

BANDO ESPLORATIVO N. 216 DEL 20.11.2017

**PER ACQUISIZIONE BENI INFUNGIBILI PROCEDURA NEGOZIATA SENZA
PREVIA PUBBLICAZIONE DEL BANDO DI SISTEMA DI COMPUFLO PER
ANESTESIA EPIDURALE E SPINALE.**

Scadenza il 30.11.2017

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 attrezzatura:

SISTEMA COMPUFLO.

2. Indicazioni ed esigenze funzionali e prestazionali per le quali è richiesto il dispositivo medico:

Sistema automatizzato che permette il rilascio controllato del farmaco sfruttando la tecnologia brevettata **Dynamic Pressure Sensing (DPS)** è l'ultima versione brevettata del software Milestone, Logic 10, che garantiscono un feedback sui dati di pressione simultaneo e continuo, sia visivo che uditico. Questo feedback sicuro ed efficace aiuta il medico ad identificare lo spazio epidurale con una precisione maggiore e lo avvisa se l'ago si sposta dalla posizione identificata.

1. denominazione del produttore del dispositivo conosciuto : **Milestone Scientific Inc-
concessionario per la Calabria PF MEDICAL di POLISTENA.**

Gli operatori economici che ritengano di produrre e/o commercializzare un dispositivo avente caratteristiche funzionalmente equivalenti dovranno far pervenire, entro il **30.11.2017** 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. **216 del 20.11.2017**).

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 e s.m.i. , art. 68 c. 7)), esplicitativa e dettagliata;
4. Studi scientifici o altro materiale, a corredo della ritenuta e dichiarata equivalenza funzionale;
5. Costo unitario presunto (desunto da listino)

Il Responsabile del Procedimento

Rag. Maria Procopio

Maria Procopio

e-mail:mprocopio@aocz.it