



AZIENDA OSPEDALIERA
“OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO”
UNITA’ OPERATIVA PROVVEDITORATO
90146 – PALERMO – Via Strasburgo n°233

DISCIPLINARE TECNICO

RIPARAZIONE CON LA FORMULA REPAIR EXCHANGE DI STRUMENTARIO STORZ IN DOTAZIONE ALL’U.O.C. DI NEUROCHIRURGIA DELL’AZIENDA OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA CERVELLO

DISCIPLINARE TECNICO E MODALITÀ DI ESECUZIONE DELL’APPALTO

-CAPO I – Prodotti e gestione della fornitura.

Art. 1.(Caratteristiche tecnico-qualitative)

Il presente capitolato ha per oggetto la fornitura del servizio di riparazione con la formula Repair exchange di Strumentario Storz in dotazione all’U.O.C. di Neurochirurgia così come di seguito descritto:

NR.	Descrizione Strumentario marca Storz da riparare	codice	Quantità strumenti da riparare
1	Pinza da biopsia 1,3 mm	28162FL	1
2	Pinza da biopsia 1,0 mm	28160ZJ	1
3	Pinza da presa	28160TJ	1
4	Inserto operativo	28160GE	1
5	Otturatore cavo	28160GML	1
6	Camicia operativa	28160GM	1
7	Camicia operativa	28160GK	1
8	Forbici	28160EK	1
9	Ottica	28160BA	1
10	Elettrodo a sfera	28160KC	1
11	Otturatore cavo	28160GKL	1
12	Ottica	28164LLA	1
13	Camicia	28164LLS	1
14	Otturatore	28164LLO	1

Art. 2.(**Garanzia ed assistenza tecnica**)

Garanzia: la garanzia sul materiale riparato deve essere completa.

L'Impresa aggiudicataria dovrà garantire i prodotti da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore fino al termine di scadenza indicato sulle singole confezioni.

Le condizioni e la durata della garanzia dovranno essere documentate dalla ditta offerente indicando nella documentazione tecnica le caratteristiche dettagliate della garanzia proposta sia per quanto riguarda il malfunzionamento che per quanto riguarda la durata prevista del reattivo.

L'Impresa aggiudicataria è comunque impegnata a sostituire allo stesso prezzo di aggiudicazione il materiale rivelatosi difettoso.

La Ditta aggiudicataria:

- dovrà impegnarsi a portare a conoscenza all'Azienda Ospedaliera delle informazioni provenienti dalla ditta produttrice e relative ad inconvenienti e/o difetti riscontrati sulla serie di produzione dei dispositivi oggetto della fornitura e sulle misure da adottare in tali circostanze;
- dovrà assumersi ogni responsabilità in ordine ai danni causati ai pazienti a seguito di eventuali difetti di funzionamento dei dispositivi medici;