|  |  |
| --- | --- |
|  | **CAPITOLATO PRESTAZIONALE****Caratteristiche generali della fornitura, scheda tecnica,** **requisiti specifici per l’installazione, collaudo e assistenza post-vendita** |
| **OGGETTO:**Fornitura di n. 15 sistemi portatili necessari al reperimento delle vie di accesso venoso nei casi più complicati da destinare all’Azienda USL di Bologna nell’ambito dell’intervento relativo al PNRR Missione n. 5 “Inclusione e Coesione” del Piano nazionale ripresa e resilienza (PNRR), Componente 3: “Interventi speciali per la coesione territoriale” – Investimento 1: “Strategia nazionale per le aree interne - Linea di intervento 1.1.1 “Potenziamento dei servizi e delle infrastrutture sociali di comunità”. Progetto ID 000000000010001210192023/22423- CUP:E34E22000650006- CUI: F02406911202202300041 |
|  |
|  |  |

1. OGGETTO E IMPORTO DELLA FORNITURA

Fornitura di n. 25 sistemi portatili necessari al reperimento delle vie di accesso venoso nei casi più complicati da destinare all’Azienda USL di Bologna nell’ambito dell’intervento relativo al PNRR Missione n. 5 “Inclusione e Coesione” del Piano nazionale ripresa e resilienza (PNRR), Componente 3: “Interventi speciali per la coesione territoriale” – Investimento 1: “Strategia nazionale per le aree interne - Linea di intervento 1.1.1 “Potenziamento dei servizi e delle infrastrutture sociali di comunità”. Progetto ID 000000000010001210192023/22423- CUP:E34E22000650006- CUI: F02406911202202300041

1. NORME E DIRETTIVE DI RIFERIMENTO

Tutti i dispositivi offerti devono essere conformi alla legislazione vigente. In particolare, devono rispettare le Direttive dell’Unione Europea recepite dalla legislazione nazionale e rispettare:

* Dispositivi Medici conformi alla Direttiva Europea 93/42/CE recepita dal D.Lgs. 46/97, e ss.mm.ii. (Direttiva Europea 2007/47/CE recepita dal D.Lgs. 37/10) e, se applicabile, al Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio. Fatto salvo quanto previsto dall’art. 122 e 123 del Regolamento 2017/745.
* Apparecchiature Elettromedicali conformi alle norma CEI 62.5 (EN60601-1) e CEI 62.51 (EN 60601-1-1);
* Dispositivi rispondenti al Decreto Legislativo 81/08 – tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro e successive modifiche ed integrazioni;
1. CARATTERISTICHE TECNICHE

Obiettivo della fornitura: dotare i centri di assistenza domiciliare di un sistema portatile necessario al reperimento delle vie di accesso venoso nei casi più complicati (grandi obesi, pazienti pediatrici, individui con reticolo venoso non visibile o palpabile);

Specifiche tecniche di minima:

* sistema portatile, leggero e maneggevole;
* destinato alla visualizzazione del reticolo venoso sottocutaneo sulla superficie della pelle tramite IR;
* intuitivo e di facile utilizzo;
* buona risoluzione dell'immagine;
* funzionamento a batteria di buona durata (almeno 3 ore);
* stazione di ricarica batterie (ricarica in massimo 4 ore);
* supporto di sostegno a braccio che garantisce adeguata solidità;

di fermo macchina rispetto a quelli previsti dal contratto.