

Sede Legale Viale Strasburgo n.233 - 90146 Palermo Tel 0917801111 - P.I. 05841780827 Settore Appalti e Forniture Tel. 091.7808312 Fax. 091.7808394

> Palermo lì Prot. n.

**OGGETTO:** Lettera d'invito per l'acquisto di un Videobroncoscopio, per l'U.O.C. di Anestesia e Rianimazione II del P.O. "Villa Sofia". **CIG** [39616465B2]

## Spett.le Ditta

E' intendimento di questa Azienda acquistare, mediante procedura negoziata, ai sensi del Dlgs 163/2006 smi, la seguente apparecchiatura:

N° 1 Videobroncoscopio per l'U.O.C. di Anestesia e Rianimazione II del P.O. "Villa Sofia" con le seguenti caratteristiche:

Videobroncoscopio portatile con incorporato un monitor LCD a colori che può essere ruotato 90° a dx e 90° sx, inclinato 0-120° e una fonte di luce a tecnologia LED a batterie al litio. Il dispositivo deve consentire l'archiviazione di immagini e video compatibili con l'ambiente Windows e Mac, avente le seguenti caratteristiche tecniche:

- Angolo di visione 90°,
- Visione frontale 0°,
- Distanza di osservazione ottimale 3-50 mm;
- Diametro del tubo flessibile 5,2 mm;
- Lunghezza operativa 600mm;
- Angolazione del terminale distale 180° in su 130° giù;
- Canale operativo 2,6;
- Completo di memoria interna per acquisizione dei dati.

IMPORTO BASE D'ASTA €14.200,00 escluso IVA al 21%

## Scadenza termini presentazione offerta entro le ore 12,00 del 7 Marzo 2012

All'esterno del plico deve essere apposta la seguente dicitura: Gara a procedura negoziata per l'acquisto di "N° 1 Videobroncoscopio per l'U.O.C. di Anestesia e Rianimazione II del P.O. "Villa Sofia" – C.I.G. [39616465B2]

Il plico deve contenere la seguente documentazione:

- a) l'offerta economica, sottoscritta dal titolare della ditta o dal legale rappresentante della società con firma leggibile apposta per esteso dal sottoscrittore e copia del documento d'identità in corso di validità, con la percentuale di ribasso, in cifre ed in lettere, sulla base d'asta;
- b) schede tecniche dell'attrezzatura in oggetto;
- c) documentazione attestante il possesso della marcatura CE e classe di appartenenza del dispositivo secondo il Decreto Legislativo n.46 del 24 Febbraio 1997 e successive modificazioni ed integrazioni in attuazione Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici (Dichiarazioni del fabbricante o certificazioni di conformità rilasciate dal laboratorio ed ente indipendente). Nel caso che la casa produttrice sia una ditta straniera la documentazione di cui al punto precedente dovrà prevedere la traduzione in lingua italiana del testo, e dovrà essere corredata da una dichiarazione di conformità all'originale. Tale dichiarazione dovrà essere autenticata ai sensi dell'art 38 del DPR 445 del 28/12/2000:
- d) eventuale codice di identificazione prodotto, della tipologia, della marca del prodotto, del nome dell'impresa produttrice e del paese d'origine ed eventuale codice assegnato successivamente dal rivenditore con nome e paese d'ordine di quest'ultimo ed il codice attribuito ad ogni singolo articolo secondo la Classificazione Nazionale dei dispositivi medici (CND), Decreto 22 Settembre 2005;
- e) periodo di garanzia;
- dichiarazione attestante che il prezzo offerto relativamente al prodotto è pari od inferiore ai prezzi più bassi offerti ad altre Aziende Sanitarie sul territorio Italiano ed inoltre dichiarazione dove vengono indicati i prezzi che codesta Ditta ha praticato alle altre Aziende Sanitarie con le motivazione che hanno determinato il maggior prezzo offerto a questa Azienda;
- g) dichiarazione indicante la Ditta produttrice e lo stabilimento di produzione effettiva (luogo ed indirizzo) ed eventuale distributore;
- h) listino prezzi ufficiali attualmente in vigore;
- i) dichiarazione di esclusiva della Casa Madre e brevetto di privativa industriale;
- j) Allegato B da restituire compilato e firmato per accettazione.

Il Capo Settore
U.O.C. Appalti e Forniture
(D.ssa Antonina Lupo)