto da norme e guide tecniche specifiche.

Si precisa che la garanzia partirà dal giorno della firma del collaudo di accettazione.

I dati dichiarati nel "Questionario tecnico" sono vincolanti e potranno essere verificati durante le fasi di collaudo e accettazione.

La firma apposta per ricevuta al momento della consegna non esonera, quindi, la ditta fornitrice dal rispondere di eventuali contestazioni che potrebbero insorgere all'atto del collaudo ed anche successivamente nel corso dell'utilizzo.

La fatturazione è vincolata all'esito positivo delle prove di collaudo e accettazione. Qualora si verificassero contestazioni, il termine di pagamento rimarrà sospeso e riprenderà con la definizione della pendenza.

**In caso di fornitura incompleta o parzialmente conforme (p.es. mancanza di manuali, di accessori...), si procederà al collaudo parziale della fornitura, che consentirà all'Azienda di utilizzare il bene fornito, limitatamente alle funzioni collaudate.**

Resta inteso che la garanzia decorre dalla data del collaudo definitivo, previo completamento della fornitura

**Il collaudo è, in ogni caso, subordinato alla consegna di tutta la documentazione a corredo dell'apparecchiatura di cui al punto seguente del presente Capitolato speciale.**

Il collaudo parziale è finalizzato a tutelare il servizio pubblico, che l'Amministrazione erogante è tenuta a soddisfare, e non concede diritto alcuno di rivendicazione economica da parte della ditta fornitrice, la quale è obbligata a garantire tutte le funzionalità e le assistenze previste da contratto.

Qualora l'Amministrazione rifiuti l'apparecchiatura fornita, in quanto dal collaudo risulti non conforme alle caratteristiche richieste ed offerte, la ditta a sua cura e spese, dovrà sostituirla immediatamente con altra apparecchiatura che presenti tutte le caratteristiche di conformità rispetto all'aggiudicazione.

## 8. Documentazione a corredo

**Al momento della consegna** delle apparecchiature, la ditta aggiudicataria sarà tenuta comunque a fornire tutta la documentazione tecnica comprendente:

- manuali d'uso delle apparecchiature (in lingua italiana) sia su supporto cartaceo sia su supporto informatico;
- Licenze d'uso del software fornito
- programmazione degli interventi di manutenzione preventiva relativamente agli anni di garanzia offerti;
- piano definitivo relativo allo svolgimento dei corsi di addestramento del personale sanitario e tecnico con rilascio degli attestati di partecipazione nominativi (qualora previsto dall'Azienda destinataria);
- indicazione delle modalità di rottamazione e smaltimento dell'apparecchiatura e dei relativi riferimenti di legge attualmente in vigore, fornendo l'eventuale elenco completo di ogni tipo di componentistica e materiali impiegati (elettronica, tubi a vuoto e a gas, trasformatori, oli specifici, agenti radioattivi, contaminanti, etc.) per la fabbricazione dell'apparecchiatura relativamente alla classificazione dei rifiuti di appartenenza (speciali, nocivi, tossici, etc.).
- Dichiarazione di conformità alle direttive CE;
- Inoltre, laddove applicabili, le schede di segnalazione dei "rischi residui" (schede di sicurezza secondo quanto stabilito dal D.Lgs. 81/08), in lingua italiana, contenenti la descrizione di:
  - dispositivo di protezione;
  - procedure da seguire;
  - condizioni ambientali e impiantistiche da rispettare;
  - eventuali specifiche certificazioni (da parte di Istituti od Enti quali ISPESL od altro).

## 9. Penali per ritardi

[...]

## 10. Modalità di sopralluogo

Non previsto.

## 11. Prove e visioni

Al fine di effettuare un'approfondita valutazione tecnica delle attrezzature offerte ed in particolare la loro rispondenza alle specifiche esigenze degli utilizzatori, la Commissione richiederà una prova

pratica o una visione delle apparecchiature, secondo modalità che saranno successivamente indicate a mezzo comunicazione scritta.

La prova pratica sarà effettuata **presso un Gruppo Operatorio** delle Aziende del Servizio Sanitario Regionale. I concorrenti dovranno presentarsi nel giorno e luogo fissati in possesso di tutte le apparecchiature offerte, di tutti gli accessori “opzionali richiesti” (anche se non valutati in qualità) **e degli accessori e di tutti i materiali in quantità congrua ai fini di una completa valutazione delle apparecchiature, anche su paziente.** I concorrenti si impegnano a:

- prendersi in carico tutti i rischi derivanti dall’uso dell’apparecchiatura, ivi compreso il furto, l’incendio e la rottura, nonché la responsabilità per eventuali danni a pazienti e/o operatori.
- al rispetto di quanto previsto dal D.Lgs 196/03 in merito alla tutela dei dati personali, qualora, nell’espletamento della visione in prova, dovesse entrare in contatto con dati personali sensibili, in qualunque forma siano trattati;
- ad eliminare tutti i dati personali sensibili eventualmente archiviati nel dispositivo in visione prima del ritiro alla fine del periodo della prova.

La scrivente Ditta si impegna a fornire l’adeguata formazione all’utilizzo e alle procedure di pulizia/disinfezione/sterilizzazione del materiale consegnato.

Nel corso della visione la Commissione potrà richiedere la misura dei parametri caratteristici dell’apparecchiatura e la visione dei manuali d’uso.

Resta inteso che la prova dovrà svolgersi nel rispetto degli eventuali protocolli di visione di apparecchiature, in vigore presso l’Azienda prescelta.

**La mancata visione dei prodotti proposti, qualora richiesta dall’amministrazione, comporterà la non valutabilità dell’offerta e determinerà l’automatica esclusione dalla gara.**