

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N° 232 DEL 18 novembre 2019

Oggetto: PROCEDURA DI AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI N° 4 SISTEMI DI OSSIGENOTERAPIA COMPENSIVI DI MATERIALE DI CONSUMO A SOMMINISTRAZIONE PER TRE ANNI, PER LA GESTIONE DEI PAZIENTI IN RESPIRO SPONTANEO CON DISTRESS RESPIRATORIO, TRAMITE TERAPIA AD ALTI FLUSSI, PER LE ESIGENZE DELLE UU.OO.CC. PEDIATRIA E PNEUMOLOGIA, IN ESITO ALLA RDO N° 2392122 ATTIVATA SU ME.PA. CONSIP - AGGIUDICAZIONE - CIG [Z522A98510].

IL DIRETTORE U.O.C. TECNOLOGIA OSPEDALIERA E HTA

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue e agli atti della UOC, si rappresenta che ricorrono i presupposti per l'adozione del presente provvedimento, ai sensi dell'art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i.

Premesso

- che con nota prot. n° 15281/i del 05/06/2019, il Direttore u.o.c. Pediatria, ha espressamente richiesto "...l'acquisto di n.2 generatori di flusso di gas sovracontrollato ed integrato ad un sistema di umidificazione riscaldato per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio tramite terapia ad alti flussi...";
- che con nota prot. 21382/i del 02/08/2019, il Direttore u.o.c. Pneumologia, ha espressamente richiesto "...l'acquisto di n.2 apparecchi per ossigenoterapia ad alti flussi...";

Rilevato

- che questa u.o.c. ha provveduto a predisporre la relativa scheda tecnica e il capitolato tecnico, necessaria per la procedura di gara per l'acquisizione di n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, per le esigenze delle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia;
- che con nota della scrivente u.o.c., prot. n° 16029/u del 12/06/2019, è stata pubblicata sul sito web aziendale, sul sito "SIMAP informazione sugli appalti europei" e sulla piattaforma software del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti, consultazione preliminare di mercato per l'affidamento della fornitura di n. n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, con scadenza fissata per le ore 12:00 del 28/06/2019;
- che entro il termine della data di scadenza sono pervenute manifestazioni d'interesse da parte di n° 4 operatori economici, alcune delle quali contenenti osservazioni e suggerimenti in merito alla scheda tecnica e la tabella attribuzione punteggi;
- che, a seguito delle analisi delle osservazioni e dei suggerimenti pervenuti da parte di alcuni operatori economici partecipanti alla suddetta consultazione preliminare di mercato, agli atti della scrivente u.o.c., si è proceduto alla rimodulazione della scheda tecnica e della tabella attribuzione punteggi;
- che con deliberazione n° 530 del 06/08/2019, quest'Azienda ha adottato apposita delibera a contrarre;

Dato atto

- che in data 19/09/2019, è stato pubblicato sul portale Me.Pa. Consip la RDO n° 2392122, finalizzata all'acquisto di n° n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, con il criterio di aggiudicazione a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, con importo a base d'asta pari a € 48.000,00 oltre iva, ai sensi

dell'art. 95 co.2 lett. a del D. Lgs. n. 50/2016, invitando a gara tutti gli iscritti nella categoria "Beni e Servizi per la Sanità", fissando quale ultimo termine per la presentazione dell'offerta alle ore 12.00 del 05/08/2019 (All.1);

- che alla data di scadenza dei termini fissati, risultano pervenute n.3 offerte da parte delle società Burke & Burke spa, SC Medical Service sas e Scognamiglio Srl;
- che al fine di valutare le offerte tecniche pervenute, con deliberazione n° 180 del 29/10/2019, ai sensi dell'art.77 co.12 dell'art.216 co.12 D.lgs. n.50/16, è stata nominata apposita commissione tecnica, incaricata per la valutazione qualitativa ed attribuzione dei relativi punteggi;
- che, con verbale, in seduta riservata, del 08/11/2019, la commissione giudicatrice ha valutato la non conformità dell'offerta tecnica presentata dalla società Scognamiglio Srl;
- che col predetto verbale ha valutato la conformità delle offerte tecniche presentate dalle società Burke & Burke spa e SC Medical Service sas e ha provveduto ad attribuire un punteggio pari a 38,2 punti alla società Burke & Burke spa, mentre alla società SC Medical Service sas un punteggio pari a 35 punti, (All.2);
- che, successivamente, sul portale Me.Pa. Consip, sono state compiute le seguenti attività:
 - 1. inserimento del punteggio, come riportato nel verbale suddetto;
 - 2. apertura delle offerte economiche;
- che, al termine delle sopraindicate attività 1 e 2, il software del portale Me.Pa., in automatico, ha provveduto a stilare la graduatoria finale, da cui è risultata aggiudicataria la società concorrente ovvero la società SC Medical Service sas, con l'importo complessivo di € 31.656,00 oltre i.v.a.;
- che, con nota prot.29604/u dell'11/11/2019, sono stati inviati al fornitore i documenti di stipula della predetta RDO n. 2392122 (All.3);

Visto

il D. Lgs.50/2016 e ss.mm.ii;

Ritenuto

di procedere all'aggiudicazione della RDO n° 2392122 in favore della suddetta società SC Medical Service sas concernente la fornitura di n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, secondo quanto stabilito in offerta, destinate alle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia;

Attestata

la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

PROPONE

1. di procedere all'aggiudicazione della fornitura di n° 4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, , modello HCU40 (All.4), alla società SC Medical Service sas, con sede in Marano di Napoli, via Tevere n.41/F, 80016 - Marano di Napoli, risultata la prima graduata tra gli offerenti, al prezzo complessivo di € 38.620,32 i.v.a. inclusa, in esito alla RDO n° 2392122, attivata su Me.Pa. Consip, a seguito della richiesta di acquisto dei Direttori uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia;
2. di imputare la spesa complessiva di € 38.620,32 i.v.a. inclusa,
 - a. per l'importo di € 26.908,32 i.v.a. inclusa sul conto economico 1010204010 - ATTREZZATURE SANITARIE del corrente bilancio;
 - b. per l'importo di € 11.712,00 i.v.a. inclusa sul conto economico n° 5010107010- DISPOSITIVI MEDICI- dei bilanci 2019-2020-2021-2022;
3. di attribuire, ai sensi della Legge 13/08/2010 n° 136, all'acquisto *de quo* il seguente CIG: [Z522A98510];
4. di stabilire che la messa in servizio dell'apparecchiatura di cui all'oggetto, ai sensi della norma CEI 62353, è subordinata all'esito positivo del collaudo, da tenersi a cura della scrivente u.o.c.;
5. di inserire nel contratto la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;
6. di pubblicare integralmente la presente deliberazione;
7. di trasmettere copia della presente deliberazione al Collegio Sindacale, ai sensi di Legge, nonché oltre che al proponente, alle uu.oo.cc. Gestione Economico-Finanziaria, Provveditorato ed Economato, Pediatria e Pneumologia.

Il Direttore U.O.C. Tecnologia Ospedaliera e HTA

Ing. Vittorio Emanuele Romallo

Vittorio Romallo

ATTESTAZIONE DI REGISTRAZIONE CONTABILE

Il costo derivante dal presente atto:

- è di competenza dell'esercizio 2019, imputabile sul conto economico n°1010204010 e 5010107010 che presenta la necessaria disponibilità;
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento _____

Il Direttore UOC GEF

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

avv. Carmine Mariano

nominato con D.G.R.C. n. 393 del 06/08/2019

insediatosi nelle funzioni in data 12/08/2019, giusta deliberazione CS n°1 del 12/08/2019

Vista la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore U.O.C. Tecnologia Ospedaliera ed HTA. Acquisito il parere favorevole del Sub Commissario Amministrativo e del Sub Commissario Sanitario sotto riportati:

Sub Commissario Amministrativo Gubitosa Gaetano

Sub Commissario Sanitario

Dott.ssa Antonietta Siciliano

DELIBERA

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della proposta di deliberazione che precede e, per l'effetto, di:

1. procedere all'aggiudicazione della fornitura di n° n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, , modello HCU40 (All.4), alla società SC Medical Service sas, con sede in Marano di Napoli, via Tevere n.41/F, 80016 – Marano di Napoli, risultata la prima graduata tra gli offerenti, al prezzo complessivo di € 38.620,32 i.v.a. inclusa, in esito alla RDO n° 2392122, attivata su Me.Pa. Consip, a seguito della richiesta di acquisto dei Direttori uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia;
2. imputare la spesa complessiva di € 38.620,32 i.v.a. inclusa,
 - a. per l'importo di € 26.908,32 i.v.a. inclusa sul conto economico 1010204010 - ATTREZZATURE SANITARIE del corrente bilancio;
 - b. per l'importo di € 11.712,00 i.v.a. inclusa sul conto economico n° 5010107010- DISPOSITIVI MEDICI- dei bilanci 2019-2020-2021-2022;
3. attribuire, ai sensi della Legge 13/08/2010 n° 136, all'acquisto *de quo* il seguente CIG: [Z522A98510];
4. stabilire che la messa in servizio dell'apparecchiatura di cui all'oggetto, ai sensi della norma CEI 62353, è subordinata all'esito positivo del collaudo, da tenersi a cura della scrivente u.o.c.;
5. inserire nel contratto la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D. Lgs. 159/2011, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;
6. pubblicare integralmente la presente deliberazione;
7. trasmettere copia della presente deliberazione al Collegio Sindacale, ai sensi di Legge, nonché oltre che al proponente, alle uu.oo.cc. Gestione Economico-Finanziaria, Provveditorato ed Economato, Pediatria e Pneumologia.

Il Commissario Straordinario

Avv. Carmine Mariano

acquistinretepa

Dati generali della procedura

Numero RDO:	2392122
Descrizione RDO:	Fornitura di n°4 sistemi per ossigenoterapia comprensivi del materiale di consumo a somministrazione per tre anni
Criterio di aggiudicazione:	Offerta economicamente piu' vantaggiosa
Numero di Lotti:	1
Formulazione dell'offerta economica:	Valore economico (Euro)
Modalità di calcolo della soglia di anomalia:	La congruità è valutata sulle offerte che presentano sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti)
Amministrazione titolare del procedimento	AZIENDA OSPEDALIERA CASERTA 02201130610 Via Tescione CASERTA CE
Punto Ordinante	VITTORIO EMANUELE ROMALLO
Soggetto stipulante	Nome: VITTORIO EMANUELE ROMALLO Amministrazione: AZIENDA OSPEDALIERA CASERTA
Codice univoco ufficio - IPA	Non disponibile
(RUP) Responsabile Unico del Procedimento	ing. Vittorio Emanuele Romallo
Inizio presentazione offerte:	19/09/2019 13:19
Termine ultimo presentazione offerte:	07/10/2019 12:00
Termine ultimo richieste di chiarimenti:	30/09/2019 12:00
Data Limite stipula contratto (Limite validità offerta del Fornitore)	19/09/2020 12:00
Giorni dopo la stipula per Consegna Beni / Decorrenza Servizi:	30
Misura delle eventuali penali:	Indicare nelle Condizioni Generali di Fornitura allegate al Bando oggetto della RdO e/o nelle Condizioni Particolari definite dall'Amministrazione
Bandi / Categorie oggetto della RdO:	BENI/Forniture specifiche per la Sanità
Numero fornitori invitati:	4110

Lotto 1 - Dettagli

Denominazione lotto	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni
CIG	
CUP	
Formula di calcolo del punteggio economico	Non Lineare a Proporzionalità inversa (interdipendente)
Oneri di sicurezza non soggetti a ribasso	Non specificati
Dati di consegna	Via palascianoCaserta - 81100 (CE)
Dati di fatturazione	Codice IPA di Fatturazione Elettronica: Aliquote: secondo la normativa vigente
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura

importo dell'appalto oggetto di offerta (base d'asta)	48000,00000000
---	----------------

Lotto 1 - Scheda tecniche

Nome Scheda Tecnica	fornitura n°4 sistemi per ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni
Quantità	4

I campi contrassegnati con * sono obbligatori

Nr.	Caratteristica	Tipologia	Regola di Ammissione	Valori
1	* Marca	Tecnico	Nessuna regola	
2	* Codice articolo produttore	Tecnico	Nessuna regola	
3	* Nome commerciale dell'opzione, accessorio e consumabile per apparecchiature elettromedicali	Tecnico	Nessuna regola	
4	* Unità di misura	Tecnico	Nessuna regola	
5	Descrizione tecnica	Tecnico	Nessuna regola	
6	* Tipo contratto	Tecnico	Lista di scelte	* Acquisto
7	* Codice CND	Tecnico	Nessuna regola	
8	* Classe	Tecnico	Nessuna regola	
9	* Tipologia	Tecnico	Nessuna regola	
10	* Dispositivo collegabile (nome/codice)	Tecnico	Nessuna regola	
11	* Proprietà	Tecnico	Nessuna regola	
12	* Prezzo	Economico	Nessuna regola	

Documentazione Allegata alla RdO

Descrizione	Riferimento	Documento	Link Esterno
capitolato speciale	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Capitolato Speciale.pdf (495KB)	
scheda dettaglio offerta economica	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Scheda Dettaglio Offerta Economica.docx (14KB)	
scheda tecnica sistemi a ossigenoterapia	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo	Gara Ossigenoterapia.doc (214KB)	

	a somministrazione per tre anni	
--	------------------------------------	--

Richieste ai partecipanti

Descrizione	Lotto	Tipo Richiesta	Modalità risposta	Obbligatorio	Documento unico per operatori runiti
capitolato speciale da sottoscrivere pena esclusione	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Amministrativa	Invio telematico con firma digitale	Obbligatorio	Si
scheda tecnica da compilare pena esclusione	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Amministrativa	Invio telematico con firma digitale	Obbligatorio	Si
depliant e schede tecniche	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Tecnica	Invio telematico con firma digitale	Obbligatorio, ammessi più documenti	Si
Offerta Economica (fac-simile di sistema)	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Economica	Invio telematico con firma digitale	Obbligatorio	Si
scheda dettaglio offerta economica da compilare	fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni	Economica	Invio telematico con firma digitale	Obbligatorio	Si

Elenco fornitori invitati

Nr.	Ragione Sociale	Partita iva	Codice fiscale	Comune(PR)	Regione	Modalità di inclusione
1	SICILIANA FORNITURE S.R.L. UNIPERSONALE	01786610897	01786610897	AUGUSTA(SR)	SICILIA	Filtrato
2	ARCOSITALIA	01993190741	LTRGRG81T54F152K	BRINDISI(BR)	PUGLIA	Filtrato
3	CAVALLONE MARCO	02504650421	CVLMRC70H15H501Q	AGUGLIANO(AN)	MARCHE	Filtrato
4	GRUOSSO VITTORIO	00790000764	GRSVTR59A12G942F	POTENZA(PZ)	BASILICATA	Filtrato
5	PROGETTA S.R.L. UNIPERSONALE	04648820878	04648820878	CATANIA(CT)	SICILIA	Filtrato
6	RL3 SRL	09653091000	09653091000	SEGNI(RM)	LAZIO	Filtrato
7	"DE BRICO FERRAMENTA" DI LOBASCIO ARMANDO	04564630657	LBSRND68E15G230O	PAGANI(SA)	CAMPANIA	Filtrato
8	'ARNIKA	08653430150	0865340150	MILANO(MI)	LOMBARDIA	Filtrato
9	01 ORGANIZZAZIONE PER L'INFORMATICA SRL	02349380754	02349380754	TRICASE(LE)	PUGLIA	Filtrato

OGGETTO: Procedura di affidamento della fornitura mediante RDO n°2392122 di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, per le esigenze delle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia

VERBALE SEDUTA RISERVATA n.1 del 08/11/2019

In data 08.11.2019, alle ore 12:00 presso gli Uffici della u.o.c. Tecnologia Ospedaliera di questa AORN ubicati al primo piano della Palazzina B, in Via Palasciano, Caserta, si è costituita la Commissione giudicatrice, per la valutazione delle offerte tecniche presentate dalle Società concorrenti, nominata giusta deliberazione n°180 del 29.10.2019 - composta come segue:

- Dott. Italo Bernardo- Direttore uoc TIN e TNE- Presidente;
- Dott. Antonio Natale-Dirigente medico uoc Pediatria- Componente;
- Dott. Gaetano Ferrigno-Dirigente medico uoc Pneumologia- Componente;
- Ing. Roberta Aprea della uoc Tecnologia Ospedaliera, Segretario verbalizzante;

Premesso che

- i componenti della predetta Commissione hanno compilato e sottoscritto l'apposito modulo per la dichiarazione di insussistenza di cause di inconferibilità/incompatibilità (all. 1,2,3).
- risulta pervenuta tre offerte da parte delle società Burke & Burke spa, SC Medical Service sas, Scognamiglio srl;

Tanto premesso si dichiara aperta la seduta riservata.

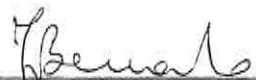
La Commissione come sopra costituita, prende atto dell'offerta tecnica presentata dalle sopra riportate società e visione della scheda tecnica dei requisiti minimi, della griglia predisposta per l'attribuzione dei punteggi tecnici e della FAQ pubblicata sul portale del MEPA CONSIP in data 26.09.2019

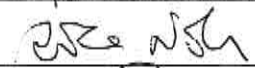
La Commissione, in merito al possesso dei requisiti minimi richiesti da capitolato, valuta le offerte tecniche pervenute dalle società nel modo seguente:

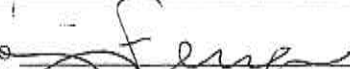
- Scognamiglio srl: non conformi in quanto il sistema proposto non offre la possibilità di regolare la temperatura con step al massimo di un grado;
- Burke & Burke spa: conforme ai requisiti minimi richiesti;
- SC Medical Service sas: conforme ai requisiti minimi richiesti;

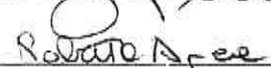
La Commissione, quindi, procede con la valutazione tecnica delle due offerte giudicate conformi, mediante l'attribuzione del punteggio tecnico, così come riportato in tabella 1.

Terminate le predette operazioni, il Presidente della Commissione chiude la seduta e procede a consegnare gli atti di gara per la custodia al Segretario verbalizzante La seduta viene chiusa alle ore 13.00. Del che è verbale. Letto, confermato e sottoscritto.

Dott. Italo Bernardo 

Dott. Antonio Natale 

Dott. Gaetano Ferrigno 

Ing. Roberta Aprea 

DICHIARAZIONE DI INSUSSISTENZA/SUSSISTENZA DI CAUSE DI INCONFERIBILITA'/INCOMPATIBILITA' AI
SENSI DEL D. LGS. 8 APRILE 2013 N. 39

(Dichiarazione sostitutiva di notorietà ex art. 47 DPR n. 45/2000)

Il sottoscritto Dr. FERRIGNO GIAN ^{INVA} nato a VIESTE ^{SL. MARCEVIA} il 10.04.1970
Residente in ROSSA MAGGIORE alla VIA NAZZARI, 42

Sotto la propria personale responsabilità, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 del DPR n. 445/2000

DICHIARA

per il conferimento dell'incarico di Componente della Commissione di gara, nominata con deliberazione n.180 del 29/10/2019 del che non sussistono cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art.77 co.4-5-6 d.lgs n.50/2016 di aver preso visione dell'elenco delle ditte concorrenti alla RDO n°2392122 del 19.09.2019 per la fornitura di **n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi per le esigenze delle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia di questa AORN.**

- ☒ di non aver rapporti stabili di lavoro con le stesse; di non avere interessi finanziari, diretti o indiretti, in comune con le ditte di cui sopra; di non aver svolto negli ultimi due anni, attività di divulgazione o informazione per conto delle medesime.
- ☒ Di non avere ☐ di avere vincoli di parentele o coniugali o di affinità con persone legate a soggetti privati (ditte concorrenti alla procedura in oggetto) da rapporti di lavoro subordinato o da incarichi professionali (non è necessario menzionare il nome di tali persone): _____
- ☐ Che sussistendo cause di inconferibilità e/o incompatibilità ai sensi delle disposizioni del D.LGS 8 aprile 2013 n. 39 si dimette dall'incarico.
- ☒ Il/la sottoscritto/a dichiara di aver preso visione della informativa ai sensi dell'art.13 del D.LGS 30 giugno 2003, n. 196 "codice in materia di protezione dei dati personali".

Caserta li

B. x. p

Firma


DICHIARAZIONE DI INSUSSISTENZA/SUSSISTENZA DI CAUSE DI INCONFERIBILITA'/INCOMPATIBILITA' AI

SENSI DEL D. LGS. 8 APRILE 2013 N. 39

(Dichiarazione sostitutiva di notorietà ex art. 47 DPR n. 45/2000)

Il sottoscritto NASALE ANTONIO nato a CASERTA
Residente in CASERTA alla Via della Vigna

Sotto la propria personale responsabilità, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 del DPR n. 445/2000

DICHIARA

per il conferimento dell'incarico di Componente della Commissione di gara, nominata con deliberazione n.180 del 29/10/2019 del che non sussistono cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art.77 co.4-5-6 d.lgs n.50/2016 di aver preso visione dell'elenco delle ditte concorrenti alla RDO n°2392122 del 19.09.2019 per la fornitura di **n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi per le esigenze delle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia di questa AORN.**

- ☒ di non aver rapporti stabili di lavoro con le stesse; di non avere interessi finanziari, diretti o indiretti, in comune con le ditte di cui sopra; di non aver svolto negli ultimi due anni, attività di divulgazione o informazione per conto delle medesime.
- ☒ Di non avere ☐ di avere vincoli di parentele o coniugali o di affinità con persone legate a soggetti privati (ditte concorrenti alla procedura in oggetto) da rapporti di lavoro subordinato o da incarichi professionali (non è necessario menzionare il nome di tali persone): _____
- ☐ Che sussistendo cause di inconferibilità e/o incompatibilità ai sensi delle disposizioni del D.LGS 8 aprile 2013 n. 39 si dimette dall'incarico.
- ☒ Il/la sottoscritto/a dichiara di aver preso visione della informativa ai sensi dell'art.13 del D.LGS 30 giugno 2003, n. 196 "codice in materia di protezione dei dati personali".

Caserta lì 8/11/19

Firma

AN NASALE

DICHIARAZIONE DI INSUSSISTENZA/SUSSISTENZA DI CAUSE DI INCONFERIBILITA'/INCOMPATIBILITA' AI

SENSI DEL D. LGS. 8 APRILE 2013 N. 39

(Dichiarazione sostitutiva di notorietà ex art. 47 DPR n. 45/2000)

Il sottoscritto Dr. Bernardo Gfalo nato a Cerapelle il 6-3-63
Residente in Caserta alla via Aranci 16

Sotto la propria personale responsabilità, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 del DPR n. 445/2000

DICHIARA

per il conferimento dell'incarico di Presidente della Commissione di gara, nominata con deliberazione n.180 del 29/10/2019 del che non sussistono cause di incompatibilità e di astensione di cui all'art.77 co.4-5-6 d.lgs n.50/2016 di aver preso visione dell'elenco delle ditte concorrenti alla RDO n°2392122 del 19.09.2019 per la fornitura di **n.4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi per le esigenze delle uu.oo.cc. Pediatria e Pneumologia di questa AORN.**

- ☒ di non aver rapporti stabili di lavoro con le stesse; di non avere interessi finanziari, diretti o indiretti, in comune con le ditte di cui sopra; di non aver svolto negli ultimi due anni, attività di divulgazione o informazione per conto delle medesime.
- ☒ Di non avere ☐ di avere vincoli di parentele o coniugali o di affinità con persone legate a soggetti privati (ditte concorrenti alla procedura in oggetto) da rapporti di lavoro subordinato o da incarichi professionali (non è necessario menzionare il nome di tali persone): _____
- ☐ Che sussistendo cause di inconferibilità e/o incompatibilità ai sensi delle disposizioni del D.LGS 8 aprile 2013 n. 39 si dimette dall'incarico.
- ☒ Il/la sottoscritto/a dichiara di aver preso visione della informativa ai sensi dell'art.13 del D.LGS 30 giugno 2003, n. 196 "codice in materia di protezione dei dati personali".

Caserta li 8.11.19

Firma

Bernardo

TABELLA ATTRIBUZIONE PUNTEGGIO		BURKE & BURKE SPA		SC MEDICAL SERVICE SAS
		HF7500		HF2900-1D
Nel caso in cui entrambe le modalità, adulto e pediatrico, hanno una gestione separata delle impostazioni dei flussi	15 punti	NO 0 PUNTI	NO 0 PUNTI	
Display di tipo TFT o LED $\geq 3,5$ (per ogni 1/2" > 3,5 sarà attribuito 2 punti)	Max 10 punti	SI, 4,3" 3,2 PUNTI	3,5" 0 PUNTI	
Il sistema non prevede parti interne che necessitano di smontaggio, disinfezione e/o sterilizzazione	Max 5 punti	SI 5 PUNTI	SI 5 PUNTI	
Presenza di un sistema di monitoraggio delle pressioni paziente PEEP.	15 punti	SI 15 PUNTI	SI 15 PUNTI	
Presenza della saturimetria di ossigeno SpO2 e della frequenza cardiaca FC con relativi allarmi	15 punti	SI 15 PUNTI	SI 15 PUNTI	
TOTALE	70 punti	38,2	35	

TABELLA 1

Alberici

Stene

Alm
Palazzo

A.D.G.
 Protocollo: 0028604/U Data: 11/11/2019 12:02
 Ufficio: UOC ATEN GENERALI - Ufficio Protocollo Generale
 Classifica: UFFICIO PROTOCOLLO

acquistinretepa.it

Il Portale degli acquisti della Pubblica Amministrazione

MERCATO ELETTRONICO DELLA PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

DOCUMENTO DI STIPULA DEL CONTRATTO RELATIVO A	
Numero RdO	2392122
Descrizione RdO	Fornitura di n°4 sistemi per ossigenoterapia comprensivi del materiale di consumo a somministrazione per tre anni
Lotto oggetto della Stipula	1 (fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni)
CIG	non inserito
CUP	non inserito
Criterio di Aggiudicazione	Gara ad offerta economicamente più vantaggiosa
AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA CASERTA
Codice Fiscale Ente	02201130610
Nome Ufficio	UOC TECNOLOGIA OSPEDALIERA
Indirizzo ufficio	Via Tescione - CASERTA (CE)
Telefono / FAX ufficio	3204307959 / 0823232465
Codice univoco ufficio per Fatturazione Elettronica	
Punto Ordinante	ROMALLO VITTORIO EMANUELE /RMLVTR63R04L219T
RUP	ing. Vittorio Emanuele Romallo
Firmatario del Contratto di Stipula	ROMALLO VITTORIO EMANUELE /RMLVTR63R04L219T
CONCORRENTE AGGIUDICATARIO	
Ragione o Denominazione Sociale	SC MEDICAL SERVICE SAS Società in Accomandita Semplice
Codice Operatore Economico	08416251216
Codice Fiscale Operatore Economico	08416251216
Sede legale	VIA TEVERE 41/F - MARANO DI NAPOLI (NA)
Telefono	0811901979
Posta Elettronica Certificata	SCMEDICALSERVICE@PEC.IT
Tipologia impresa	Società in Accomandita Semplice
Numero di iscrizione al Registro	NA-956419

Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	01/07/2016 00:00
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	NA
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse	
CCNL applicato / Settore	0 / SANITARIO
Legge 136/2010: dati rilasciati dal Fornitore ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari	
IBAN Conto dedicato (L 136/2010) (*)	IT23Y0311103425000000000072
Soggetti delegati ad operare sul conto (*)	STEFANO BRUNO BRNSFN90P01F839X

DATI DELL'OFFERTA AGGIUDICATA	
Identificativo univoco dell'offerta	5792320
Offerta sottoscritta da	BRUNO STEFANO
Email di contatto	SCMEDICALSERVICE@PEC.IT
Offerta presentata il	07/10/2019 09:17
L'offerta accettata era irrevocabile ed impegnativa fino al	19/09/2020 12:00
Contenuto tecnico dell'Offerta	
Le caratteristiche tecniche dei prodotti/servizi offerti e/o erogati sono dettagliati in tutti i documenti di offerta sottoscritti dal Concorrente ed inoltrati all'Amministrazione, e costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.	
Contenuto economico dell'Offerta	
Ulteriori dettagli economici dell'offerta rispetto a quelli sotto riportati sono dettagliati in tutti i documenti di offerta sottoscritti dal Concorrente ed inoltrati all'Amministrazione, e costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.	
Formulazione dell'offerta economica	Valore economico (Euro)
Valore dell'offerta per il Lotto 1	31656,00000000 Euro (trentunomilaseicentocinquantasei Euro)
Oneri di Sicurezza non oggetto di ribasso e non compresi nell'Offerta: (non specificati)	
Costi di Sicurezza aziendali concernenti l'adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art. 95, comma 10, del D. Lgs. n. 50/2016, compresi nell'Offerta: Euro '50,00000000'	

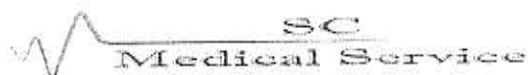
INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE	
Data Limite per Consegna Beni / Decorrenza Servizi	30 giorni dalla stipula
Dati di Consegna	Via palascianoCaserta - 81100 (CE)
Dati e Aliquote di Fatturazione	Codice IPA di Fatturazione Elettronica: . Aliquote: secondo la normativa vigente
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura

DISCIPLINA DEL CONTRATTO

- Ai sensi di quanto disposto dall'art. 52, comma 3, lettera a) delle REGOLE DEL SISTEMA DI E-PROCUREMENT DELLA PUBBLICA AMMINISTRAZIONE e nel rispetto della procedura di acquisto mediante Richiesta di Offerta prevista dalle predette Regole agli artt. 50, 51, 52 e 53, con il presente "Documento di Stipula" l'Amministrazione, attraverso il proprio Punto Ordinante, avendo verificato la conformità dell'Offerta inviata dal Fornitore rispetto a quanto indicato nella Richiesta di Offerta, accetta l'Offerta del Fornitore sopra dettagliata.
- Ai sensi di quanto previsto dall'art. 53, comma 4 delle Regole di accesso al Mercato Elettronico, il Contratto, composto dalla Offerta del Fornitore Abilitato e dal Documento di Stipula dell'Unità Ordinante, è disciplinato dalle Condizioni Generali relative al/ai Bene/i Servizio/i oggetto del Contratto e dalle eventuali Condizioni Particolari predisposte e inviate dal Punto Ordinante in allegato alla RdO e sottoscritte dal Fornitore per accettazione unitamente dell'Offerta.
- Il presente Documento di Stipula è valido ed efficace a condizione che sia stato firmato digitalmente e inviato al Sistema entro il termine di validità dell'offerta sopra indicato ("Data Limite di Stipula"), salvo ulteriori accordi intercorsi tra le parti contraenti.
- Con la sottoscrizione del presente atto si assumono tutti gli oneri assicurativi e previdenziali di legge, nonché l'obbligo di osservare le norme vigenti in materia di sicurezza sul lavoro e di retribuzione dei lavoratori dipendenti, nonché si accettano tutte le condizioni contrattuali e le penalità.
- Si prende atto che i termini stabiliti nella documentazione allegata alla RdO, relativamente ai tempi di esecuzione del Contratto, sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'art. 1457 C.C.
- Per quanto non espressamente indicato si rinvia a quanto disposto dalle REGOLE DEL SISTEMA DI E-PROCUREMENT DELLA PUBBLICA AMMINISTRAZIONE; al Contratto sarà in ogni caso applicabile la disciplina generale e speciale che regola gli acquisti della Pubblica Amministrazione.
- Il presente Documento di Stipula è esente da registrazione ai sensi del Testo Unico del 22/12/1986 n. 917, art. 6 e s.m.i., salvo che in caso d'uso ovvero da quanto diversamente e preventivamente esplicitato dall'Amministrazione nelle Condizioni Particolari di Fornitura della Richiesta di Offerta.

Data di creazione del presente documento: 11/11/2019 11:27

**QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A
MEZZO FIRMA DIGITALE**



SCHEDA DETTAGLIO OFFERTA ECONOMICA

- A) Prezzo per n°1 sistema di ossigenoterapia ad alti flussi € 5.514,00; (completo di carrello)
 B) Prezzo per n°4 sistemi di ossigenoterapia ad alti flussi € 22.056,00 ; (completi di carrello)
 C) Prezzo complessivo triennale del materiale di consumo € 9.600,00 ;
 D) Prezzi unitari dei singoli materiali di consumo a somministrazione (compilare tabella)

Codice	Descrizione	Q. tà	Costo unitario
SC-GGM-VA4213-31	Circuito monouso singolo riscaldato 150cm HF Completo di camera di umidificazione Cf. da 20 Pz.	120 pz.	45,00 Euro
SC-GGM-HFN-0001	Cannula nasale pediatrica – mis. S 4 mm., 30 lpm – conf. da 20 pezzi	60 pz.	35,00 Euro
GGM-HFN-0003	Cannula nasale adulto – mis. M/ L 6 mm., 50 lpm – conf. da 20 pezzi	60 pz.	35,00 Euro

Marano di Napoli 04/10/2019

Spett.le
A.O. di Caserta
Sant'Anna e San Sebastiano

Oggetto: In Rif. RDO nr 2392122- Fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia, comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, per le esigenze delle uu.oo. Pediatria e Pneumologia. – Scheda tecnica.

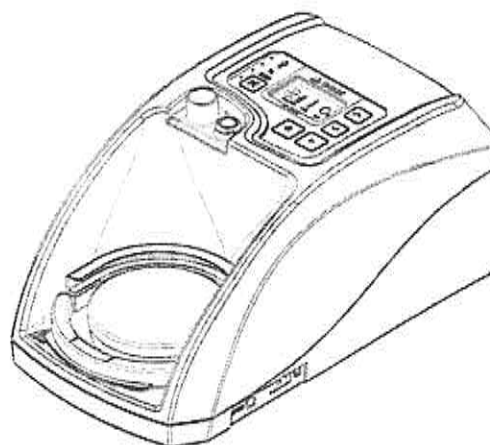
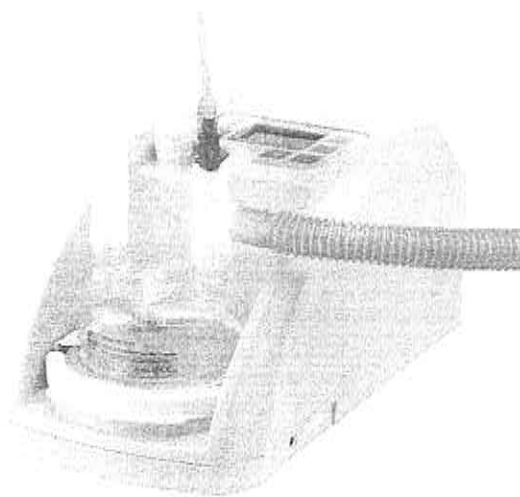
Descrizione: fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia , comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, per le esigenze delle uu.oo. Pediatria e Pneumologia.	caratteristiche tecniche minime obbligatorie	SI: Fornitura di n°4 sistemi di ossigenoterapia, comprensivo di materiale di consumo a somministrazione per tre anni, per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio, tramite terapia ad alti flussi, per le esigenze delle uu.oo. Pediatria e Pneumologia.
Sistema ad uso adulto e pediatrico	SI	SI: Sistema ad uso adulto pediatrico e neonatale. (Rif scheda tecnica pag. 2)
Funzionamento senza il collegamento all'aria compressa centralizzata.	SI	SI (rif. scheda tecnica pag 2)
Generatore di flusso di gas servocontrollato	SI <i>2.0A</i>	SI (rif.scheda tecnica pag 2)
Il sistema è idoneo per la gestione dei pazienti in respiro spontaneo con distress respiratorio tramite terapia ad alti flussi	SI	SI (rif.scheda tecnica pag 2)
Display di tipo TFT o LED	dimensioni $\geq 3,5''$	SI: 3.5'' (rif.scheda tecnica pag 2) <i>SI</i>
sistema di umidificazione riscaldato integrato	SI	SI (rif.scheda tecnica pag 2)

Gestione della temperatura dei gas somministrati	regolazione lineare con step al massimo di un grado	SI(rif.scheda tecnica pag 2 e 3)
Il sistema permette di raggiungere rapidamente la temperatura di funzionamento	SI	SI
Permette la visualizzazione del flusso impostato, della temperatura prossimale del paziente, <u>temperatura della camera di umidificazione</u>	SI	SI: Attraverso il display, l'utente può controllare la <u>temperatura della camera di umidificazione</u> , le <u>temperature dei gas</u> , il loro <u>flusso</u> , il <u>valore della FiO2 erogata</u> , la <u>pressione prossimale dei gas erogati al paziente</u> , <u>misurata vicino all'interfaccia, PEEP</u> . Miglioria: permette visualizzazione della <u>misurazione della SpO2</u> e della <u>frequenza cardiaca del paziente</u> . con <u>relative allarmi</u> . (rif.scheda tecnica pag. 2 e 4) OK
Flusso del gas compreso almeno nel range <u>2-60 litri per minuto</u>	SI	SI Miglioria: Con gestione separata dei flussi (rif. scheda tecnica pag 2 e 3)
Utilizzo di circuiti monopaziente completamente separabili dall'apparecchiatura	SI	SI: Il kit <u>per la terapia di un paziente</u> comprende: la <u>camera di umidificazione ad autoriscaldamento</u> , un <u>circuito riscaldato</u> e un'interfaccia <u>paziente</u> . Questo kit viene <u>sostituito completamente</u> tra un <u>paziente</u> e l'altro. Miglioria: <u>neutralizzando la possibilità di contaminazione incrociata</u> e senza la necessità

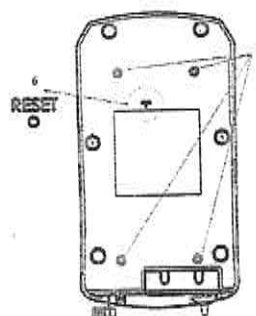
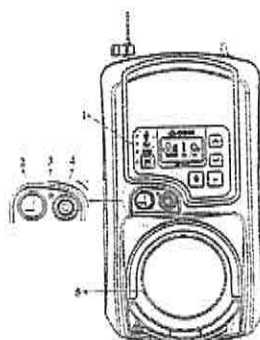
		di cicli di sterilizzazione (protocolli di sanificazione) dell'apparecchio dopo ogni terapia. (rif. scheda tecnica pag 2)
Il sistema è compatto e facilmente trasportabile	SI	SI
Il sistema dispone di un ingresso ausiliario per l'arricchimento di ossigeno della miscela di gas somministrata al paziente	SI	SI (Rif Scheda tecnica pag. 1 e 4)
Presenza di un analizzatore integrato nel sistema di monitoraggio della FiO2	SI	SI (Rif Scheda tecnica pag. 2)
Carrello completo di asta portaflebo e n°5 ruote piroettanti	SI	SI: carrello dedicato con 5 ruote piroettanti di cui due con freno. Dotato di asta porta-flebo per posizionare la sacca di acqua sterile per rifornire la cartuccia riscaldante e ancoraggio dell'apparecchio sul ripiano del carrello. (rif. immagine carrello e user of instruction)
N° di trattamenti previsti per pazienti pediatrici di età a partire dal primo mese di vita (Pediatria)	60 pazienti/anno	60 pazienti/anno
N° di trattamenti previsti per pazienti adulti (Pneumologia)	50 pazienti/anno	50 pazienti/anno
assistenza full-risk per tutto il periodo del noleggio	SI	SI
Tempo di risoluzione del guasto (Ore Solari)	<= 24	Entro 24 ore Solari

HF2900-D

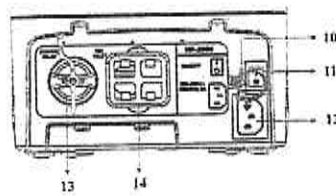
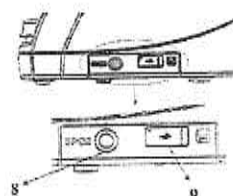
Umidificatore per alti flussi



- 1 Pannello di controllo
- 2 Presa d'aria
- 3 Ingresso per la rivelazione di pressione
- 4 Presa e conduttura del filo riscaldante
- 5 Piastra di alluminio riscaldato
- 6 Protezione da surriscaldamento e interruttore di reset
- 7 Fori per il fissaggio di viti M5



- 8 Ingresso per il connettore di SPO2
- 9 Ingresso per la memorizzazione dei dati
- 10 Fascetta
- 11 Pulsante di accensione
- 12 Presa di corrente
- 13 Ingresso per l'ossigeno
- 14 Ingresso per l'aria



(Foto indicative)

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)

TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

Nota: salvo errori e omissioni, descrizione e dati soggetti a variazioni senza preavviso.
REV.01 - 01/2019

GENERALE

Descrizione

Humidoflo è un sistema innovativo per la somministrazione degli alti flussi a pazienti in respiro spontaneo ma con distress respiratorio e per lattanti affetti da bronchioliti. Grazie alla turbina interna, Humidoflo non necessita di sorgenti di aria compressa e eroga gas riscaldato e umidificato che può essere integrato con ossigeno medicale.

Il kit per la terapia di un paziente comprende: la camera di umidificazione ad autoriscaldamento, un circuito riscaldato e un'interfaccia paziente.

Questo kit viene sostituito completamente tra un paziente e l'altro neutralizzando la possibilità di contaminazione incrociata e senza la necessità di cicli di sterilizzazione (protocolli di sanificazione) dell'apparecchio dopo ogni terapia.

La navigazione all'interno del display di 3,5" avviene attraverso l'utilizzo di 3 tasti, uno di selezione e due tasti direzionali (su e giù), rendendo l'utilizzo semplice e veloce. L'apparecchio è fornito con una Guida rapida con immagini per agevolare e semplificare l'utilizzo.

L'utilizzatore può regolare il flusso per due tipologie di pazienti (2-15 Lpm neonatale/pediatrico e 15-60 Lpm pediatrico/adulto) e può impostare la temperatura della camera di umidificazione e la temperatura dei gas erogati con step di 1°C.

Attraverso il display, l'utente può controllare le temperature dei gas, il loro flusso, il valore della FiO2 erogata, la pressione prossimale dei gas erogati al paziente, misurata vicino all'interfaccia, la misurazione della SpO2 e della frequenza cardiaca del paziente.

Humidoflo permette di selezionare tra la modalità infante e la modalità adulto, entrambe le modalità utilizzano lo stesso circuito e sono disponibili diverse interfacce per ogni necessità: nasocannule morbide ed ergonomiche, RAM cannule, raccordi per tracheo.

Humidoflo è un dispositivo sicuro, gli allarmi sono relativi a tutti i parametri visualizzati: flusso, temperatura, FiO2, pressione prossimale, SpO2 e frequenza cardiaca. L'utente può variare i parametri degli allarmi secondo le sue esigenze.

Humidoflo si differenzia per la sua semplicità di utilizzo, per la possibilità di essere utilizzato continuativamente da un paziente all'altro, per il suo solido carrello a 5 ruote piroettanti con annessa asta portaflebo e per fornire al personale sanitario i dati relativi non solo al flusso e alle temperature erogate ma anche quelli riguardanti la pressione prossimale al paziente, la FiO2, la SpO2 e la frequenza cardiaca, senza necessità di utilizzare altre apparecchiature.

Il gas viene riscaldato e umidificato dall'Humidoflo HF-2900 attraverso la camera di umidificazione monouso, il circuito con filo riscaldante ne mantiene l'umidità e lo riscalda secondo quanto impostato dal personale sanitario. La riduzione della formazione di condensa e il mantenimento della temperatura del gas, prima che raggiunga le vie respiratorie del paziente, ottimizzano la terapia.

Impiego

Prodotto destinato al trattamento di pazienti che respirano spontaneamente e richiedono gas respiratori riscaldati e umidificati ad alto flusso nell'ambito domiciliare, sub-acuto e ospedaliero.

Produttore

Great Group Medical CO., LTD. (Paese d'origine Taiwan)

Distribuito da

Euromed s.r.l.

Cod. Prodotto

GGM-HF-2900D

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)

TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

Nota: salvo errori e omissioni, descrizione e dati soggetti a variazioni senza preavviso.
REV.01 - 01/2019

Scheda tecnica

Pag. 3 di 4

Id registrazione	1425577 (CND R060201)																																									
BD/RDM																																										
Confezionamento e accessori inclusi	1 dispositivo per scatola (dimensioni scatola: L40 x W26 x H29 cm) KIT A CORREDO: • 1 Circuito monouso singolo riscaldato • 3 nasocannule pediatriche/adulti (taglia S, M, L) • 2 raccordi tracheo (pediatrico e adulto) • 1 Adattatore del filo riscaldante • 1 sensore SpO2 a dito • 1 Tubo d'ossigeno con raccordi • 1 Cavo d'alimentazione • 1 Manuale Utente Taglie cannule pediatriche/adulti <table><tr><th>Taglia</th><th>OD</th><th>flusso</th></tr><tr><td>L Adulto</td><td>6mm</td><td>15-60 lpm</td></tr><tr><td>M Adulto</td><td>5mm</td><td>15-40 lpm</td></tr><tr><td>S Pediatrico</td><td>4mm</td><td>15-30 lpm</td></tr></table> Taglie cannule neonatali/pediatriche <table><tr><th>Taglia</th><th>OD</th><th>flusso</th><th>Distanza rebbi</th></tr><tr><td>Infante</td><td>3.5mm</td><td>2-15 lpm</td><td>7 mm</td></tr><tr><td>Neonato</td><td>3 mm</td><td>2-15 lpm</td><td>6 mm</td></tr><tr><td>Neonato</td><td>2.5 mm</td><td>2-5 lpm</td><td>5 mm</td></tr><tr><td>Neonato prematuro</td><td>2.5 mm</td><td>2-5 lpm</td><td>3 mm</td></tr></table> Taglie Raccordi tracheo <table><tr><th></th><th></th><th></th></tr><tr><td>Pediatrico</td><td>3.5 mm</td><td>15-20 lpm</td></tr><tr><td>Adulto</td><td>5 mm</td><td>15-40 lpm</td></tr></table>	Taglia	OD	flusso	L Adulto	6mm	15-60 lpm	M Adulto	5mm	15-40 lpm	S Pediatrico	4mm	15-30 lpm	Taglia	OD	flusso	Distanza rebbi	Infante	3.5mm	2-15 lpm	7 mm	Neonato	3 mm	2-15 lpm	6 mm	Neonato	2.5 mm	2-5 lpm	5 mm	Neonato prematuro	2.5 mm	2-5 lpm	3 mm				Pediatrico	3.5 mm	15-20 lpm	Adulto	5 mm	15-40 lpm
Taglia	OD	flusso																																								
L Adulto	6mm	15-60 lpm																																								
M Adulto	5mm	15-40 lpm																																								
S Pediatrico	4mm	15-30 lpm																																								
Taglia	OD	flusso	Distanza rebbi																																							
Infante	3.5mm	2-15 lpm	7 mm																																							
Neonato	3 mm	2-15 lpm	6 mm																																							
Neonato	2.5 mm	2-5 lpm	5 mm																																							
Neonato prematuro	2.5 mm	2-5 lpm	3 mm																																							
Pediatrico	3.5 mm	15-20 lpm																																								
Adulto	5 mm	15-40 lpm																																								
Dimensioni	330 mm x 175 mm x 140 mm																																									
Peso	2,35 kg (senza camera)																																									
Alimentazione	230Vac ($\pm 10\%$), 1,2A (max 3,2A) / 115 $\pm$ 12V 1,6A (max 2,2A) @50-60 Hz																																									
Filo riscaldante	Potenza massima 60W																																									
Piastra riscaldante	Potenza massima 150W, Temperatura 110°C max (Limite surriscaldamento a 115 $\pm$ 3°C)																																									
Impostazioni	Temperatura camera: 31°C-37°C (step di 1°C) Temperatura delle vie aeree: 31°C-40°C (step di 1°C) Flusso: in modalità PEDIATRICA-ADULTA: 15-60 L/min (step di 5 L/min) in modalità NEONATO-PEDIATRICA: 2-15 L/min (step di 1 L/min)																																									

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)

TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

Nota: salvo errori e omissioni, descrizione e dati soggetti a variazioni senza preavviso.
REV.01 - 01/2019

Scheda tecnica

Pag. 4 di 4

Controlli	Temperatura camera, Temperatura delle vie aeree, Flusso, SpO2, FIO2, PEEP, e frequenza cardiaca (HR).
Tempo di riscaldamento flusso	10 minuti per arrivare a 31°C nelle vie aeree 30 minuti per arrivare a 37°C nelle vie aeree
Umidità in uscita	>33 mg/L alla temperatura nella camera di 37°C >10 mg/L alla temperatura nella camera di 31-36°C
Monitoraggio Ossigeno	21-100% con sensore a cella galvanica (10000 ore di funzionamento)
Monitoraggio SpO2	35-100%
Monitoraggio frequenza cardiaca	30-250 bpm
Umidità relativa	10-95 % RH
Modalità operativa	Modalità continua
Parametri di allarme	Temperatura condotto/camera: allarme alto / basso SpO2: allarme alto / basso HR allarme alto / basso
Temperatura d'esercizio	18-28°C
Conservazione	Conservare in un luogo asciutto, pulito e a temperatura ambiente, lontano da fonti di calore. Temperatura di trasporto/conservazione: da -10°C a 50°C. Umidità relativa: 30-95%.
Norme	Standard di riferimento dispositivi medici soddisfatti in riferimento alla direttiva 93/42/EEC, IEC/EN 60601-1:2012, IEC/EN 60601-1-2:2007 ISO 8185:2007 Latex & Phthalates free.
Classe	IIB
Smaltimento	Ove non previsto diversamente, le procedure di smaltimento dovranno essere in osservanza con le vigenti disposizioni ospedaliere.

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)

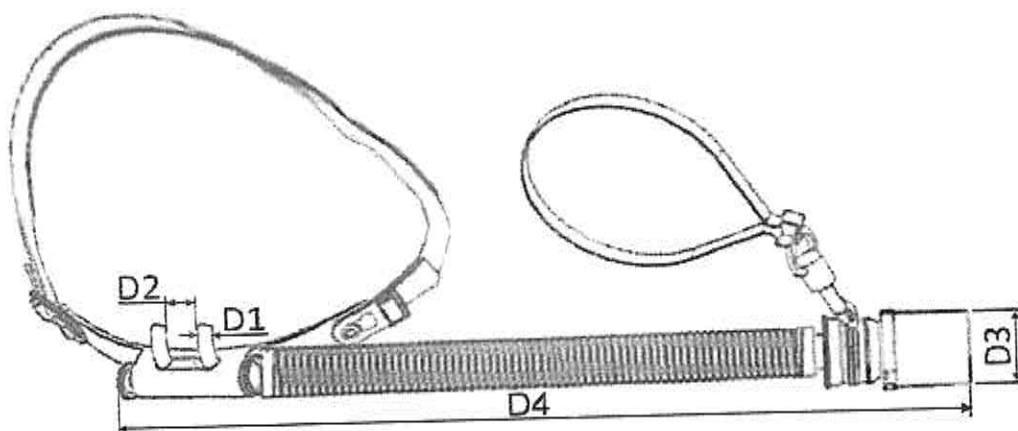
TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

Nota: salvo errori e omissioni, descrizione e dati soggetti a variazioni senza preavviso.
REV.01 - 01/2019

Scheda tecnica

GGM-HFN0001 / 2 / 3

Cannule nasali adulto/pediatrica



	HFN-0001	HFN-0002	HFN-0003
D1	4mm OD	5mm OD	6mm OD
D2	11.80 mm	12.40 mm	11.12 mm
D3	21.9 mm	21.9 mm	21.9 mm
D4	32.8 cm	32.8 cm	32.8 cm

(Foto Indicative)

Descrizione	La cannula nasale GGM-HFN-000X è un' interfaccia che permette il supporto respiratorio ai pazienti senza occludere le narici. Sono disponibili tre diverse misure, rispettivamente S, M ed L in modo da adattarsi ad ogni tipo di paziente..
Produttore	Great Group Medical Co. Ltd. (Paese d'origine Taiwan)
Distribuito da	Euromed s.r.l.
Cod. Prodotto	GGM-HFN0001, GGM-HFN0002, GGM-HFN0003
Norme precauzionali	Per il corretto utilizzo del dispositivo e dei suoi eventuali accessori attenersi scrupolosamente alle istruzioni d'uso.

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)
TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

Scheda tecnica

REV.01/2016

Pag. 2 di 2

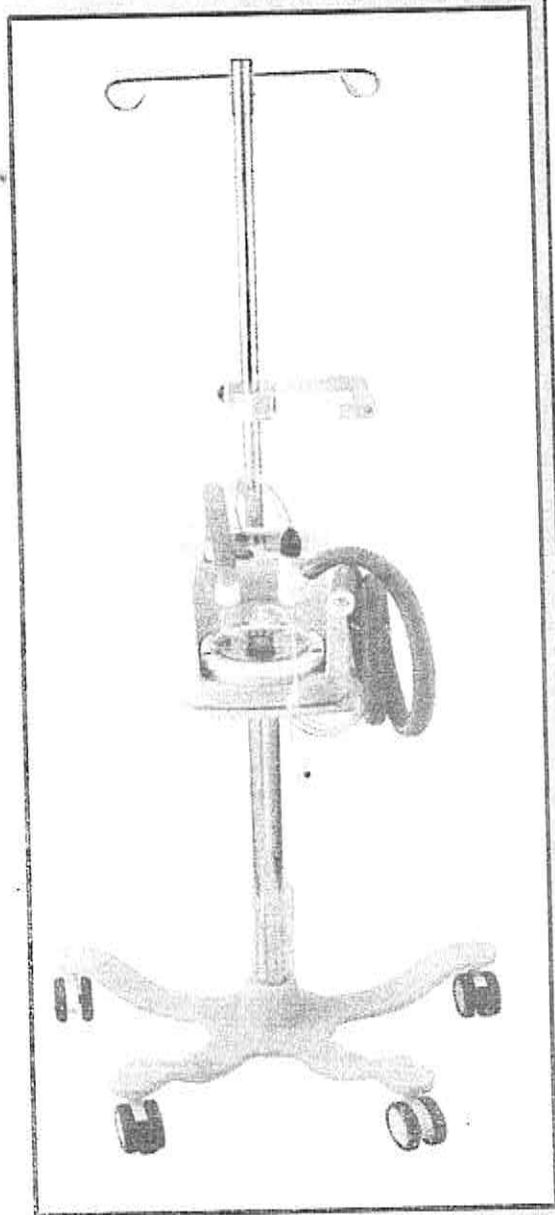
Materiali	Silicone Polipropilene (PP) Latex free Ftalati free
Classificazione	IIa
Modalità operativa	Monopaziente
Normative	Direttiva 93/42/EEC modificata dalla 2007/47/EC.
Note	Per ulteriori informazioni fare riferimento al manuale d'uso.
Id. registrazione BD/RDM	1250453/R (CND R0680)
Smaltimento	Ove non previsto diversamente, le procedure di smaltimento dovranno essere in osservanza con le vigenti disposizioni ospedaliere.

Salvo errori e omissioni

HUMIDOFLO

High Flow System

EUROMEDITALY



Humidoflo HF-2900D è il nuovo sistema integrato per la terapia ad alti flussi di elevato standard per pazienti adulti, pediatrici e per neonati, in ambito clinico acuto e subacuto.

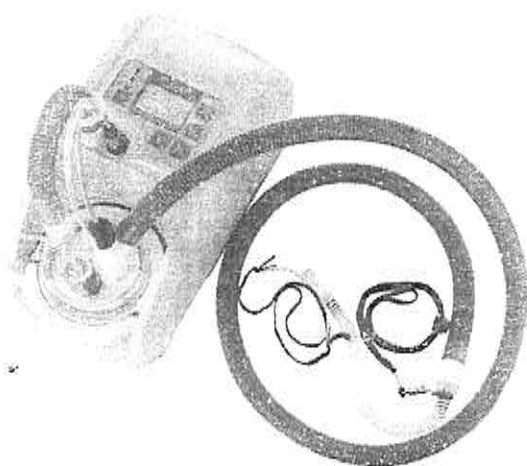
Il generatore di flusso interno può somministrare flussi da 2 fino a 60 L/min. Grazie ad una potente turbina ad alta precisione, estremamente silenziosa, riesce a lavorare senza l'ausilio di aria compressa e può essere integrato con ossigeno medicale.

Il sistema di umidificazione permette di riscaldare ed umidificare i gas in maniera rapida ed efficace da 31°C a 41°C, selezionabile a step di 1 °C con eventuale modalità preconfigurata.

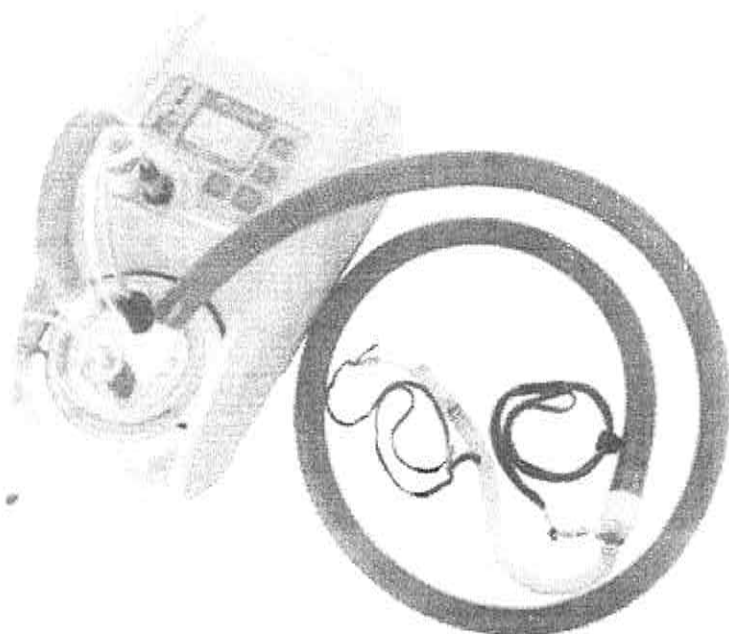
I sensori di temperatura e di pressione sono esterni all'apparecchio, in modo da evitare qualsiasi rischio di contaminazione da batteri e non necessita di sterilizzazione tra un paziente e l'altro.

Humidoflo supporta diversi tipi di interfaccia paziente come le cannule nasali e le interfacce tracheostomiche.

Piccolo, leggero ed intuitivo, Humidoflo rappresenta la scelta ideale per la terapia ad alti flussi.



HUMIDOFLO

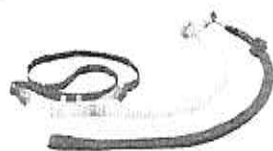


Interfacce paziente

Grazie alla morbidezza dei materiali, le cannule nasali per Humidoflo risultano confortevoli per ogni tipologia di paziente.

Le interfacce neonatali dispongono di due adesivi all'idrocolloide che permettono di tenere in loco la cannula senza danneggiare la delicata pelle del piccolo paziente.

Cannule nasali Preemie (2-5L/min)
Cannule nasali Newborn (2-5L/min)
Cannule nasali Infant (2-15L/min)
Cannule nasali Paediatric (2-15L/min)



Cannule nasali adulto Small (15-30L/min)
Cannule nasali adulto Medium (15-40L/min)
Cannule nasali adulto Large (15-60L/min)



Interfaccia tracheo pediatrica (15-20L/min)
Interfaccia tracheo adulto (15-40L/min)

Latex & phthalate free



Distribuito in esclusiva in Italia da:

EUROMEDITALY

Via Fiesse 20 Arre (PD)
TEL. +39 049 5389430
info@euromeditaly.com

Vantaggi di Humidoflo HF-29000

TEMPERATURE regolabili da 31°C a 41°C

FLESSO: regolabile da 2 a 60 L/min

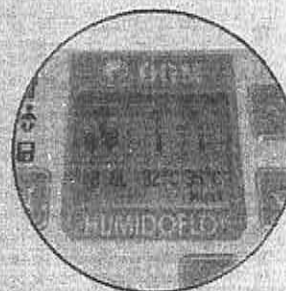
ANTI-INFEZIONI: tutte le componenti a rischio vengono sostituite tra un paziente e l'altro, eliminando le possibili contaminazioni crociate

CAMERA DI UMIDIFICAZIONE: supporta anche le camere ad autoriempimento

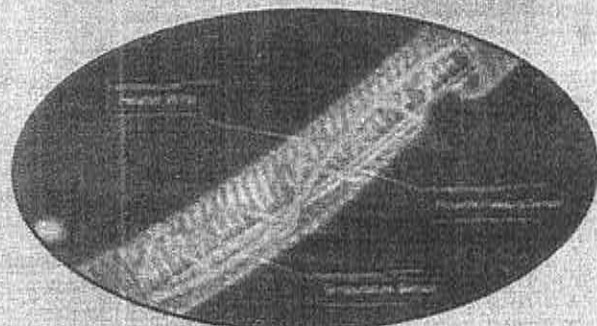
MISURAZIONI: temperature alla camera e all'interfaccia, flusso erogato, pressione prossimale al paziente, FiO₂, SpO₂ e frequenza pleto-mografica

PULIZIA: non necessita di sterilizzazione tra un paziente e l'altro, è sufficiente sostituire il circuito

Il display visualizza il flusso del gas erogato, la temperatura nella camera di umidificazione e la temperatura del gas prossimale all'interfaccia del paziente

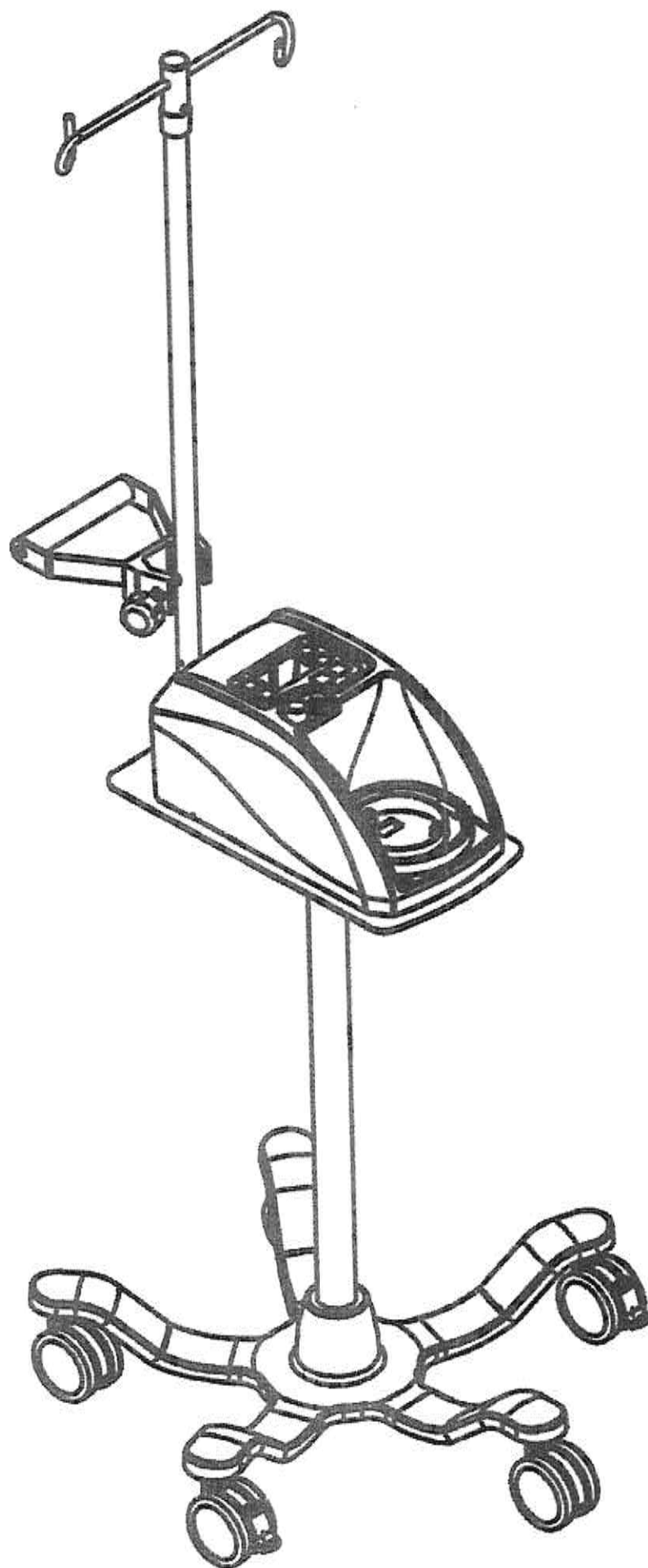


Nella seconda finestra il display visualizza la FiO₂ del gas che sta erogando e la pressione del gas misurata all'interfaccia del paziente



Humidoflo utilizza un solo tipo di circuito per ogni tipo di paziente, cambiando l'interfaccia finale in base alle esigenze. Il circuito ha al suo interno un doppio filo riscaldante per velocizzare il processo di riscaldamento ed evitare la condensa, un sensore di temperatura e un sensore di pressione

Sc
Hood
Seymour



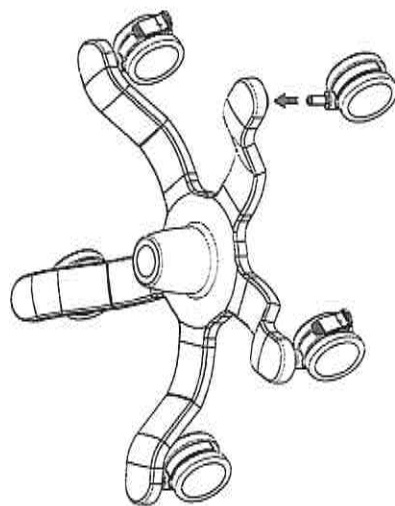
Assembly Instruction

GREAT GROUP MEDICAL CO., LTD.

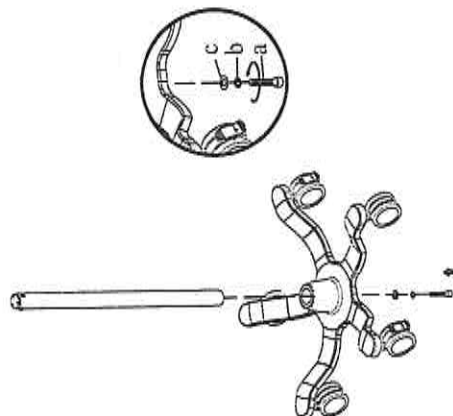
VN-BD05

a	b	c	d	e	f	g	h
M10x50	M10	M10	M8x20	M8	M8	M5x12	M5x12
							
x1	x1	x1	x1	x1	x1	x5	x4

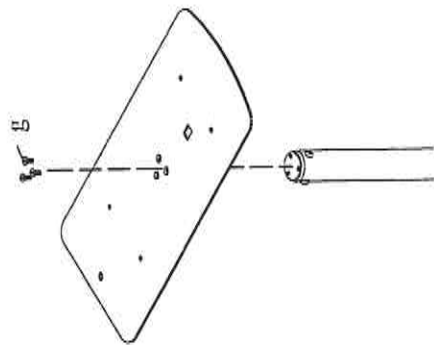
1



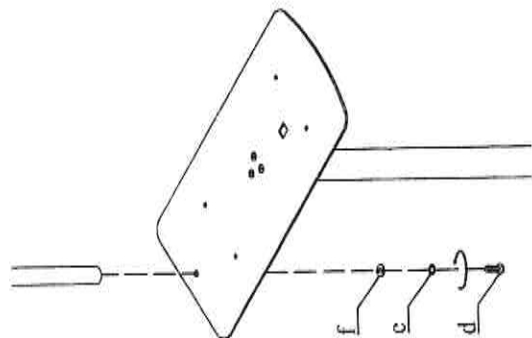
2



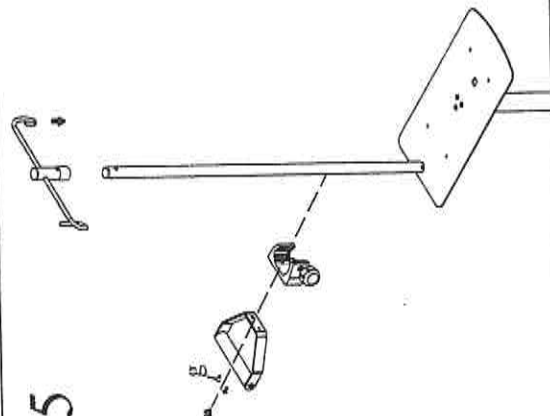
3



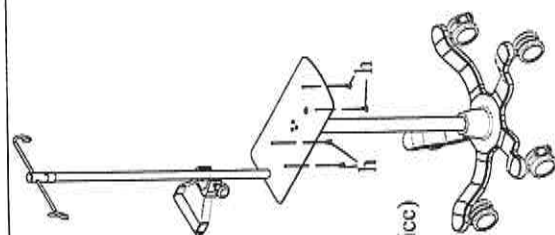
4



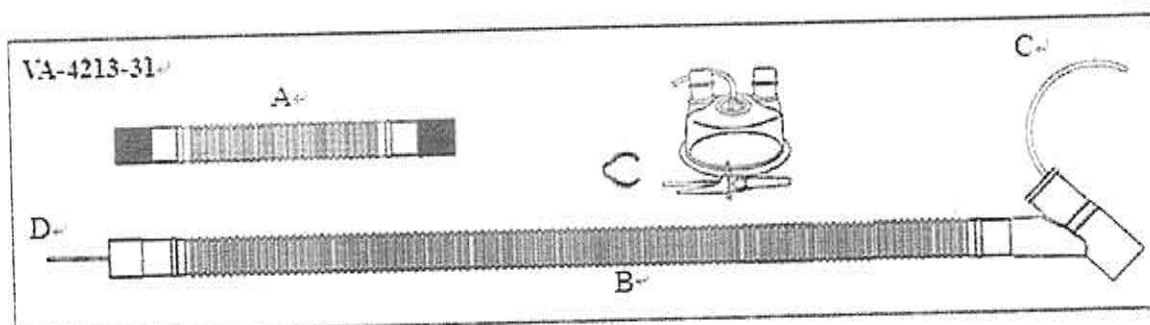
5



h: For HF-2900 series(device)



Circuito respiratorio per Humidoflo



(Foto indicative)

Codice	Diametro interno tubi	A	B	C	D	Q.tà
GGM-VA-4213-31	22 mm	30 cm, 1 pz	150 cm, 1 pz	28 cm, 1 pz	4 cm 1 pz	20pz/box

GENERALE

Descrizione

Circuito respiratorio progettato specificatamente per il dispositivo Humidoflo. Tale circuito viene riscaldato lungo il tratto inspiratorio tramite un filo riscaldatore per consentire un riscaldamento uniforme dei gas lungo tutta la durata del circuito. E' in grado di misurare anche la PEEP e FIO2 applicate al paziente.

Fornito completo di camera di umidificazione monouso ad autoriempimento.
Cod. GGM-VH-3141

Produttore

Great Group Medical Co., Ltd. (Paese d'origine Taiwan)

Distribuito da

Euromed s.r.l.

EUROMED

Euromed S.r.l. Via Fiesse, 20 - 35020 ARRE (PD)
Tel. 0495389430 - Fax 0495389431
E-mail: info@euromeditaly.com

Cod. Prodotto

GGM-VA-4213-31

Funzioni principali

Circuito respiratorio progettato specificatamente per il dispositivo Humidoflo.

Norme precauzionali

Per il corretto utilizzo del dispositivo e dei suoi eventuali accessori attenersi scrupolosamente alle istruzioni d'uso.

Controindicazioni

Nessuna

Normative

Standard di riferimento dei dispositivi medici soddisfatti in riferimento alla Direttiva 93/42/EEC

Classe del dispositivo

IIa

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesse n. 20 35020 Arre (PD)

TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

REV.1 - 12/2017

Scheda tecnica

Pag. 2 di 2

Note	Monopaziente, Latex Free, Ftalati Free Per ulteriori informazioni, fare riferimento al manuale d'uso.
Smaltimento	Ove non previsto diversamente, le procedure di smaltimento dovranno essere in osservanza con le vigenti disposizioni ospedaliere.
Id. registrazione BD/RDM	1250553 (CND R0680)

Le specifiche tecniche possono subire variazioni senza preavviso. Salvo errori e omissioni

EUROMED

EUROMED s.r.l. Via Fiesso n. 20 35020 Arre (PD)

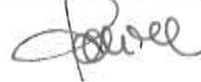
TEL. 049/5389430 - FAX 049/5389431 e-mail info@euromeditaly.com

REV.1 - 12/2017

ATTESTATO DI PUBBLICAZIONE

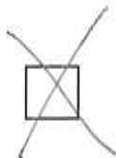
La presente deliberazione è stata pubblicata sull'Albo Pretorio "on line" di quest'Azienda Ospedaliera dal giorno 19.11.2019

IL FUNZIONARIO

☐

La presente deliberazione è IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

IL DIRIGENTE AFFARI GENERALI



La presente deliberazione diventa ESECUTIVA il 29/11/2019
per il decorso termine di gg. 10 (dieci) dalla data di pubblicazione, ai sensi dell'art. 35 comma 6 della Legge Regionale n° 32 del 03/11/1994.

IL DIRIGENTE AFFARI GENERALI



Trasmessa copia della presente deliberazione al COLLEGIO SINDACALE, ai sensi dell'art. 35 della L.R. 03/11/1994 n° 32, in data _____

PER RICEVUTA

La presente deliberazione è stata trasmessa alla STRUTTURA DI CONTROLLO DELLA G.R.C., ai sensi dell'art. 35 della L.R. 03/11/1994 n° 32, con nota protocollo n° _____ del _____

IL FUNZIONARIO

Deliberazione della G.R. n° _____ del _____

Decisione:

IL DIRETTORE AFFARI GENERALI

La trasmissione di copia della presente Deliberazione viene effettuata ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU.OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 del D.Lgs. n° 82/2005 e successive modificazioni ed integrazioni.