

BANDO ESPLORATIVO N. 219

DEL 19.12.2017

PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI GARA PER CAPSULE MONOUSO GIVEN IMAGING

Scadenza il 29.12.2017

Il presente bando esplorativo è finalizzato alla verifica di esistenza di ulteriori prodotti - rispetto al dispositivo conosciuto e di seguito indicato – aventi specifiche tecniche “equivalenti” a quelle sotto descritte:

1. denominazione dispositivo medico conosciuto: CAPSULE MONOUSO GIVEN IMAGING PER LA DIAGNOSI PICCOLO INTESTINO
2. REF: GV-FGS-0400
CND: Z120705
RDM: 877314/R
3. indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali, di natura diagnostica e terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo medico: diagnosi malattie del piccolo intestino;
4. descrizione delle caratteristiche tecniche possedute dal dispositivo, che consentono di soddisfare le esigenze sopra indicate: capsula endoscopica senza collegamenti materiali con altre apparecchiature, di dimensioni tali da essere ingoiata, consente la visualizzazione dell'intero piccolo intestino attraverso l'invio di dati radiotelemetrici.;
5. denominazione del produttore del dispositivo conosciuto : MEDTRONIC

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un dispositivo avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il 29.12.2017, un plico, idoneamente sigillato e controfirmato sui lembi di chiusura, all'indirizzo sotto indicato:
Azienda Ospedaliera “Pugliese-Ciaccio”, Via Vinicio Cortese, 10 – 88100 Catanzaro

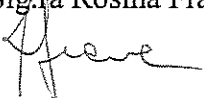
Sul plico dovrà essere indicato:

- Ragione sociale, indirizzo e recapiti della/e Ditta/e partecipante/i.
- La denominazione dell'oggetto (Manifestazione di interesse a bando esplorativo n. 219- del 19.12.2017).

Il plico dovrà contenere:

1. Scheda tecnica del prodotto in lingua italiana (o tradotta);
2. Codice rilasciato dal fornitore, CND di appartenenza, numero attribuito dal repertorio dei dispositivi medici;
3. Dichiarazione attestante l'equivalenza prestazionale e cioè che le caratteristiche del dispositivo ottemperino in maniera equivalente alle esigenze di natura terapeutica per le quali è richiesto il dispositivo medico ((D.Lgs. 50/2016, art. 68 c. 6)), esplicita e dettagliata;
4. Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
5. Costo unitario presunto (desunto da listino)

Il Punto Istruttore
Sig.ra Rosina Franco



Il Responsabile del Procedimento
Rag. Anna Curcio

