

CHIARIMENTO N. 1

OGGETTO: AVVISO ESPLORATIVO PER MANIFESTAZIONE D'INTERESSE RELATIVO ALLA PROCEDURA NEGOZIATA AI SENSI DELL'ART. 36 DEL D.LGS. N. 50 DEL 18/04/2016 E S.M.I. PER L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI N. 1 ANGIOGRAFO MOBILE MONOFASE DI ULTIMA GENERAZIONE PER APPLICAZIONI AVANZATE IN AMBITO CARDIO VASCOLARE OCCORRENTE AL DIPARTIMENTO DI DIAGNOSTICA PER IMMAGINI DELL'AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA DI TERNI – CIG 7651296134

Una ditta che intende presentare istanza di partecipazione per la procedura in oggetto indicata richiede il seguente chiarimento:

DOMANDE

- a) Richiedete un sistema di collimazione a campi multipli e nell'esempio anche ad iride; dato che tale geometria era prerogativa dei classici intensificatori di brillantezza (appunto con campo visivo circolare) chiediamo: possiamo offrire una collimazione "tipo iride" ma squadrata e concentrica rispetto ai bordi del Flat Panel?
- b) Richiedete una SID fissa: considerato che la destinazione d'uso è Cardio-Vascolare e che tutti gli angiografi fissi nonché le emodinamiche hanno SID variabile, è possibile offrire una SID variabile?
- c) Relativamente alla movimentazione richiesta solo manuale, sempre in considerazione della destinazione d'uso Cardio-Vascolare dove è molto più indicato avere la movimentazione motorizzata (come peraltro tutti gli impianti stazionari) possiamo offrire come caratteristica migliorativa le movimentazioni motorizzate?
- d) Richiedete un azionamento freno e sterzo tramite unica leva: dato che questa è stata una scelta più economica che pratica Vi chiediamo: possiamo partecipare con una soluzione ben più ergonomica a 2 (due) leve, una per freno e una per la movimentazione delle ruote ?
- e) Richiedete che i monitor abbiano luminosità massima di almeno 1.000 cd/m²: possiamo considerare tale caratteristica come preferenziale e partecipare con monitor tecnologicamente più performanti e con dimensioni maggiori ma con luminosità massima inferiore alla Vs. richiesta? Infine Vi segnaliamo in merito alla richiesta relativa all'eventuale certificazione FDA che tale marcatura serve unicamente per il mercato USA e che la certificazione con marchio CE da quest'anno è più restrittiva di quella americana.

RISPOSTA

Si confermano le caratteristiche di minima richieste nella documentazione pubblicata nell'avviso. Vengono prese in considerazione eventuali migliorie.

IL RUP