



U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

AVVISO DI INDAGINE DI MERCATO PER L'ACQUISTO DI APPARECCHIATURA PER LA RILEVAZIONE DELLE OTOEMISSIONI ACUSTICHE PER LA UOC DI **NEONATOLOGIA**

L'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata intende procedere all'acquisto di un sistema palmare per lo screening audiologico neonatale, che presenta i requisiti descritti nelle schede allegate (All.A e All.B), ai sensi del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i.

I soggetti economici interessati potranno inoltrare richiesta di partecipazione alla gara alla casella di posta certificata ao.sga@pec.hsangiovanni.roma.it entro 8 (otto) giorni dalla data di pubblicazione della presente indicando in oggetto "INDAGINE DI MERCATO per la fornitura di un sistema palmare per lo screening audiologico neonatale - UOC Acquisizione Beni e Servizi - MANIFESTAZIONE DI INTERESSE".

Alla manifestazione di interesse seguirà apposita lettera di invito.

Dal ricevimento della manifestazione di interesse per l'Azienda Ospedaliera San Giovanni Addolorata non conseguirà alcun obbligo ad invitare alla selezione.

Per qualsiasi ulteriore informazione contattare la UOC Acquisizione Beni e Servizi tel. 06.77053431, fax 06.77053301, e-mail approvvigionamenti@hsangiovanni.roma.it.

Sig.ra Maria T. Mancini indirizzo e-mail: mmancini@hsangiovanni.roma.it Tel. 06.7705.3431 - fax 06.7705.3301

Alleg. n. 2 Schede Tecniche con caratteristiche minime richieste.

APPARECCHIATURA PER LA RILEVAZIONE DELLE OTOEMISSIONI ACUSTICHE CON FUNZIONE AABR

Sistema palmare per lo screening audiologico neonatale di 1° e 2° livello mediante il rilevamento della risposta AABR e delle otoemissioni evocate da stimoli transienti (TEOAE).

Dotato preferibilmente di monitor touch screen, o comunque di monitor grafico a colori, con risoluzione di almeno 240 x 320 pixel per il rilevamento del tracciato statistico del segnale in fase di rilevazione in modo di monitorare accuratamente lo stato di avanzamento del test, e preferibilmente di dockin station per trasferimento dati o comunque di collegamento diretto e rapido al computer. Avente i seguenti requisiti minimi:

- > Intensità di stimolazione da 70 dB a 84 dB SPL.
- > Alimentazione a batterie ricaricabili e caricabatteria (con seconda batteria di riserva).
- Sonda endoauricolare per TEOAE e AABR
- > Set "eartips" (comprendente tappini, filltri e fili pulizia)
- Software per la gestione data-base
- Cavità campione per test sonda
- > Collegamento per trasferimento dati a data-base generale (Cavo USB)
- Sistema di esclusione del rumore basato su 8 diversi buffer di acquisizione
- > Indicazione della stabilità dello stimolo e degli artefatti durante ogni test.
- Capacità di memoria: almeno fino a 250 pazienti (dati paziente e grafici statistici) in database interno e fino a almeno 500 tests

Si precisa che l'apparecchio deve essere in regola con tutte le normative nazionali e europee vigenti tra cui:

- > Certificazione CE 0549
- Emissioni otoacustiche: EN 60645-6 Tipo: 2
- Sicurezza del paziente: EN: 60601-1
- ➤ Direttiva europea: Dir 93/42/EEC (Medical device directive)
- > Classificazione e tipologia secondo le normative europee: Classe IP tipo BF apparecchio con alimentazione a batteria

Iscrizione al Repertorio Generale Nazionale dei dispositivi medici del Ministero della Sanità

APPARECCHIATURA PER LA RILEVAZIONE DELLE OTOEMISSIONI ACUSTICHE

Sistema palmare per lo screening audiologico neonatale con otoemissioni evocate da stimoli transienti (TEOAE)

Dotato preferibilmente di monitor touch screen, o comunque di monitor grafico a colori, con risoluzione di almeno 240 x 320 pixel per il rilevamento del tracciato statistico del segnale in fase di rilevazione in modo di monitorare accuratamente lo stato di avanzamento del test, e preferibilmente di dockin station per trasferimento dati o comunque di collegamento diretto e rapido al computer. Avente i seguenti requisiti minimi:

- Intensità di stimolazione da 70 dB a 84 dB SPL.
- > Alimentazione a batterie ricaricabili e caricabatteria (con seconda batteria di riserva).
- > Sonda endoauricolare per TEOAE
- > Set "eartips" (comprendente tappini, filltri e fili pulizia)
- > Software per la gestione data-base
- > Cavità campione per test sonda
- > Collegamento per trasferimento dati a data-base generale (Cavo USB)
- > Sistema di esclusione del rumore basato su 8 diversi buffer di acquisizione
- > Indicazione della stabilità dello stimolo e degli artefatti durante ogni test.
- > Capacità di memoria: almeno fino a 250 pazienti (dati paziente e grafici statistici) in database interno e fino a almeno 500 tests

Si precisa che l'apparecchio deve essere in regola con tutte le normative nazionali e europee vigenti tra cui:

- ➤ Certificazione CE 0549
- Emissioni otoacustiche: EN 60645-6 Tipo: 2
- > Sicurezza del paziente: EN: 60601-1
- ➤ Direttiva europea: Dir 93/42/EEC (Medical device directive)
- Classificazione e tipologia secondo le normative europee: Classe IP tipo BF apparecchio con alimentazione a batteria

Iscrizione al Repertorio Generale Nazionale dei dispositivi medici del Ministero della Sanità