



AREA PROVVEDITORATO

Via Toti n 76
Tel. 091.6555500/66
Email: area_provveditorato@policlinico.pa.it
Pec: provveditorato@pec.policlinicogiaccone.it
Web: www.policlinico.pa.it

Oggetto: indagine di mercato per l'acquisto di una apparecchiatura per trattamento ipotermico neonatale per l'UOC di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale dell'A.O.U.P

Questa amministrazione deve acquistare n. 1 apparecchiatura per trattamento ipotermico neonatale per l'UOC di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale dell'A.O.U.P

A tal fine intende verificare:

- a) Se gli operatori economici dispongono di beni aventi caratteristiche tali da soddisfare i bisogni sanitari descritti nell'allegata scheda tecnica, qualora la ditta dovesse riscontrare discrasie tra le caratteristiche tecniche e quelle possedute, si invia a voler inviare adeguate considerazioni (non inviare schede tecniche);
- b) Il prezzo orientativo dei beni;
- c) Il costo di vendita presso aziende sanitarie pubbliche o private nell'ultimo biennio (inviare elenco con la denominazione dell'azienda in cui l'apparecchiatura è stata venduta, il prezzo di aggiudicazione iva esclusa e l'anno di vendita);

La presente indagine di mercato verrà pubblicata sul sito aziendale.

Si resta in attesa di riscontro alla presente entro il 12/04/2024, al seguente indirizzo mail : area_provveditorato@policlinico.pa.it



Il Collaboratore Amministrativo
Dott.ssa Susanna Zagra

N. 1 SISTEMA PER IPOTERMIA NEONATALE TOTAL BODY PER NEONATI ASFITTICI CON CONDIZIONAMENTO DELLA TEMPERATURA CORPOREA, SPECIFICATAMENTE IDONEO ALL'USO SU PAZIENTI NEONATI, CHE CONSENTA DI POTER EFFETTUARE UNA TERAPIA CONFORME ALLE RACCOMANDAZIONI CLINICHE RELATIVE AL TRATTAMENTO DEL NEONATO ASFITTICO AFFETTO DA ENCEFALOPATIA IPOSSICO-ISCHEMICA CON CICLO DI RAFFREDDAMENTO E DI RISCALDAMENTO

SCHEDA TECNICA

| Q.TA' | CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME | CASELLA IN CUI LA DITTA DICHIARA DI POSSEDERE (SI) O MENO (NO) LA CARATTERISTICHE TECNICA RICHIESTA | EVENTUALI NOTE |
|-------|--|---|----------------|
| 1 | <p>Il sistema deve consentire di eseguire un'ipotermia terapeutica del paziente attraverso un raffreddamento globale (total body); il condizionamento della temperatura deve avvenire tramite materassino con ricircolo di acqua.</p> | | |
| | <p>Il sistema deve garantire di poter selezionare differenti modalità operative, tra le quali:</p> <p style="padding-left: 40px;">Modalità con programma automatico che gestisca automaticamente, in totale autonomia e per tutta la durata del trattamento, la temperatura corporea del paziente. Il programma deve eseguire il protocollo secondo raccomandazioni cliniche per il trattamento del neonato asfittico.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Modalità per il servocontrollo della temperatura corporea del paziente, con temperatura di riferimento (temperatura rettale del paziente) impostabile. • Modalità per il servocontrollo della temperatura del materassino. | | |
| | <p>Il sistema deve essere dotato di pannello di controllo con display preferibilmente touch screen, che consenta la completa gestione</p> | | |

| | | | |
|--|--|--|--|
| | <p>del sistema ed il monitoraggio continuo di almeno:</p> <ul style="list-style-type: none"> • temperatura rettale, temperatura cutanea • tempo trascorso dall'inizio del trattamento • visualizzazione grafica dei trend (°C/ora) di almeno: temperatura rettale, temperatura cutanea, temperatura corporea target | | |
| | <p>Il sistema deve essere dotato di completo di sistemi di allarmi, con avvisi ottici ed acustici in caso di:</p> <ul style="list-style-type: none"> • sopra/sotto temperatura rettale • sopra/sotto temperatura cutanea • errore temperatura del materassino • guasto sensori di temperatura • assenza alimentazione rete elettrica • livello basso del liquido di raffreddamento • livello basso di carica della batteria interna <p>che evidenziano il corretto funzionamento e l'utilizzo in sicurezza e deve essere dotato di batteria integrata per assicurare la continuità del monitoraggio, di tutti i parametri, e la ripresa del trattamento dopo una eventuale assenza di alimentazione elettrica da rete, senza perdita dati.</p> <p>Il sistema deve essere idoneo per l'utilizzo sui pazienti neonati e deve garantire, in tutte le sue modalità operative e in tutte le fasi del trattamento, una temperatura minima del materassino al fine di limitare il rischio di ustioni da freddo sulla delicata cute del paziente. Il dispositivo deve consentire un semplice start-up e facilità nella gestione del riempimento e svuotamento del serbatoio dell'acqua.</p> | | |
| | <p>Il sistema deve essere munito di tutto il materiale pluriuso necessario al corretto funzionamento per il trattamento di pazienti neonati ed inoltre tutto il materiale monouso necessario al corretto funzionamento per il trattamento di almeno n. 15 pazienti neonati (inclusi materassini neonatali monouso, sonde neonatali temperatura cutanea e rettale monouso, eventuali filtri e tubi di collegamento ...).</p> | | |
| | <p>Il sistema deve consentire la registrazione ed esportazione dei dati relativi ai trattamenti effettuati.</p> | | |