

CAPITOLATO DI GARA PER LA FORNITURA DI MATERIALE DI CONSUMO PER SISTEMI DI MONITORAGGIO SALVA VITA IN USO PRESSO LA ASL DI PESCARA

ART. 1 - Oggetto della procedura

La presente procedura, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. e del D. Lgs. n. 36/2023 ha ad oggetto la fornitura di materiale di consumo per il funzionamento di sistemi di monitoraggio Nihon Kohden di proprietà della Asl di Pescara. La gara è composta da un lotto unico ad aggiudicazione intera, la cui composizione è meglio specificata nell'Allegato A del presente capitolato tecnico.

ART.2 – Durata e valore dell'appalto

La fornitura avrà durata triennale. E' prevista altresì la possibilità di proroga, ai sensi dell'art. 120, comma 10, del D. Lgs. n. 36/2023, agli stessi prezzi, patti e condizioni, o più favorevoli per la ASL, per un periodo di mesi 6 (sei) Ai sensi dell'art. 14, comma 4, del D.lgs. n. 36/2023, tenuto conto della opzione sopra descritta, il valore complessivo dell'appalto è stimato in € **220.500,00** oltre Iva così ripartito:

- a) prezzo triennale a base d'asta € **189.000** oltre IVA;
- c) opzione di proroga ai sensi dell'art. 120 comma 10 del D. Lgs. n. 36/2023 € **31.500** oltre IVA;

ART. 3 – Composizione e valore del lotto, fabbisogni presunti e obiettivo della fornitura

In ordine alla composizione del Lotto e al suo valore, nonché alla quantificazione dei fabbisogni presunti, si precisa che i quantitativi indicati esprimono un valore puramente indicativo ai fini della formulazione delle offerte. Nell'ambito del valore della gara, l'entità della somministrazione sarà correlata al reale fabbisogno dell'Azienda, dipendente dalle necessità assistenziali da soddisfare durante la vigenza contrattuale.

L'obiettivo generale del presente capitolato è **la fornitura di materiale di consumo compatibile con I SISTEMI DI MONITORAGGIO NIHON KOHDEN di proprietà della Asl di Pescara, Modelli LIFESCOPE e Telemetria ZM530-930.**

L'ASL di Pescara è attualmente dotata dei suddetti sistemi di monitoraggio e telemetria di sua proprietà in pieno uso clinico presso più U.O.

Con la fornitura del materiale di consumo dovrà essere garantito un flusso di attività privo di interruzioni e disagi all'utenza. Le ditte proponenti dovranno adeguatamente illustrare nell'offerta le soluzioni adottate a tal fine.

ART. 4 - Caratteristiche di minima pena esclusione del materiale di consumo

La fornitura è espressa in un lotto di seguito descritto

Il materiale di consumo deve essere equivalente ai dispositivi con i codici fornitore elencati nell'Allegato A e ivi descritti, pienamente compatibili con i sistemi di monitoraggio LIFESCOPE e telemetria ZM530-930 prodotti dalla ditta NIHON KOHDEN Italia srl.



I dispositivi inoltre devono essere impermeabili, maneggevoli, poco ingombranti e realizzati con materiale altamente resistente.

ART. 5 - Campionatura

E' richiesto per la partecipazione alla gara, ai fini della valutazione dei dispositivi medici, nei termini e secondo le modalità stabilite dal disciplinare di gara, l'invio della campionatura che dovrà essere di almeno 1 articolo per ogni dispositivo ricompreso dell'Allegato A.

L'azienda si riserva la facoltà di richiedere ulteriore campionatura destinata all'approfondimento delle valutazioni tecniche.

ART. 6 - Base d'asta annuale

Lotto 1 La base d'asta annuale è di € 63.000 iva esclusa

I fabbisogni annui presunti sono esplicitati nell'Allegato A.

ART. 7 – Criteri per la valutazione delle offerte

Previa verifica della ricorrenza dei requisiti minimi descritti nei precedenti articoli, l'aggiudicazione della gara oggetto del presente Capitolato sarà effettuata a favore della ditta che presenterà l'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art. 108, comma 3 , del D. Lgs. N. 36/2023, con attribuzione dei seguenti punteggi:

Qualità: max 80 punti

Prezzo: max 20 punti

Il punteggio riservato alla qualità degli articoli del lotto di gara sarà attribuito sulla base dei seguenti criteri:

CRITERI QUALITATIVI	Criterio di valutazione	Punteggio Massimo
C1) VERIFICA CLINICO FUNZIONALE: il materiale di consumo, escluso quanto ricompreso nei punti 17-18-19 dell'Allegato A, sarà soggetto a prova o test paziente sulle apparecchiature della Asl. La prova è finalizzata al rilevamento dei parametri vitali.	D	40
C2) CARATTERISTICHE COSTRUTTIVE DEL PRODOTTO: saranno valutate caratteristiche quali la tipologia del materiale, resistenza, impermeabilità, etc...	D	25
C3) CARATTERISTICHE GENERALI: modalità e tipologia di confezionamento, facilità di montaggio/smontaggio, quantità di pezzi in ogni confezione	D	15
TOTALE		80

Per i criteri di tipo discrezionale, la rispondenza agli stessi sarà determinata secondo la seguente scala di misurazione:



in caso di mancanza di documentazione necessaria per la valutazione del parametro considerato, e/o non assoluta corrispondenza a quanto richiesto	punteggio cent. le 0
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “scarso”	punteggio cent. le 0,20
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “insufficiente”	punteggio cent. le 0,40
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “mediocre”	punteggio cent. le 0,50
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “sufficiente”	punteggio cent. le 0,60
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “significativo”	punteggio cent. le 0,70
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “discreto”	punteggio cent. le 0,75
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “buono”	punteggio cent. le 0,80
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “distinto”	punteggio cent. le 0,85
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “notevole”	punteggio cent. le 0,9
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “ottimo”	punteggio cent. le 0,95
in relazione ad un giudizio espresso dalla Commissione Giudicatrice sul parametro considerato “eccellente”	punteggio cent. le 1

ART. 8 – Luoghi e tempi di fornitura

L'unità operativa coinvolta è quella della U.O.C. di Cardiologia – Utic di Pescara e la U.O.C di Anestesia di Pescara Penne e Popoli.

La ditta aggiudicataria dovrà effettuare la consegna dei prodotti a seguito di appositi ordinativi emessi dagli Uffici preposti della ASL di Pescara secondo le necessità, nel luogo e con le modalità indicati negli ordinativi stessi, con scarico a cura della ditta aggiudicataria o di suo delegato.

La consegna dei prodotti dovrà avvenire nel termine massimo di 72 ore consecutive dal ricevimento dell'ordinativo, franco imballo, trasporto e ogni genere accessorio, fatta salva la consegna in 24 ore solari in caso di urgenze espressamente indicate in sede di ordinativo. Il controllo quali-quantitativo effettuato al momento della consegna dagli operatori della Farmacia, non esonera la ditta dal rispondere di eventuali contestazioni che possano insorgere al momento dell'immissione del prodotto al consumo. Non dovrà essere, inoltre, imposto alcun minimo d'ordine da parte della ditta. La dichiarazione d'impegno all'erogazione delle condizioni indicate nel presente articolo costituisce

condizione per l'ammissione alla partecipazione alla gara.

ART. 9 - Equivalenza

In relazione alle caratteristiche tecniche richieste si precisa che la stazione appaltante applica il c.d. principio di equivalenza ex art. 79 e Allegato II.5, Parte II, lett. A, commi 7 e 8, del D. Lgs. n. 36/2023 e s.m.i.

Qualora, infatti, la descrizione dei beni messi a gara dovesse individuare una fabbricazione o provenienza determinata o un procedimento particolare, un marchio o un brevetto determinato, un tipo o un'origine o una produzione specifica che avrebbero come effetto di favorire o eliminare talune imprese o prodotti, detta descrizione deve intendersi integrata dalla menzione "o equivalente".

Pertanto, l'impresa concorrente può presentare un bene anche non conforme alle specifiche riportate nell'Allegato Tecnico al presente Capitolato, purché funzionalmente equivalente dal punto di vista clinico ed è obbligato a segnalarlo con separata dichiarazione da allegare alla relativa scheda tecnica. In tal caso l'impresa concorrente deve provare, con qualsiasi mezzo appropriato, che le soluzioni da lui proposte ottemperano in maniera equivalente ai requisiti definiti nelle specifiche tecniche. La marca dei singoli prodotti offerti deve essere dichiarata in sede di offerta tecnica e risultare dalle Schede Tecniche che la ditta deve allegare in sede di presentazione dell'offerta stessa.

ART. 10 - Periodo di prova

È previsto, per tutti i dispositivi oggetto di aggiudicazione, un periodo di prova di sei mesi presso gli utilizzatori. Nel caso in cui, in tale periodo, il materiale fornito dovesse risultare non idoneo in sede di utilizzo, la ASL si riserva la facoltà di procedere alla revoca della aggiudicazione.

ART. 11 - Aggiornamento tecnico ed assistenza post-vendita

In qualunque momento, durante la vigenza del rapporto contrattuale, le parti possono concordare la sostituzione e/o l'affiancamento del materiale con altri più aggiornati, purché siano rispettate le seguenti condizioni:

- Non peggiorino le condizioni tecniche, operative ed economiche previste nel contratto;
- Non si verifichino disguidi nella funzionalità del Servizio.

Qualora i dispositivi vengano sostituiti dalla ditta con altro materiale innovativo, è facoltà della ASL Pescara acquistare quest'ultima fornitura, corrispondendo però lo stesso prezzo offerto in gara. La ASL potrà rifiutare i nuovi prodotti allorché li ritenga non perfettamente rispondenti alle proprie necessità organizzative ed alle specifiche esigenze degli utilizzatori. In tal caso la ditta è obbligata a fornire gli articoli oggetto di aggiudicazione. In caso contrario essa sarà considerata inadempiente e dovrà sopportare le relative conseguenze. Nel caso in cui il prodotto esca di produzione, il fornitore avrà cura di darne immediata comunicazione alla ASL Pescara inoltrando apposita certificazione a cura del produttore stesso, con un preavviso consono all'attività sanitaria. Il soggetto idoneo all'accordo quadro deve garantire un adeguato servizio di assistenza tecnica post-vendita relativo a tutto il materiale oggetto di gara e, quando richiesto dagli utilizzatori, deve fornire assistenza alle UU.OO.CC. di Cardiologia – UTIC e Anestesia. Qualora in sede di offerta l'Aggiudicatario si sia impegnato a fornire assistenza post vendita, il rispetto di tale impegno diviene essenziale per il corretto andamento del rapporto contrattuale.

ART. 12 - Interruzione della fornitura e Clausola CONSIP/Centrale Regionale Acquisti



Qualora durante il periodo di vigenza contrattuale fossero aggiudicate, a condizioni più vantaggiose, procedure di gara da parte di Consip o della Centrale Regionale Acquisti per la fornitura degli stessi dispositivi oggetto della presente gara, la ASL potrà risolvere anticipatamente il contratto con la ditta aggiudicataria, salvo che quest'ultima non accetti di adeguare la propria offerta alle condizioni più vantaggiose della Convenzione Consip o della procedura di gara regionale.

La fornitura potrebbe essere interrotta anche qualora decisioni motivate da parte della stazione appaltante, in relazione al concreto dispiegarsi dell'attività assistenziale, portino alla totale esclusione ovvero al parziale utilizzo dei prodotti oggetto del contratto.

ART. 13 - Inadempienze e penalità

Per tutta la durata del contratto sarà costantemente monitorata e verificata la qualità dei prodotti forniti. Eventuali risultati negativi delle verifiche e dei controlli saranno contestati per iscritto dall'Azienda.

La ditta aggiudicataria avrà 10 giorni consecutivi dalla data di ricevimento della predetta comunicazione per prestare le proprie controdeduzioni. Nel caso in cui le stesse non siano ritenute soddisfacenti o nel caso in cui la ditta aggiudicataria non vi ottemperi entro il termine predetto, l'Azienda si riserva la possibilità di applicare una penale.

L'importo della penale verrà detratto dall'importo della fattura relativa al periodo in cui si sono verificate le inadempienze.

Fermo restando quanto previsto in materia di risoluzione del rapporto contrattuale, si stabilisce l'eventuale applicazione delle penali di seguito riportate:

- in caso di non rispondenza degli articoli forniti alle specifiche tecnico-merceologiche dichiarate dalla ditta aggiudicataria in sede di gara d'appalto e a quanto previsto dal capitolato: penale pari al 20% del valore della merce non rispondente, oltre alla richiesta di sostituzione;
- in caso di ritardo nella fornitura dei dispositivi rispetto ai termini previsti nel presente capitolato o dichiarati dalla ditta in sede di offerta tecnica: penale pari allo 0,5 ‰ (per mille) del valore del contratto, e fino ad un massimo del 10% del valore del contratto, per ogni giorno solare di ritardo sulle consegne e con riserva degli eventuali ulteriori danni. Tale penale si applica anche:
 - in relazione al rispetto dei tempi di consegna pattuiti per la sostituzione della merce difforme;
- in caso di trasporto non conforme dei prodotti: penale pari al 10% del valore dei prodotti danneggiati.

Le inadempienze sopra elencate devono intendersi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo. Pertanto, in tutti gli altri casi di contestazione di disservizi non espressamente previsti ai punti precedenti verrà applicata una penalità, variabile a seconda della gravità delle infrazioni contestate e del ripetersi delle stesse, fino a un massimo del 10% del valore del contratto, fatto salvo il risarcimento dei danni arrecati e la facoltà della ASL di Pescara di procedere alla risoluzione del contratto.

ART. 14 - Rinvio

Per quanto non espressamente previsto dal presente capitolato speciale, si fa rinvio alla normativa vigente e ai restanti atti di gara.



ART. 15 - Informazioni sul trattamento dei dati personali

Ai sensi dell'art. 13 del "Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati" (nel seguito anche "Regolamento UE"), la ASL di Pescara (nel seguito anche "ASL") fornisce le seguenti informazioni sul trattamento dei dati personali.

Estremi identificativi del titolare del trattamento dei dati e dati di contatto

Il Titolare del trattamento dei dati personali è la ASL di Pescara con sede in, Via R. Paolini, 47 - 65124 Pescara – email: segreteria_dg@ausl.pe.it , PEC: protocollo.aslpe@pec.it

Dati di contatto del Responsabile della protezione dei dati

Il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) è raggiungibile al seguente indirizzo: ASL di Pescara, Via Battaglione Alpini, 1 - 65017 Penne (PE). email: dpo@ausl.pe.it , PEC: dpo.aslpe@pec.it ; Tel. 085 8276332

Gli interessati «possono contattare il responsabile della protezione dei dati per tutte le questioni relative al trattamento dei loro dati personali e all'esercizio dei loro diritti derivanti dal [...] regolamento» (articolo 38, paragrafo 4 del Regolamento).

Finalità del trattamento

In relazione alle attività di rispettiva competenza svolta dalla ASL, si segnala che:

a)- i dati forniti dai concorrenti vengono acquisiti dalla ASL per verificare la sussistenza dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara e, in particolare, delle capacità amministrative e tecnico-economiche di tali soggetti, richiesti per legge ai fini della partecipazione alla gara, per l'aggiudicazione nonché per la stipula del Contratto, per l'adempimento degli obblighi legali ad esso connessi, oltre che per la gestione ed esecuzione economica ed amministrativa del contratto stesso, in adempimento di precisi obblighi di legge derivanti dalla normativa in materia di appalti e contrattualistica pubblica.

b) tutti i dati acquisiti dalla ASL potranno essere trattati anche per fini di studio e statistici.

Base Giuridica del trattamento

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera a) del precedente paragrafo, il Concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

1. necessità del trattamento ai fini della stipula e dell'esecuzione del contratto, ovvero ai fini dell'esecuzione di misure precontrattuali adottate su richiesta dell'interessato (art. 6 par. 1 lett. b GDPR);
2. necessità del trattamento per adempiere obblighi giuridici a cui è soggetto il titolare del trattamento (art. 6 par. 1 lett. c GDPR); ad esempio, adempimento di obblighi di legge, regolamento o contratto, esecuzione di provvedimenti dell'autorità giudiziaria o amministrativa;
3. necessità del trattamento per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento; in particolare per la gestione della procedura ad evidenza pubblica finalizzata alla selezione del contraente (art. 6 par. 1 lett. e GDPR).

Per i trattamenti di cui alle finalità richiamate alla lettera b) del precedente paragrafo, il Concorrente è tenuto a fornire i dati alla ASL, sulla scorta delle seguenti basi giuridiche:

4. gli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

Natura obbligatoria o facoltativa del conferimento dei dati



Il rifiuto di fornire i dati richiesti potrebbe determinare, a seconda dei casi, l'impossibilità di ammettere il concorrente alla partecipazione alla gara o la sua esclusione da questa o la decadenza dall'aggiudicazione, nonché l'impossibilità di stipulare il contratto.

Dati personali appartenenti a categorie particolari e dati personali relativi a condanne penali e reati

Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come appartenenti a categorie particolari, ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, del Regolamento UE. I "dati personali relativi a condanne penali e reati" di cui all'art. 10 Regolamento UE sono trattati esclusivamente per valutare il possesso dei requisiti e delle qualità previsti dalla vigente normativa applicabile, ai fini della verifica dell'assenza di cause di esclusione ex art. 94 e segg. D.Lgs. n. 36/2023, in conformità alle previsioni di cui al codice appalti (D.Lgs. n. 36/2023) e al D.P.R. n. 445/2000. Tali dati sono trattati solo nel caso di procedure di appalto

Modalità del trattamento dei dati

Il trattamento dei dati verrà effettuato dalla ASL in modo da garantirne la sicurezza e la riservatezza necessarie e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, informatici e telematici idonei a trattare i dati nel rispetto delle misure di sicurezza previste dal Regolamento UE.

Ambito di comunicazione e di diffusione dei dati

I dati potranno essere:

- trattati dal personale della ASL che cura il procedimento di gara o da quello in forza ad altri uffici che svolgono attività ad esso attinente o attività per fini di studio e statistici;
- comunicati a collaboratori autonomi, professionisti, consulenti, che prestino attività di consulenza od assistenza alla ASL in ordine al procedimento di gara, anche per l'eventuale tutela in giudizio, o per studi di settore o fini statistici;
- comunicati ad eventuali soggetti esterni, facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione e di collaudo che verranno di volta in volta costituite;
- comunicati, ricorrendone le condizioni, al Ministero dell'Economia e delle Finanze o ad altra Pubblica Amministrazione, alla Agenzia per l'Italia Digitale, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;
- comunicati ad altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della legge 7 agosto 1990, n. 241;
- comunicati all'Autorità Nazionale Anticorruzione, in osservanza a quanto previsto dalla Determinazione AVCP n. 1 del 10/01/2008.

Il nominativo del concorrente aggiudicatario della gara ed il prezzo di aggiudicazione dell'appalto, potranno essere diffusi tramite il sito internet della ASL. Inoltre, le informazioni e i dati inerenti la partecipazione del Concorrente all'iniziativa di gara, nei limiti e in applicazione dei principi e delle disposizioni in materia di dati pubblici e riutilizzo delle informazioni del settore pubblico (D. Lgs. 36/2006 e artt. 52 e 68, comma 3, del D.Lgs. 82/2005 e s.m.i.), potranno essere messi a disposizione di altre pubbliche amministrazioni, persone fisiche e giuridiche, anche come dati di tipo aperto. Oltre a quanto sopra, in adempimento agli obblighi di legge che impongono la trasparenza amministrativa (art. 1, comma 16, lett. b, e comma 32 L. 190/2012; art. 35 D. Lgs. n. 33/2012; nonché art. 28 D. Lgs. n. 36/2023), il concorrente/contraente prende atto ed acconsente a che i dati e la documentazione che la legge impone di pubblicare, siano pubblicati e diffusi, ricorrendone le condizioni, tramite il sito internet della ASL.

I dati non saranno trasferiti al di fuori della CE/SEE.

Periodo di conservazione dei dati

Il periodo di conservazione dei dati è di 10 anni dall'aggiudicazione definitiva o dalla conclusione



dell'esecuzione del contratto. Inoltre, i dati potranno essere conservati, anche in forma aggregata, per fini di studio o statistici nel rispetto degli artt. 89 del Regolamento UE e 110 bis del Codice in materia di protezione dei dati personali.

Processo decisionale automatizzato

Non è presente alcun processo decisionale automatizzato.

Diritti dell'interessato

Per "interessato" si intende qualsiasi persona fisica i cui dati sono trasferiti dal concorrente alla stazione appaltante.

All'interessato vengono riconosciuti i diritti di cui agli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE. In particolare, l'interessato ha il diritto di ottenere, in qualunque momento la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che lo riguardano e l'accesso ai propri dati personali per conoscere: la finalità del trattamento, la categoria di dati trattati, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono o saranno comunicati, il periodo di conservazione degli stessi o i criteri utilizzati per determinare tale periodo. Può richiedere, inoltre, la rettifica e, ove possibile, la cancellazione o, ancora, la limitazione del trattamento e, infine, può opporsi, per motivi legittimi, al loro trattamento.

In generale, non è applicabile la portabilità dei dati di cui all'art. 20 del Regolamento UE.

Se in caso di esercizio del diritto di accesso e dei diritti connessi previsti dagli artt. da 15 a 22 del Regolamento UE, la risposta all'istanza non perviene nei tempi indicati o non è soddisfacente, l'interessato potrà far valere i propri diritti innanzi all'autorità giudiziaria (art. 79 del Regolamento UE) o rivolgendosi al Garante per la protezione dei dati personali - con sede in Piazza di Monte Citorio, n. 121, CAP 00186 Roma - mediante apposito reclamo, come previsto dall'art. 77 del Regolamento UE.

Acquisite le sopra riportate informazioni, partecipando alla gara, il concorrente prende atto ed acconsente espressamente al trattamento dei dati personali come sopra definito.

Il concorrente si impegna ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche interessate di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per quanto concerne il trattamento dei loro dati personali da parte dell'Amministrazione per le finalità sopra descritte.

Pescara ~~20~~12/2024

Il Collegio Tecnico

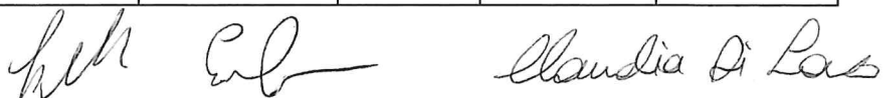
Dott. Eugenio Genovesi Eugenio Genovesi

Dott. Lucio Marini Lucio Marini

Ing. Claudia Di Lanzo Claudia Di Lanzo

ALLEGATO A

PRODOTTO	DESCRIZIONE PRODOTTO	UNITA' DI MISURA	FABBISOGNO ANNUALE (in UM)	CODICE PRODOTTO PRODUTTORE/FABBRICANTE	CND
1	BRACCIALE NIBP AD RIUT 13CM	pezzi	70	S951D	Z12030280
2	BRACCIALI NIBP MONO ADULTO PICCOLO #10 -MISURA 18-23 CM [CONF.20 PEZZI]	pezzi	20	S954C	Z1203020280
3	BRACCIALI NIBP MONO ADULTO STD #13 - MISURA 23-33 CM [CONF.20 PEZZI]	pezzi	20	S954D	Z1203020280
4	BRACCIALE NIBP PEDIATRICO DA 13 A 18 CM YP-711T - S951B	pezzi	4	S951B	Z1203020202
5	BRACCIALE NIBP PEDIATRICO STANDARD 10 CM CIRC. DA 18 A 23 CM	pezzi	4	S951C	Z1203020202
6	BRACCIALE NIBP PER ADULTI LARGO 16 CM CIRC. DA 33 A 45 CM	pezzi	20	S951E	Z1203020202
7	BRACCIALE NIBP COSCIA/OBESO DA 45 A 55 CM - S951F	pezzi	4	S951F	Z1203020202
8	BRACCIALI NIBP MONO ADULTO LARGO #16 MISURA 33-45 CM [CONF.20 PEZZI]	pezzi	20	S954E	Z1203020280
9	ADATTATORE VIE AEREE PER PAZIENTI INTUBATI. CONFEZIONE DA 30 PEZZI	pezzi	30	R804	Z1203020202
10	ADATTATORE NASALE MONOUSO CON RILEVATORE ORALE/SUP. CANNULA OSS. CONF. 30	pezzi	30	V923	Z1203020202
11	CAVO CONNESSIONE ECG	pezzi	4	K922	Z12030280
12	CAVO CONN SPO2 JL-900P 2,5M REF.K931	pezzi	35	K931	Z12030280
13	CAVO PAZ 3ELETTRD BP-903P 0,8M	pezzi	4	K911	Z1203020280
14	CAVO PAZ 6ELETTRD BR-916P 0,8M K915	pezzi	10	K915	Z1203020280
15	CAVO ECG 10ELETTRD BJ900P 3,8M K901	pezzi	25	K901	Z12030280



16	CAVO ECG 3 ELETTRD BR-13P SNAP K910A	pezzi	25	K910A	Z12030280
17	CUSTODIA PORTA TELEMETRIE MONOUSO PER TRASMETTITORE 17X12 CM (PER TUTTI I MODELLI DI TELEMETRIE SENZA NIBP)	pezzi	50	E/BAGSSIZE	
18	CUSTODIA PORTA TELEMETRIE MONOUSO PER TRASMETTITORE 19,5X18 CM (PER TUTTI I MODELLI DI TELEMETRIE CON NIBP)	pezzi	50	E/BAGLSIZE	
19	CUSTODIA PORTA TELEMETRIE MONOUSO PER TRASMETTITORE 25X15 (PER TUTTI I MODELLI DI TELEMETRIE SENZA NIBP)	pezzi	50	NKD-TC2018	
20	SENSORE TEMPERATURA CUTANEO	pezzi	4	E/400AS	Z1203020202
21	SENSORE TEMPERATURA ESOFAGEA/RETTALE PER ADULTI	pezzi	2	E/400AOR	Z1203020202
22	SENSORE CO2 PAZIENTI N/INTUB	pezzi	1	P907	Z12020285
23	BLUPRO SENS SP02 MON DITA AD CNF DA 24 PZ	pezzi	768	P203A	Z12030280
24	BRACCIALE NIBP MONO NEONATALE, CIRCONFERENZA BRACCIO DA 3 A 6 CM	PZ	10	NKD-S948A	Z12030281
25	BRACCIALE NIBP MONO NEONATALE, CIRCONFERENZA BRACCIO DA 4 A 8 CM	PZ	10	NKD-S948B	Z12030282
26	BRACCIALE NIBP MONO NEONATALE, CIRCONFERENZA BRACCIO DA 6 A 11 CM	PZ	10	NKD-S948C	Z12030283
27	BRACCIALE NIBP MONO NEONATALE MISURA DA 7 A 14 CM	PZ	10	NKD-S948D	Z12030284
28	BRACCIALE NIBP MONO NEONATALE MISURA DA 7 A 15 CM	PZ	10	NKD-S948E	Z12030285
29	BRACCIALE NIBP MONO INFANTE MISURA DA 8 A 13 CM	PZ	20	S954A	Z12030286
30	BRACCIALE NIBP MONO PEDIATRICO MISURA 13-18	PZ	20	S954B	Z12030287

Handwritten signature

Claudia Di Loro

31	BRACCIALE NIBP MONO ADULTO PICCOLO 410, MISURA 18-23 CM	PZ	60	S954C	Z12030288
32	BRACCIALE NIBP MONO ADULTO STDfit3, MISURA 23-33 CIUI	PZ	60	S954D	Z12030289
33	BRACCIALE NIBP ADULTI LARGO (16 CM, DA 33 A 45 CM)	PZ	40	S951E	Z12030290
34	TUBO NIBP 3,5 METRI NEONATALE	PZ	20	S905	Z12030291
35	TUBO NIBP 3,5 METRI	PZ	20	S902	Z12030292
36	SENSORE SPO2 PER BAMBINI DA 10 A 50 KG	PZ	48	P203B	Z12030293
37	SENSORE SPO2 PER NEONATI INFERIORE A 3 KG	PZ	24	P203C	Z12030294
38	SENSORE SPO2 MONOUSO PER BAMBINI DA	PZ	40	P203D	Z12030295
39	SENSORE SPO2 MULTIUSO PER NEONATI, BAMBINI E ADULTI DI PKO SUPERIORE A 1,5 KG	PZ	10	P225G	Z12030296
40	SENSORE SPO2 RIUTILIZZABILE PER ADULTO E PEDIATRICO	PZ	30	P225F	Z12030297
	TOTALE FABBISOGNO ANNUO STIMATO				EURO 63.000,00

Pescara ²⁰12/2024

Il Collegio Tecnico

Dott. Lucio Marini

Dott. Eugenio Genovesi

Ing. Claudia Di Lanzo

Lucio Marini
Eugenio Genovesi
Claudia Di Lanzo

