

**TAVOLO RADIOLOGICO DA DESTINARE ALL'U.O.C. DI GASTROENTEROLOGIA**

**SCHEMA TECNICA**

<b>CARATTERISTICHE TECNICHE MINIME</b>	<b>CASELLA IN CUI LA DITTA DEVE DICHIARARE DI POSSEDERE (si) O MENO (no) LA CARATTERISTICA TECNICA RICHIESTA</b>	<b>EVENTUALI NOTE</b>
Struttura portante e robusta e stabile realizzati con materiali, non radiopachi, idonei a garantire la massima radiotrasparenza in tutte le aree utili al passaggio del fascio RX		
Superficie del piano realizzata in materiale composito ad alta radiotrasparenza, con spessore e composizione che consentano un'immagine nitida, senza artefatti o ombre		
Corredato di materassino radiotrasparente, anallergico e facilmente rimovibile per la pulizia.		
Capacità di carico certificata per pazienti di peso fino a minimo 220 Kg. Con adeguati sistemi di sicurezza per la stabilità		
Dotato dei seguenti movimenti motorizzati o manuali per la traslazione del piano paziente: o longitudinale (testa – piedi) con corsa minima di 60 cm o laterale (destra – Sinistra) con corsa, minima di 20 cm o verticale (alzamento e abbassamento) con escursione da almeno 50 cm a 100 cm, regolabile per adattarsi a diverse procedure		
Funzione di posizionamento di Trendelenburg positivo o negativo, con inclinazione regolabile da – 30° a + 30° circa, per facilitare l'accesso alle procedure endoscopiche e radiologiche		
Blocco sicuro in ogni posizione,		

con sistemi antiscivolo e antiribaltamento		
Compatibilità e sincronizzazione con apparecchiatura ad Arco C (movimenti coordinati, segnalazione posizione)		
Superficie di appoggio adeguata alle dimensioni tipiche dei pazienti adulti con larghezza minima di 60 cm		
Presenza di guide o accessori per il fissaggio di accessori ausiliari (bracciere, staffe ecc..)		
Materiali facili da sanificare e resistenti a prodotti disinfettanti utilizzati in ambiente ospedaliero		
Bordature arrotondate per prevenire infortuni durante le movimentazioni		
Sistema di emergenza per arresto immediato dei movimenti (pulsante stop)		
Conforme alle normative vigenti in materia di sicurezza elettrica, meccanica e igienico – sanitaria (es. CE, IEC 60601 – 1) Marcatura CE		
Compatibilità con standard aperti per integrazione in ambiente ospedaliero (es. protocolli di sincronizzazione base)		
Predisposizione a eventuali future integrazioni con sistemi di monitoraggio o supporto digitali		
Completo di tutti gli aggregati/accessori necessari all'utilizzo per procedure endoscopiche		

### **Condizioni di garanzia e assistenza tecnica valide per tutte le componenti**

Garanzia Ful Risk di almeno 24 mesi, si considerano inclusi nella garanzia anche i danni accidentali ed esclusi solo per guasti riconducibili a dolo.

Devono essere comprese nella fornitura tutte le parti di ricambio senza esclusione alcuna e tutte le attività di manutenzione, periodiche e su chiamata: manutenzione correttiva, manutenzione preventiva, verifiche di sicurezza, controlli funzionali, controlli di qualità e tutto quanto necessario a mantenere e garantire il corretto e sicuro utilizzo.

Si considerano comprese nella fornitura e a carico della ditta fornitrice la sostituzione di tutti gli eventuali consumabili legati alla manutenzione delle apparecchiature (es: filtri, kit di sostituzione periodica, batterie ecc...)

Si considerano esclusi solo eventuali consumabili mono uso.

Si considerano inclusi nella garanzia tutte le “chiavi” hardware e software di componenti/moduli integrati nel sistema. In particolare, dovranno essere fornite tutte le procedure necessarie per eseguire le eventuali configurazioni.

Tempo di risoluzione guasti non superiore a 72 ore solari dalla chiamata (disponibilità di muletto).

Si richiede un’assistenza tecnica con dei tecnici stabilmente presenti in zona o comunque in territorio italiano.

NB Indicare la sede operativa.

La disponibilità di parti di ricambio deve essere garantita per almeno 10 anni dal collaudo.

NB qualora ciò non fosse possibile, in caso di guasti non risolvibili, la ditta dovrà sostituire a costo zero, l’apparecchiatura con un’altra con analoghe o superiore caratteristiche tecnico – cliniche e funzionali.

Training al personale utilizzatore e al personale tecnico del Servizio di ingegneria clinica, da effettuare secondo le esigenze dell’Azienda /Stazione Appaltante)

NB indicare il numero di giorni di training formativo offerto

Eseguire tutte le necessarie manutenzioni preventive/periodiche previste da costruttore.

NB specificare il numero di manutenzioni preventive /anno previste dal costruttore e che saranno garantite durante tutto il periodo della fornitura.

Eseguire tutte le necessarie verifiche di sicurezza elettrica previste dal costruttore e comunque previste dalle normative vigenti (Es CEI 62-5).

Eseguire tutti i necessari controlli funzionali/ di qualità attestanti il corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature, incluse eventuali “prove particolari” previste dal costruttore.

Nb specificare il numero di controlli funzionali/anno che saranno garantiti durante tutto il periodo della fornitura.

La ditta fornitrice, ad avvenuta aggiudicazione, dovrà trasmettere al Servizio di Ingegneria Clinica e all’Ufficio Tecnico, la programmazione delle attività periodiche (manutenzione preventiva, verifiche di sicurezza, controlli di qualità ecc...)

NB tale programmazione, dopo regolare accettazione da parte della stazione appaltante dovrà essere garantita dalla ditta stessa

