

Via della Croce Rossa n.8 - 80122 Napoli Codice Fiscale/Partita Iva n.06854100630

Lotto 3: Capitolato Tecnico per la fornitura con posa in opera, comprensivo di garanzia ed assistenza tecnica full risk,per almeno 48 mesi di Ecocardiografo TOP DI GAMMA
UNITA OPERATIVA RICHIEDENTE: UOSD Cardiologia

QUANTITA': 1

BASE D'ASTA: 150.000,00 € oltre IVA

QUESTIONARIO TECNICO

Per ognuno dei seguenti punti si chiede alla ditta offerente di indicare nella colonna accanto, in modo chiaro e conciso, la relativa proposta, la presenza o meno delle caratteristiche.

Prodotti caratterizzati da una "non perfetta corrispondenza" rispetto alle specifiche tecniche prescritte, saranno ammessi a valutazione, per il principio di equivalenza, qualora la ditta dichiari, fornendone adeguata comprova, equivalenza tecnica e funzionale.

Descrizione	Possesso del requisito SI/NO	Descrizione (indicare anche riferimento e pagina nella documentazione tecnica allegata)
Società costruttrice		
Data di immissione sul mercato del modello proposto nell'ultima versione, intesa come data di PRIMA IMMISSIONE		
Modello		
L'impresa aggiudicataria si assume l'obbligo di fornire apparecchiature di produzione corrente, nuove di fabbrica, non ricondizionate né riassemblate		
Destinazione d'uso da manuale : esempio pazienti adulti pediatrici neonatali (specificare sezione della documentazione in cui si indicata la tipologia di destinazione d'uso e, se presente, l'età)		
Se applicabile, riportare la Classificazione dispositivo medico in funzione della loro complessità e del potenziale rischio per il paziente.		
La classificazione come dispositivo medico è da specificare anche nel caso della		
presenza di software destinati come tale.		
Se applicabile, riportare la Classificazione CND – Numero repertorio di		
iscrizione alla banca dati ministero della salute		
Se applicabile, riportare la Classificazione in base al tipo di protezione contro i contatti diretti ed indiretti (ovvero B, BF o CF)		
Se applicabile, riportare la Classificazione in base al tipo di protezione contro i		
pericoli elettrici (ovvero Classe I o II o ad alimentazione interna)		
Se applicabile, riportare la Conformità al nuovo REGOLAMENTO (UE) 2017/745, salvo le condizioni valide per il periodo di transizione di cui		
art.120 del predetto regolamento (specificare).		
Allegare obbligatoriamente:		
dichiarazione di conformità con chiara indicazione circa la data di		
scadenza dei componenti e dei relativi software;		
 in caso di presenza di certificati da parte di Organismi Notificati (NB), 		
allegare certificato con chiara indicazione circa la data di scadenza;		
 Certificato ISO 13485. 		
In fase di collaudo, ferme restanti le deroghe previste dal predetto art.120 e la		
piena operatività della piattaforma EUDAMED, verrà sottoposta a verifica la		
Dichiarazione di Conformità redatta ai sensi del nuovo Regolamento,		
con controllo della presenza di tutto quanto previsto dall'Allegato IV		
del predetto Regolamento, così come la presenza del codice UDI-DI di BASE		



sia sulla dichiarazione di conformità stessa che sulla documentazione	
tecnica del Dispositivo Medico. Bisognerà dare dimostrazione	
dell'ottenimento del codice UDI-DI di BASE prima dell'immissione in	
commercio del dispositivo. Infine, dovrà essere comunicato il codice UDI-DI e	
codice UDI-PI del Dispositivo Medico.	
Inoltre, in caso di fornitura di DM LEGACY che godono del periodo di grazia di	
cui all'art.120, oltre alla presentazione del codice UDI-DI BASE o EUDAMED	
ID/DI secondo i tempi di registrazione in piattaforma previsti dal nuovo	
Regolamento e secondo la piena operatività della piattaforma, dovrà essere	
prodotta una dichiarazione di rispetto delle prescrizioni previste dal	
nuovo Regolamento in materia di:	
Source diament and a communication of Authority de CO a CC Auth CO a	
Sorveglianza post-commercializzazione (Artt. da 83 a 86, Art. 92 e Allacata III. Falkhricanta)	
Allegato III - Fabbricante)	
Vigilanza (Artt. da 87 a 92 - Fabbricante) Paristrusiana da li Orametria accompisi (Art. 21)	
Registrazione degli Operatori economici (Art. 31)	
Il mancato rispetto di quanto sopra descritto comporterà l'esito negativo del	
collaudo.	
Se applicabile, in caso di Dispositivi medici Diagnostici in Vitro, allegare	
dichiarazione di Conformità (IVDR) 2017/746 o la direttiva 98/79/CE.	
Nel caso di fornitura di " Sistema Elettromedicale ", verrà richiesto in fase di	
installazione Certificazione complessiva di tutto il sistema ai sensi norma	
EN 60601-1 per i sistemi elettromedicali.	
Inoltre verrà richiesto eventuale schema di installazione e con chiara	
indicazione di tutti i componenti e collegamenti che si renderanno necessari per	
l'installazione (es. collegamenti al nodo equipotenziale, controllo	
dell'isolamento per le linee in sala operatoria in bassa tensione, predisposizioni	
di apposite canaline per la stesura dei cavi elettrici e dati dal quadro di piano al	
sistema di lampade, dimensione, tipologia, sezione e certificazione dei cavi	
utilizzati), nonché la Certificazione che il sistema sarà installato a regola	
d'arte secondo i requisiti della norma EN 60601-1 per i sistemi	
elettromedicali e per i locali ad uso medico (CEI 64-8 V3).	
Prodotti e procedure di lavaggio/disinfezione	
Tipo, tensione di alimentazione, assorbimento elettrico allo spunto, esigenze	
per la posa in opera. In caso di forniture di sistema di alimentazione ausiliaria	
(UPS) si precisa che quest'ultimo deve essere di grado medicale ed	
adeguatamente dimensionato alla massima potenza assorbita da ogni	
utilizzatore ad esso collegato (individuata dal dato di targa) .	
In caso di apparecchiature interfacciabili su rete aziendale tramite cablaggio	
LAN, se richiesto l'aggiudicatario dovrà fornire un isolatore LAN di grado	
medicale per cablaggio CAT6 e conforme ai requisiti IEC 60601-1.	
Tipologia installazione (fissaggio a parete, a pavimento, a soffitto, su carrello,	
etc)	
Si chiede di presentare in offerta tecnica il piano di assistenza tecnica e	
manutenzione full risk nel periodo offerto (minimo 48 mesi a partire dalla data	
di collaudo giudicato positivo secondo le procedure AORN per gli acquisti in	
proprietà, mentre per tutta la durata di fornitura nel caso di	
service/noleggio/comodato).	
Presentare le schede di manutenzione preventiva che verranno utilizzate	
per l'esecuzione dei controlli funzionali durante il periodo di manutenzione	
ed assistenza tecnica, secondo quanto prescritto dal fabbricante e, se previste,	
dalle serie delle norme particolari 60601-2-X).	



Inoltre, si richiede di prendere visione di quanto contemplato nel	
paragrafo "garanzia e assistenza tecnica post vendita".	
COMPILARE ED ALLEGARE ALLEGATO A.	
Sarà infine considerato elemento preferenziale l'impiego di personale per	
l'assistenza tecnica in possesso di formazione specifica acquisita dai fabbricanti	
delle apparecchiature offerte, nel rispetto delle prescrizioni impartite da questi	
ultimi (allegare documentazione a comprova o meno del possesso di tale	
requisito).	
Apparecchiature muletto nei casi previsti dalle condizioni di fornitura in allegato	
(obbligatorio)	
Riportare i codici C.E.R. di tutti i componenti offerti ai fini delle future	
operazioni di smaltimento	
CARATTERISTICHE GENERALI APPARECCHIATURA	
Ecotomografo per uso cardiovascolare di ultima generazione, top di gamma per	
le applicazioni cliniche cui è destinato, a bassissima dissipazione termica,	
ridotto consumo energetico (progettato e realizzato per massimizzare	
l'efficienza e ridurre l'impatto ambientale), completamente digitale, dotato delle	
più avanzate tecnologie per l'esecuzione di esami cardiovascolari avanzati su	
pazienti adulti e pediatrici e neonatali	
piattaforma digitale pc-based ad altissimo numero di canali digitali in TX-RX	
beamformer di tipo digitale con ampio range di frequenza	
elevato dynamicrange	
elevato frame rate per immagine e colore	
sistema dotato delle seguenti modalità di lavoro:	
➢ B-MODE	
M-MODE / M-MODE ANATOMICO	
Doppler PW	
Doppler CW	
Doppler HPRF	
Color Doppler	
Power Doppler (direzionale)	
> Tissue Doppler Imaging- color TDI- Doppler PW - TDI	
TissueHarmonicImaging	
Contrast imaging LVO	
> 3D, 3D realtime(4D) cardiologico transtoracico e transesofageo	
 Monitor LCD diagnostico a colori di almeno 20" di dimensione, 	
preferibilmente a braccio orientabile	
Dimensioni e peso contenuti per la facile movimentazione	
Contenuta rumorosità della apparecchiatura	
Carrello con ruote piroettanti	
Facile manutenzione , disinfezione e pulizia	
Spegnimento e riaccensione in brevi tempi	
Almeno 3 connettori sonde contemporaneamente attivi	
sonde ergonomiche di dimensioni e peso contenuti	
trasduttori a scansione elettronica ad alta densità di elementi, larga banda,	
multifrequenza	
seconda armonica tissutale multifrequenza (specificare su quali trasduttori e su	
quali modalità di lavoro è attiva)	
algoritmi di elaborazione del segnale e/o soluzioni hardware per la riduzione	
del rumore e degli artefatti	
algoritmi di ottimizzazione dell'immagine sia in B-mode che in Dopp	
zoom in tempo reale, anche su immagine congelata, zoom acustico (con zona	
selezionabile dall'operatore) con elevato numero di ingrandimenti	



elevato numero di preset programmabili	
funzione real compound con più linee di vista in emissione e ricezione	
(vascolare)	
funzione power doppler larga banda per esami vascolari ad altissima risoluzione	
con visualizzazione bidirezionali del flusso	
software di misurazione per applicazioni cardiovascolari su pazienti adulti e	
pediatrici e neonatali	
software di misurazione automatica sul tracciato doppler	
software di quantificazione avanzata 2D, integrato nella macchina, per la	
rilevazione del movimento e deformazione del tessuto cardiaco con calcoli	
automatici di frazione di eiezione e global longitudial strain, con tecnica	
speckletraking.	
protocolli avanzati di ecostress con possibilità di personalizzare il numero delle	
fasi	
modulo tridimensionabile cardiologico (3D /4D real time trans-toracico e trans-	
esofageo)	
modalità di acquisizione volumetrica in real time B/N e color su singolo battito,	
su più battiti, con e senza ecg	
modulo per la quantificazione avanzata 3D integrato nella macchina per il	
calcolo automatico di volume, FE e massa	
modulo rilevazione ecg e respiro completo cavo paziente	
sistema archivio dati, immagini, filmati su hard disk di almeno 1TB integrato	
porte USB	
dotazione presa di rete ETHERNET; la porta deve garantire un isolamento di	
grado medicale dell'ecografo dalla rete LAN, o in alternativa deve essere fornito	
dispositivo esterno con stesso grado di isolamento (tipo optoisolatore).	
Connettività DICOM 3 con supporto almeno delle classi store, print, Q/R e	
work list	
Stampante a colori con consumabili per stampa di almeno 500 immagini	
Sonda phased array ad ampia gamma di frequenza (1.5-5 MHz) per giovani	
di età < 18anni	
Sonda phased array ad ampia gamma di frequenza (3-8 MHz) per bambino	
di età 5-12 anni	
Sonda phased array neonatale (frequenza fino a 12 MHz) per neonati.	
Sonda lineare per indagini vascolari (frequenza (3-11 MHz)	
Sonda convex multifrequenza con range indicativo tra 2-5MHz Sonda Transport for the hidian primary and the state of the son and the state of t	
Sonda Transesofagea bidimensionale pediatrica con Range frequenze: 3.0 – 10.0 MJ-	
10.0 MHz	
Sonda phased array a matrice Volumetrica per esami 3D/4D di peso settememente contenute con bando di fraggiante di se	
estremamente contenuto con banda di frequenza circa 1,5 – 4,5 MHz	

TABELLA PUNTEGGIO	PMAX
Caratteristiche tecniche dell'ecotomografo, ad esempio:	10
 Capacità di memoria 	
 Numero di porte usb 	
 Tecnologia e prestazioni del processore 	
 dimensioni e risoluzione del monitor 	
 dimensioni e peso dell'apparecchio 	
 tempi di accensione da spento e standby 	
 eventuale presenza batteria e durata 	
rumorosità in dB	
Caratteristiche tecniche dell'ecotomografo ai fini qualitativi dell'imaging , ad esempio:	10



. (2411.)	
• frequenza massima (MHz)	
profondità di scansione massima (cm)	
• frame rate (imm/sec) in 2D con sonda phased array	
• frame rate (vol/sec) in 4D con sonda phased array	
■ B/N e colore,	
range dinamico (dB)	
canali digitali in Tx e Rx	
Gamma, tipologie e caratteristiche tecniche e funzionali dei trasduttori:	10
 Numero di trasduttori collegabili contemporaneamente (no pencil) al sistema, 	
 dimensioni e peso 	
 materiali di costruzione e tecnologie innovative 	
 range di frequenze di lavoro, 	
 modalità e angolo di scansione 	
■ fuochi	
Inoltre, in particolare:	
 Gamma e tecnologia dei trasduttori volumetrici 	
Gamma e tipologia dei trasduttori a matrice	
Caratteristiche e funzioni di elaborazione delle immagini, ad esempio:	10
 zoom in tempo reale e su immagine congelata 	
 risoluzione matrice di immagine in visualizzazione 	
 funzioni disponibili di quantificazione 2D 	
Funzionalità e qualità imaging 2D color e doppler compresi (color doppler, doppler CW, regolazione	10
automatica dello spettro), capacità di effettuare triplex mode	
Software di analisi: funzionalità, flessibilità e completezza stress eco, calcolo automatico frazione di	8
eiezione, M-Mode anatomico e speckle di parete per immagini 2D, modalità avanzate di analisi	
Funzionalità e qualità dell'immagine B-Mode e doppler, in particolare efficacia dei sistemi di	6
ottimizzazione dell'immagine e di riduzione degli artefatti, misurazione in modalità vascolare e	
cardiaca	
Funzionalità e capacità di elaborazione nelle applicazioni più avanzate quali imaging volumetrico 4D	8
real time, compreso il software di quantificazione avanzata 3D	
ergonomia del sistema e semplicità d'uso	4
Garanzia e manutenzione (minimo 48 mesi).	4
Estensione della Assistenza tecnica Full Risk (denominata EAFR), oltre periodo minimo di 48 mesi	=
obbligatorio richiesto per l'assistenza full risk, con la seguente attribuzione di punteggio:	
Se EAFR< 12 mesi, Pi=0;	
Se 12≤ EAFR <24 mesi, Pi=2;	
Se EAFR \geq 24 mesi, Pi=4;	
00 Lin N = 27 inco, i i = 7,	



Via della Croce Rossa n.8 - 80122 Napoli Codice Fiscale/Partita Iva n.06854100630

ALLEGATO A - Modulo di Organizzazione servizio di assistenza tecnica e calendario manutenzione preventiva

Sede Assistenza Tecnica				
Recapiti telefonici per ric oraria garantita (almeno 8 ore in una fasc 8:00 alle ore 19:00)				
Recapiti mail di contatto, sia ordinaria che certificata, per richieste di intervento				
	Anno	Mese	Tipologia (E/P);	1
	711110	Wiese	Tipologia (L/T),	-
				=
				•
				1
]
				 -
				-
				<u> </u>
				-
				-
				-
E: Verifica Sicurezza Elettri	са;	l	I	1
P: Manutenzione Preventiva	a;			