



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

998/06

27 NOV. 2017

Numero

data

Oggetto: Utilizzo dei residui sui finanziamenti in conto capitale di cui alla DGR 695 del 21.10.2014 ed alla DGR 1731 del 20.12.2002:

- o Autorizzazione all'avvio della procedura di acquisto ex art. 36 comma 2 lett. b) del D.Lgs 50/2016 e s.m.i. da espletarsi sul Mercato Elettronico della P.A. per la fornitura e posa in opera di apparecchiature elettromedicali occorrenti alle esigenze della U.O.C. Otorinolaringoiatria, pari ad un importo complessivo di € 87.000,00 IVA esclusa, da aggiudicarsi in n. 3 lotti distinti come di seguito descritto: Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocativi uditivi, Sistema per videonistagmografia, importo a base d'asta € 30.000,00 IVA esclusa CIG 7287335315; Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor e carrello, importo a base d'asta € 22.000,00 IVA esclusa CIG 728735211D; Lotto n. 3: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor e carrello e sistema di acquisizione/archiviazione, importo a base d'asta € 35.000,00 IVA esclusa CIG 7287367D7A.

Esercizio _____ Conto _____

Centro di Costo _____

Sottoconto n° _____

Budget:

- Assegnato € _____
 - Utilizzato € _____
 - Presente Atto € _____
 - Residuo € _____

Ovvero schema allegato XScostamento Budget NO SI

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIA E PATRIMONIALE

Data.....

U.O.S. D. INGEGNERIA CLINICA

Claudia Galesini
Claudia Galesini
 Estensore

Il Responsabile del Procedimento
 Ing. Stefano Lazzari

Data 23/11/2017Firma *[Firma]*

Il Dirigente della U.O.S.D.
 Ing. Stefano Lazzari

Data 23/11/2017Firma *[Firma]*Proposta n° 1006 del 23-11-17

PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO

*Favorevole*Data 24/11/2017

[Firma]
 IL DIRETTORE SANITARIO
 Dott. Antonio Fortino

PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Data 23/11/17

[Firma]
 IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
 Dott. Cristiano Camponi

La presente deliberazione si compone di n° 48 di cui n° 68 di pagine di allegati e una pagina attestante la pubblicazione e l'esecutività, che ne formano parte integrante e sostanziale.

Esercizio 2017 Conto 101020

Macro 28 Sub 4

Centro di Costo 10033700

Sottoconto n° 101020405

Budget:

- Assegnato	€	<u>541.515,70</u>
- Utilizzato	€	<u>406.626,32</u>
- Presente Atto	€	<u>36.600,00</u>
- Residuo	€	<u>98.289,38</u>

Ovvero schema allegato

Scostamento Budget NO SI

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIA E PATRIMONIALE

Data.. 23/11/17

Esercizio 2017 Conto 101020

Macro 28 Sub 5

Centro di Costo 10033700

Sottoconto n° 101020405

Budget:

- Assegnato	€	<u>541.515,70</u>
- Utilizzato	€	<u>416.386,32</u>
- Presente Atto	€	<u>26.840,00</u>
- Residuo	€	<u>98.289,38</u>

Ovvero schema allegato

Scostamento Budget NO SI

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIA E PATRIMONIALE

Data.. 23/11/17

Esercizio 2017 Conto 101020

Macro 44 Sub 1

Centro di Costo 10033700

Sottoconto n° 101020405

Budget:

- Assegnato	€	<u>316.690</u>
- Utilizzato	€	<u> </u>
- Presente Atto	€	<u>42.700,00</u>
- Residuo	€	<u>273.990</u>

Ovvero schema allegato

Scostamento Budget NO SI

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIA E PATRIMONIALE

Data.. 23/11/17

Esercizio 2017 Conto 101020

Macro 44 Sub 1

Centro di Costo 10033700

Sottoconto n° 101020405

Budget:

- Assegnato	€	<u>316.690</u>
- Utilizzato	€	<u> </u>
- Presente Atto	€	<u>42.700,00</u>
- Residuo	€	<u>273.990</u>

Ovvero schema allegato

Scostamento Budget NO SI

U.O.C. ECONOMICO FINANZIARIA E PATRIMONIALE

Data.. 23/11/17

nk

[Signature]

Il Dirigente della U.O.S.D. Ingegneria Clinica**VISTO**

il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;

PREMESSO

che con nota prot. 41013 del 17.12.2015 è stato trasmesso in Regione il progetto esecutivo per l'acquisizione di apparecchiature elettromedicali per le esigenze del reparto di Otorinolaringoiatria del Presidio San Giovanni-Importo € 52.000,00 + 22% IVA, quale V lotto del finanziamento regionale stanziato con D.G.R. 695 del 21.10.2014;

che con nota prot. 233948 del 16.05.2016 il Dirigente regionale dell'Area Investimenti in Edilizia Sanitaria HTA e NVR ha trasmesso la Determinazione – GSA n. G.4859 del 10.05.2016 di approvazione del progetto anzidetto;

che con nota prot. 22082 del 5.08.2016 è stato trasmesso in Regione il progetto esecutivo relativo alla I tranche di utilizzo dei fondi residui per l'acquisto di un carrello attrezzato per videoendoscopia, importo € 35.000,00 + 22% IVA, di cui al finanziamento regionale stanziato con D.G.R. 1731 del 20.12.2002;

che con nota prot. U.0135371.15-03-2017 il Dirigente regionale dell'Area Investimenti in Edilizia Sanitaria HTA e NVR ha trasmesso la Determinazione – GSA n. G.02909 del 9.03.2017 di approvazione del progetto anzidetto;

che è necessario procedere all'acquisizione della fornitura delle apparecchiature summenzionate, da aggiudicarsi con il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa ex art 95 del D.lgs 50/2016 e s.m.i.;

che in tal senso, stante l'entrata in vigore del nuovo codice degli appalti di cui al D.Lgs 50/2016 e s.m.i, sono stati aggiornati gli atti di gara limitatamente ed esclusivamente nei contenuti di carattere amministrativo, rispetto a quanto descritto nei rispettivi progetti presentati all'organo regionale;

che, in virtù dell'art. 95 co. 10 bis del D.Lgs 50/2016 e s.m.i che stabilisce un tetto massimo per il punteggio economico entro il limite del 30 per cento, si è resa necessaria una redistribuzione dei punteggi assegnati agli elementi qualitativi, mantenendo inalterata la proporzionalità dei pesi attribuiti a ciascuna caratteristica tecnica;

che saranno invitate a partecipare società presenti sull'albo del Mercato Elettronico della P.A.;

RITENUTO

pertanto necessario avviare una procedura negoziata ex art. 36 comma 2 lett. b) da effettuarsi sul Mercato Elettronico della P.A. per la fornitura e la posa in opera di apparecchiature elettromedicali occorrenti alle esigenze della U.O.C. otorinolaringoiatria, pari ad un importo complessivo di € 87.000,00 IVA 22% esclusa e da aggiudicarsi in 3 lotti distinti:

- Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocati uditivi, Sistema per videonistagmografia, importo a base d'asta € 30.000,00 + IVA (afferente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014) ;
- Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa, telecamera e testina telecamera, monitor e carrello, importo a base d'asta € 22.000,00 +IVA (afferente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014);
- Lotto n. 3: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor, carrello e sistema di acquisizione/archiviazione, importo a base d'asta € 35.000,00 +IVA (afferente al finanziamento di cui alla D.G.R. D.G.R. 1731 del 20.12.2002),

allegando all'invito a presentare offerta la documentazione di seguito indicata:

- Contratto Particolare e relativi Allegati (All. n. A);
- Dichiarazione sostitutiva di certificazione (All. n. B);
- DGUE (All.n.C);
- Patto d' Integrità (All.n.D);

ATTESTATO

che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche ed integrazioni, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1 della legge 241/90 e successive modifiche ed integrazioni;

ATTESTATO

in particolare che il presente provvedimento è stato predisposto nel pieno rispetto delle indicazioni e dei vincoli stabiliti dai decreti del Commissario ad acta per la realizzazione del Piano di Rientro dal disavanzo del settore sanitario della Regione Lazio;

ATTESTATO

che l'Ing. Stefano Lazzari, Dirigente della U.O.S.D. Ingegneria Clinica è Responsabile Unico del Procedimento ;

PROPONE

per i motivi dettagliatamente esposti in narrativa che costituiscono parte integrante e sostanziale del presente provvedimento:

- di avviare la procedura negoziata ai sensi dell'art. 36 comma 2 lett. b) del D.Lgs 50/2016 e s.m.i. da espletarsi sul Mercato Elettronico della P.A. per la fornitura e la posa in opera di apparecchiature elettromedicali occorrenti alle esigenze della U.O.C. Otorinolaringoiatria, pari ad un importo complessivo di € 87.000,00 IVA 22% esclusa, da aggiudicarsi in 3 lotti distinti:

- Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocati uditivi, Sistema per videonistagmografia, importo a base d'asta € 30.000,00 + IVA, CIG n. 7287335315 (affidente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014);
 - Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa, telecamera e testina telecamera, monitor e carrello, importo a base d'asta € 22.000,00 +IVA, CIG n. 728735211D (affidente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014);
 - Lotto n. 3: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor, carrello e sistema di acquisizione/archiviazione, importo a base d'asta € 35.000,00 +IVA, CIG n. 7287367D7A (affidente al finanziamento di cui alla D.G.R. D.G.R. 1731 del 20.12.2002),
- di approvare ed allegare all'invito a presentare offerta i seguenti atti di gara (in allegato alla presente):
 - Contratto Particolare e relativi Allegati (All. A)
 - Dichiarazione sostitutiva di certificazione (All. B)
 - DGUE (All. C)
 - Patto d' Integrità (All. D)
 - l'onere complessivo di spesa derivante dal presente provvedimento pari ad € 106.140,00 IVA 22% inclusa trova copertura sul conto 101020405 "Macchinari Sanitari" come di seguito presuntivamente ripartito:
 - LOTTO 1 € 36.600,00 IVA inclusa Macro 28 sub 4 esercizio 2017;
 - LOTTO 2 € 26.840,00 IVA inclusa Macro 28 sub 5 esercizio 2017;
 - LOTTO 3 € 42.700,00 IVA inclusa Macro 44 sub 1 esercizio 2017;
 - di autorizzare la U.O.C. Economico Finanziaria e Patrimoniale a corrispondere il contributo di € 30,00 all'Autorità Nazionale Anticorruzione dovuto in qualità di Stazione Appaltante ai sensi della delibera ANAC n. 1377/2016, il cui importo trova riferimento sul conto n. 509030203 (Altri oneri di gestione) Esercizio 2017
 - di nominare L'Ing. Stefano Lazzari, Dirigente della U.O.S.D. Ingegneria Clinica, Responsabile Unico del Procedimento.

Il Dirigente della U.O.S.D.
Ing. Stefano LAZZARI



IL DIRETTORE GENERALE

VISTO il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;

IN VIRTU' dei poteri conferitigli con decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00031 del 30.01.2014 e prorogati con Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00019 del 30/01/2017;

PRESO ATTO che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche ed integrazioni, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1 della legge 241/90 e successive modifiche ed integrazioni;

PRESO ATTO altresì che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo attesta, in particolare, che lo stesso è stato predisposto nel pieno rispetto delle indicazioni e dei vincoli stabiliti dai decreti del Commissario ad acta per la realizzazione del Piano di Rientro dal disavanzo del settore sanitario della Regione Lazio;

VISTO il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

ritenuto di dover procedere

DELIBERA

di approvare la proposta così come formulata, rendendola disposta.

La U.O.S.D. Affari Generali curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente deliberazione.

IL DIRETTORE GENERALE

Dott.ssa Ilde COIRO







UOSD Affari Generali

CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO**FORNITURA E POSA IN OPERA DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI OCCORRENTI
ALLE ESIGENZE DELLA U.O.C. OTORINOLARINGOIATRIA.****Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocati uditivi, Sistema per videonistagmografia****Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa, telecamera e testina telecamera, monitor e carrello****Lotto n. 3: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor, carrello e sistema di acquisizione/archiviazione**

ART. N. 1**OGGETTO ED AMMONTARE DELL'APPALTO**

L'appalto ha per oggetto la fornitura, installazione e messa in funzione, la formazione/addestramento ed il piano di manutenzione, durante il periodo di garanzia, non inferiore a 2 (due) anni delle seguenti apparecchiature:

- Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocati uditivi, Sistema per videonistagmografia;
- Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor, e carrello;
- Lotto n. 3: n. 1 Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor, carrello e sistema di acquisizione/archiviazione.

L'ammontare a base d'asta complessivo per l'acquisizione delle suddette apparecchiature è pari a € 87.000,00 + IVA così distinto:

- Lotto n. 1: € 30.000,00 + IVA;
- Lotto n. 2: € 22.000,00 + IVA;
- Lotto n. 3: € 35.000,00 + IVA.

A cura delle ditte offerenti, dovranno essere indicate sia la tipologia che il quantitativo degli eventuali materiali di consumo in misura delle attività connesse a ciascuna apparecchiatura. In particolare dovranno essere precisati, nelle singole schede tecniche, eventuali vincoli con dispositivi medici dedicati indicando i relativi codici e le caratteristiche tecniche.

Nell'offerta economica dovranno essere inseriti per i prodotti dedicati *il listino prezzi e le condizioni di sconto* che resteranno fissi ed invariati per tutto il periodo di garanzia, non inferiore a 2 (due) anni ovvero per il maggior tempo di garanzia proposto dalle ditte per ogni apparecchiatura oggetto dell'appalto.

I Lotti n. 1 e n. 2 del presente appalto rientrano nel finanziamento regionale di cui alla Deliberazione di Giunta della Regione Lazio n. 695 del 21.10.2014.

Il Lotto n. 3 rientra nel finanziamento regionale di cui alla Deliberazione di Giunta della Regione Lazio n. 1731 del 20.12.2002.

ART. N. 2**PRESCRIZIONI TECNICHE E PROGETTUALI**

Le specifiche tecniche precisate nell'**Allegato 1 Scheda Tecnica** dei singoli lotti, rappresentano i requisiti prestazionali e minimi che ogni singola apparecchiatura elettromedicale deve possedere e pertanto saranno escluse dalla fase finale della valutazione dell'offerta economica le ditte che avranno proposto apparecchiature non rispondenti ai requisiti minimi richiesti o la cui documentazione risulterà mancante o incompleta ai fini di tale accertamento.

Il prezzo di fornitura, per ogni singolo lotto, deve intendersi comprensivo di spese di imballaggio, trasporto e di qualunque altro onere connesso con le spedizioni, nonché l'installazione in opera e, ove occorra, rese fisse con i sistemi più idonei per consentire contemporaneamente la stabilità e l'eventuale possibilità di successivi spostamenti (es.: mensole per monitor, cavi vari, aste etc.).

Ogni singola apparecchiatura deve essere fornita completa di ogni accessorio occorrente per renderla pienamente funzionante e idonea all'uso cui è stata designata, nonché dotata, se necessario, di una congrua quantità di materiali di consumo, *totalmente a carico dell'Impresa fornitrice*, per consentirne la messa in funzione ed il collaudo funzionale.



La tensione elettrica disponibile é di 220 V monofase e di 380 V trifase, perciò tutte le apparecchiature dovranno avere dette tensioni di alimentazione.

Le apparecchiature, il cui allacciamento alla rete elettrica é subordinato all'accoppiamento spina/presa, dovranno essere fornite già equipaggiate di spina elettrica tipo Shuko e, inoltre, dovranno essere previsti i collegamenti di messa a terra e, laddove necessario, i collegamenti di equipotenzialità delle masse metalliche.

Tutte le apparecchiature dovranno essere rispondenti alle prescrizioni, leggi circolari e decreti vigenti o che dovessero essere emanate nel corso della fornitura.

Inoltre, tutte le apparecchiature devono essere dotate di "manuale dell'operatore", di "manuale di service" e di "schemi tecnici ed elettrici" in originale.

La documentazione tecnica dovrà essere presentata in lingua italiana ovvero, se mancante, in lingua inglese.

Qualora nei mesi concordati di garanzia, non inferiori a 24 (ventiquattro), successivi al collaudo di ogni singola apparecchiatura, siano resi disponibili eventuali aggiornamenti software, questi saranno forniti e installati *senza alcun onere aggiuntivo* a cura della rispettiva Impresa fornitrice. Eventuali aggiornamenti hardware, in eguale periodo di tempo, dovranno essere forniti al prezzo di costo, *ferma la facoltà dell'Azienda di accettare o rifiutare detti aggiornamenti*.

Le Concorrenti sono tenute a presentare tra la documentazione tecnica di gara anche il **Piano di Manutenzione** previsto per ogni singola apparecchiatura sia durante che dopo il periodo di garanzia e dovrà essere redatto sulla base delle prescrizioni minime indicate nel **Capitolato Prestazionale (Allegato 2)**.

Il non rispetto delle prescrizioni di cui al Capitolato Prestazionale sarà causa di esclusione.

Si precisa che la **garanzia** si intende omnicomprensiva, ossia dovrà coprire anche gli eventuali guasti non dovuti esclusivamente a difetti di fabbricazione e pertanto anche quelli causati da un uso improprio, ad es. cadute accidentali, urti, etc.

Inoltre, sempre durante il periodo di garanzia, in caso di tempi di intervento superiori ai 3 giorni lavorativi, l' Impresa dovrà fornire, come supporto, un'apparecchiatura ("muletto") di pari caratteristiche, al fine di dare immediata continuità all'attività dell'Unità sanitaria utilizzatrice.

Nell'offerta (parte "**documentazione tecnica**"), l'Impresa concorrente dovrà dichiarare per ciascuna apparecchiatura l'anno di fabbricazione e di immissione in commercio nonché l'attualità della produzione di ogni apparecchiatura e fornire, a corredo, la necessaria documentazione tecnica ed illustrativa con dettaglio sufficiente per potere desumere la qualità costruttiva e le prestazioni offerte.

ART. N. 3

PROCEDURA DI AGGIUDICAZIONE

L'aggiudicazione sarà effettuata secondo il criterio dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'art.95 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i..

L'Azienda Ospedaliera, attraverso apposita Commissione di gara, aggiudicherà la fornitura dell'apparecchiatura a lotti distinti, a suo insindacabile giudizio, in esito alla valutazione espressa dalla predetta Commissione, che dovrà proporre l'aggiudicazione, in base al criterio dell'offerta più vantaggiosa, secondo i seguenti criteri:



Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 4A) **Valore tecnico delle forniture: MAX punti 66** di cui:**LOTTO 1:**

A1: per le **variabili qualitative Max punti 35** nel rispetto della formula sotto richiamata, fatta salva la rispondenza alle specifiche minime del capitolato, verranno valutate le ulteriori caratteristiche migliorative e proposte aggiuntive, come sotto precisato.

$$C(a) = \sum [W_i * V(a)_i]$$

dove:

C(a) = indice di valutazione dell'offerta "a";

n = numero totale dei requisiti;

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito i;V(a)_i = coefficiente della prestazione dell'offerta "a" rispetto al requisito i variabile tra zero e uno;

Σn = sommatoria.

I coefficienti V(a)_i saranno assegnati dalla Commissione sulla base dei giudizi assegnati per ogni elemento di valutazione secondo la seguente tabella:

GIUDIZIO	COEFFICIENTE
Ottimo	1
Distinto	0,8
Buono	0,7
Sufficiente	0,6
Insufficiente	0,5
Scarso	0,3
Rispondenza req. min.	0

A1: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUALITATIVE – Lotto n. 1**Requisiti prestazionali**

DESCRIZIONE CARATTERISTICA	Punteggio
----------------------------	-----------

Caratteristiche generali

Audiometro	Max. 9 punti di cui
P.to 1.2	6
Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi	2
Potenzialità	1

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 5

Impedenzometro	Max. 5 punti di cui
Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi	3
Potenzialità	2
Sistema per potenziali evocati uditivi	Max. 5 punti di cui
Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi	3
Potenzialità	2
Sistema per videonistagmografia	Max.13 punti di cui
P.to 1.1	9
Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi	3
Potenzialità	1
Piano di formazione all'utilizzo (argomenti e ore messe a disposizione)	1,5
Addestramento offerto al personale tecnico dell'ingegneria Clinica per interventi di primo livello (argomenti, ore messe a disposizione e attestato di autorizzazione all'esecuzione di interventi tecnici di primo livello)	1,5
TOTALE	35

A2: per le variabili quantitative Max punti 31 come di seguito indicato:

A2: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUANTITATIVE – Lotto n. 1
Requisiti prestazionali

DESCRIZIONE CARATTERISTICA		Punteggio
Caratteristiche generali		
Audiometro		
P.to 1.1	In caso di risposta "SI"	7
P.to 1.1	In caso di risposta "NO"	0
Impedenzometro		
P.to 1.1	In caso di risposta "SI"	6
P.to 1.1	In caso di risposta "NO"	0
Sistema per potenziali evocati uditivi		
P.to 1.1	In caso di risposta "SI"	6
P.to 1.1	In caso di risposta "NO"	0
Sistema per videonistagmografia		
P.to 1.2	In caso di risposta "SI"	8
P.to 1.2	In caso di risposta "NO"	0
P.to 1.3	In caso di risposta "SI"	4
P.to 1.3	In caso di risposta "NO"	0
TOTALE		Max: 31

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 6**LOTTO 2:**

A1: per le **variabili qualitative Max punti 17** nel rispetto della formula sotto richiamata, fatta salva la rispondenza alle specifiche minime del capitolato, verranno valutate le ulteriori caratteristiche migliorative e proposte aggiuntive, come sotto precisato.

$$C(a) = \sum [W_i \cdot V(a)_i]$$

dove:

C(a) = indice di valutazione dell'offerta "a";

n = numero totale dei requisiti;

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito i;

V(a)_i = coefficiente della prestazione dell'offerta "a" rispetto al requisito i variabile tra zero e uno;

∑n = sommatoria.

I coefficienti V(a)_i saranno assegnati dalla Commissione sulla base dei giudizi assegnati per ogni elemento di valutazione secondo la seguente tabella:

GIUDIZIO	COEFFICIENTE
Ottimo	1
Distinto	0,8
Buono	0,7
Sufficiente	0,6
Insufficiente	0,5
Scarso	0,3
Rispondenza req. min.	0

A1: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUALITATIVE – Lotto n. 2
Requisiti prestazionali

DESCRIZIONE CARATTERISTICA	Punteggio
----------------------------	-----------

Caratteristiche generali

<i>Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi</i>	8
<i>Potenzialità</i>	3
<i>Piano di formazione all'utilizzo (argomenti e ore messe a disposizione)</i>	3
<i>Addestramento offerto al personale tecnico dell'ingegneria Clinica per interventi di primo livello (argomenti, ore messe a</i>	3

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 7

disposizione e attestato di autorizzazione all'esecuzione di interventi tecnici di primo livello)	
TOTALE	17

A2: per le variabili quantitative Max punti 49 come di seguito indicato:

A2: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUANTITATIVE – Lotto n. 2**Requisiti prestazionali**

DESCRIZIONE CARATTERISTICA	Punteggio
Caratteristiche generali	
P.to 1	Max 24 punti di cui:
a) ampiezza campo visivo (*)	9
b) profondità di campo (*)	9
c) movimenti distali (*)	6
P.to 2 – con riferimento alle dimensioni del monitor (*)	Max 4 punti
P.to 3	Max 17 punti di cui:
a) risoluzione (*)	7
b) dimensioni pixel (*)	7
c) collegamento a PC e/o HD esterno tramite porta USB – SI	3
c) collegamento a PC e/o HD esterno tramite porta USB – NO	0
P.to 4	In caso di risposta "SI" 4 punti
P.to 4	In caso di risposta "NO" 0 punti
TOTALE	49

(*) Il punteggio assegnato alle variabili quantitative ci cui al P.to 1 a), b), c), P.to 2 e P.to 3 a) e b) verrà attribuito in misura proporzionale assegnando il max. alla caratteristica più performante.

LOTTO 3:

A) Valore tecnico delle forniture: MAX punti 66 di cui:

A1: per le variabili qualitative Max punti 17 nel rispetto della formula sotto richiamata, fatta salva la rispondenza alle specifiche minime del capitolato, verranno valutate le ulteriori caratteristiche migliorative e proposte aggiuntive, come sotto precisato.

$$C(a) = \sum [W_i \cdot V(a)_i]$$

dove:

C(a) = indice di valutazione dell'offerta "a";
n = numero totale dei requisiti;

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 8

W_i = peso o punteggio attribuito al requisito i ;

$V(a)_i$ = coefficiente della prestazione dell'offerta "a" rispetto al requisito i variabile tra zero e uno;

Σn = sommatoria.

I coefficienti $V(a)_i$ saranno assegnati dalla Commissione sulla base dei giudizi assegnati per ogni elemento di valutazione secondo la seguente tabella:

GIUDIZIO	COEFFICIENTE
Ottimo	1
Distinto	0,8
Buono	0,7
Sufficiente	0,6
Insufficiente	0,5
Scarso	0,3
Rispondenza requisiti minimi	0

Si rappresentano di seguito le variabili qualitative.

A1: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUALITATIVE – Lotto 3 Requisiti prestazionali

DESCRIZIONE CARATTERISTICA	Punteggio
Caratteristiche generali	
<i>Ulteriori caratteristiche tecniche/prestazioni aggiuntivi</i>	8
<i>Potenzialità</i>	3
<i>Piano di formazione all'utilizzo (argomenti e ore messe a disposizione)</i>	3
<i>Addestramento offerto al personale tecnico dell'ingegneria Clinica per interventi di primo livello (argomenti, ore messe a disposizione e attestato di autorizzazione all'esecuzione di interventi tecnici di primo livello)</i>	3
TOTALE	17

A2: per le variabili **quantitative Max punti 49** come di seguito indicato:

**A2: ATTRIBUZIONE PUNTEGGI VARIABILI QUANTITATIVE – Lotto 3
Requisiti prestazionali**

DESCRIZIONE CARATTERISTICA	Punteggio
----------------------------	-----------

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 9

Caratteristiche generali		
P.to 1		Max 23 punti di cui:
a) ampiezza campo visivo (*)		9
b) profondità di campo (*)		9
c) movimenti distali (*)		5
P.to 2 – con riferimento alle dimensioni del monitor (*)		Max 4 punti
P.to 3		Max 18 punti di cui:
a) risoluzione (*)		8
b) dimensioni pixel (*)		7
c) collegamento a PC e/o HD esterno tramite porta USB – SI		3
c) collegamento a PC e/o HD esterno tramite porta USB – NO		0
P.to 4	In caso di risposta "SI"	4 punti
P.to 4	In caso di risposta "NO"	0 punti
TOTALE		49

(*) Il punteggio assegnato alle variabili quantitative di cui al P.to 1 a), b), c), P.to 2 e P.to 3 a) e b) verrà attribuito in misura proporzionale assegnando il max. alla caratteristica più performante.

Per i lotti 1, 2 e 3:

B) Garanzia: MAX punti 4 (per periodo maggiore ai 24 mesi).

C) Prezzo complessivo: MAX punti 30 come di seguito riportato:

Al concorrente che avrà offerto il prezzo più basso verranno attribuiti 30 punti; agli altri concorrenti verrà attribuito un punteggio decrescente secondo la seguente formula:

$$\text{Punteggio } i^{\circ} = (P_i * 30) / P_o$$

dove:

Punteggio i° = punteggio attribuito al concorrente in esame

P_i = prezzo più basso

30 = coefficiente attribuito al prezzo più basso

P_o = prezzo offerto dal concorrente in esame

Nell'offerta economica dovrà essere precisato il valore unitario concernente **esclusivamente** l'apparecchiatura oggetto di gara, con chiara indicazione dell'onere aggiuntivo riferito a eventuali forniture opzionali. Quest'ultime non saranno valutate ai fini dell'attribuzione del punteggio riferito al prezzo.

Saranno escluse dalla fase finale di valutazione dell'offerta economica le Imprese che

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 10

avranno proposto apparecchiature non rispondenti ai requisiti minimi richiesti o la cui documentazione risulterà mancante o incompleta ai fini di tale accertamento.

La fornitura sarà aggiudicata alla Concorrente che avrà ottenuto il maggior punteggio dato dalla sommatoria dei punteggi attribuiti ai precedenti elementi di valutazione.

L'Azienda si riserva la facoltà di non procedere all'aggiudicazione senza che le Società concorrenti possano pretendere alcun compenso o rimborso spese, etc., fatto salvo la restituzione della cauzione provvisoria

ART. 4**PRESTAZIONI E OBBLIGHI COMPLEMENTARI ALLA FORNITURA**

Nell'importo stabilito per ogni singolo lotto, negli obblighi e nelle condizioni della fornitura saranno comprese le seguenti prestazioni:

- imballo, trasporto, facchinaggio, installazione e prove di funzionalità nei singoli ambienti;
- eventuali opere occorrenti per la corretta installazione delle apparecchiature nonché per il loro sicuro utilizzo, come da specifiche di cui al precedente Art. n. 2;
- formazione, informazione e addestramento del personale addetto all'uso e alla manutenzione;
- fornitura di manuali d'uso solamente in lingua italiana, manuali di servizio, dichiarazioni di conformità, licenze d'uso dei software.

ART. 5**RESPONSABILITÀ DELL'APPALTATORE PER LA QUALITÀ E LA PROVENIENZA DELLE APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI FORNITE NONCHÉ PER LA LORO INSTALLAZIONE**

L'Appaltatore è l'unico responsabile dell'esecuzione delle forniture aggiudicate che dovranno essere eseguite in conformità alle migliori regole dell'arte, alla rispondenza delle stesse, e parti di esse, alle condizioni contrattuali nel rispetto di tutte le norme legislative e di regolamento.

L'Affidatario è tenuto a segnalare le modifiche alla normativa vigente in riferimento all'utilizzo delle apparecchiature aggiudicate.

Egli, inoltre, ha l'onere di fornire all'Azienda, in modo chiaro ed evidente, tutte le informazioni sulla problematica infortunistica relativa all'utilizzo delle apparecchiature aggiudicate.

ART. 6**OSSERVANZA DELLE LEGGI E NORME REGOLATRICI DELLA GARA E DEL CONTRATTO**

La partecipazione alla gara, la disciplina delle forniture e i rapporti contrattuali sono regolati:

- a) dalle disposizioni del presente Capitolato Speciale completo di allegati;
 - b) dalle disposizioni del Capitolato Prestazionale;
 - c) dal D.Lgs. 50/2016 e s.m.i.;
 - d) dal Codice Civile e dalle altre disposizioni normative o regolamentari già emanate o comunque vigenti al momento dell'esecuzione del contratto, in materia di contratti di diritto privato, per quanto non regolato o non in contrasto con le clausole e le disposizioni degli atti sopra richiamati;
- 

ART. 7**CAUZIONE E CONTRATTO**

La stipula del contratto avverrà in conformità ai disposti degli articoli 32 e 33 del D. Lgs. 50/2016.

La seguente documentazione sarà necessaria per la stipula del contratto:

- la cauzione definitiva che dovrà essere presentata conformemente a quanto richiesto all'affidatario con apposita comunicazione;
- i documenti richiesti nella lettera di affidamento, fatti salvi i controlli sulle eventuali autocertificazioni presentate in sede di partecipazione alla gara.

Faranno parte integrante del contratto di appalto:

- il presente Contratto Particolare e i relativi Allegati;
- l'offerta presentata dall' Impresa aggiudicataria, corredata di tutti i documenti richiesti dal presente Contratto, e dalla lettera di affidamento.

Tutte le spese relative e conseguenti all'affidamento sono a esclusivo carico dell'Impresa aggiudicataria.

ART. 8**TERMINE PER LA ESECUZIONE DELLE FORNITURE E
PENALI PER RITARDI**

La consegna delle apparecchiature oggetto del presente contratto dovrà tassativamente avvenire entro il termine di 30 giorni dall'ordine.

Nell'ipotesi in cui l'affidatario non ottemperi alla fornitura, installazione e messa in funzione "chiavi in mano" nel termine sopra fissato, sarà assoggettato alla penale pari all' 1‰ (unopermille) per ogni giorno di ritardo, calcolata sull'ammontare del valore offerto per la fornitura, fermo restando il tetto del 10% sull'ammontare contrattuale di cui all'art. 113-bis comma 2 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i.

Rimane salvo il diritto dell'Amministrazione di risolvere il contratto con l'Affidatario nel caso in cui il ritardo superi il termine di 15 giorni rispetto a quello indicato al primo comma o eventualmente da quello riportato nell'offerta.

Oltre all'ipotesi di ritardo nell'esecuzione della fornitura, installazione e messa in funzione "chiavi in mano" l'affidatario è soggetto ad ulteriori penalità quando:

si renda colpevole di gravi manchevolezze e deficienze nella qualità dei beni forniti o dei materiali impiegati;

effettui in ritardo gli adempimenti prescritti;

non esegua, in sede di collaudo, le prescrizioni relative al rifacimento e alla eliminazione dei difetti o imperfezioni;

non ottemperi, od ottemperi con ritardo, al ritiro dei prodotti non risultati idonei in sede di collaudo;

Anche nelle ipotesi sopra indicate sarà applicata una penale pari al 1‰ (unopermille) per ogni giorno di ritardo, calcolata sull'ammontare dell'affidamento a decorrere dalla comunicazione dell'Azienda.

Con riferimento ai servizi di manutenzione in garanzia si rappresenta, inoltre, quanto segue:

in caso di inadempimento/violazione lieve o parziale delle prestazioni manutentive l'Azienda Ospedaliera procederà al richiamo verbale della Società affinché vengano eseguiti gli adempimenti richiesti o siano eliminate le disfunzioni o fatte cessare le violazioni. Qualora il richiamo abbia avuto esito negativo, si procederà ad una formale diffida all'impresa fornitrice,

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 12

con applicazione di una penale da € 100 (cento) a € 500,00 (cinquecento), da commisurarsi alla gravità del caso, riservandosi l'Azienda Ospedaliera di richiedere il risarcimento di eventuali danni subiti;

L'ammontare delle penali eventualmente applicate sarà addebitato sul pagamento da effettuarsi in favore dell'affidatario, ovvero la medesima somma sarà prelevata a danno sulla cauzione.

In tal caso l'integrazione dell'importo della cauzione dovrà avvenire entro il termine di gg. 15 dalla richiesta.

Rimane salvo il diritto dell'Amministrazione d'incamerare la cauzione a titolo di danno, e con salvezza di ogni ulteriore risarcimento, commisurato anche, ma non solo, al maggior costo che l'Azienda appaltante sosterrà per l'esecuzione della fornitura.

ART. 9**SPOSTAMENTO DEI TERMINI DI CONSEGNA**

Costituiscono motivi di spostamento dei termini di consegna quelli connessi a causa di forza maggiore, debitamente comprovati con valida documentazione e accettati dall'Amministrazione appaltante.

L'affidatario di lotto, in tali casi, deve effettuare, a pena di decadenza, specifica comunicazione all'Azienda **entro 5 giorni** dal verificarsi dell'evento.

In mancanza o in caso di invio ritardato della comunicazione, nessuna causa di forza maggiore può essere addotta successivamente a giustificazione del superamento dei termini di consegna stabiliti.

Può costituire motivo per la dispensa dei termini in questione qualunque iniziativa dell'Azienda appaltante che obblighi conseguentemente l'affidatario di lotto a sospendere i tempi di consegna. In tali casi, in assenza di comunicazione dell'appaltante, l'impresa deve richiedere tempestivamente l'aggiornamento dei termini non appena a conoscenza dei fatti determinanti le sospensioni e/o i ritardi.

La presentazione di domande intese a ottenere spostamenti di termini, modificazioni di clausole o, in generale, comunicazioni e chiarimenti non comporta automaticamente l'interruzione della decorrenza dei termini contrattuali.

ART. 10**ONERI ED OBBLIGHI DIVERSI A CARICO DELL'APPALTATORE.****RESPONSABILITÀ'**

A completamento degli oneri già specificati nel presente Contratto Particolare, si precisa che sono a carico dell'Appaltatore anche i seguenti oneri/obblighi:

la consegna di tutto l'occorrente all'installazione delle apparecchiature da fornire che deve essere "chiavi in mano";

i rischi dei trasporti nonché la protezione degli elementi di fornitura per difenderli da rotture, guasti, manomissioni, etc.;

il rispetto di tutte le norme antinfortunistiche vigenti e, l'adozione nell'eventuale esecuzione di lavori delle cautele necessarie per garantire la vita e l'incolumità degli operai, delle persone addette ai lavori stessi e ai terzi, nonché per evitare danni ai beni pubblici e privati. Ogni più ampia responsabilità in caso di infortunio ricadrà pertanto sull'appaltatore restandone sollevati sia l'Amministrazione appaltante sia il Responsabile Tecnico individuato dall'Azienda Ospedaliera così anche il personale da essa dipendente;



il deposito provvisorio e la custodia dei materiali oggetto della fornitura, negli spazi messi a disposizione dell'Appaltante;

le spese di viaggio e di trasferta del titolare, dei suoi rappresentanti e di tutto il personale dipendente, quante volte occorra;

la consegna degli appositi manuali per il montaggio, lo smontaggio, l'uso e la manutenzione di quanto fornito;

le assicurazioni sociali, le assicurazioni contro gli infortuni sul lavoro e tutti indistintamente gli obblighi inerenti ai contratti di lavoro;

eventuali spese e tasse, nessuna esclusa, inerenti e conseguenti all'affidamento.

ART. 11

GARANZIE PRE E POST COLLAUDO

Le offerte dovranno indicare la durata della garanzia delle apparecchiature che contestualmente dovrà essere onnicomprensiva e non potrà avere durata inferiore a 2 anni.

Specificata garanzia dovrà, inoltre, essere dichiarata per il reperimento delle parti di ricambio di ogni componente dell'apparecchiatura, per un decennio dalla data di installazione.

La garanzia avrà decorrenza dal giorno fissato per il collaudo, se positivo ovvero dal momento in cui verrà adempiuto quanto stabilito nel successivo comma.

In caso di esito negativo del collaudo, la società aggiudicataria è tenuta a provvedere, a sua cura e spese e nel termine assegnatole, agli adempimenti prescritti dalla competente Direzione della Amministrazione appaltante.

Per quanto concerne il servizio di manutenzione dei beni forniti si fa riferimento all'allegato Capitolato Prestazionale che dovrà essere firmato digitalmente dal Legale Rappresentante della società per accettazione incondizionata delle clausole ivi contenute nonché alle condizioni eventualmente migliorative precisate in sede di offerta.

L'Appaltatore deve altresì dichiarare per ciascun bene fornito la disponibilità dei pezzi di ricambio e dei materiali di consumo per i 10 anni successivi alla fornitura.

Al momento della consegna, l'Appaltatore deve puntualmente addestrare il personale indicato dall'Azienda appaltante sulle modalità di impiego e di utilizzo dei beni forniti.

ART. 12

COLLAUDO

Le apparecchiature dovranno essere collaudate, a cura dell'Azienda Ospedaliera e a totale onere del Fornitore, entro 30 giorni dalla consegna e relativa installazione che saranno concordate con la competente U.O.C. dell'Azienda.

La Società aggiudicataria dovrà consegnare all'Ingegneria Clinica entro 15 giorni successivi alla data di ricevimento della lettera di affidamento la seguente documentazione in lingua italiana:
a) manuale d'uso; b) manuale di manutenzione; c) schemi tecnici.

L'inosservanza di quanto sopra comporterà l'impossibilità di eseguire il collaudo nei termini sopra citati.

Alle operazioni di collaudo dovranno assistere i Rappresentanti della Società fornitrice che



Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 14

dovrà mettere a disposizione l'assistenza, il personale e i mezzi tecnici per l'espletamento delle relative operazioni, inclusi gli eventuali materiali di consumo, secondo le indicazioni fornite dal Collaudatore. L'Affidatario dovrà fare intervenire alle operazioni di collaudo un Rappresentante Tecnico della società a proprie spese.

Le procedure amministrative relative al pagamento delle forniture, nonché la decorrenza del periodo di garanzia non inferiore a 24 mesi, saranno necessariamente subordinate all'esito favorevole del collaudo dell'intera fornitura.

Le operazioni di collaudo devono svolgersi con le modalità e secondo i criteri di cui al presente articolo.

Il collaudo deve accertare che i beni presentino i requisiti richiesti dal contratto e dagli allegati tecnici dallo stesso richiamati

I collaudatori, sulla base delle prove e accertamenti effettuati, possono accettare i prodotti o rifiutarli o dichiararli rivedibili.

Sono rifiutate le forniture che risultino difettose o in qualsiasi modo non rispondenti alle prescrizioni tecniche o ai campioni.

Il regolare collaudo di apparecchiature e prodotti, e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque l'appaltatore dalla garanzia per eventuali difetti ed imperfezioni che non dovessero emergere al momento della verifica ma solo in seguito accertati.

L'Appaltatore ha l'obbligo di ritirare e sostituire, a sua cura e spesa, le apparecchiature e i prodotti non accettati al collaudo entro 15 giorni dalla data del verbale dei collaudatori da cui risulti l'avvenuto rifiuto, o dalla data della lettera R.A.R. dell'Azienda di notifica del rifiuto ove l'appaltatore non abbia presenziato al collaudo. Decorso inutilmente tale termine, l'Azienda ha facoltà di spedire all'appaltatore i beni rifiutati e in tal caso tutte le spese, comprese quelle di facchinaggio e spedizione dei beni rifiutati, sono a carico dell'Appaltatore. È facoltà dell'Azienda, in alternativa, trattenere tali beni nei magazzini o nei locali destinati rendendosi comunque applicabile la penalità prevista al precedente art. 8.

Sino a che non sia intervenuto, con esito favorevole, il collaudo dei beni, sono a carico dell'Appaltatore la manutenzione ordinaria e straordinaria degli stessi nonché i rischi di perdite e danno.

Le apparecchiature, o le parti delle medesime, risultate non idonee al momento del collaudo e pertanto ritirate con le modalità sopraindicate, dovranno essere sostituite e sottoposte ad un nuovo collaudo a totale carico dell'Appaltatore, secondo i criteri indicati negli articoli precedenti.

In ogni caso, qualora per qualsiasi motivo o esigenza sarà necessario procedere a un nuovo collaudo, le relative e pertinenti spese per effettuarlo saranno a totale carico dell'Appaltatore.

ART. 13**SOPRALLUOGO FACOLTATIVO**

I concorrenti potranno effettuare, nelle modalità che verranno successivamente comunicate, i dovuti sopralluoghi al fine di prendere piena conoscenza delle informazioni necessarie alla preparazione delle offerte, nonché prendere atto di tutte le circostanze generali e particolari influenti sulle prestazioni.



Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 15

Ai sopralluoghi potranno partecipare esclusivamente i rappresentanti legali della Società concorrente o i sostituti muniti di delega previa comunicazione scritta che dovrà pervenire via mail all'indirizzo : slazzari@hsangiovanni.roma.it entro il giorno XXX

ART. 14

MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE

“BUSTA A – DOCUMENTAZIONE DI CARATTERE AMMINISTRATIVO”

- 1) Dichiarazione sostitutiva di certificazione, in carta semplice, resa secondo il modello fac-simile, ai sensi di quanto disposto dall'art. 46 e 47 del DPR n. 445 del 28.12.2000
- 2) DGUE;
- 3) PASSOE
- 4) Patto di Integrità.
- 5) deposito cauzionale provvisorio ai sensi dell'art. 93 del D.Lgs 50/2016 e s.m.i.

Tutta la documentazione sopra richiesta deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante della società.

“BUSTA B – DOCUMENTAZIONE DI CARATTERE TECNICO”

Dovrà essere allegata la documentazione tecnica, se in lingua straniera, con allegata la traduzione in lingua italiana, di seguito indicata; tutta la documentazione sopra richiesta deve essere firmata digitalmente dal legale rappresentante della società:

1. depliant e schede tecniche delle apparecchiature con descrizione dettagliata del funzionamento delle stesse;
2. scheda tecnica compilata (Allegato1);
3. piano di manutenzione;
4. piano di formazione per utilizzatori;
5. la dichiarazione esplicita della disponibilità dei pezzi di ricambio e dei materiali di consumo per i 10 anni successivi alla fornitura;
6. la dichiarazione che le apparecchiature offerte sono ancora in produzione (specificandone l'anno di produzione).
7. Garanzia
8. Dichiarazione di conformità alla normativa sui Dispositivi Medici;
9. Eventuale dichiarazione di sussistenza di Segreti tecnici e commerciali (vedi di seguito);
10. Dettaglio dell'offerta economica **senza prezzi**

SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI

L'Impresa concorrente deve dichiarare quali tra le informazioni fornite, inerenti l'offerta presentata, costituiscano segreti tecnici e commerciali, pertanto coperte da riservatezza (ex art. 53 D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i.).

In base a quanto disposto dall'art. 53 comma 5 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i, il diritto di accesso agli atti e ogni forma di divulgazione sono esclusi in relazione alle informazioni fornite dagli offerenti nell'ambito delle offerte che costituiscono, secondo **motivata e comprovata** dichiarazione dell'offerente, segreti tecnici o commerciali.

Al proposito si chiarisce che i segreti industriali e commerciali non devono essere semplicemente asseriti, ma devono essere effettivamente sussistenti e di ciò deve essere dato un principio di prova da parte dell'offerente.

L'Impresa concorrente inserisce all'interno della Busta B, nell'apposita riga elettronica MEPA, la dichiarazione “SEGRETI TECNICI E COMMERCIALI” (di cui al punto 8 del presente articolo), indicando i nomi dei file e/o le parti dei file inseriti come dai punti da 1 a 7 del presente articolo, coperte da riservatezza, accompagnata da idonea documentazione che :



Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 16

- Argomenti in modo approfondito e congruo le ragioni per le quali eventuali parti dell'offerta sono da segretare;
- Fornisca un "principio di prova" atto a dimostrare la tangibile sussistenza di eventuali segreti tecnici e commerciali.

L'Azienda Ospedaliera si riserva comunque di valutare la compatibilità dell'istanza di riservatezza con il diritto di accesso dei soggetti interessati.

"BUSTA C – OFFERTA ECONOMICA". L'offerta economica deve pervenire, per via telematica secondo quanto riportato nella richiesta formulata.

Il valore riportato deve ritenersi comprensivo di tutte le spese di installazione "posa in opera", imballaggio, spedizione, rischi di viaggio, ecc. con la sola esclusione dell'I.V.A.

Questa Azienda, a suo insindacabile giudizio, qualora lo reputi conveniente per il proprio interesse, potrà anche non procedere all'affidamento.

Oltre al fac-simile di offerta economica creato dal sistema MEPA dovranno essere inseriti:

1. il documento indicante i prodotti dedicati **il listino prezzi e le condizioni di sconto** di cui all'Art.1;
2. il dettaglio dell'offerta economica.

ART. 15
FATTURAZIONE

La fatturazione dell'apparecchiatura dovrà riportare gli estremi dell'ordine.

Il prezzo offerto si intende fisso ed invariabile indipendentemente dai tempi di consegna ed installazione richiesti dall'Azienda appaltante, qualora si verificassero situazioni legate alle esigenze dei reparti utilizzatori che impongano un rinvio dei termini di consegna.

Non saranno riconosciute variazioni o revisioni del prezzo oggetto dell'aggiudicazione, a qualsiasi titolo richieste.

Le modalità di fatturazione e pagamento sono disciplinate dal Decreto del Commissario ad Acta n. U00308 del 03/07/2015 recante "Approvazione della disciplina uniforme delle modalità di fatturazione e pagamento dei crediti vantati nei confronti delle Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Policlinici Universitari Pubblici, IRCCS Pubblici e dell'Azienda ARES 118" pubblicato sul BURL n.57 del 16/07/2015

Tutti i dati dell'Azienda necessari per la fatturazione sono riscontrabili dalla Home page del sito www.hsangiovanni.roma.it, nella sezione Notizie, alla voce **Obbligo di Fatturazione Elettronica**.

ART. 16
PAGAMENTO

Il pagamento verrà eseguito a termini di legge, mediante bonifico bancario sull'istituto che l'Affidatario indicherà al momento della sottoscrizione del contratto.

I termini e le procedure amministrative relative al pagamento saranno necessariamente subordinate all'esito favorevole del collaudo dell'intera fornitura.

Inoltre il pagamento delle fatture avverrà successivamente all'erogazione del finanziamento da parte dell'Ente regionale, previa trasmissione al medesimo - da parte dell'Azienda Ospedaliera - della documentazione relativa all'acquisto dei prodotti oggetto di gara (ordine, collaudo, documento di trasporto, etc.etc.).



ART. 17**RISOLUZIONE DEL CONTRATTO E PENALITÀ**

L'Azienda appaltante si riserva di dichiarare risolto il contratto quando la fornitura non avvenga nei termini e modalità offerti, concordati o assegnati; quando, dopo aver richiesto la sostituzione di apparecchiature, o parti di esse, che a giudizio insindacabile dei propri tecnici non corrispondono alle caratteristiche convenute, la società aggiudicataria non vi abbia ottemperato nel termine assegnato.

L'Azienda appaltante può ancora dichiarare risolto il contratto mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata a mezzo lettera R.A.R. quando per la seconda volta abbia dovuto contestare all'Affidatario l'inosservanza di norme e prescrizioni del presente capitolato.

In caso di risoluzione del contratto, la cauzione definitiva verrà incamerata a titolo di penale e di indennizzo fatto salvo il risarcimento dei maggiori danni.

ART. 18**ESONERO DA RESPONSABILITÀ**

L'Azienda Ospedaliera è esonerata da ogni responsabilità per danni, infortuni o altro che dovessero accadere al personale della Società fornitrice nell'esecuzione del contratto, convenendosi a tale riguardo che qualsiasi rischio è a carico dell'appaltatore, il quale rimane unico organizzatore ed esecutore delle opere e delle installazioni. L'Affidatario è esclusivo responsabile, altresì, per danni a persone e/o cose che derivano dall'espletamento delle prestazioni contrattuali e imputabili ad essa o ai suoi dipendenti e dei quali danni fosse chiamata a rispondere l'Azienda appaltante, che fin d'ora si intende sollevata da ogni pretesa o molestia.

ART. 19**BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI D'AUTORE**

L'Impresa assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Ospedaliera San Giovanni azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sui beni acquistati o in licenza d'uso, l'Impresa esonererà e terrà indenne l'Azienda Ospedaliera San Giovanni, assumendo a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi i danni verso terzi, le spese giudiziali e legali a carico dell'Azienda Ospedaliera

ART. 20**SUBAPPALTO**

E' fatto divieto di subappalto da parte dell'Affidatario di tutta o parte della fornitura.

ART. 21**FORO COMPETENTE**

Per qualsiasi controversia che dovesse insorgere nell'esecuzione della fornitura è competente esclusivamente il foro di Roma.

ART. 22**DISPOSIZIONI FINALI**

L'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di sospendere la procedura e/o di non aggiudicare la fornitura, sia nel caso venga meno l'interesse pubblico all'effettuazione della stessa, sia nel caso nessuna delle offerte sia ritenuta idonea rispetto alle esigenze dell'Azienda, sia quando i prezzi offerti non siano ritenuti congrui.

La valutazione della congruità verrà effettuata in relazione a quanto previsto dall'art 97 del D.Lgs. 50/2016, tenendo conto della relativa documentazione presentata a giustificazione dell'offerta o dell'ulteriore documentazione che sarà eventualmente richiesta.

UOSD Affari/Bonelli

Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni Addolorata - pag 18

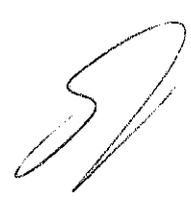
Ai sensi dell'art. 1360 comma 2 del Codice Civile e in esecuzione della Deliberazione n. 775 del 27.10.1995, non sono consentite cessioni a terzi, sotto qualsiasi forma, a qualsiasi titolo e qualsivoglia motivo, dei crediti derivanti dai contratti stipulati a seguito dell'aggiudicazione della presente gara.

Per quanto non previsto nel presente Contratto Particolare si fa riferimento al Decreto Legislativo 50/2016 ed al codice civile.

L'Impresa concorrente, ai sensi dell'art. 1341 del c.c. dichiara di accettare espressamente e incondizionatamente tutti gli articoli del presente Contratto Particolare del quale ha preso visione.

**IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
ING. STEFANO LAZZARI**

Documento firmato digitalmente



INDICE

ART. 1	Oggetto ed ammontare dell'appalto	PAG. 2
ART. 2	Prescrizioni tecniche e progettuali	PAG. 2
ART. 3	Procedura di aggiudicazione	PAG. 3
ART. 4	Prestazioni ed obblighi complementari alla fornitura	PAG. 10
ART. 5	Responsabilità dell'appaltatore per le qualità e provenienza delle apparecchiature elettromedicali fornite nonché per la loro installazione	PAG. 10
ART. 6	Osservanza delle leggi e norme regolatrici della gara e del contratto	PAG. 10
ART. 7	Cauzione e contratto	PAG. 11
ART. 8	Termine per la esecuzione delle forniture; penali per ritardi	PAG. 11
ART. 9	Spostamento dei termini di consegna	PAG. 12
ART. 10	Oneri ed obblighi diversi a carico dell'Appaltatore. Responsabilità	PAG. 12
ART. 11	Garanzie pre e post collaudo	PAG. 13
ART. 12	Collaudo	PAG. 13
ART. 13	Sopralluogo	PAG. 14
ART. 14	Modalità di presentazione della documentazione	PAG. 15
ART. 15	Fatturazione	PAG. 16
ART. 16	Pagamento	PAG. 16
ART. 17	Risoluzione del contratto e penalità	PAG. 17
ART. 18	Esonero da responsabilità	PAG. 17
ART. 19	Brevetti Industriali e Diritti d'Autore	PAG. 17
ART. 20	Subappalto	PAG. 17
ART. 21	Foro competente	PAG. 17
ART. 22	Disposizioni finali	PAG. 17



**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI MINIMI
AUDIOMETRO CLINICO: Audiometro clinico a due canali**

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Analisi in alta frequenza fino a 20 kHz. (specificare)	
1.2 Visualizzazione dei test a mezzo display LCD (specificare);	
1.3 Funzioni: tone decay, stenger, ABLB, MLB, DLI, SISI, etc. (specificare);	
1.4 Mascheramento NBN, SN, WN presentabile IPSI e CONTRA (specificare);	
1.5 Funzione Talk-back e talk over (specificare);	
1.6 Dotato di ingressi per il collegamento di Personal Computer etc. (specificare);	
1.7 Specificare:	
1.7.1 Dimensioni e peso	
1.7.2 Accessori forniti a corredo	
1.7.3 Accessori opzionali	
2. Riferimenti normativi	
2.1 Marchio CE - Direttiva 2007/47 CE	SI
2.2 CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) - Norme generali per la sicurezza elettrica	presente assente
2.3 CEI EN 60601-1-2 (CEI 62-50) Compatibilità elettromagnetica	presente assente
2.4 Ulteriori riferimenti normativi	

ULTERIORI SPECIFICHE

L'apparecchiatura deve essere fornita completa di tutti i cavi e/o sensori necessari in numero adeguato per il corretto funzionamento

Descrivere l'eventuale materiale di consumo necessario per l'apparecchiatura, sia monouso che pluriuso, specificando codici e caratteristiche



**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI PRESTAZIONALI
AUDIOMETRO CLINICO: Audiometro clinico a due canali**

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Audiometria vocale. Specificare se possibile eseguire audiometria vocale anche in campo libero;	SI NO
1.2 Software per il collegamento a PC per trasferimento dati compreso cavi di connessione (descrivere, specificandone caratterizzazione, completezza del dato gestionale, facilità d'uso, possibilità di utilizzo con altri apparati del lotto);	
ULTERIORI SPECIFICHE	
<p>Ulteriori e aggiuntive caratteristiche tecniche/prestazioni sopra non menzionate perché non richieste, inserite nella configurazione offerta, che evidenziano la peculiarità dell'apparecchiatura in relazione alla destinazione d'uso</p>	
<div style="border: 1px solid black; height: 30px;"></div>	
<p>Caratteristiche dell'apparecchiatura non presenti nella configurazione offerta (potenzialità)</p>	
<div style="border: 1px solid black; height: 30px;"></div>	

**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI MINIMI**

IMPEDENZOMETRO CLINICO: impedenzometro multi frequenziale per uso clinico con display e stampante incorporati

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
<p>Lo strumento deve consentire l'esecuzione dei seguenti test (almeno):</p> <p>1.1 o timpanometria assoluta e compensata o rilievo del riflesso stapediale in ipsi e contra, manuale, automatico o test speciali del riflesso: DLI (descrivere dettagliatamente)</p>	
1.2 Pompa di pressione manuale e automatica (specificare):	
1.3 Stimoli con toni puri e rumori: 0,5, 1, 2, 4 kHz BBN, LPN HPN Decay (specificare):	
1.4 ARLT: Latenza del riflesso (descrivere);	
1.5 Connessione a Personal Computer per trasferimento dati clinici (specificare):	
1.6 Timpanometria plurifrequenziale con 4 toni sonda (specificare):	
1.7 Compatibilità con sw di cui al punto 1.8 della scheda dell'Audiometro (specificare);	
1.8 Display grafico e stampante incorporati (descrivere):	
1.9 Specificare:	
1.9.1 Dimensioni e peso	
1.9.2 Accessori forniti a corredo	
1.9.3 Accessori opzionali	
2. Riferimenti normativi	
2.1 Marchio CE - Direttiva 2007/47 CE	SI
2.2 CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) - Norme generali per la sicurezza elettrica	presente assente
2.3 CEI EN 60601-1-2 (CEI 62-50) Compatibilità elettromagnetica	presente assente

2.4 Ulteriori riferimenti normativi

ULTERIORI SPECIFICHE

L'apparecchiatura deve essere fornita completa di tutti i cavi e/o sensori necessari in numero adeguato per il corretto funzionamento

Descrivere l'eventuale materiale di consumo necessario per l'apparecchiatura, sia monouso che pluriuso, specificando codici e caratteristiche

**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
 REQUISITI PRESTAZIONALI**

IMPEDENZOMETRO CLINICO: impedenzometro multi frequenziale per uso clinico con display e stampante incorporati

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Presentazione dei test manuali e automatici (si, no);	SI NO
ULTERIORI SPECIFICHE	
<p>Ulteriori e aggiuntive caratteristiche tecniche/prestazioni sopra non menzionate perché non richieste, inserite nella configurazione offerta, che evidenziano la peculiarità dell'apparecchiatura in relazione alla destinazione d'uso</p> <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div> <p>Caratteristiche dell'apparecchiatura non presenti nella configurazione offerta (potenzialità)</p> <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>	

[Handwritten signature]

**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI MINIMI**

SISTEMA PER VIDEONISTAGMOGRAFIA: Il sistema consente la visualizzazione, la registrazione e l'analisi dei movimenti oculari del paziente relativi ai riflessi vestibolo-oculomotori (nistagmo) e visuo-oculomotori (saccadici e smooth pursuit). Il sistema deve prevedere lo studio di tali riflessi in condizioni spontanea, evocata da manovre oculari o del capo e provocata da stimoli di tipo roto-acceleratorio e termico (otocalorimetro).

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI			
PRODUTTORE			
MODELLO			
CODICE REPERTORIO			
DITTA DISTRIBUTRICE			
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO			
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI			
SPECIFICHE TECNICHE			
1. Caratteristiche Generali			
1.1	Unità di stimolazione visiva per prove di inseguimento (saccadici e pursuit), completo di supporto di semplice posizionamento (specificare):		
1.2	Usò per pazienti adulti		
1.3	Software dedicati per l'esecuzione dei principali tipi di test: di posizione e di posizionamento, Head shaking test, Head impulse test, prove roto-acceleratoria, pendolare e termiche (specificare):		
1.4	Software per la gestione dati paziente e per l'esecuzione, archiviazione e stampa e relativi cavi di collegamento (specificare)		
1.5	Specificare:		
1.5.1	Dimensioni e peso		
1.5.2	Accessori forniti a corredo		
1.5.3	Accessori opzionali		
2. Riferimenti normativi			
2.1	Marchio CE - Direttiva 2007/47 CE		
2.2	CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) - Norme generali per la sicurezza elettrica	presente	assente
2.3	CEI EN 60601-1-2 (CEI 62-50) Compatibilità elettromagnetica	presente	assente
2.4	Ulteriori riferimenti normativi		
ULTERIORI SPECIFICHE			
L'apparecchiatura deve essere fornita completa di tutti i cavi e/o sensori necessari in numero adeguato per il corretto funzionamento			
Descrivere l'eventuale materiale di consumo necessario per l'apparecchiatura, sia monouso che pluriuso, specificando codici e caratteristiche			

**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI PRESTAZIONALI**

SISTEMA PER VIDEONISTAGMOGRAFIA: Il sistema consente la visualizzazione, la registrazione e l'analisi dei movimenti oculari del paziente relativi ai riflessi vestibolo-oculomotori (nistagmo) e visuo-oculomotori (saccadici e smooth pursuit). Il sistema deve prevedere lo studio di tali riflessi in condizioni spontanea, evocata da manovre oculari o del capo e provocata da stimoli di tipo roto-acceleratorio e termico (otocalorimetro).

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Esecuzioni di esami di videonistagmografia binoculare con doppia telecamera ad infrarossi posizionata, con ripresa diretta degli occhi (e non riflessa da prismi o vetri), su maschera paziente (video occhiali); il peso della maschera e telecamere deve essere il più contenuto possibile; le telecamere devono garantire elevate prestazioni (velocità e risoluzione le più elevate possibili); di semplice disinfezione (precisare le modalità)	
1.2 Preferibilmente (caratteristica non obbligatoria), esecuzione di esami di electronistagmografia (cavi ed elettrodi necessari sono da comprendere nella fornitura) (SI, NO):	SI NO
1.3 Possibilità di collegamento mascherina a campo libero per esecuzione di test impulsivo cefalico VHIT (SI, NO)	SI NO
ULTERIORI SPECIFICHE	
<p>Ulteriori e aggiuntive caratteristiche tecniche/prestazioni sopra non menzionate perché non richieste, inserite nella configurazione offerta, che evidenziano la peculiarità dell'apparecchiatura in relazione alla destinazione d'uso</p> <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%;"></div> <p>Caratteristiche dell'apparecchiatura non presenti nella configurazione offerta (potenzialità)</p> <div style="border: 1px solid black; height: 30px; width: 100%;"></div>	



**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI MINIMI**

SISTEMA PER POTENZIALI EVOCATI UDITIVI: il sistema deve prevedere l'analisi accurata della funzionalità del nervo acustico, delle vie uditive centrali, del nervo facciale e dei riflessi e delle vie vestibolo-spinali, vestibolo-colliche e vestibolo-oculomotorie.

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Sistema per potenziali evocati a due canali (specificare):	
1.2 La selezione di ogni test imposta direttamente tutti i parametri di stimolazione e di acquisizione (specificare):	
1.3 Deve poter eseguire: ABR, Elettrococleografia, R-C-ALT, Tests di soglia, 40 Hz, Potenziali a latenza media, AEP lenti, P300, Elettromiografia del nervo facciale, Potenziali Evocati Vestibolari (descrivere):	
1.4 Tester degli elettrodi incorporato (specificare):	
1.5 Interfaccia per stampante esterna formato A4 (specificare):	
1.6 Interfaccia per collegamento a PC (specificare):	
1.7 Software per gestione dati pazienti a corredo (descrivere):	
1.8 Specificare:	
1.8.1 Dimensioni e peso	
1.8.2 Accessori forniti a corredo	
1.8.3 Accessori opzionali	
2. Riferimenti normativi	
2.1 Marchio CE - Direttiva 2007/47 CE	
2.2 CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) - Norme generali per la sicurezza elettrica	presente assente
2.3 CEI EN 60601-1-2 (CEI 62-50) Compatibilità elettromagnetica	presente assente
2.4 Ulteriori riferimenti normativi	
ULTERIORI SPECIFICHE	
L'apparecchiatura deve essere fornita completa di tutti i cavi e/o sensori necessari in numero adeguato per il corretto funzionamento	
<div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>	
Descrivere l'eventuale materiale di consumo necessario per l'apparecchiatura, sia monouso che pluriuso, specificando codici e caratteristiche	
<div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>	

**ALLEGATO 1 - LOTTO N. 1 - SCHEDA TECNICA
REQUISITI PRESTAZIONALI**

SISTEMA PER POTENZIALI EVOCATI UDITIVI: Il sistema deve prevedere l'analisi accurata della funzionalità del nervo acustico, delle vie uditive centrali, del nervo facciale e dei riflessi e delle vie vestibolo-spinali, vestibolo-colliche e vestibolo-oculomotorie.

APPARECCHIATURA - INFORMAZIONI GENERALI	
PRODUTTORE	
MODELLO	
CODICE REPERTORIO	
DITTA DISTRIBUTRICE	
DATA DI INTRODUZIONE SUL MERCATO	
NUMERO INSTALLAZIONI NAZIONALI	
SPECIFICHE TECNICHE	
1. Caratteristiche Generali	
1.1 Memorizzazione esami su memoria interna (SI, NO)	SI NO
ULTERIORI SPECIFICHE	
<p>Ulteriori e aggiuntive caratteristiche tecniche/prestazioni sopra non menzionate perché non richieste, inserite nella configurazione offerta, che evidenziano la peculiarità dell'apparecchiatura in relazione alla destinazione d'uso</p>	
<p>Caratteristiche dell'apparecchiatura non presenti nella configurazione offerta (potenzialità)</p>	

ALLEGATO N. 1

LOTTO 2 - Scheda Tecnica



SVE – SISTEMA DI VIDEOENDOSCOPIA

Q.tà: 1

Descrizione:

Colonna di videoendoscopia completa di nasofaringoscopia, telecamera, testina telecamera, fonte luminosa, carrello e monitor LCD per le esigenze del Reparto di Otorinolaringoiatria.

A: Caratteristiche minime (ciascun campo dovrà essere compilato dalla ditta offerente e dovrà riportare i dati che costituiranno la configurazione offerta):

Apparecchiatura	
1. Produttore	
2. Modello	
3. Codice repertorio	
4. Ditta distributrice	
5. Data di immissione sul mercato	
Conformità a Direttive e norme	
4. Direttiva CEE 43/92, Norma CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) (si, no)	SI
6. Altre (specificare)	
Caratteristiche generali	
1. Nasofaringoscopia non operativa di circa 3 – 4 mm di diametro e lunghezza di circa 30/40 mm (specificare dimensioni);	
2. Fonte luminosa (specificare caratteristiche);	
3. Monitor LCD da almeno 17" (specificare caratteristiche);	
4. Testina telecamera e Telecamera digitale ad alta risoluzione (specificare caratteristiche);	
5. Carrello dotato di ripiani porta attrezzature e quant'altro necessario per il funzionamento dell'intero sistema e tale da garantirne adeguata stabilità (descrivere);	
6. Compatibile con le lavaendoscopi presenti in azienda (specificare);	
L'apparecchiatura deve essere fornita completa di tutti i cavi e/o accessori necessari in numero adeguato per il corretto funzionamento (cavo luce, valigetta per il trasporto, adattatori per lavaendoscopi, etc. (specificare)	

B. Caratteristiche prestazionali oggetto di valutazione (ciascun campo dovrà essere compilato dalla ditta offerente):

Caratteristiche generali	
1. Nasofaringoscopia non operativa di circa 3 – 4 mm di diametro e lunghezza di circa 30/40 mm. Specificare, ampiezza campo visivo, profondità di campo e movimenti distali);	a) Ampiezza campo visivo: b) Profondità di campo: c) Movimenti distali:
2. Specificare dimensioni Monitor LCD in pollici;	
3. Testina telecamera e Telecamera digitale ad alta risoluzione. Specificare risoluzione, dimensioni pixel, se collegabile a PC e/o HD esterno tramite porta USB;	a) Risoluzione; b) Dimensioni pixel: c) Collegabile a PC e/o HD esterno tramite porta USB: SI, No
4. Specificare le modalità di sterilizzazione, indicando se anche mediante Sterrad (SI, NO).	SI Sterrad NO Sterrad
<p>Ulteriori e aggiuntive caratteristiche tecniche/prestazioni sopra non menzionate perché non richieste, inserite nella configurazione offerta, che evidenziano la peculiarità dell'apparecchiatura in relazione alla destinazione d'uso</p> <p>Es: Dispositivo HW e SW per l'acquisizione delle immagini (specificare caratteristiche e dimensioni sistema archiviazione);</p>	
<p>Caratteristiche dell'apparecchiatura non presenti nella configurazione offerta (potenzialità)</p>	



SISTEMA SANITARIO REGIONALE
AZIENDA OSPEDALIERA
SAN GIOVANNI ADDOLORATA



REGIONE
LAZIO

ALLEGATO N. 1

LOTTO 3 - Scheda Tecnica



SVE – SISTEMA DI VIDEOENDOSCOPIA**Q.tà: 1****Descrizione:**

Colonna di videoendoscopia completa di nasofaringoscopia, telecamera, testina telecamera, fonte luminosa, carrello e monitor LCD per le esigenze del Reparto di Otorinolaringoiatria.

A: Caratteristiche minime (ciascun campo dovrà essere compilato dalla ditta offerente e dovrà riportare i dati che costituiranno la configurazione offerta):

Apparecchiatura	
1. Produttore	
2. Modello	
3. Codice repertorio	
4. Ditta distributrice	
5. Data di immissione sul mercato	
Conformità a Direttive e norme	
4. Direttiva CEE 43/92, Norma CEI EN 60601-1 (CEI 62-5) (si, no)	SI
6. Altre (specificare)	
Caratteristiche generali	
1. Nasofaringoscopia non operativa di circa 3,5 mm di diametro e lunghezza di circa 300/400 mm (specificare dimensioni);	
2. N. 2 ottiche rigide per visita ORL di cui n. 1 da 70° laringea e n. 1 da 0° nasale (specificare);	
3. Fonte luminosa (specificare caratteristiche);	
4. Monitor LCD da almeno 17" (specificare caratteristiche);	
5. Testina telecamera e Telecamera digitale ad alta risoluzione (specificare caratteristiche);	
6. Dispositivo HW e SW per l'acquisizione/archiviazione delle immagini/video (specificare caratteristiche e dimensioni sistema archiviazione);	
7. Carrello dotato di ripiani porta attrezzature e quant'altro necessario per il funzionamento dell'intero sistema e tale da garantirne adeguata stabilità (descrivere);	
8. Casco da visita ORL a luce fredda (descrivere);	
9. Compatibile con le lavaendoscopi presenti in azienda (specificare);	



SISTEMA SANITARIO REGIONALE

AZIENDA OSPEDALIERA
SAN GIOVANNI ADDOLORATA

UOCD Az. Generali



REGIONE
LAZIO

SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA

CAPITOLATO PRESTAZIONALE

per la manutenzione delle apparecchiature elettromedicali dell'Azienda Ospedaliera
San Giovanni Addolorata durante il periodo di garanzia.

Art. 1

Oggetto dell'appalto

Il presente capitolato ha per oggetto la manutenzione preventiva e correttiva da eseguire durante il periodo di garanzia, che non potrà essere inferiore a 24 mesi, su tutte le apparecchiature elettromedicali, oggetto della presente gara.

La garanzia avrà decorrenza dalla data in cui il collaudo, seppure provvisorio, avrà sciolto qualunque riserva, comprese quelle eventualmente legate all'installazione evidenziando la possibilità di utilizzazione in piena funzionalità e sicurezza.

Art. 2

Specifiche del servizio

Al fine di assicurare l'affidabilità delle apparecchiature ed il funzionamento delle stesse nelle condizioni di sicurezza, previste dalla normativa vigente, oltre alla manutenzione preventiva e correttiva, la Ditta aggiudicataria, in particolare, dovrà garantire anche il mantenimento della sicurezza elettrica delle apparecchiature, attraverso l'esecuzione delle rispettive verifiche e/o adeguamenti secondo le norme generali CEI 62.5 e particolari e successive variazioni e/o integrazioni;

Si elencano di seguito le tipologie di servizio previste:

A) Manutenzione correttiva

La tipologia di servizio prevede la diagnosi e la correzione di malfunzionamenti di strumenti e sistemi medicali. **Il numero degli interventi è illimitato.** Nel caso si renda necessario l'utilizzo di parti di ricambio o di risorse professionali supplementari, il servizio potrà essere interrotto e ripristinato nei limiti ed alle condizioni di cui al successivo art.3.

La Ditta affidataria è **tenuta** a fornire all'Azienda tutta la mano d'opera, le parti di ricambio originali e i materiali la cui usura è legata all'utilizzo, così come tutti quei materiali necessari a mantenere, in buone condizioni di funzionamento, le apparecchiature elettromedicali coperte dal presente contratto. Sono inclusi anche gli interventi di riparazione a seguito di guasti causati da un uso improprio dell'apparato.

Deve intendersi compresa, inoltre, la eventuale consulenza all'Ingegneria Clinica aziendale circa la reperibilità dei ricambi originali, l'opportunità delle sostituzioni in relazione al valore dell'apparato e qualunque altra informazione concernente l'aspetto *costi-benefici* per il mantenimento in uso delle apparecchiature stesse.

La gestione tecnica degli interventi correttivi deve essere eseguita in modo da prevedere l'esecuzione risolutiva nel più breve tempo possibile e comunque **entro i tre giorni lavorativi** successivi alla chiamata.

B) Manutenzioni preventive e verifiche di sicurezza elettrica

Per manutenzione preventiva/programmata si intendono le procedure periodiche di verifica, di controllo e messa a punto, di sostituzione delle parti di ricambio e delle parti soggette ad usura.

La **manutenzione preventiva** ha lo scopo di prevenire l'insorgenza di guasti quando questi siano in qualche modo prevedibili e, comunque, di mantenere le apparecchiature elettromedicali, oggetto dell'aggiudicazione di singolo lotto, in condizioni funzionali adeguate all'uso o di soddisfacente operatività.

Di detta attività deve far parte anche **la verifica periodica** della rispondenza delle apparecchiature, aggiudicate per singolo lotto, alle specifiche di funzionamento previste dal costruttore, misurate, ove possibile, attraverso strumenti *con certificato di periodica calibrazione*.

Pertanto, la Ditta dovrà assicurare sulle apparecchiature aggiudicate **almeno una** manutenzione preventiva annuale e l'esecuzione della verifica di sicurezza elettrica secondo le norme generali CEI 62.5 e particolari e s.m.i., fatte salve le estensioni previste dai manuali specifici di servizio eventualmente contemplate dai costruttori.

Qualora le apparecchiature non dovessero risultare più adeguate alle vigenti norme di sicurezza elettrica, e/o non rispettassero più i parametri di efficienza e qualità dichiarati dal costruttore, e/o si trovassero in condizioni tali da causare situazioni di pericolo reale ed immediato per pazienti ed operatori, la ditta ne dovrà dare immediata comunicazione all'Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera mediante apposita documentata relazione tecnica.

Nel corso di queste visite la ditta dovrà effettuare anche le riparazioni eventualmente necessarie fino al completo ripristino delle prestazioni previste. I risultati delle ispezioni saranno documentati dalla Ditta in appositi moduli che dovranno essere redatti e consegnati con le modalità previste dal successivo art. 3 e che saranno conservati in archivio presso l'Ingegneria Clinica Aziendale.

In relazione alle caratteristiche specifiche delle apparecchiature da mantenere, nell'allegata **Appendice n. 1**, costituente parte integrante del presente Capitolato, sono state precisate le prestazioni e le forniture obbligatorie nonché le esclusioni.



Qualora la ditta lo ritenesse necessario potrà procedere ad effettuare miglioramenti tecnici sulle apparecchiature supportate, previo accordo ed autorizzazione dell'Ingegneria Clinica aziendale. Tali miglioramenti saranno eseguiti a spese della Ditta stessa in base ad un programma di intervento preventivamente concordato o in coincidenza con gli interventi del servizio riparazioni ovvero durante le visite di manutenzione preventiva.

Art. 3

Modalità operative

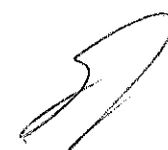
L'Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera formulerà **a mezzo fax** le necessarie richieste di intervento alla Ditta d'interesse. **Quest'ultima solo dietro presentazione di tali richieste dovrà intervenire.**

Solo nei casi di **estrema urgenza e gravità** la ditta può intervenire su chiamata telefonica dell'Ingegneria Clinica, la quale, immediatamente dopo l'intervento registrato, inoltrerà anche la formale richiesta a mezzo fax.

Il Tecnico incaricato dalla Ditta per la risoluzione del guasto o un qualunque rappresentante della stessa, dovrà comunicare all'Ingegneria Clinica aziendale (telefonicamente o via fax, precisando il numero dell'ordinativo di riparazione) il giorno e possibilmente l'ora indicativa dell'intervento: tarda mattinata, primo pomeriggio etc.

Ad intervento eseguito, il Tecnico della Ditta interessata compilerà e firmerà il rapporto di lavoro in duplice copia che riporterà le seguenti indicazioni:

- numero e data di intervento;
- luogo dove è stato eseguito l'intervento;
- modello e matricola dell'apparecchio ed accessori;
- tipo d'intervento (a chiamata, ordinario etc.. ; **nel caso di intervento correttivo dovrà essere precisato il numero d'ordine già comunicato dall'Ingegneria Clinica aziendale);**
- descrizione dei lavori eseguiti con l'indicazione delle parti di ricambio eventualmente sostituite;
- riferimento alla eventuale chiusura o meno dell'intervento (ovviamente il rapporto tecnico non conclusivo dovrà riportare le motivazioni della mancata risoluzione nonché i tempi tecnici necessari alla sua definitiva risoluzione)
- cause presunte che possano aver determinato il guasto all'apparecchio;
- descrizione dei test di funzionalità effettuati;



– dichiarazione relativa al perfetto funzionamento dell'apparecchio e di conformità alla normativa vigente all'atto dell'ultima revisione o riparazione effettuata.

Dopo l'intervento eseguito, **una copia del rapporto di lavoro** dovrà essere rilasciata all'Ingegneria Clinica, debitamente controfirmata dal Sanitario Responsabile, o da un incaricato di reparto, e da un tecnico dell'Ingegneria Clinica.

La mancata consegna della copia del rapporto comporterà l'impossibilità di chiudere la richiesta d'intervento. Per tale ragione, nei casi in cui non sia possibile consegnare in tempo reale il rapporto tecnico all'IC, al termine dell'intervento il Tecnico incaricato dalla Ditta dovrà anticipare tale documento di lavoro al n. telefonico 067705/3625, utilizzando il fax dell'Unità Operativa presso cui ha effettuato l'intervento.

La sostituzione di eventuali parti usurabili non previste (rif. Appendice 1) deve essere concordata preventivamente con l'IC.

La ditta è tenuta ad effettuare il **servizio manutentivo** dalle ore 8.00 alle ore 17.00, dal Lunedì al Venerdì esclusi i giorni festivi.

In merito a quanto si rappresenta inoltre che:

a) Il **tempo di risposta** è misurato in giorni di copertura trascorsi dal momento in cui è stata ricevuta la richiesta di assistenza fino al momento in cui il tecnico giunge presso l'Azienda Ospedaliera

Il tempo di risposta massimo è di un giorno lavorativo.

b) Il **tempo di riparazione** è misurato in giorni di copertura dal momento di inoltro della chiamata al momento di ripristino dello strumento.

Il tempo massimo per la completa riparazione è di tre giorni lavorativi.

Qualora per giustificati motivi il tempo di riparazione si protraesse oltre i tre giorni lavorativi dalla chiamata la Ditta si impegna a fornire uno strumento sostitutivo in prestito d'uso, se oggettivamente possibile e se richiesto dall'Azienda Ospedaliera.

Per alcune particolari strumentazioni è possibile stabilire fin dall'inizio del rapporto contrattuale la consegna, in prestito d'uso, di uno strumento di scorta da poter utilizzare in caso di guasto non immediatamente riparabile.

I costi manutentivi su tale strumentazione di scorta sono a carico della ditta.

L'eventuale strumento fornito in comodato d'uso all'inizio del contratto sarà restituito alla Ditta entro 30 giorni dalla scadenza del contratto stesso, qualora l'Amministrazione ritenesse di non procedere a rinnovo o a proroga contrattuale.

Gli oneri della restituzione sono a totale carico della Ditta manutentrice.



Le disposizioni operative sopra precisate sono valide anche per quanto attiene le modalità di esecuzione della manutenzione preventiva che dovrà essere concordata sia con l'Ingegneria Clinica (nella persona del Dott. Fabrizio D'Ambrosio, - cell. 3355747522) sia con l'Unità sanitaria interessata.

Il non rispetto delle prescrizioni di cui al Capitolato Prestazionale sarà causa di esclusione.

Art. 4

Ulteriori obblighi contrattuali

Qualora fossero introdotte migliorie tecnologiche, quali ad esempio aggiornamenti del software, dovrà essere garantita a titolo gratuito la formazione del personale sanitario, per il corretto utilizzo delle tecnologie e per il corretto passaggio del know-how tecnico scientifico operativo necessario.

Se richiesto, la Ditta dovrà assicurare corsi gratuiti anche per il personale tecnico dell'IC relativamente alla funzionalità, alle caratteristiche, alla manutenzione di primo intervento, etc...dei dispositivi in questione.

Art. 5

Assicurazioni Responsabilità

La Ditta dovrà provvedere, **a sua cura e spese e sotto la sua diretta ed esclusiva responsabilità** per qualunque fatto ne possa conseguire – i cui eventuali dannosi effetti restano a totale carico della ditta stessa – alle assicurazioni obbligatorie per legge, imposte o da imporsi, di tutti gli agenti ed operai da essa dipendenti, uniformandosi alle disposizioni ed ai regolamenti vigenti nel corso del contratto.

L'Azienda ordina, sorveglia e controlla l'esecuzione degli interventi, **ma le responsabilità** derivanti dall'imperfetta esecuzione dei medesimi, rimangono esclusivamente a carico della ditta che è impegnata a rispondere, in tutti i modi di Legge, con il solo fatto dell'affidamento contrattuale.

E' di esclusiva iniziativa e spettanza della ditta, l'adozione dei mezzi opportuni per evitare qualsiasi danno, a persona o a cose, derivante dall'esecuzione degli interventi e pertanto la ditta esonera l'Azienda ed il personale tecnico incaricato dell'Ingegneria Clinica aziendale, da qualsiasi responsabilità verso gli agenti da essa dipendenti o verso terzi per

infortuni e/o danni a persone ed a cose, che comunque potessero avvenire in dipendenza dell'affidamento manutentivo, nonché da qualsiasi molestia ed azione al riguardo.

In particolare la gestione e la responsabilità della sicurezza elettrica delle apparecchiature previste nel servizio si intende esplicitamente a carico della ditta.

A tal fine la Ditta dovrà dimostrare di aver stipulato apposita polizza per l'assicurazione contro i rischi per la responsabilità civile verso terzi, per persone e cose, fino alla concorrenza di almeno due milioni di euro per ogni persona che abbia subito lesioni corporali e di un milione di euro per danni a cose e persone.

A garanzia dell'effettuata copertura assicurativa è fatto obbligo alla ditta di rimettere all'Azienda, prima della stipula del contratto, copia della polizza stessa.

Inoltre la ditta deve farsi parte diligente ed assumere l'iniziativa di prospettare quelle modifiche e quelle provvidenze riguardanti gli impianti, segnalando quei controlli che ritenga necessari od opportuni, per modo che non possa esimersi, anche per tale motivo, da alcuna responsabilità per danni alle cose, agli impianti ed alle persone.

Di qualunque irregolarità, danneggiamento o manomissione, che dovesse verificarsi sugli impianti o sulle apparecchiature oggetto del contratto, la Ditta dovrà dare immediato avviso all'Ingegneria Clinica dell'Azienda Ospedaliera.



APPENDICE N. 1 all'Art. 2 DEL CAPITOLATO PRESTAZIONALE

Si precisa che ove presenti:

1. **relativamente alle apparecchiature radiologiche fisse che per le mobili, sia nel punto A che nel punto B sono incluse le parti in vetro.**

2. per le **apparecchiature ecografiche** sono escluse le sonde sia nel punto A che nel punto B.

Le eventuali riparazioni saranno effettuate con **fatturazione separata**, alle condizioni del costo orario della manodopera e delle parti di ricambio offerte in sede di gara.

Sono invece da considerare incluse nella manutenzione in garanzia le stampanti e videoregistratori ove presenti;

3. per le **apparecchiature videoendoscopiche e laparoscopiche** sono inclusi nella manutenzione durante la garanzia, anche gli interventi di riparazione dei CCD, nel caso di videoendoscopi, dei fasci portaimmagine nel caso di fibroendoscopi, nonché danneggiamenti accidentali causati da morsicature dei pazienti, uso improprio anche legato ai metodi di pulizia o shock meccanici.

1. per tutte le restanti apparecchiature si riassumono di seguito i materiali inclusi ed esclusi, a titolo non esaustivo:

MATERIALI USURABILI (INCLUSI)

ELEMENTI DI CONNESSIONE PAZIENTE

- Cavi ECG, EEG, e altri monitoraggi simili (Holter ECG, Holter pressorio, per sonde SPO2, etc.);
- pinze per arti, elettrodi a ventosa, etc...;
- cavi, elettrodi e spugnette per fisioterapia (varie tipologie di apparecchi);
- Bracciali per sfigmomanometri e di pressione in genere (adulto, pediatrico)
- placche defibrillazione;
- manipoli per elettrobisturi/piastre;
- soffietti schermati per RM dedicata.

TUBI LASER

- Fonti luce laser per uso microoperatorio (oculistica, microchirurgia, etc...);

- fonti luce laser per apparecchi analitici (contaglobuli differenziali citometri a flusso, etc...);
- fonti luce laser per lettori/riproduttori immagini.

ELETTRODI/Sensori/Trasduttori

- Elettrodi per phmetri;
- elettrodi per ossimetri;
- sonde per conducimetri;
- sensori di pressione, di temperatura, di ossigeno, di ossigeno a cella galvanica, etc.;
- sensori a dito per pulsossimetri;
- sensori PCO₂/CO₂;
- trasduttori di pressione;
- sonde di temperatura esofagea-rettale (adulti, pediatrico);
- sonde per emovelocimetro (doppler) da 4 – 8 MHz ;
- sonde per rilevatori battiti fetali;
- bobine risonanza magnetica;

PARTI IN VETRO

- Tutte le parti in vetro di qualsiasi strumento, ad es.: cuvetta a flusso in vetro speciale per spettrofotometri, camere per distillatori.

LAMPADE

- Lampada gas per UV;
- lampada a tungsteno o simile;
- fonte infrarossi per analizzatori chimici;
- lampade per fotometria e chimica clinica;
- lampade per microscopia ed endoscopia.
- lampade per scialitiche;
- lampade per fototerapia

TUBI A VUOTO

- Tubi da ripresa;
- tubi radiogeni;
- tetrodi;



- fototubi/fotomoltiplicatori;
- detettori;
- klystron;
- magnetron;
- camera di accelerazione;
- cinescopi;
- intensificatore di brillantezza.

SONDE/sorgenti RADIOATTIVE

- Detector per raggi Gamma in vitro e in vivo;
- detector per raggi Beta counter.

MATERIALI PER LA STAMPA

- Testine di stampa (termiche etc.):
- Pennini per ECG, EEG, etc...

MATERIALI PER POSIZIONAMENTO TRASFERIMENTO SUPPORTO PAZIENTE

- Fasce supporti in genere;
- compressori per mammografia;
- piani sostegno supporto paziente;
- teli per passamalati;
- materassini per letti operatori;
- cuscini;
- rivestimenti in genere (poltrone di riuniti odontoiatrici, oculistici, poltrone prelievi, poltrone operatorie, etc...).

VARIE

- guarnizioni in genere (per centrifughe, etc..);
- raccordi a y con sensori di flusso integrarti;
- cavi di connessione in genere;

MATERIALI DI CONSUMO (INCLUSI)



BATTERIE

- Accumulatori ricaricabili;
- Batterie al Litio se non sostituibili direttamente senza intervento tecnico sull'apparecchiatura;
- Accumulatori non ricaricabili se non sostituibili direttamente senza intervento tecnico sull'apparecchiatura;

LUBRIFICANTI

- Olio per motore;
- Olio per raffreddamento tubi RX;
- Lubrificanti in genere.

FILTRI

- Filtri per campionatura gas;
- Setacci molecolari;
- Filtri e letti per trattamenti H2O;

SENSORI

- Sensori a vita limitata (es. Celle Ossigeno per Ventilatori polmonari etc..)
- Elettrodi per elettroliti/ ionoselettivi;
- Elettrodi in genere per emogasanalisi (PH, PO2, PCO2, NA, etc.)

LIQUIDI PER RAFFREDDAMENTO:

- Criogeni (elio per Risonanza Magnetica, etc...)
- Gas di calibrazione;
- Gas per frigoriferi, congelatori;

LAMPADE

- Lampade allo xenon

VARIE

- Kit - mille ore



MATERIALI DI CONSUMO (ESCLUSI)**MATERIALE MONOUSO E MONOPAZIENTE**

- Spirometri per ventilatore polmonare;
- mascherine;
- linee ematiche per dialisi;
- tubi per pompa peristaltica a cambio programmato per analizzatori;
- elettrodi ECG, etc...;
- manipoli e piastre per elettrobisturi;
- sensori per saturimetria monopaziente;
- trasduttori di pressione;
- linee di infusione;
- gel di accoppiamento;
- pasta conduttrice.

REAGENTI E KIT STANDARD

- Tutti i prodotti che permettono la reazione chimica per l'analisi (reagenti);
- tutte le soluzioni a valore noto adoperate per la calibrazione degli apparecchi (kit standard);
- tutte le soluzioni per la pulizia delle apparecchiature e dei circuiti idraulici delle stesse (kit immuno, candeggina, etc...).

MATERIALI PER STAMPANTI

- Carta per stampante;
- pennini e testine di stampa;
- cartucce e toner per stampanti;
- carta per registratori, ECG, EEG, etc...

**MATERIALI PER FOTOGRAFIA, RADIOTERAPIA, RADIOLOGIA E
MEDICINA NUCLEARE**

- Lastre;
- pellicole;
- schermi a fosfori per radiologia digitale;



- liquidi per sviluppo, fissaggio, etc...;
- sorgenti cobalto ed assimilabili.

MATERIALE PER INFORMATICA

- Supporti magnetici, ottici e simili quali: floppy disk, CD ROM, nastri magnetici, cartucce, dischi ottici.

BATTERIE

- Batterie al Litio di uso commerciale, qualora sostituibili direttamente dall'utente senza effettuazione di intervento tecnico sull'apparecchiatura;
- batterie non ricaricabili in genere di uso commerciale, qualora sostituibili direttamente dall'utente senza effettuazione di intervento tecnico sull'apparecchiatura.

FILTRI

- Filtri per cappa di tutti i tipi;
- Filtri per bagni dialisi;
- Filtri per trattamento aria

**IL RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO
ING. STEFANO LAZZARI**



h

RDO N. _____

**FORNITURA E POSA IN OPERA DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI PER
ESIGENZE UOC OTORINOLARINGOIATRIA**

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE

(Da rendere ai sensi degli artt. 46 del D.P.R. 28.12.2000 N. 445/2000 – Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa con allegata fotocopia di valido documento di identità del sottoscrittore)

(In caso di raggruppamento d'impresa la dichiarazione sostitutiva dovrà essere presentata da ogni singola impresa componente il raggruppamento).

Il/La sottoscritto/a.....
nato/a ila..... Prov.....residente
in.....via/piazza.....
.....n.....in qualità di rappresentante legale della
ditta.....con sede legale a
.....via/piazza.....
.....n.....cap.....P.IVA e/o codice
fiscale.....codice di attività....., iscritta al Registro delle
Imprese di.....
al numero.....Telefono.....Fax.....Posta
Elettronica Certificata.....e-mail.....

consapevole delle responsabilità civili e penali derivanti dall'art. 75 e dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.20006 n.445, in caso di rilascio di dichiarazioni mendaci,

DICHIARA

- 1. che l'impresa non si trova in alcuna delle cause di esclusione dalle procedure di affidamento degli appalti di lavori pubblici, forniture e servizi, previste dall'art. 80 del D.lgs 50/2016 e s.m.i;
- 2. di aver informato e formato il proprio personale circa gli obblighi derivanti dal D.Lgs 30.06.2006, n. 193 "Codice in materia di protezione dei dati personali";
- 3. di applicare ai lavoratori dipendenti condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi di lavoro nazionali, regionali e provinciali vigenti nel settore di riferimento;
- 4. di aver preso piena conoscenza e di accettare quanto previsto nel Contratto Particolare e in tutti i documenti e gli Allegati ivi richiamati.

(data)

(timbro e firma per esteso del Rappresentante Legale)

Il/La sottoscritto/a autorizza l'Azienda Ospedaliera ad utilizzare i dati conferiti con la presente istanza/dichiarazione in relazione allo svolgimento della procedura di gara nonché per gli adempimenti amministrativi ad essi conseguenti.

(data)

(timbro e firma per esteso del Rappresentante Legale)

1


MODELLO DI FORMULARIO PER IL DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO (DGUE)

Parte I: Informazioni sulla procedura di appalto e sull'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore

Per le procedure di appalto per le quali è stato pubblicato un avviso di indizione di gara nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente, a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE elettronico ⁽¹⁾. Riferimento della pubblicazione del pertinente avviso o bando ⁽²⁾ nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea:

GU UE S numero [], data [], pag. [].

Numero dell'avviso nella GU S: []

Se non è pubblicato un avviso di indizione di gara nella GU UE, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore deve compilare le informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto.

Se non sussiste obbligo di pubblicazione di un avviso nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, fornire altre informazioni in modo da permettere l'individuazione univoca della procedura di appalto (ad esempio il rinvio ad una pubblicazione a livello nazionale): [...]

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

Le informazioni richieste dalla parte I saranno acquisite automaticamente a condizione che per generare e compilare il DGUE sia utilizzato il servizio DGUE in formato elettronico. In caso contrario tali informazioni devono essere inserite dall'operatore economico.

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome:	[AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIOVANNI ADDOLORATA]
Codice fiscale	[04735061006]
Di quale appalto si tratta?	Risposta:
Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	Fornitura e posa in opera di apparecchiature elettromedicali per la fornitura e posa in opera di apparecchiature elettromedicali occorrenti alle esigenze della U.O.C. Otorinolaringoiatria, pari ad un importo complessivo di € 87.000,00 IVA esclusa, da aggiudicarsi in n. 3 lotti distinti: Lotto n. 1: Audiometro, Impedenzometro, Sistema per potenziali evocativi uditivi, Sistema per videonistagmografia, importo a base d'asta € 30.000,00 IVA; Lotto n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor e carrello, importo a base d'asta € 22.000,00 IVA esclusa; Lotto n. 3: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, ottiche rigide, fonte luminosa telecamera e testina telecamera, monitor e carrello e sistema di acquisizione/archiviazione, importo a base d'asta € 35.000,00 IVA esclusa
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾ :	[Deliberazione n. ___/DG del _____]
CIG	Lotto n° _____ (descrizione) _____
CUP (ove previsto)	[]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[]

Tutte le altre informazioni in tutte le sezioni del DGUE devono essere inserite dall'operatore economico

⁽¹⁾ I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

⁽²⁾ Per le amministrazioni aggiudicatrici: un avviso di preinformazione utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un bando di gara. Per gli enti aggiudicatori: un avviso periodico indicativo utilizzato come mezzo per indire la gara, un bando di gara o un avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione.

⁽³⁾ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto 1.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

⁽⁴⁾ Cfr. punti II.1.1. e II.1.3. dell'avviso o bando pertinente.

⁽⁵⁾ Cfr. punto II.1.1. dell'avviso o bando pertinente.

[firma]

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

Dati identificativi	Risposta:
Nome:	[]
Partita IVA, se applicabile: Se non è applicabile un numero di partita IVA indicare un altro numero di identificazione nazionale, se richiesto e applicabile	[] []
Indirizzo postale:	[.....]
Persone di contatto ⁽⁶⁾ : Telefono: PEC o e-mail: (indirizzo Internet o sito web) (ove esistente):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informazioni generali:	Risposta:
L'operatore economico è una microimpresa, oppure un'impresa piccola o media ⁽⁷⁾ ?	[] Si [] No
Solo se l'appalto è riservato ⁽⁸⁾: l'operatore economico è un laboratorio protetto, un' "impresa sociale" ⁽⁹⁾ o provvede all'esecuzione del contratto nel contesto di programmi di lavoro protetti (articolo 112 del Codice)? In caso affermativo, qual è la percentuale corrispondente di lavoratori con disabilità o svantaggiati? Se richiesto, specificare a quale o quali categorie di lavoratori con disabilità o svantaggiati appartengono i dipendenti interessati:	[] Si [] No [.....] [.....]
Se pertinente: l'operatore economico è iscritto in un elenco ufficiale di imprenditori, fornitori, o prestatori di servizi o possiede una certificazione rilasciata da organismi accreditati, ai sensi dell'articolo 90 del Codice? In caso affermativo: Rispondere compilando le altre parti di questa sezione, la sezione B e, ove pertinente, la sezione C della presente parte, la parte III, la parte V se applicabile, e in ogni caso compilare e firmare la parte VI. a) Indicare la denominazione dell'elenco o del certificato e, se pertinente, il pertinente numero di iscrizione o della certificazione b) Se il certificato di iscrizione o la certificazione è disponibile elettronicamente, indicare: c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽¹⁰⁾ :	[] Si [] No [] Non applicabile a) [.....] b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....] c) [.....]

⁽⁶⁾ Ripetere le informazioni per ogni persona di contatto tante volte quanto necessario.

⁽⁷⁾ Cfr. raccomandazione della Commissione, del 6 maggio 2003, relativa alla definizione delle microimprese, piccole e medie imprese (GU L 124 del 20.5.2003, pag. 36). Queste informazioni sono richieste unicamente a fini statistici.

Microimprese: imprese che occupano meno di 10 persone e realizzano un fatturato annuo oppure un totale di bilancio annuo non superiori a 2 milioni di EUR.

Piccole imprese: imprese che occupano meno di 50 persone e realizzano un fatturato annuo o un totale di bilancio annuo non superiori a 10 milioni di EUR.

Medie imprese: imprese che non appartengono alla categoria delle microimprese né a quella delle piccole imprese, che occupano meno di 250 persone e il cui fatturato annuo non supera i 50 milioni di EUR e/o il cui totale di bilancio annuo non supera i 43 milioni di EUR.

⁽⁸⁾ Cfr. il punto III.1.5 del bando di gara.

⁽⁹⁾ Un' "impresa sociale" ha per scopo principale l'integrazione sociale e professionale delle persone disabili o svantaggiate.

<p>d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti? In caso di risposta negativa alla lettera d): Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D secondo il caso SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 84 del Codice (settori ordinari)?</p> <p>ovvero,</p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, previsti per i settori speciali</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>a) Indicare gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione)</p> <p>b) Se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, indicare:</p> <p>c) Indicare, se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione:</p> <p>d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) (Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 84 o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, non compilano le Sezioni B e C della Parte IV.</p>	
<p>Forma della partecipazione:</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽¹⁾?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DCUE distinto</p>	
<p>In caso affermativo:</p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) e all'art. 46, comma 1, lett. a), b), c), d) ed e) del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici, ecc.):</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto:</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:</p> <p>d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), o di una società di professionisti di cui all'articolo 46, comma 1, lett. f) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p> <p>d): [.....]</p>

⁽¹⁰⁾ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.
⁽¹¹⁾ Specificamente nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro

Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

Se pertinente, indicare nome e indirizzo delle persone abilitate ad agire come rappresentanti, ivi compresi procuratori e institori, dell'operatore economico ai fini della procedura di appalto in oggetto; se intervengono più legali rappresentanti ripetere tante volte quanto necessario.

Eventuali rappresentanti:	Risposta:
Nome completo; se richiesto, indicare altresì data e luogo di nascita:	[.....]; [.....]
Posizione/Titolo ad agire:	[.....]
Indirizzo postale:	[.....]
Telefono:	[.....]
E-mail:	[.....]
Se necessario, fornire precisazioni sulla rappresentanza (forma, portata, scopo, firma congiunta):	[.....]

C: INFORMAZIONI SULL'AFFIDAMENTO SULLE CAPACITÀ DI ALTRI SOGGETTI (Articolo 89 del Codice - Avvalimento)

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[] Si [] No
In caso affermativo:	
Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]

In caso affermativo indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un D.G.U.E. debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.
Si noti che dovrebbero essere indicati anche i fornitori e gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico dispone per l'esecuzione dell'opera.

D: INFORMAZIONI CONCERNENTI I SUBAPPALTATORI SULLE CUI CAPACITÀ L'OPERATORE ECONOMICO NON FA AFFIDAMENTO (ARTICOLO 105 DEL CODICE - SUBAPPALTO)

(Tale sezione è da compilare solo se le informazioni sono esplicitamente richieste dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore).

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[] Si [] No
In caso affermativo:	
Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare e la relativa quota (espressa in percentuale) sull'importo contrattuale:	[.....] [.....]
Nel caso ricorrano le condizioni di cui all'articolo 105, comma 6, del Codice, indicare la denominazione dei subappaltatori proposti:	[.....]

Se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore richiede esplicitamente queste informazioni in aggiunta alle informazioni della presente sezione, ognuno dei subappaltatori o categorie di subappaltatori interessati dovrà compilare un proprio D.G.U.E. fornendo le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI.

PARTE III: MOTIVI DI ESCLUSIONE (Articolo 80 del Codice)

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):

1. Partecipazione a un'organizzazione criminale⁽¹²⁾
2. Corruzione⁽¹³⁾
3. Frode⁽¹⁴⁾
4. Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche⁽¹⁵⁾
5. Riciclaggio di proventi di attività criminali o finanziamento al terrorismo⁽¹⁶⁾
6. Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani⁽¹⁷⁾

CODICE

7. Ogni altro delitto da cui derivi quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice)

Motivi legati a condanne penali ai sensi delle disposizioni nazionali di attuazione dei motivi stabiliti dall'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva (articolo 80, comma 1, del Codice):	Risposta:
<p>I soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sono stati condannati con sentenza definitiva o decreto penale di condanna divenuto irrevocabile o sentenza di applicazione della pena richiesta ai sensi dell'articolo 444 del Codice di procedura penale per uno dei motivi indicati sopra con sentenza pronunciata non più di cinque anni fa o, indipendentemente dalla data della sentenza, in seguito alla quale sia ancora applicabile un periodo di esclusione stabilito direttamente nella sentenza ovvero desumibile ai sensi dell'art. 80 comma 10?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]⁽¹⁸⁾</p>
<p>In caso affermativo, indicare⁽¹⁹⁾:</p> <p>a) la data della condanna, del decreto penale di condanna o della sentenza di applicazione della pena su richiesta, la relativa durata e il reato commesso tra quelli riportati all'articolo 80, comma 1, lettera da a) a g) del Codice e i motivi di condanna,</p> <p>b) dati identificativi delle persone condannate [];</p> <p>c) se stabilita direttamente nella sentenza di condanna la durata della pena accessoria, indicare:</p>	<p>a) Data: [], durata [], lettera comma 1, articolo 80 [], motivi: []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) durata del periodo d'esclusione [.....], lettera comma 1, articolo 80 [],</p>

⁽¹²⁾ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

⁽¹³⁾ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

⁽¹⁴⁾ Ai sensi dell'articolo 1 della convenzione relativa alla tutela degli interessi finanziari delle Comunità europee (GU C 316 del 27.11.1995, pag. 48).

⁽¹⁵⁾ Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

⁽¹⁶⁾ Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminali e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

⁽¹⁷⁾ Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

⁽¹⁸⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽¹⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.



In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ²⁰ (autodisciplina o "Self-Cleaning", cfr. articolo 80, comma 7)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
In caso affermativo, indicare:	
1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice:	
- hanno risarcito interamente il danno?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- si sono impegnati formalmente a risarcire il danno?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
	In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]
5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata:	[.....]

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

Pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali (Articolo 80, comma 4, del Codice):	Risposta:	
L'operatore economico ha soddisfatto tutti gli obblighi relativi al pagamento di imposte, tasse o contributi previdenziali, sia nel paese dove è stabilito sia nello Stato membro dell'amministrazione aggiudicatrice o dell'ente aggiudicatore, se diverso dal paese di stabilimento?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	
In caso negativo, indicare:	Imposte/tasse	Contributi previdenziali
a) Paese o Stato membro interessato	a) [.....]	a) [.....]
b) Di quale importo si tratta	b) [.....]	b) [.....]
c) Come è stata stabilita tale inottemperanza:		
1) Mediante una decisione giudiziaria o amministrativa:	c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	c1) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- Tale decisione è definitiva e vincolante?	- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	- <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
- Indicare la data della sentenza di condanna o della decisione.	- [.....]	- [.....]
- Nel caso di una sentenza di condanna, se stabilita direttamente nella sentenza di condanna , la durata del periodo d'esclusione:	- [.....]	- [.....]
2) in altro modo ? Specificare:	c2) [.....]	c2) [.....]
d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi	d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No	d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

⁽²⁰⁾ In conformità alle disposizioni nazionali di attuazione dell'articolo 57, paragrafo 6, della direttiva 2014/24/UE.

<p>- la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p> <p>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>d) è ammesso a concordato con continuità aziendale</p> <p>In caso di risposta affermativa alla lettera d): - è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell' articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice? - la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell' art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare l'impresa ausiliaria [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No In caso affermativo indicare l'impresa ausiliaria [.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali⁽²⁴⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico: - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi⁽²⁵⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico può confermare di:</p> <p>a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,</p> <p>b) non avere occultato tali informazioni?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

⁽²⁴⁾ Cfr., ove applicabile, il diritto nazionale, l'avviso o bando pertinente o i documenti di gara.

⁽²⁵⁾ Come indicato nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

D: ALTRI MOTIVI DI ESCLUSIONE EVENTUALMENTE PREVISTI DALLA LEGISLAZIONE NAZIONALE DELLO STATO MEMBRO DELL'AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE O DELL'ENTE AGGIUDICATORE

Motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale (articolo 80, comma 2 e comma 5, lett. f), g), h), i), l), m) del Codice e art. 53 comma 16-ter del D. Lgs. 165/2001	Risposta:
<p>Sussistono a carico dell'operatore economico cause di decadenza, di sospensione o di divieto previste dall'articolo 67 del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159 o di un tentativo di infiltrazione mafiosa di cui all'articolo 84, comma 4, del medesimo decreto, fermo restando quanto previsto dagli articoli 88, comma 4-bis, e 92, commi 2 e 3, del decreto legislativo 6 settembre 2011, n. 159, con riferimento rispettivamente alle comunicazioni antimafia e alle informazioni antimafia (Articolo 80, comma 2, del Codice)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: (Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....] (26)</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni ?</p> <p>1. è stato soggetto alla sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c) del decreto legislativo 8 giugno 2001, n. 231 o ad altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'articolo 14 del decreto legislativo 9 aprile 2008, n. 81 (Articolo 80, comma 5, lettera f);</p> <p>2. è iscritto nel casellario informatico tenuto dall'Osservatorio dell'ANAC per aver presentato false dichiarazioni o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione di qualificazione, per il periodo durante il quale perdura l'iscrizione (Articolo 80, comma 5, lettera g);</p> <p>3. ha violato il divieto di intestazione fiduciaria di cui all'articolo 17 della legge 19 marzo 1990, n. 55 (Articolo 80, comma 5, lettera h)?</p> <p>In caso affermativo : - indicare la data dell'accertamento definitivo e l'autorità o organismo di emanazione: [.....][.....][.....]</p> <p>- la violazione è stata rimossa ?</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>4. è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68 (Articolo 80, comma 5, lettera i);</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p>5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Non è tenuto alla disciplina legge 68/1999</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p>Nel caso in cui l'operatore non è tenuto alla disciplina legge 68/1999 indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

(26) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>In caso affermativo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria? - ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ? <p>6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

In merito ai criteri di selezione (sezione α o sezioni da A a D della presente parte) l'operatore economico dichiara che:

α: INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

L'operatore economico deve compilare questo campo solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha indicato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati che l'operatore economico può limitarsi a compilare la sezione α della parte IV senza compilare nessun'altra sezione della parte IV.

Rispetto di tutti i criteri di selezione richiesti	Risposta
Soddisfa i criteri di selezione richiesti:	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

A: IDONEITÀ (Articolo 83, comma 1, lettera a), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Idoneità	Risposta
<p>1) Iscrizione in un registro professionale o commerciale tenuto nello Stato membro di stabilimento ⁽²⁷⁾</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>2) Per gli appalti di servizi:</p> <p>È richiesta una particolare autorizzazione o appartenenza a una particolare organizzazione (elenchi, albi, ecc.) per poter prestare il servizio di cui trattasi nel paese di stabilimento dell'operatore economico?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, specificare quale documentazione e se l'operatore economico ne dispone: [...] <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

⁽²⁷⁾ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

B: CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA (Articolo 83, comma 1, lettera b), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità economica e finanziaria	Risposta:
<p>1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>1b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁸⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>2b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico nel settore e per il numero di esercizi specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁸⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) Se le informazioni relative al fatturato (generale o specifico) non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Per quanto riguarda gli indici finanziari ⁽³⁰⁾ specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ai sensi dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, l'operatore economico dichiara che i valori attuali degli indici richiesti sono i seguenti:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y ⁽³¹⁾, e valore) [.....], [.....] ⁽³²⁾</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):</p> <p>Se tali informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p>	<p>[.....]</p>

⁽²⁸⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.
⁽²⁹⁾ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.
⁽³⁰⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.
⁽³¹⁾ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.
⁽³²⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.



Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:	(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]
---	---

C: CAPACITÀ TECNICHE E PROFESSIONALI (Articolo 83, comma 1, lettera c), del Codice)

Tale Sezione è da compilare solo se le informazioni sono state richieste espressamente dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara.

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento⁽³³⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p> <p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...] Lavori: [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:</p> <p>Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha consegnato le seguenti forniture principali del tipo specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato: Indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici ⁽³⁵⁾, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità:</p> <p>Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Utilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicati di seguito:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare:</p> <p>L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche⁽³⁶⁾ delle sue capacità di produzione o strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?</p>	<p>[] Sì [] No</p>								
<p>6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:</p>									

(33) Le amministrazioni aggiudicatrici possono richiedere fino a cinque anni e ammettere un'esperienza che risale a più di cinque anni prima.

(34) In altri termini, occorre indicare **tutti** i destinatari e l'elenco deve comprendere i clienti pubblici e privati delle forniture o dei servizi in oggetto.

(35) Per i tecnici o gli organismi tecnici che non fanno parte integrante dell'operatore economico, ma sulle cui capacità l'operatore economico fa affidamento come previsto alla parte II, sezione C, devono essere compilati DGUE distinti.

(36) La verifica è eseguita dall'amministrazione aggiudicatrice o, se essa acconsente, per suo conto da un organismo ufficiale competente del paese in cui è stabilito il fornitore o il prestatore dei servizi.



<p>a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)</p> <p>b) i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) L'organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:</p>	<p>Anno, organico medio annuo: [.....],[.....]; [.....],[.....]; [.....],[.....]; Anno, numero di dirigenti [.....],[.....]; [.....],[.....]; [.....],[.....];</p>
<p>9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell'attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare⁽³⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti;</p> <p>se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità.</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....],[.....],[.....]</p>
<p>12) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....],[.....],[.....]</p>
<p>13) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p>	<p>[.....]</p>

⁽³⁷⁾ Si noti che se l'operatore economico ha deciso di subappaltare una quota dell'appalto o fa affidamento sulle capacità del subappaltatore per eseguire tale quota, è necessario compilare un DGUE distinto per ogni subappaltatore, vedasi parte II, sezione C.



<p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
--	---

D: SISTEMI DI GARANZIA DELLA QUALITÀ E NORME DI GESTIONE AMBIENTALE (ARTICOLO 87 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se i programmi di garanzia della qualità e/o le norme di gestione ambientale sono stati richiesti dall'amministrazione aggiudicatrice o dall'ente aggiudicatore nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Sistemi di garanzia della qualità e norme di gestione ambientale	Risposta:
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli soddisfa determinate norme di garanzia della qualità, compresa l'accessibilità per le persone con disabilità?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi al programma di garanzia della qualità si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico potrà presentare certificati rilasciati da organismi indipendenti per attestare che egli rispetta determinati sistemi o norme di gestione ambientale?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova relativi ai sistemi o norme di gestione ambientale si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>



Parte V: Riduzione del numero di candidati qualificati (ARTICOLO 91 DEL CODICE)

L'operatore economico deve fornire informazioni solo se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore ha specificato i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati che saranno invitati a presentare un'offerta o a partecipare al dialogo. Tali informazioni, che possono essere accompagnate da condizioni relative ai (tipi di) certificati o alle forme di prove documentali da produrre eventualmente, sono riportate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ivi citati.

Solo per le procedure ristrette, le procedure competitive con negoziazione, le procedure di dialogo competitivo e i partenariati per l'innovazione:

L'operatore economico dichiara:

Riduzione del numero	Risposta:
<p>Di soddisfare i criteri e le regole obiettivi e non discriminatori da applicare per limitare il numero di candidati, come di seguito indicato :</p> <p>Se sono richiesti determinati certificati o altre forme di prove documentali, indicare per ciascun documento se l'operatore economico dispone dei documenti richiesti:</p> <p>Se alcuni di tali certificati o altre forme di prove documentali sono disponibili elettronicamente ⁽³⁸⁾, indicare per ciascun documento:</p>	<p>[.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No ⁽³⁹⁾</p> <p>(Indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....]⁽⁴⁰⁾</p>

Parte VI: Dichiarazioni finali

Il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente che le informazioni riportate nelle precedenti parti da II a V sono veritiere e corrette e che il sottoscritto/i sottoscritti e/sono consapevole/consapevoli delle conseguenze di una grave falsa dichiarazione, ai sensi dell'articolo 76 del DPR 445/2000.

Ferme restando le disposizioni degli articoli 40, 43 e 46 del DPR 445/2000, il sottoscritto/i sottoscritti dichiara/dichiarano formalmente di essere in grado di produrre, su richiesta e senza indugio, i certificati e le altre forme di prove documentali del caso, con le seguenti eccezioni:

- a) se l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore hanno la possibilità di acquisire direttamente la documentazione complementare accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro ⁽⁴¹⁾, oppure
- b) a decorrere al più tardi dal 18 aprile 2018 ⁽⁴²⁾, l'amministrazione aggiudicatrice o l'ente aggiudicatore sono già in possesso della documentazione in questione.

Il sottoscritto/i sottoscritti autorizza/autorizzano formalmente [nome dell'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore di cui alla parte I, sezione A] ad accedere ai documenti complementari alle informazioni, di cui [alla parte/alla sezione/al punto o ai punti] del presente documento di gara unico europeo, ai fini della [procedura di appalto: (descrizione sommaria, estremi della pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea, numero di riferimento)].

Data, luogo e, se richiesto o necessario, firma/firme: [.....]

⁽³⁸⁾ Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

⁽³⁹⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽⁴⁰⁾ Ripetere tante volte quanto necessario.

⁽⁴¹⁾ A condizione che l'operatore economico abbia fornito le informazioni necessarie (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione) in modo da consentire all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di acquisire la documentazione. Se necessario, accludere il pertinente assenso.

⁽⁴²⁾ In funzione dell'attuazione nazionale dell'articolo 59, paragrafo 5, secondo comma, della direttiva 2014/24/UE.

PATTO DI INTEGRITA'

stipulato ai sensi dell'art. 1, comma 17, della Legge n. 190/2012
e del vigente Piano Nazionale Anticorruzione

tra l'Azienda Ospedaliera Complesso Ospedaliero San Giovanni - Addolorata e

(indicare il soggetto che partecipa alla gara, corredato da ragione sociale)

in relazione alla gara d'appalto avente ad oggetto:

Fornitura e posa in opera di apparecchiature occorrenti alle esigenze della U.O.C. Otorinolaringoiatria: Lotto n. (specificare indicazione del Lotto d'interesse) _____

- 1) Tra le misure adottabili per la prevenzione della corruzione nelle Pubbliche Amministrazioni, il Patto di integrità costituisce un sistema di condizioni la cui accettazione viene configurata dalla stazione appaltante come presupposto necessario e condizionante la partecipazione dei concorrenti alle procedure di gara per l'acquisizione di beni e servizi e per l'affidamento di lavori pubblici.

Tale documento viene sottoposto dalla stazione appaltante ai soggetti partecipanti alle procedure di gara, ai fini della sottoscrizione per accettazione; esso consente di condurre un controllo reciproco tra le parti, prevedendo sanzioni per il caso in cui uno dei concorrenti cerchi di eluderlo.

Trattasi di un complesso di regole di comportamento finalizzate alla prevenzione di fenomeni di stampo corruttivo, volte a valorizzare comportamenti eticamente adeguati per tutti i partecipanti, per contrastare l'azione di eventuali infiltrazioni criminali negli appalti pubblici e in generale negli affidamenti.

Il presente patto, dal Legale Rappresentante dei soggetti che partecipano a gare o a procedure di affidamento e deve essere presentato unitamente alla domanda di partecipazione e/o all'offerta.

In tal modo, coloro che sono ammessi a partecipare alla gara, e che prevedono, in caso di violazione, sanzioni di carattere patrimoniale (quale l'incameramento/escussione della cauzione), oltre alla soggetto partecipante accetta, in realtà, regole che rafforzano comportamenti configurabili come già doverosi conseguenza, comune a tutte le procedure concorsuali, dell'estromissione dalla gara medesima (cfr. P.N.A. 2013/2016 approvato con delibera n. 72/2013 dall'ex Civit-A.n.ac.; Determinazione n. 4/2012 dell'ex A.V.C.P.; Cons. St., sez. VI^o, 8 maggio 2012, n. 2657; Cons. St., 9 settembre 2011, n. 5066).

- 2) Il presente patto obbliga il personale dell' Azienda Ospedaliera ed i soggetti partecipanti alla gara ad osservare reciprocamente i principi di lealtà, di trasparenza, di correttezza e di buona fede contrattuale, nonché ad astenersi da qualsivoglia atto illecito preordinato al condizionamento del procedimento di che trattasi. Inoltre la stazione appaltante si impegna a pubblicizzare i dati di maggior rilievo inerenti alla gara stessa, in ottemperanza alla normativa sulla trasparenza e alla disciplina dettata dal Codice degli appalti.



3) Il soggetto partecipante alla gara si impegna:

- a non offrire, accettare o richiedere somme di denaro o qualsiasi vantaggio o beneficio, sia direttamente che indirettamente, e, comunque, a non porre in essere alcun tipo di turbativa ai fini dell'affidamento del lavoro e dell'esecuzione dello stesso;
- a segnalare all'Azienda medesima qualsiasi tentativo di turbativa, irregolarità o distorsione (indebite richieste o pressioni, ecc.), che dovesse essere perpetrato nelle fasi della procedura di affidamento nonché durante l'esecuzione del contratto, ove stipulato, da parte di ogni interessato o addetto o di chiunque possa avere influenza circa le determinazioni da assumere per l'intera durata dell'appalto di cui trattasi, e a fornire elementi oggettivi a supporto della propria segnalazione;
- a segnalare, in particolare, entro il termine di presentazione dell'offerta:
 - i possibili conflitti di interessi, allo stesso/a noti, relativamente ai funzionari dell'Azienda coinvolti nel procedimento di gara, inteso nel suo complesso;
 - ogni elemento idoneo a limitare una perfetta, leale e trasparente concorrenza;
 - qualsiasi illecita richiesta o pretesa, da parte dei dipendenti dell'Azienda o di chiunque possa influenzare le decisioni relative alla procedura di affidamento o all'esecuzione del contratto.

4) Il soggetto che partecipante alla gara dichiara, ai sensi dell'art. 47, D.P.R. n.445/2000 e s.m.i.:

- di essere a conoscenza del disposto di cui all'art. 1, comma 17, della Legge n. 190/2012² in tema di Patti di Integrità o Protocolli di Legalità, per la regolamentazione dei comportamenti degli operatori economici e dei Dipendenti dell'Azienda Ospedaliera nelle procedure di affidamento e gestione degli appalti di lavori, servizi e forniture di cui al D.L.vo n 50/2016
- di non trovarsi in alcuna situazione di controllo, ai sensi dell'art. 2359 c.c., né di collegamento con altro soggetto partecipante al presente procedimento, e di aver formulato la propria offerta in forma del tutto autonoma;
- di non detenere rapporti di parentela o di affinità con Dirigenti o dipendenti aventi posizioni di responsabilità all'interno dell'Azienda;
- di non aver stipulato, con altri soggetti concorrenti, alcun accordo diretto ad alterare o a limitare la concorrenza ovvero a determinare, di fatto, l'insorgenza di un unico centro decisionale ai fini della formulazione delle offerte, e di impegnarsi nel prosieguo all'astensione da una simile condotta;
- di non trovarsi nella situazione espressamente vietata dall'art. art. 53, comma 16-ter, D.Lgs. n.165/2001 (comma introdotto per effetto della Legge 6 novembre 2012, n. 190), che testualmente recita: *"I dipendenti che, negli ultimi tre anni di servizio, hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto delle pubbliche amministrazioni di cui all'articolo 1, comma 2, non possono svolgere, nei tre anni successivi alla cessazione del rapporto di pubblico impiego, attività lavorativa o professionale presso i soggetti privati destinatari dell'attività della pubblica amministrazione svolta attraverso i medesimi poteri. I contratti conclusi e gli incarichi conferiti in violazione di quanto previsto dal presente comma sono nulli ed è fatto divieto ai soggetti privati che li hanno conclusi o conferiti di contrattare con le pubbliche amministrazioni per i*

¹ Per la convalida della presente dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà, occorre allegare copia di un documento di riconoscimento del Legale Rappresentante del soggetto che partecipa alla gara.

² L'Art.1, comma 17, della L. n. 190/12 stabilisce che "Le stazioni appaltanti possono prevedere negli avvisi, bandi di gara o lettere di invito che il mancato rispetto delle clausole contenute nei protocolli di legalità o nei patti di integrità costituisce causa di esclusione dalla gara". Si richiamano altresì le direttive contenute nel vigente Piano Nazionale Anticorruzione e relativi allegati.

UDDO A. C. / ...

successivi tre anni ed e' prevista la restituzione dei compensi eventualmente percepiti e accertati ad essi riferiti" **(c.d. Divieto di Pantouflage o Revolving doors)**;

- di non aver attribuito alcun incarico ad ex dipendenti di questa Azienda Ospedaliera (con profilo di dirigenti, funzionari titolari di funzioni dirigenziali o responsabili del D.Lgs. n. 50/2016, e che abbiano già esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto di essa) nel triennio successivo alla cessazione del rapporto di lavoro, onde evitare il rischio di situazioni di corruzione connesse al relativo impiego.
- 5) Lo schema del patto di integrità è reperibile nel sito web aziendale - sezione Amministrazione Trasparente; esso dovrà essere sottoscritto e inserito dalle strutture competenti negli avvisi, nei bandi di gara o nelle lettere di invito per gli affidamenti.

Infine il presente patto, sottoscritto dalle parti contraenti, costituirà parte integrante del contratto; a tal fine, esso dovrà essere recepito e richiamato dal contratto medesimo, formandone parte integrante ovvero documento allegato.

Il soggetto partecipante alla gara dichiara di conoscere e di accettare:

- l'espressa clausola secondo cui, in caso di inosservanza di una delle statuizioni contenute nel presente patto e in caso di non veridicità della dichiarazione resa, previo accertamento da parte dell'Amministrazione, allo stesso potranno essere applicate le sanzioni di seguito elencate, e che dette sanzioni resteranno in vigore sino alla completa esecuzione del contratto stipulato a seguito della gara in oggetto:
 - a) Esclusione dalla gara in corso;
 - b) Escussione della cauzione provvisoria;
 - c) Escussione della cauzione definitiva;
 - d) Risoluzione del contratto;
 - e) Segnalazione del fatto alle Autorità competenti;
- che, in particolare, la mancata consegna all'Amministrazione di questo Patto, debitamente sottoscritto dal titolare o Rappresentate Legale del soggetto concorrente, potrà comportare l'esclusione del soggetto partecipante dalla presente procedura di gara.

- 6) Ogni eventuale controversia insorgente sull'interpretazione e sull'esecuzione del presente patto verrà regolata in base a quanto statuito nel contratto di appalto o nel capitolato speciale ad esso allegato, e infine potrà essere devoluta all'Autorità Giudiziaria competente.

Roma, _____

Il Legale Rappresentante
della Ditta o Società partecipante alla gara

(timbro e firma)



Elementi di selezione: dettaglio fornitore, dettaglio conti

Subautorizzazione				Data ass.	Importo subaut.	Descrizione
Off.Autor.	Anno	Numero	Sub.	23/11/2017	42 700,00	DET.REGIONALE 3358/2008 FORNITURA CHIAVI IN MANO DI UN TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO CON SIMULAZIONE_RIMODULATA CON Determinazione N. G02909 del 09.03.2017 - Acquisto colonna endoscopica per ORL
UA1	2017	44	1			

CDC Prop: 10033700 - UOSD INGEGNERIA CLINICA

Conto: 101020405 - Macchinari sanitari

Importo Previsione: 316 690,00
Somme 42 700,00
Disponibilità: 273 990,00
Importo 42 700,00

UOC Otorinolaringoiatria

Elementi di selezione: dettaglio fornitore, dettaglio conti

Subautorizzazione				Data ass.	Importo subAut.	Descrizione
Uff.Autor.	Anno	Numero	Sub.			
UA1	2017	28	5	22/11/2017	26 840,00	Procedura Mercato elettronico della P.A. gestito da CONSIP per fornitura e posa in opera di apparecchiature elettromedicali per le esigenze della UOC Otorinolaringoiatria, di cui al LOTTO n. 2: Colonna di endoscopia completa di nasofaringoscopia, fonte luminosa, telecamera e testina telecamera, monitor e carrello, importo a base d'asta € 22.000,00 +IVA, CIG n. 728735211D (affidente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014) Importo 22.000,00+IVA

Provedimento	Tipo	Anno	Numero	Esec.	Data	Descrizione
	11	2014	793	S	17/11/2014	DGR 695 del 21.10.2014 "Assegnazione di fondi destinati all'acquisizione un'urgenza di apparecchiature di media e bassa tecnologia in sostituzione di attrezzature non utilizzabili per vetustà od obsolescenza tecnologica e per manutenzione straordinaria del parco macchine in capo alle Aziende Sanitarie"

Conto: 101020405 - Macchinari sanitari

Importo Previsione:	541 515,70
Somme	443 226,32
Disponibilità:	98 289,38
Importo	26 840,00

UCC

Elementi di selezione: dettaglio fornitore, dettaglio conti

Subautorizzazione				Data ass.	Importo subAut.	Descrizione
Uff.Autor.	Anno	Numero	Sub.			
UA1	2017	28	4	22/11/2017	36 600,00	Procedura Mercato elettronico della P.A. gestito da CONSIP per fornitura e posa in opera di apparecchiature elettromedicali per le esigenze della UOC Otorinolaringoiatria, di cui al LOTTO 1 Audiometro, Impedenziometro, Sistema per potenziali evocati uditivi, Sistema per videonistagmografia, importo a base d'asta € 30.000,00 + IVA, CIG n. 7287335315 (afferrente al finanziamento di cui alla D.G.R. 695 del 21.10.2014); Importo € 30.000,00+IVA

Provvimento	Tipo	Anno	Numero	Esec.	Data	Descrizione
	11	2014	793	S	17/11/2014	DGR 695 del 21.10.2014 Assegnazione di fondi destinati all'acquisizione un'urgenza di apparecchiature di media e bassa tecnologia in sostituzione di attrezzature non utilizzabili per vetustà od obsolescenza tecnologica e per manutenzione straordinaria del parco macchine in capo alle Aziende Sanitarie

Conto: 101020405 - Macchinari sanitari

Importo Previsione: 541 515,70
Somme 443 226,32
Disponibilità: 98 289,38
Importo 36 600,00





DELIBERAZIONE

N. 977/DG DEL 27 NOV. 2017

Si attesta che la deliberazione: è stata
pubblicata sull'Albo Pretorio on-line in data

27 NOV. 2017

- è stata inviata al Collegio Sindacale in data:

27 NOV. 2017

- data di esecutività:

27 NOV. 2017

Deliberazione originale
Composta di n. 18 fogli
Esecutiva il 27 NOV. 2017
Il Dirigente della U.o.s.d. Affari Generali
(Dr.ssa Maria Rita Corsetti)

