



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**
Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia

Istituto in tecnologie avanzate e modelli assistenziali in oncologia
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico



Arcispedale S. Maria Nuova
Direzione Amministrativa

Servizio Appalti

Capofila

Dr. Alessandro Bertinelli – Direttore

Protocollo Azienda Capofila n. _____ - 5/166/CV (11) del 10/07/2012

**Unione d'acquisto tra le Aziende Associate all'Area Vasta Emilia Nord
Azienda Capofila: Azienda Ospedaliera Arcispedale S. Maria Nuova di Reggio Emilia**

**CAPITOLATO D'ONERI
PER LA FORNITURA IN SERVICE DI APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE
SOTTOVUOTO E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO**

Allegati:

- ▶ allegato 1) Modulo 01 documento unico di valutazione dei rischi interferenti ex art. 26 D.Lgs. 81/2008
- ▶ allegato 2) Modulo 04 dichiarazione di idoneità tecnico-professionale e dichiarazione sostitutiva di Iscrizione alla C.C.I.A.A. ex art. 26 D.Lgs. 81/2008
- ▶ allegato 3) Modulo dichiarazione di impegno della Ditta a rinnovare la garanzia fidejussoria
- ▶ allegato 4) Modulo di "istanza di partecipazione alla gara e dichiarazione unica"
- ▶ allegato 4/bis) Modulo dichiarazione idoneità morale soggetti non firmatari dell'offerta
- ▶ allegato 5) Fac simile scheda d'offerta
- ▶ allegato 6) Schema di contratto
- ▶ allegato 7) Modulo A)
- ▶ allegato 8) Modulo C)

Responsabile del procedimento: Dr. Alessandro Bertinelli – Direttore Servizio Appalti Azienda Ospedaliera ASMN di Reggio Emilia (capofila)
tel.- 0522296899 – e-mail: alessandro.bertinelli@asmn.re.it

Funzionario istruttore della pratica: Sig.ra Cristina Vertice – Servizio Appalti Az. Osp. ASMN di RE
tel. 0522/296894 – e-mail: vertice.cristina@asmn.re.it

Timbro della Ditta/Società e firma del titolare o del
legale rappresentante o di persona abilitata ad
impegnare legalmente la stessa

Art. 1 – OGGETTO DELLA FORNITURA IN SERVICE E PREZZO BASE

Il presente capitolato disciplina la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo, mediante procedura aperta ai sensi del D.Lgs. 163/06 e s.m.e i., occorrenti alle Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord (Azienda Osp. di Reggio Emilia, Azienda USL di Reggio Emilia, Azienda Osp. di Parma, Azienda Osp. di Modena, Azienda USL di Modena). Capofila Azienda Ospedaliera Arcispedale S. Maria Nuova di Reggio Emilia.

La fornitura è costituita da quattro lotti infrazionabili.

La procedura d'acquisto unificata porterà alla stipula di un contratto per ognuna delle Aziende facenti parte dell'associazione, contratto che disciplinerà le condizioni di fornitura nella misura richiesta dalle singole aziende associate.

La fornitura in service comprende il noleggio delle attrezzature e la somministrazione del materiale, nelle specifiche tecniche esplicitate al successivo art. 8 del presente capitolato.

Lotto 1 – Pos. a) + Pos. b)

Importo complessivo biennale a base d'asta € 836.000,00 (IVA esclusa).

Non sono ammesse offerte per importo pari o superiore a € 836.000,00 (IVA esclusa).

Lotto 2 – Pos. a) + Pos. b)

Importo complessivo biennale a base d'asta € 205.000,00 (IVA esclusa).

Non sono ammesse offerte per importo pari o superiore a € 205.000,00 (IVA esclusa).

Lotto 3

Importo complessivo biennale a base d'asta € 330.000,00 (IVA esclusa).

Non sono ammesse offerte per importo pari o superiore a € 330.000,00 (IVA esclusa).

Lotto 4

Importo complessivo biennale a base d'asta € 90.000,00 (IVA esclusa).

Non sono ammesse offerte per importo pari o superiore a € 90.000,00 (IVA esclusa).

L'importo degli oneri della sicurezza da rischi da interferenza è pari a zero.

Ai sensi dell'art. 11 comma 6 del D.Lgs. 163/06 ciascun concorrente non può presentare più di un'offerta.

Art. 2 – DURATA DEL CONTRATTO – PROROGA

La durata contrattuale della fornitura in service sarà di 2 (due) anni dalla data indicata nel contratto, con facoltà per le Aziende Sanitarie di rinnovare, anche disgiuntamente, il contratto di anno in anno per ulteriori 2 (due) anni.

I primi 3 (tre) mesi si intendono effettuati a titolo di periodo di prova, come specificato all'art. 2/bis del presente capitolato d'oneri.

Si precisa che la ditta aggiudicataria avrà l'obbligo di prorogare la fornitura alle condizioni pattuite fino a quando le Aziende Sanitarie avranno provveduto alla stipula di un nuovo contratto e ciò comunque non oltre un periodo di mesi 6 (sei), dalla scadenza del contratto stesso.

Il contratto potrà altresì motivatamente essere prorogato al fine di assicurare la continuità della fornitura nelle more dello svolgimento di nuova procedura di scelta del contraente (L.R. 28/2007).

Art. 2/bis – PERIODO DI PROVA

Le Aziende Sanitarie appartenenti all'Unione d'acquisto si riservano un periodo di prova di 3 (tre) mesi per accertare la rispondenza della fornitura in service prestata dalla Ditta aggiudicataria a quanto prescritto dal presente capitolato d'oneri.

La durata contrattuale del servizio, pari a 2 (due) anni, con facoltà di rinnovo di anno in anno per ulteriori 2 (due) anni, decorrerà dalla data indicata nel contratto.

Decorsi i primi 3 (tre) mesi il contratto si intende automaticamente confermato per il periodo successivo.

In caso di esito negativo della prova, le Aziende Sanitarie possono, anche singolarmente, risolvere il contratto nelle forme indicate dal successivo art. 29.

E' comunque fatta salva l'applicazione del successivo art. 29 in ogni momento, anche precedente, in cui se ne riscontrino le condizioni.

Le Aziende Sanitarie si riservano poi di affidare la fornitura in service a chi segue nella graduatoria finale che scaturirà dalle operazioni di gara.

In tale eventualità alla Ditta spetterà il solo corrispettivo del lavoro già eseguito sulla base dei prezzi definiti in sede di aggiudicazione, ed accertato dagli uffici preposti, escluso ogni altro rimborso o indennizzo a qualsiasi titolo; inoltre si procederà all'addebito della somma corrispondente al 25% del valore del deposito cauzionale fatti salvi i maggiori danni.

Art. 3 – MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELLA DOCUMENTAZIONE DI GARA

Le Ditte interessate dovranno presentare la documentazione che segue in plico chiuso, come più avanti specificato, entro le ore 12,00 del giorno 29/08/2012 -(termine perentorio). Oltre detto termine non è valida alcuna altra offerta anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente. Inoltre l'offerta presentata non può essere ritirata.

A) **BUSTA N. 1** con dicitura esterna: **“Documentazione amministrativa procedura aperta gara AVEN per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo - Pos. 5/166/CV (11)”** contenente quanto di seguito specificato:

1) Istanza di partecipazione alla gara predisposta anche mediante utilizzo dei moduli allegati (allegato 4 e allegato 4/bis).

2) Dichiarazione unica sostitutiva predisposta anche mediante la compilazione dei moduli allegati (allegato 4 e allegato 4/bis) resa dal Legale Rappresentante dell'impresa e dai soggetti previsti dall'allegato 4/bis, con le forme di cui al D.P.R. 445/00, che attesti quanto dettagliatamente indicato nei moduli allegati, parte integrante della documentazione di gara.

Il modulo allegato **“Istanza di partecipazione alla gara e dichiarazione unica”** contiene sia l'istanza di partecipazione (punto 1) sia tutte le dichiarazioni sostitutive (punto 2).

3) Copia del presente capitolato d'oneri esclusi gli allegati, senza aggiunte o integrazioni, debitamente sottoscritto in modo leggibile e per accettazione nella prima e ultima pagina dal Legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare legalmente la stessa e della ulteriore sottoscrizione di quanto disposto all'art. 44 (accettazione clausole contrattuali).

4) Dichiarazione di impegno della ditta offerente a rinnovare la garanzia fideiussoria, bancaria o assicurativa, di cui al successivo punto 5, per un ulteriore periodo di **6 mesi**, come da schema di riferimento allegato (allegato 3).

5) Quietanza comprovante il versamento presso Banco Popolare Soc. Coop – Via Roma 4/6 – Reggio Emilia -Tesoriere dell'Arcispedale S.Maria Nuova Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia capofila cod. **IBAN IT 98 L 05034 12800 00000046401**, ai sensi dell'art. 75 D. Lgs 163/2006, del **deposito cauzionale provvisorio**, riferito al/i lotto/i offerto/i, secondo il seguente dettaglio:

LOTTO 1	€ 16.720,00
LOTTO 2	€ 4.100,00
LOTTO 3	€ 6.600,00
LOTTO 4	€ 1.800,00

Si precisa che l'offerta deve essere corredata da una cauzione provvisoria di importo pari al 2% dell'importo a base di gara, fatto salvo il beneficio di cui all'art. 75 comma 7 del D.Lgs. 163/2006 e s.m. e i., recante le clausole di cui al comma 4 del medesimo articolo. Si precisa altresì che la cauzione provvisoria è elemento essenziale dell'offerta, ai sensi del combinato disposto degli artt. 75 c.1 e 4, e 46 c.1-bis del Codice degli appalti, conseguentemente l'offerta non corredata dalla cauzione provvisoria, così come prevista dal Codice sarà esclusa.

La cauzione provvisoria può essere costituita anche da fideiussione che, a scelta della Ditta, può essere bancaria o assicurativa o rilasciata dagli intermediari finanziari iscritti nell'elenco speciale di cui all'articolo 107 del decreto legislativo 1° settembre 1993, n. 385, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, a ciò autorizzati dal Ministero dell'economia e delle finanze. La garanzia deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell'Azienda capofila.

La garanzia deve avere validità per **almeno 180 giorni** dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta, fatto salvo che l'offerta dovrà essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia per un ulteriore periodo di **max 6 mesi**, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, su richiesta dell'Azienda capofila.

La garanzia copre la mancata sottoscrizione del contratto per fatto dell'affidatario, ed è svincolata automaticamente al momento della sottoscrizione dell'ultimo contratto stipulato.

L'importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è ridotto del cinquanta per cento per gli operatori economici ai quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000 e della serie UNI CEI EN ISO/IEC 17000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000.

Nel caso in cui il concorrente intenda usufruire del beneficio della riduzione della cauzione, deve produrre copia del certificato in corso di validità del sistema qualità posseduto rilasciato da organismo accreditato. In caso di RTC il diritto alla riduzione viene riconosciuto solo se tutte le imprese facenti parte del raggruppamento sono in possesso della certificazione di qualità. In caso di R.T.C. verticale la riduzione si applica solo per la quota riferita a quella tra le imprese dotata di certificazione.

Nella comunicazione di aggiudicazione ai non aggiudicatari si provvederà, nei loro confronti, allo svincolo della garanzia, tempestivamente e comunque entro un termine non superiore a trenta giorni dall'aggiudicazione, anche quando non sia ancora scaduto il termine di validità della garanzia.

6) Dichiarazione di impegno, a pena di esclusione, di un fideiussore a rilasciare la garanzia fideiussoria definitiva (di cui all'art. 113 D.Lgs. 163/06) in favore di ciascuna Azienda Sanitaria per l'esecuzione del contratto pari al 10% dell'importo contrattuale rispettivamente aggiudicato, qualora l'offerente risultasse affidatario.

7) Ricevuta di versamento del contributo all'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici.

La partecipazione alla presente gara comporta l'obbligo del versamento di un contributo all'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici, ai sensi della deliberazione dell'Autorità di Vigilanza del 21/12/11 pari a:

Lotto	Importo biennale a base d'asta (IVA esclusa)	Codice identificativo gara (CIG) "Quadro"	Quota di contribuzione per impresa partecipante
1	836.000,00	4385628EB3	80,00
2	205.000,00	438564089C	20,00
3	330.000,00	4385652285	35,00
4	90.000,00	43856554FE	esente

Per eseguire il versamento le Ditte dovranno attenersi alle istruzioni operative pubblicate sul sito dell'Autorità disponibili al seguente indirizzo: www.avcp.it.

N.B. La mancata dimostrazione dell'avvenuto versamento del contributo dovuto è causa di ESCLUSIONE dalla procedura di gara.

8) Modulo MO 01 da compilarsi al punto 4 e munito su ogni foglio della sottoscrizione per presa visione e accettazione, apposta dal titolare o legale rappresentante della ditta o da persona abilitata ad impegnare legalmente la stessa (allegato 1).

9) Modulo MO 04 - Dichiarazione di idoneità tecnico-professionale e dichiarazione sostitutiva di iscrizione alla CCIAA resa dal titolare o legale rappresentante della ditta o da persona abilitata ad impegnare legalmente la stessa che attesti quanto dettagliatamente indicato nel modulo allegato al presente capitolato d'oneri (allegato 2);

10) Nel solo caso di operatori economici aventi sede, domicilio o residenza in Paesi a regime fiscale privilegiato, copia conforme dell'istanza di cui all'art. 4 del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 14/12/2010, secondo quanto stabilito per gli operatori in attesa di autorizzazione dall'art. 1 comma 3 del medesimo provvedimento.

B) BUSTA N. 2 sigillata e controfirmata sui lembi di chiusura, con dicitura esterna. "Offerta economica procedura aperta gara AVEN per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo - Pos. 5/166/CV (11)" e ragione sociale della Ditta

concorrente. In tale busta dovrà essere inserita l'**offerta economica**, opportunamente **bollata**, da esprimersi in euro e in lingua italiana.

La Ditta dovrà formulare la propria offerta come indicato nel fac simile scheda d'offerta allegata al presente capitolato d'oneri (allegato 5), in conformità a quanto previsto al successivo art. 13.

La scheda d'offerta dovrà essere sottoscritta dal Legale Rappresentante della Ditta con firma leggibile. In caso di raggruppamento temporaneo di imprese l'offerta dovrà essere sottoscritta da tutte le imprese che costituiranno il raggruppamento e nel rispetto di quanto previsto al comma 8 dell'art. 37 del D.Lgs. 163/2006 e dovranno essere specificate le parti di fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese.

L'Azienda Ospedaliera capofila procederà, ai sensi del combinato disposto dell'art. 38 comma 1 lett. m quater) e comma 2 del D.Lgs. 163/06 e s.m.i. alla eventuale verifica delle situazioni di controllo. La verifica e l'eventuale esclusione sono disposte dopo l'apertura delle buste contenenti l'offerta economica.

L'Azienda Ospedaliera capofila, successivamente alla formazione della graduatoria provvisoria di merito, procederà inoltre alla rilevazione dell'offerta anormalmente bassa applicando i criteri di cui all'art. 86 del D.Lgs 163/06. Darà corso alla verifica dell'offerta anormalmente bassa applicando i criteri e il procedimento stabilito dagli art. 87 e 88 del D.Lgs 163/06.

Ai sensi dell'art. 87 comma 4 del D. Lgs 163/06, la ditta offerente deve riportare nell'offerta economica il prospetto dimostrativo dei costi relativi alla sicurezza specificamente indicato e definito secondo congruità in base all'entità e alle caratteristiche del servizio.

C) BUSTA N. 3 sigillata e controfirmata sui lembi di chiusura, con dicitura esterna. "Offerta tecnica procedura aperta gara AVEN per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo - Pos. 5/166/CV (11)" e ragione sociale della Ditta concorrente. In tale busta dovrà essere inserita la documentazione tecnica necessaria ai fini della valutazione qualitativa, inserita secondo l'ordine elencato all'art. 14 del presente capitolato.

Le **tre buste** di cui sopra devono essere inserite in **apposito plico chiuso** con nastro adesivo e controfirmato sui lembi di chiusura, che dovrà pervenire entro il termine fissato nel presente articolo, **pena l'esclusione dalla gara**, in uno dei seguenti modi:

- Servizio postale di Stato
- Agenzia autorizzata
- Recapito diretto con consegna presso l'Ufficio protocollo **del Servizio Appalti** dell'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia Viale Umberto I n. 50 – Reggio Emilia (orario di apertura 9.00 – 13,00 giorni lavorativi, escluso il sabato).

Il piego così formato, dovrà riportare all'esterno la denominazione della Ditta concorrente e la seguente dicitura: **"Offerta procedura aperta gara AVEN per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo - Pos. 5/166/CV (11)"** - e dovrà pervenire a cura e rischio del mittente al seguente indirizzo: **AZIENDA OSPEDALIERA ARCISPEDALE SANTA MARIA NUOVA – SERVIZIO APPALTI – Viale Umberto I n. 50 – 42123 REGGIO EMILIA.**

Non verranno aperti i plichi che non risultino pervenuti entro il termine di cui sopra o che non risultino inviati con le modalità indicate.

L'invio del plico è ad esclusivo rischio del mittente.

Non si darà corso al plico che non risulti pervenuto entro le ore **12,00** del giorno innanzi indicato come termine ultimo perentorio per la consegna dello stesso.

La semplice presentazione dell'offerta implica l'accettazione incondizionata di tutte le condizioni e norme previste dal presente capitolato d'oneri.

L'offerta per essere ritenuta valida dovrà prendere in considerazione tutte le posizioni comprese nel lotto di riferimento.

La ditta può presentare offerta per uno o più lotti.

Art. 4 – MODALITA' DI ESPLETAMENTO DELLA GARA

Il giorno **30/08/2012** alle **ore 10** si procederà, in seduta pubblica, presso la Sala Convegni dell'Area Amministrativa (stanza n°2.43 - 2° piano) dell'Arcispedale Santa Maria Nuova – Azienda Ospedaliera – Servizio Appalti – Viale Umberto I n. 50 – Reggio Emilia, alla verifica e all'apertura dei plichi di offerta e, di

seguito all'apertura della busta contenente la documentazione amministrativa verificando la regolarità e la completezza dei documenti contenuti, al fine di procedere alle fasi successive della gara.

Si provvederà altresì a verificare la presenza della busta contenente l'offerta tecnica e della busta contenente l'offerta economica, nonché, relativamente a quest'ultima, la sussistenza dei requisiti formali di presentazione.

Esaurita la fase suddetta si procederà al sorteggio pubblico della/e ditta/e nei confronti della/e quale/i la stazione appaltante, ai sensi dell'art. 48 comma 1 del D.Lgs. 163/06 e del D.P.R. 445/2000 e s.m.i., verificherà il possesso dei requisiti dichiarati di capacità economico finanziaria e tecnico-organizzativa richiesti nel bando di gara (fatturato globale, fatturato nel settore oggetto della gara e principali forniture).

Con successiva seduta pubblica, in data da stabilirsi, la Commissione giudicatrice procederà all'apertura delle buste contenenti la documentazione tecnica, al fine di procedere alla verifica della presenza dei documenti prodotti.

Le ditte possono presenziare sia alla seduta di apertura dei plichi/offerta, finalizzata alla verifica della documentazione amministrativa presentata e al sorteggio di cui all'art. 48, sia alle successive sedute, in date da stabilirsi, che verranno comunicate alle ditte offerenti, rispettivamente di apertura delle buste contenenti le offerte tecniche e di apertura delle buste contenenti le offerte economiche.

Art. 5 – RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI DI CONCORRENTI

La partecipazione alla gara da parte dei raggruppamenti temporanei di concorrenti (R.T.C.) sarà regolata dall'art. 37 del D. Lgs 163/06 e dall'art. 275 del D.P.R. 207/10.

La mandataria deve eseguire le prestazioni in misura maggioritaria.

Nell'offerta dovranno essere specificate le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese.

Ai sensi della Legge n°287/90 è fatto divieto alle imprese offerenti di ripartire, anche mediante raggruppamento temporaneo, il mercato, allo scopo di impedire, restringere o falsare in maniera consistente la concorrenza.

In caso di presunta infrazione si procederà ai sensi di legge.

Con riferimento ad ogni singolo lotto si precisa che:

- 1) le Ditte raggruppate che presentano una congiunta dichiarazione di offerta non possono presentare offerta anche singolarmente;
- 2) è altresì fatto divieto alle Ditte di costituirsi parti in più di un raggruppamento.

Ai fini della presentazione della documentazione richiesta, si precisa quanto segue:

- a. i documenti per i quali è prevista la sottoscrizione da parte dell'offerente, ricompresi tra quelli indicati all'art. 3 (busta n. 1, 2, 3) dovranno essere sottoscritti congiuntamente da soggetti abilitati ad impegnare legalmente ciascuna Ditta raggruppata. In caso di avvenuto conferimento di mandato speciale con rappresentanza alla capogruppo, da parte della/e impresa/e del raggruppamento nelle forme previste dall'art. 37 del D. Lgs 163/2006, è consentita la sottoscrizione dei sopraelencati documenti anche da parte della sola mandataria capogruppo, che avrà valenza impegnativa altresì per la/le ditta/e mandante/i. In tal caso l'originale o copia del mandato speciale di che trattasi dovrà venire allegato già in sede di offerta alla restante documentazione amministrativa sopra richiesta, e pertanto inserito all'interno della busta N. 1 di cui all'art. 3;
- b. il contributo di cui all'art. 3 punto 7, dovrà essere versato dalla Ditta designata quale capogruppo.
- c. In caso di raggruppamento temporaneo di concorrenti costituendo, la garanzia fideiussoria mediante la quale viene costituita la cauzione provvisoria **dovrà essere intestata a tutti i componenti il raggruppamento stesso.**

In caso di raggruppamento temporaneo di concorrenti ciascun componente del raggruppamento è tenuto ad osservare, in proprio e nei rapporti con eventuali subcontraenti, gli obblighi derivanti dalla legge n. 136/2010 in materia di tracciabilità dei flussi finanziari.

Art. 6 – ESCLUSIONE DALLA GARA

Si richiama l'art. 46, comma 1 bis del D.Lgs. 163/06 e s.m.e i., "La stazione appaltante esclude i candidati o i concorrenti in caso di mancato adempimento alle prescrizioni previste dallo stesso codice e dal regolamento e da altre disposizioni di legge vigenti, nonché nei casi di incertezza assoluta sul contenuto o sulla

provenienza dell'offerta, per difetto di sottoscrizione o di altri elementi essenziali ovvero in caso di non integrità del plico contenente l'offerta o la domanda di partecipazione o altre irregolarità relative alla chiusura dei plichi, tali da far ritenere, secondo le circostanze concrete, che sia stato violato il principio di segretezza delle offerte;...”.

Pertanto, ai sensi di quanto sopra riportato, si elencano, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, tipiche ipotesi che determinano l'esclusione dalla gara:

- la presentazione dell'offerta oltre i termini indicati;
- la mancata sottoscrizione dell'offerta economica da parte del titolare o del legale rappresentante dell'impresa concorrente o da parte di altro soggetto munito di poteri idonei ad impegnarne la volontà; in caso di costituendo raggruppamento la mancata sottoscrizione dell'offerta da parte del titolare o del legale rappresentante di ciascuna impresa concorrente o da parte di altro soggetto munito di poteri idonei ad impegnarne la volontà;
- la mancanza della cauzione provvisoria;
- la mancanza dell'impegno del fideiussore a prestare cauzione definitiva;
- la mancata dimostrazione del versamento del contributo all'Autorità di vigilanza;
- il mancato adempimento dell'onere di sigillatura dei plichi, da assolversi in qualsiasi forma, purchè idonea ad impedirne l'apertura e la manomissione, a tutela della segretezza dell'offerta;
- il fatto che l'offerta sia condizionata, indeterminata o incompleta;
- il fatto che l'offerta economica non sia contenuta nell'apposita busta secondo le modalità di cui al precedente art. 3.B (busta offerta economica).

Art. 7 – CONDIZIONI DI FORNITURA E PREZZI

Fatto salvo quanto disposto dall'art. 115 D.Lgs. 163/06 in tema di revisione periodica dei prezzi, il prezzo di aggiudicazione si intende fisso ed invariabile per tutta la durata della fornitura, franco e libero di ogni e qualsiasi spesa di trasporto, imballaggio, magazzino.

La revisione prezzi potrà essere richiesta dalla parte interessata solo dopo il primo anno del servizio. Fatto salvo quanto previsto dall'art. 115 D. Lgs. 163/06, il parametro di riferimento per l'applicazione dell'indice ISTAT sarà la variazione media generale dei prezzi al consumo per famiglie di operai e impiegati in Italia, al netto dei tabacchi (indice F.O.I.).

I prezzi offerti dovranno essere comprensivi di tutti gli oneri di natura fiscale, esclusa I.V.A., che la Ditta aggiudicataria dovrà addebitare in fattura a titolo di rivalsa, ai sensi di quanto previsto dall'art.18 della Legge 26/10/1972 n. 633 e successive modificazioni, e dovranno essere riportati esclusivamente sulla “scheda offerta” allegata, o su modello fac-simile. Saranno pure comprensivi di trasporto, facchinaggio e di ogni altra spesa accessoria; l'offerta s'intende per merce resa franco magazzino Aziende Sanitarie a rischio della Ditta fornitrice.

I prezzi si intendono comprensivi di ogni spesa necessaria all'espletamento della fornitura in service.

I quantitativi indicati nel presente capitolato d'oneri sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze non esattamente predeterminabili, per cui il fornitore dovrà somministrare i quantitativi previsti con esclusivo riferimento a quelli che le Aziende Sanitarie chiederanno, corrispondenti alle effettive esigenze, e quindi anche per quantitativi eccedenti in più o in meno il quinto d'obbligo stabilito dall'art. 11 della Legge 18 nov. 1923 n. 2440, senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi o indennità di sorta.

Le forniture dovranno corrispondere ai quantitativi e alle condizioni richieste; eventuali eccedenze non autorizzate non saranno riconosciute e pertanto non pagate.

Le Aziende associate si riservano il diritto di cessare in qualsiasi momento il/i contratto/i a loro giudizio insindacabile.

Le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà, nel corso del periodo di validità del contratto, di sospendere o interrompere la fornitura dei sistemi che non risultassero più utilizzabili a seguito di variazioni di indirizzi terapeutici e/o metodiche, stabiliti dalle Aziende stesse o per intervenuta emanazione di linee guida o protocolli a livello regionale o nazionale.

La Ditta deve garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

L'Azienda Sanitaria capofila si riserva le seguenti facoltà:

- di revocare il procedimento prima dell'adozione dell'atto di aggiudicazione;

- □di non affidare in tutto o in parte la fornitura in service oggetto del presente capitolato d'oneri qualora ritenga le offerte eccessivamente onerose o non rispondenti alle situazioni reali di mercato;
- □di non scegliere alcuna offerta presentata dalle ditte concorrenti provvedendo diversamente al servizio di cui trattasi.

Art. 8 – CARATTERISTICHE GENERALI DELLA FORNITURA

Requisiti normativi

Tutte le apparecchiature ed i materiali costituenti la fornitura devono essere conformi alla legislazione nazionale vigente. In particolare si richiede:

- gli apparecchi offerti dovranno possedere marcatura CE secondo le Direttive 93/42/CEE e 2007/47/CE dispositivi medici ed essere costruiti secondo norme CENELEC e CEN generali (CEI EN 60601-1 ovvero CEI 62-5), collaterali, particolari e funzionali applicabili.
- la conformità alle norme tecniche richieste esplicitamente nel seguito ha l'esclusiva finalità di permettere di effettuare le attività di collaudo (prova di accettazione, verifiche di funzionalità e sicurezza, ecc.) in conformità alle procedure e modalità interne all'Azienda;
- ove la conformità alle norme tecniche indicate non sia garantita, la Ditta partecipante deve indicare quali sono i punti delle norme tecniche non rispettate;
 - In particolare:
 - tutte le apparecchiature elettromedicali dovrebbero essere conformi alla norma CEI 62.5 (1998) – EN 60601.1 e successive varianti, oppure alla nuova edizione della norma EN 60601.1: Le Ditte offerenti dovranno indicare a quale versione della EN 60601.1 è stato fatto riferimento. Le singole apparecchiature dovrebbero inoltre essere conformi alle relative norme di prodotto applicabili;
 - tutti i sistemi di apparecchiature elettromedicali devono essere conformi alla norma CEI EN 60601-1-1 o alla norma EN 60601.1 (ed. 2007);
 - le apparecchiature per uso domiciliare dovrebbero essere conformi alla CEI EN 60601-1-11 e pertanto classificate in **classe II** secondo la Norma CEI 62-5 (isolamento doppio o rinforzato).
- il materiale di consumo dovrà rispondere ai requisiti della F.U. in vigore e a tutte le norme di legge vigenti in materia;
- il rispetto degli obblighi in materia di sicurezza del lavoro di fabbricanti, fornitori e installatori, così prescritti da art. 23 D.Lgs 81/2008;
- le Ditte offerenti dovranno produrre certificazione riguardo l'assenza di lattice nelle varie parti dell'apparecchiatura, negli accessori e nel materiale di consumo, sia mono che pluriuso.

LOTTO 1 - APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE SOTTOVUOTO CON SCHIUMA DI POLIURETANO

Destinazione d'uso (impiego clinico)

Trattamento, in regime di ricovero e domiciliare, di lesioni di difficile guarigione, acute o croniche, di natura o eziologia varia, quali a titolo esemplificativo:

- ferite acute (traumi), ferite croniche (ulcere da pressione, ulcere diabetiche), ferite deiscendenti, ferite chirurgiche.

Specifiche Tecniche

Ciascun sistema si compone di una pompa che genera pressioni negative, impostabili a diversi valori, un modulo di interfaccia e di controllo dei parametri impostati e del valore dei parametri erogati, un contenitore per la raccolta dell'essudato (canister), comprensivo di filtri, una parte applicata alla ferita (schiuma di poliuretano) di dimensioni e forme variabili in funzione della ferita da trattare, kit di drenaggio che veicolano l'essudato al contenitore di raccolta.

Caratteristiche generali delle medicazioni (kit in schiuma di poliuretano)

- ampia scelta di misure delle medicazioni idonee a medicare ferite di varie dimensioni e conformazione;
- elevata capacità del filler di adattarsi alle varie tipologie e conformazioni delle ferite quali aree corporee difficili;
- facilmente posizionabili;
- facilmente asportabili senza rilasciare fibre o residui;
- in grado di trattenere l'essudato senza farlo fuoriuscire (anche sotto elastocompressione).

Posizione a): sistema completo per pazienti allettati per medicazione sottovuoto con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema, inclusi kit di medicazione (schiuma di poliuretano).

Caratteristiche tecniche:

- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia, alla sicurezza del paziente e del controllo della pressione;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;
- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni (circa 500ml); batteria di riserva con commutazione automatica in caso di mancanza rete.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 1- Pos. a)

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a noleggio continuativo	3					3
B	giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	200	400	300		1.000	1.900

Posizione b): sistema completo con apparecchiatura portatile per medicazione sottovuoto con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema inclusi kit di medicazione (schiuma di poliuretano).

Caratteristiche tecniche:

- unità terapeutica leggera, di dimensioni ridotte, minimo ingombro e con caratteristiche tali da consentire la deambulazione e le ADLs (Activities of Daily Living);
- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia, alla sicurezza del paziente e del controllo della pressione;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;
- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni (circa 300ml);
- batteria ricaricabile di lunga durata.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 1- Pos. b)

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a noleggio continuativo	2			3		5
B	giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	300	800			400	1.500

LOTTO 2 - APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE SOTTOVUOTO CON FILLER IN GARZA

Destinazione d'uso (impiego clinico)

Trattamento avanzato, in regime di ricovero e domiciliare, di ferite cavitare, tunnellizzate o sotto minate.

Specifiche Tecniche

Ciascun sistema si compone di una pompa che genera pressioni negative, impostabili a diversi valori, un modulo di interfaccia e di controllo dei parametri impostati e del valore dei parametri erogati, un contenitore per la raccolta dell'essudato (canister), comprensivo di filtri, una parte applicata alla ferita (filler in garza), kit di drenaggio che veicolano l'essudato al contenitore di raccolta.

Caratteristiche generali delle medicazioni (filler in garza)

- elevata capacità del filler di adattarsi alle varie tipologie e conformazioni delle ferite quali aree corporee difficili, sottolaminature e fistole;
- facilmente posizionabili;
- facilmente asportabili senza rilasciare fibre o residui;
- in grado di trattenere l'essudato senza farlo fuoriuscire (anche sotto elastocompressione).

Posizione a): sistema completo per pazienti allettati per medicazione sottovuoto con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema inclusi kit di medicazione (filler in garza).

Caratteristiche tecniche:

- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia ed alla sicurezza del paziente;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;
- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni (circa 500ml);
- batteria di riserva con commutazione automatica in caso di mancanza rete.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 2 – Pos. a)

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a noleggio continuativo						
B	giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	100	200	400		300	1.000

Posizione b): sistema completo con apparecchiatura portatile per medicazione sottovuoto con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema inclusi kit di medicazione (filler in garza).

Caratteristiche tecniche:

- unità terapeutica leggera, di dimensioni ridotte, minimo ingombro e con caratteristiche tali da consentire la deambulazione e le ADLs (Activities of Daily Living);
- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia ed alla sicurezza del paziente e del controllo della pressione;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;

- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni (circa 300ml);
- batteria ricaricabile di lunga durata.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 2 – Pos. b)

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a noleggio continuativo						
B	giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	100	300			500	900

LOTTO 3 - APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE SOTTOVUOTO PER IL TRATTAMENTO DELLE FERITE AD ADDOME APERTO

Destinazione d'uso (impiego clinico)

Trattamento avanzato, in solo regime di ricovero, di ferite addominali con esposizione viscerale/d'organo, mediante l'applicazione di una pressione negativa direttamente nel sito della ferita.

Specifiche Tecniche

Ciascun sistema si compone di una pompa che genera pressioni negative, impostabili a diversi valori, un modulo di interfaccia e di controllo dei parametri impostati e del valore dei parametri erogati, un contenitore per la raccolta dell'essudato (canister), comprensivo di eventuali filtri, una parte applicata alla ferita di dimensioni e forme variabili in funzione della ferita da trattare, kit di drenaggio che veicolano l'essudato al contenitore di raccolta.

Caratteristiche generali delle medicazioni

Medicazione molto ampia e modellabile, per adeguarsi alla misura dell'addome di qualunque paziente. La medicazione deve garantire la massima efficienza per raccogliere il contenuto fluido della cavità addominale proteggendo al tempo stesso i visceri da ogni possibile insulto, tramite interposizione di medicazioni non aderenti e in materiale biocompatibile. Deve contrastare attivamente la retrazione fasciale. La pressione che esercita di aspirazione deve essere modulabile e vi devono essere allarmi che segnalano la perdita di vuoto, l'occlusione, il riempimento del contenitore e il livello basso della batteria. Non vi deve essere il rischio di variazioni pressorie non rilevate che possono danneggiare gli organi addominali.

Inoltre le medicazioni dovranno essere:

- facilmente posizionabili;
- facilmente asportabili senza rilasciare fibre o residui;
- in grado di trattenere l'essudato senza farlo fuoriuscire.

Sistema completo per medicazione sottovuoto con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema inclusi kit di medicazione .

Caratteristiche tecniche:

- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia ed alla sicurezza del paziente;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;
- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni;
- batteria di riserva con elevata autonomia che garantisca il trasporto in sicurezza in e dalla sala operatoria, con commutazione automatica in caso di mancanza rete.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 3

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a noleggio continuativo					1	1
B	giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	100	100	100			300

LOTTO 4 - APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE SOTTOVUOTO PER IL TRATTAMENTO DELLE FERITE ASSOCIATO ALL'INSTILLAZIONE DI SOLUZIONI**Destinazione d'uso (impiego clinico)**

Trattamento, in regime di ricovero e domiciliare, di lesioni di difficile guarigione, acute o croniche infette, di natura o eziologia varia, mediante l'applicazione di una pressione negativa associata alla terapia di instillazione di soluzioni direttamente nel sito della ferita.

Specifiche Tecniche

Ciascun sistema si compone di una pompa che genera pressioni negative, impostabili a diversi valori, un modulo di interfaccia e di controllo dei parametri impostati e del valore dei parametri erogati, un contenitore per la raccolta dell'essudato (canister), comprensivo di filtri, una parte applicata alla ferita di dimensioni e forme variabili in funzione della ferita da trattare, sistema per l'instillazione di soluzioni, kit di drenaggio che veicolano l'essudato al contenitore di raccolta.

Caratteristiche generali delle medicazioni

- ampia scelta di misure delle medicazioni idonee a medicare ferite di varie dimensioni e conformazioni;
- elevata capacità del filler di adattarsi alle varie tipologie e conformazioni delle ferite quali aree corporee difficili;
- facilmente posizionabili;
- facilmente asportabili senza rilasciare fibre o residui;
- in grado di trattenere l'essudato e la soluzione instillata senza farla fuoriuscire (anche sotto elastocompressione).

Sistema completo per medicazione sottovuoto e instillazione di soluzioni topiche, con idoneo contenitore per raccolta dei fluidi e materiale necessario per la completa funzionalità del sistema inclusi kit di medicazione .

Caratteristiche tecniche:

- buone caratteristiche di igiene e sanificazione;
- facilità di confezionamento della medicazione e utilizzo dell'unità motore;
- presenza di allarmi facilmente interpretabili, relativamente ai parametri essenziali di impostazioni della terapia, alla sicurezza del paziente e del controllo della pressione;
- regolazione dei volumi di instillazione;
- incremento progressivo della depressione sulla parte da trattare;
- regolazione manuale e automatica della depressione sulla parte da trattare;
- bassa rumorosità;
- contenitore per fluidi la cui gestione sia agevole ed igienicamente sicura per operatore e paziente, di capacità adeguata ai tempi medi di cambio delle medicazioni; batteria di riserva con commutazione automatica in caso di mancanza rete.

FABBISOGNI PRESUNTI DELLE AZIENDE ADERENTI – LOTTO 4

Voce	Unità di misura	A.O. REGGIO EMILIA	AUSL REGGIO EMILIA	A.O. PARMA	A.O. MODENA	AUSL MODENA	TOTALE
A	numero di sistemi a nolegg continuativo				1		1
B	giornate/anno presunte di nolegg su richiesta	30	100			80	210

Art. 9 – ASSISTENZA TECNICAREQUISITI RICHIESTI

Per tutta la durata del contratto dovrà essere assicurata, sia per le apparecchiature ad uso domiciliare sia per le apparecchiature ad uso ospedaliero, l'assistenza tecnica, necessaria a garantire la funzionalità, la piena efficienza e la sicurezza delle apparecchiature secondo le seguenti modalità:

- copertura della garanzia di vizi e difetti di fabbricazione;
- copertura della garanzia sul funzionamento per tutti quei guasti non imputabili a mancata osservanza delle prescrizioni del manuale d'uso, incuria e simili;
- manutenzione preventiva programmata con tempi e modalità secondo quanto previsto dal piano di manutenzione del costruttore dell'apparecchiatura;
- manutenzione ordinaria e straordinaria, comprensiva di tutte le parti di ricambio, consumabili, software e hardware;
- manutenzione correttiva (a guasto), comprensiva di tutte le parti di ricambio, consumabili, software e hardware;
- manutenzione migliorativa, aggiornamenti e/o nuove releases del programma ove previsti;
- in caso di guasto, la manutenzione correttiva sul posto dovrà essere effettuata entro 12 ore dalla chiamata per le apparecchiature di cui ai lotti 1,2 e 4, per le apparecchiature di cui al lotto 3 dovranno essere garantiti tempi di intervento entro 4 ore dalla chiamata. In caso di invio delle apparecchiature in ditta, la stessa si impegna a fornire contestualmente una apparecchiatura analoga in sostituzione;
- assistenza telefonica per gli utilizzatori.

RISPETTO DEI TEMPI. Per ogni episodio di ritardo, previa semplice comunicazione da parte dell'Azienda Ospedaliera al fornitore, si applicheranno le penali previste all'art. 28 del presente capitolato.

ESCLUSIONI. Esplicitare chiaramente e dettagliatamente in sede di offerta tutte le eventuali esclusioni.

Art. 10 – FORMAZIONE DEL PERSONALE

La Ditta aggiudicataria dovrà impegnarsi alla istruzione del personale utilizzatore, indicato dal Direttore della struttura utilizzatrice prima del collaudo di accettazione; tale formazione, finalizzata all'utilizzo e alla gestione corretti e in sicurezza per i pazienti e i lavoratori (ai sensi del D.Lgs. 81/2008), dovrà essere certificata dalla compilazione della apposita modulistica di ogni Azienda.

Durante la formazione la Ditta dovrà fornire indicazioni e modulistica semplificata per la procedura di corretta messa in funzione.

PIANO DI FORMAZIONE

In fase di offerta la Ditta dovrà proporre un piano di formazione che preveda almeno i seguenti servizi:

- corso di addestramento specializzato per personale medico e infermieristico della durata di almeno 4 ore, con un massimo di 10 partecipanti per volta nelle sedi concordate presso le Aziende Sanitarie;
- presenza in affiancamento dell'application specialist per un minimo di 2 giorni nella fase di avvio del service e disponibilità di affiancamento su chiamata effettuata dal Coordinatore Infermieristico per l'intera durata del service;
- richiamo con un secondo ciclo di corsi, dopo un tempo di utilizzo ritenuto ottimale, della durata di almeno 2 ore;
- collaborazione col Servizio Formazione delle Aziende Sanitarie per integrare i corsi nel sistema dei crediti ECM.

I costi della formazione sono da intendersi ricompresi nel canone di locazione di cui all'Art.13.

Art. 11 – INNOVAZIONE TECNOLOGICA

Nel caso che la Ditta aggiudicataria, in corso di contratto, sostituisca o introduca in commercio un prodotto innovativo rispetto a quello aggiudicato, la medesima si impegna a fornire quest'ultimo in luogo di quello aggiudicato a prezzo non superiore e su espressa accettazione o richiesta da parte delle Strutture sanitarie delle Aziende associate.

Art. 12 – AGGIUDICAZIONE

La fornitura in service verrà aggiudicata per singolo lotto e in presenza anche di una sola offerta purchè valida, a favore della Ditta che avrà prodotto l'offerta economicamente più vantaggiosa ai sensi dell'art. 83 del D.Lgs.163/06 e s.m.e i., in base al punteggio più alto conseguito, prendendo in considerazione i parametri di valutazione e le formule di seguito indicati.

L'attribuzione dei punteggi alle singole offerte avverrà applicando la formula di cui all'allegato P del D.P.R. 207/2010.

I singoli punteggi attribuiti a ciascun elemento di valutazione qualitativo e quantitativo saranno arrotondati alla seconda cifra decimale.

$$C(a)=\sum_{i=1}^n (W_i * V(a)_i)$$

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;

∑ =sommatoria.

A) Per quanto riguarda gli elementi di natura qualitativa (**punteggio massimo pari a 70**), i coefficienti V(a)_i sono determinati attraverso la media dei coefficienti, variabili tra zero e uno, attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari sulla base di una valutazione graduata sulla sottoriportata scala di giudizi, e infine si normalizzano i coefficienti medi rapportando ad uno il coefficiente medio di valore più alto e riparametrando gli altri coefficienti medi in proporzione. Tale coefficiente definitivo, moltiplicato per il fattore ponderale attribuito a quel dato elemento di valutazione, costituisce il punteggio definitivo per quell'elemento.

Scala dei giudizi:

- insufficiente o mancante 0
- scarso 0,1-0,3
- mediocre 0,4
- insufficiente 0,5
- sufficiente 0,6
- discreto 0,7
- buono 0,8
- ottimo 0,9
- eccellente 1

CRITERI DI VALUTAZIONE AI FINI DEL PUNTEGGIO TECNICO

Per i lotti 1 - 2 - 3:

Punteggio tecnico	Elemento	Punti massimi
Max 70	Tecnologia costruttiva dell'unità motore e del display e facilità di utilizzo	10
	Gamma, numero e caratteristiche delle medicazioni, caratteristiche del sistema di fissaggio e aspirazione, capacità del filler di adattarsi alle varie tipologie e conformazioni delle ferite, facilità di confezionamento del sistema di medicazione	28
	Caratteristiche migliorative e innovative	7
	Precisione nella regolazione e nel controllo della pressione negativa e caratteristiche allarmi	12
	Studi scientifici e pubblicazioni sull'efficacia clinica e sicurezza dei dispositivi offerti	4

	Condizioni di fornitura, assistenza tecnica - servizio di fornitura, assistenza tecnica e formazione	9
--	---	---

Per il lotto 4:

Punteggio tecnico	Elemento	Punti massimi
Max 70	Tecnologia costruttiva dell'unità motore e del display e facilità di utilizzo	10
	Gamma, numero e caratteristiche delle medicazioni, caratteristiche del sistema di fissaggio e aspirazione, capacità del filler di adattarsi alle varie tipologie e conformazioni delle ferite, facilità di confezionamento del sistema di medicazione, caratteristiche del sistema di instillazione	28
	Caratteristiche migliorative e innovative	7
	Precisione nella regolazione e nel controllo della pressione negativa e caratteristiche allarmi	12
	Studi scientifici e pubblicazioni sull'efficacia clinica e sicurezza dei dispositivi offerti	4
	Condizioni di fornitura, assistenza tecnica - servizio di fornitura, assistenza tecnica e formazione	9

Le predette valutazioni sono di esclusiva discrezionalità della Commissione giudicatrice e, dei relativi giudizi (punteggi conseguiti e/o valutazione di non ammissione) attribuiti ad ogni offerta, verrà data informazione alle ditte partecipanti in seduta pubblica, prima dell'apertura delle buste contenenti le offerte economiche.

Una Commissione giudicatrice, costituita ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/06, provvederà all'attribuzione dei punteggi secondo i criteri sopra definiti, sulla base dell'analisi della documentazione tecnica e della campionatura trasmesse.

Si precisa che non verranno ammesse alla valutazione economica le offerte che non avranno realizzato complessivamente almeno un punteggio qualità pari a 36/70.

B) Per quanto riguarda l'elemento quantitativo prezzo (**punteggio massimo pari a 30**), il coefficiente V(a)_i sarà attribuito sulla base della seguente formula:

$$V(a)_i \text{ (per } A_i \leq A_{\text{Soglia}}) = X \cdot A_i / A_{\text{Soglia}}$$

$$V(a)_i \text{ (per } A_i > A_{\text{Soglia}}) = X + (1,00 - X) \cdot [(A_i - A_{\text{Soglia}}) / (A_{\text{max}} - A_{\text{Soglia}})]$$

dove:

V(a)_i = **coefficiente** attribuito al concorrente i-esimo

A_i = **valore** dell'offerta (ribasso) del concorrente i-esimo

A_{Soglia} = **media aritmetica** dei valori delle offerte (ribasso sul prezzo) dei concorrenti

A_{max} = **valore** dell'offerta più conveniente

X = **coefficiente** di abbattimento pari a 0,90

Si precisa che il valore assoluto espresso dal concorrente in offerta sarà trasformato in ribasso % rispetto alla base d'asta, con arrotondamento del calcolo al secondo decimale.

NON SARANNO AMMESSE ALLA PROCEDURA E PERTANTO SARANNO ESCLUSE LE OFFERTE ECONOMICHE PARI O SUPERIORI RISPETTO ALLA BASE D'ASTA

L'offerta dovrà essere formulata con le indicazioni contenute nell'allegata scheda d'offerta.

L'aggiudicazione, per singolo lotto, avverrà a favore della Ditta concorrente che avrà ottenuto il punteggio complessivo (punteggio prezzo + punteggio qualità) più elevato.

Relativamente all'aggiudicazione della fornitura si precisa quanto segue:

- l'amministrazione vi procederà anche in presenza di una sola offerta, purchè valida e congrua;

- l'appalto verrà aggiudicato secondo i criteri previsti nel capitolato d'oneri;
- le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di non aggiudicare in tutto o in parte la fornitura oggetto del presente capitolato qualora ritengano le offerte eccessivamente onerose o non rispondenti alle situazioni reali di mercato.
- l'aggiudicazione deve intendersi immediatamente vincolante per la Ditta aggiudicataria, mentre per le Aziende Sanitarie è subordinata alla stipula del contratto;
- l'aggiudicazione provvisoria, quella definitiva e la stipulazione contrattuale, sono subordinate al perfezionamento degli adempimenti posti dall'art.11 e dall'art. 48, c. 2, del D.Lgs.163/06;
- l'aggiudicazione è subordinata all'assenza di cause ostative ai sensi della vigente normativa antimafia.

Nel caso in cui due o più Ditte conseguano una situazione di parità, si procederà alla richiesta di miglioramento dell'offerta tra i concorrenti presenti all'apertura delle buste contenenti le offerte economiche. Si procederà ad estrazione a sorte se nessuno dei concorrenti è presente o se nessuno propone una offerta migliorativa. Possono migliorare l'offerta il legale rappresentante o chi è munito di idonea procura non valendo a tal fine la semplice delega a presenziare.

Fatte salve le conseguenze di ordine penale, in caso di carente, irregolare o intempestiva presentazione dei documenti prescritti, ovvero di non veridicità delle dichiarazioni rilasciate, di mancati adempimenti connessi e conseguenti all'aggiudicazione, la medesima verrà annullata e la fornitura sarà affidata al concorrente che segue nella graduatoria, fatti salvi i diritti al risarcimento di tutti i danni e delle spese derivanti dall'inadempimento.

Art. 13 – OFFERTA ECONOMICA

Le Ditte concorrenti dovranno presentare l'offerta economica **secondo il fac simile scheda di offerta allegato (allegato 5)**.

Le Ditte concorrenti dovranno riportare i seguenti prezzi, in cifre e in lettere, tutti da intendersi IVA esclusa. In caso di discordanza tra il numero in cifre e quello in lettere vale l'indicazione più vantaggiosa per le Aziende appaltanti.

Si precisa che non verranno prese in considerazione offerte condizionate o incomplete.

Per singolo lotto l'offerta economica dovrà essere così articolata:

A)

1) - canone di noleggio (continuativo) annuo del singolo sistema completo comprendente tutti gli oneri connessi con la fornitura in service (costi noleggio apparecchiature, costi del materiale di consumo, costi di manutenzione, costi di formazione ecc.) ;

2) - canone di noleggio (continuativo) annuo complessivo comprendente tutti gli oneri connessi con la fornitura in service (costi noleggio apparecchiature, costi del materiale di consumo, costi di manutenzione, costi di formazione ecc.): canone di noleggio annuo del singolo sistema X quantitativo sistemi;

B)

1) - canone di noleggio (su richiesta) giornaliero del sistema completo comprendente tutti gli oneri connessi con la fornitura in service (costi noleggio apparecchiature, costi del materiale di consumo, costi di manutenzione, costi di formazione ecc.) ;

2) – canone di noleggio complessivo del sistema completo nella forma del noleggio su richiesta comprendente tutti gli oneri connessi con la fornitura in service (costi noleggio apparecchiature, costi del materiale di consumo, costi di manutenzione, costi di formazione ecc.): canone di noleggio giornaliero X numero presunto di giornate/anno ;

C)

**Importo biennale complessivo della fornitura in service: punto A2) + B2) X 2 anni ;
tale importo non dovrà essere pari o superiore all'importo biennale complessivo a base d'asta di cui all'art. 1 riferito al lotto di competenza.**

D)

Aliquota IVA applicabile alla fornitura in service;

E)

Quotazione, ai fini esclusivamente conoscitivi, dei materiali di consumo necessari, dichiarando se del caso:

- se sono monouso, mono-paziente
- se sono ri-utilizzabili o ri-sterilizzabili (indicare il metodo di sterilizzazione) e per circa quante volte
- se sono prodotti esclusivi con vincolo strumentale.

F)

Indicazione, ai fini esclusivamente conoscitivi, del valore stimato delle apparecchiature offerte.

Ai fini della valutazione del punteggio prezzo si terrà conto del solo punto C)

Resta inteso che tutto il materiale di consumo (contenitori e/o medicazioni) necessario ad un adeguato trattamento (anche aggiuntivo rispetto ad eventuali "kit base") rientra nel canone di noleggio previsto e dovrà essere fornito senza oneri aggiuntivi per le Aziende appaltanti.

La scheda d'offerta dovrà essere sottoscritta dal Legale Rappresentante della Ditta con firma leggibile. In caso di raggruppamento temporaneo di imprese la scheda d'offerta dovrà essere sottoscritta da tutte le imprese e dovranno essere specificate le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese.

La Ditta dovrà specificare nell'offerta **i costi relativi alla sicurezza (art. 87, comma 4 D.Lgs.163/06)**.

Avvertenza:

I prezzi totali vanno formulati con una definizione massima pari alla seconda cifra decimale.

Ai fini della comparazione delle offerte, qualora i prezzi totali indicati riportino un numero di decimali maggiore di due, questi verranno arrotondati alla seconda cifra decimale.

Art. 14 – DOCUMENTAZIONE TECNICA

In fase di offerta le Ditte concorrenti dovranno fornire, allegando fotocopia di valido documento di identità del Legale rappresentante, la sottostante documentazione, compilata con la massima precisione e veridicità:

- il modulo A) allegato;
- dichiarazione di conformità CE del fabbricante o del suo mandatario (redatta secondo UNI CEI EN 45014);
- dichiarazione che espliciti la destinazione d'uso dell'apparecchiatura offerta.
- La Ditta dovrà fornire codifica CIVAB completa a 8 caratteri (classe, ditta e modello) delle apparecchiature offerte. Qualora la codifica non sia disponibile al momento della presentazione delle offerte, la Ditta dovrà allegare copia della richiesta scritta di codifica effettuata al CIVAB (Centro di Informazione e Valutazione Apparecchiature Biomediche – c/o Area Science Park – Trieste).
- La Ditta dovrà fornire codifica CND completa dell'apparecchiatura offerta, al maggior livello di dettaglio, secondo quanto previsto dal DM 20/02/07
- La Ditta dovrà specificare chiaramente, considerato anche l'eventuale utilizzo domiciliare, tutte le condizioni ambientali necessarie a un utilizzo sicuro delle apparecchiature.

Si richiede che le codifiche siano presenti al momento della consegna del bene.

Per il **materiale di consumo** la Ditta dovrà inoltre fornire la seguente documentazione:

- Scheda tecnica per ogni prodotto offerto conforme alla normativa vigente sui dispositivi medici (la scheda tecnica dovrà inoltre riportare i dati sulla sterilizzazione del prodotto, le caratteristiche del materiale di confezionamento, le eventuali avvertenze per l'uso e lo stoccaggio);
- Codice CND per ogni prodotto offerto;
- Certificazione di Conformità alla Direttiva Dispositivi Medici 2007/47/CE con l'indicazione della classe di appartenenza del prodotto;
- Dichiarazione di presenza/assenza di lattice.

Inoltre la Ditta offerente dovrà:

- descrivere il servizio di fornitura e assistenza tecnica con le risorse a disposizione del service;
- allegare depliant e schede tecniche delle apparecchiature offerte;
- fornire evidenza di eventuali studi scientifici e/o pubblicazioni sull'efficacia clinica e sicurezza delle apparecchiature offerte;
- riportare eventuali migliorie offerte comprese nel prezzo;
- allegare proposta di un piano di formazione come richiesto all'art. 10 del presente capitolato;

Tutta la documentazione di gara presentata in versione cartacea dovrà anche essere fornita su supporto informatico (es. CD/DVD). In caso di discordanza, farà fede la versione cartacea.

La ditta concorrente deve fornire, se del caso, motivata e comprovata dichiarazione in merito alle informazioni contenute nell'offerta (con riferimento a marchi, brevetti, know how,) che costituiscano segreti tecnici o commerciali, pertanto coperti da riservatezza (art. 13 comma 5 lett. a del D. Lgs. 163/2006). Qualora il concorrente nulla precisi al riguardo, si riterrà acquisito il consenso all'accesso integrale della documentazione tecnica.

Tutta la documentazione tecnica di cui sopra, per ogni lotto offerto, dovrà essere inserita, nell'ordine sopraelencato, nella apposita busta "documentazione tecnica" avendo cura, pena l'esclusione, di non inserirla nella busta contenente l'offerta economica.

In caso di R.T.C. dovrà essere specificata la parte di fornitura eseguita dalla singola impresa costituente il raggruppamento (art. 37 comma 4 D.Lgs. 163/06).

Art. 15 – CAMPIONATURA

Al fine di consentire la valutazione delle offerte presentate, la ditta concorrente dovrà far pervenire a pena di esclusione, entro le ore 12.00 del giorno indicato quale termine ultimo perentorio di cui all'art. 3 del presente capitolato e all'indirizzo sotto specificato, articoli campione dei prodotti offerti (apparecchiature + medicazioni) nei seguenti quantitativi:

Apparecchiature:

Lotto 1 pos. a) n. 1 campione
Lotto 1 pos. b) n. 1 campione
Lotto 2 pos. a) n. 1 campione
Lotto 2 pos. b) n. 1 campione
Lotto 3 n. 1 campione
Lotto 4 n. 1 campione

Medicazioni:

Lotto 1 pos. a) n. 2 medicazioni per tipologia offerta
Lotto 1 pos. b) n. 2 medicazioni per tipologia offerta
Lotto 2 pos. a) n. 2 medicazioni per tipologia offerta
Lotto 2 pos. b) n. 2 medicazioni per tipologia offerta
Lotto 3 n. 1 medicazione per tipologia offerta
Lotto 4 n. 1 medicazione per tipologia offerta

Le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di richiedere una campionatura aggiuntiva qualora il numero dei campioni richiesto si riveli insufficiente ai fini della valutazione dei prodotti offerti. Le modalità di consegna e i quantitativi verranno successivamente comunicati.
Soltanto le ditte che abbiano presentato prodotti conformi verranno ammesse alla valutazione tecnica.

I campioni potranno essere inseriti in un unico cartone riportante esternamente:

- dicitura: "Contiene campionatura inerente gara AVEN per fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo – Pos. 5/166 /CV (11)"
- ragione sociale della ditta

La bolla di consegna del materiale campionato dovrà contenere tutti gli elementi identificativi della campionatura trasmessa (es. quantità, codice, n. lotto di produzione, n. lotto di gara, ecc.).

La campionatura dovrà essere consegnata al seguente indirizzo:

Azienda Ospedaliera Arcipedale S. Maria Nuova – Magazzino sanitario – Viale Risorgimento 80 – 42123 Reggio Emilia (orario di apertura: dal lunedì al sabato dalle ore 7.00 alle ore 13.00, il lunedì e mercoledì pomeriggio dalle 14.00 alle 17.00).

I campioni, formalmente individuati mediante apposizione sugli stessi di specifico richiamo al servizio aggiudicato e contrassegnati mediante firma di un Responsabile della Ditta e di un Responsabile delle Aziende Sanitarie, saranno conservati per tutta la durata del contratto per gli opportuni riscontri in caso di contestazioni sulla merce consegnata.

La campionatura delle apparecchiature presentate dalle ditte non aggiudicatarie dovrà essere ritirata dalla ditta, previo accordo con il Servizio competente, entro 3 mesi dall'aggiudicazione definitiva. Decorso questo termine le Aziende Sanitarie avranno la facoltà di utilizzare o mandare al macero quanto pervenuto senza possibilità per la ditta di pretendere risarcimento o indennizzo alcuno.

Art. 16 – MODALITA' DI ESECUZIONE DEL CONTRATTO

Le Aziende associate provvederanno singolarmente all'emissione, gestione, pagamenti degli ordinativi di fornitura nei quali saranno indicati quantità e tipologie dei prodotti.

Art. 17 – LUOGHI E TERMINI DI CONSEGNA

La consegna dovrà essere effettuata ai Magazzini e/o alle Farmacie o, comunque, nelle sedi indicate dalle Aziende Sanitarie interessate. Per le Aziende USL il materiale dovrà essere consegnato anche alle sedi in ambito provinciale.

Per i lotti 1, 2 e 4 per quanto concerne le apparecchiature noleggiate su richiesta, la consegna dovrà avvenire entro le 24 ore dalla richiesta. Per il lotto 3, la consegna dovrà essere garantita entro le 4 ore dalla richiesta.

Per le apparecchiature noleggiate su richiesta, il termine di utilizzo della terapia verrà comunicato alla Ditta aggiudicataria entro le 48 ore successive.

Ulteriori precisazioni circa le modalità di consegna e ritiro, in particolare per le apparecchiature noleggiate su richiesta, verranno comunicate dalle Aziende appaltanti successivamente all'aggiudicazione e precisate nei buoni di ordinazione.

Le forniture dovranno essere eseguite con continuità anche in caso di eventuali variazioni della consistenza e della dislocazione delle sedi e degli uffici di detti soggetti.

La procedura d'acquisto unificata porterà alla stipulazione di un contratto per ognuna delle Aziende Sanitarie che disciplinerà, tra l'altro, le condizioni di fornitura nella misura richiesta dalle Aziende stesse con appositi ordinativi. Qualora nel corso della procedura di gara, ovvero nel periodo di vigenza contrattuale, intervenissero riorganizzazioni del sistema della logistica dell'Area Vasta Emilia Nord, ulteriori precisazioni circa le modalità e luogo di consegna, verranno comunicate dalle singole Aziende aderenti all'Unione d'acquisto e precisate nei buoni di ordinazione ai quali in ogni caso la ditta dovrà attenersi.

Le forniture dovranno corrispondere ai quantitativi e alle condizioni richieste; eventuali eccedenze non autorizzate non saranno riconosciute e pertanto restituite con oneri a carico della ditta. La ditta dovrà garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico del mittente.

Per le apparecchiature a noleggio continuativo la consegna delle apparecchiature dovrà avvenire previa emissione di ordine da parte delle Aziende Associate, nel luogo indicato entro 15 giorni naturali consecutivi data ordine; il materiale di consumo deve essere fatto pervenire nella quantità e qualità di volta in volta richieste da parte delle Aziende Sanitarie, nel luogo indicato, entro 5 giorni naturali consecutivi dalla richiesta, salvo termini più ravvicinati nei casi d'urgenza.

La Ditta deve garantire che anche durante le fasi di trasporto vengano rigorosamente osservate le modalità di conservazione dei prodotti spediti; gli eventuali danni sono a carico della Ditta.

Qualora le Aziende si trovino costrette ad acquistare i prodotti immediatamente necessari sul libero mercato, addebiteranno al fornitore inadempiente la differenza tra il prezzo pagato e il prezzo stabilito in contratto con rivalsa sulla cauzione, salvo diverse maggiori responsabilità.

I prezzi di aggiudicazione s'intendono per merce franco magazzini delle Aziende Sanitarie o magazzino centralizzato nel caso di intervenuta riorganizzazione logistica di cui sopra.

Art. 18 – INSTALLAZIONE

GENERALITÀ

Gli apparecchi dovranno essere in perfette condizioni di igiene, efficienza, funzionalità e sicurezza. Dovranno inoltre essere in buone condizioni estetiche, e privi di qualunque riferimento all'eventuale utilizzo precedente. Ogni installazione dovrà essere effettuata da tecnici qualificati, formati e informati in rapporto al compito che devono svolgere.

L'installazione e la messa in servizio dovranno avvenire a carico del fornitore con le seguenti modalità:

- comprensive di trasporto fino al locale in cui è previsto il collaudo;
- per l'apparecchiatura e per tutti i suoi accessori;
- secondo le istruzioni di montaggio e installazione dell'apparecchiatura;

- comprensiva di tutti gli allacciamenti necessari;
- nel pieno rispetto della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro;
- adottando tutte le cautele necessarie a garantire la incolumità degli addetti ai lavori nonché di terzi ed evitare danni a beni pubblici e privati;
- con pulizia finale e ritiro dei materiali di risulta (imballaggi e residui di lavorazioni, ecc.);
- assicurando la piena compatibilità con gli impianti elettrici, tecnologici, telefonici e speciali nonché la compatibilità elettromagnetica con altri sistemi per una installazione a regola d'arte.

TRATTAMENTO A DOMICILIO

Per le installazioni a domicilio dovranno essere rispettate le procedure adottate da ciascuna Azienda e che verranno comunicate dalle Aziende appaltanti successivamente all'aggiudicazione; la consegna si intende comprensiva delle seguenti azioni:

- concordare luogo e data di installazione;
- presenza per almeno 1 ora dello specialista di prodotto del fornitore;
- trasporto con imballo dell'apparecchio e tutti i suoi accessori fino al domicilio del paziente e fino al locale dove è prevista l'installazione;
- installazione nel pieno rispetto della vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro, e secondo le istruzioni di montaggio e installazione degli apparecchi;
- adozione di tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori ed evitare danni a beni e a persone;
- consegna della documentazione annessa con particolare riguardo a istruzioni d'uso in italiano (D.Lgs. 46/24/02/97 art. 5 comma 4 e allegato I punto 13);
- formazione e informazione dell'utente con particolare riguardo alle corrette procedure di utilizzo e ai rischi specifici;
- formazione e informazione dell'utente circa i provvedimenti da adottare in caso di guasto, malfunzionamento e manovre da eseguire in caso di emergenza;
- comunicazione all'utente delle procedure da attivare per la manutenzione correttiva (a guasto);
- messa in servizio a regola d'arte assicurando la piena compatibilità con gli impianti esistenti;
- pulizia finale e ritiro degli imballaggi.

La ditta aggiudicataria dovrà far pervenire congiuntamente alle bolle di consegna all'ufficio Amministrativo competente un VERBALE DI INSTALLAZIONE - **Rif. Modulo C allegato al presente capitolato d'onere per presa visione (all. 8)**, indispensabile per la chiusura del collaudo con le seguenti voci:

- dichiarazione che sono stati consegnati apparecchi destinati alle Aziende Sanitarie, completi di tutto l'occorrente per il completo funzionamento e di manuale d'uso;
- dichiarazione che l'installazione e la messa in servizio sono stati effettuati in conformità al capitolato, a regola d'arte ed in piena conformità con le indicazioni presenti nel relativo MODULO C;

COLLEGAMENTI ELETTRICI

I cavi di alimentazione separabili dovranno avere la spina di tipo italiano (10 o 16 A complementare a pettine). Qualora il cavo di alimentazione sia di tipo non separabile, dovrà essere adeguato (lunghezza e spina) a carico del fornitore alle prese presenti nel locale dove avverrà l'installazione dell'apparecchiatura, senza decadimenti delle garanzie offerte. Non potranno essere motivo di decadimento della garanzia eventuali sostituzioni a regola d'arte della spina da parte di personale qualificato, che si rendessero necessarie per adeguamento a particolari necessità impiantistiche.

Art. 19 – COLLAUDO

Alla consegna delle apparecchiature e prima del loro impiego, avverrà da parte dei Servizi Tecnologie Biomediche/Ingegneria Clinica, la prova di accettazione secondo la norma CEI EN 62353 e secondo le procedure di ciascun Servizio competente.

Il risultato positivo delle prove di accettazione costituirà il requisito indispensabile all'accettazione e alla messa in esercizio delle apparecchiature stesse.

Il collaudo funzionale delle apparecchiature avverrà da parte dei Direttori delle strutture organizzative ospedaliere richiedenti, eventualmente in collaborazione col rappresentante del fornitore, una volta eseguiti i corsi di formazione necessari.

La Ditta assegnataria, infine, dovrà adottare tutte le cautele necessarie per il mantenimento delle caratteristiche funzionali dell'apparecchiatura durante i suoi spostamenti, in modo da consegnare le apparecchiature in piena efficienza e perfettamente tarate.

Art. 20 – DIRETTORE DELL'ESECUZIONE E VERIFICHE DI CONFORMITA'

Ai sensi dell'art. 119 del D.Lgs. 163/06 le stazioni appaltanti verificheranno il regolare andamento dell'esecuzione del contratto da parte dell'esecutore, attraverso i Direttori dell'esecuzione del contratto, individuati per ciascuna Azienda ai sensi degli artt. 300 e 301 del D.P.R. 207/10.

Le verifiche di conformità, ai sensi dell'art. 312 e seguenti del D.P.R. 207/10 verranno effettuate dal Direttore dell'esecuzione del contratto, in sede di collaudo funzionale delle apparecchiature e tramite controlli a campione in corso di esecuzione del contratto al fine di garantire le verifiche dell'esecuzione contrattuale e la conformità delle prestazioni contrattuali alle prescrizioni del contratto. Tali verifiche di conformità avverranno con la cadenza adeguata (ogni 6 mesi) per un accertamento progressivo della regolare esecuzione del contratto.

Delle verifiche di conformità effettuate sarà redatto specifico processo verbale ai sensi dell'art. 319 del D.P.R. 207/10.

Il Direttore dell'esecuzione, preso atto delle risultanze dei controlli, verificherà il rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni del contratto, e accerterà che i dati risultanti dalla contabilità e dai documenti giustificativi corrispondano tra loro e con le risultanze di fatto.

Il fornitore o suo rappresentante saranno invitati a presenziare alle attività di collaudo e relativa verifica di conformità.

Art. 21 – CERTIFICATO DI VERIFICA DI CONFORMITA'

Il Direttore dell' Esecuzione rilascerà il certificato di verifica di conformità qualora risulti che il fornitore abbia completamente e regolarmente eseguito le prestazioni contrattuali .E' comunque fatta salva la responsabilità del fornitore per eventuali vizi o difetti anche in relazione a parti, componenti o funzionalità non verificabili in sede di verifica di conformità.

Il certificato di conformità sarà trasmesso per accettazione al fornitore che dovrà, entro 15 giorni dal ricevimento, restituirlo alle Aziende Sanitarie aggiungendo eventuali contestazioni rispetto alla verifica di conformità.

Il rilascio del certificato di verifica di conformità costituisce condizione per il pagamento del saldo della fornitura e per lo svincolo della cauzione prestata dall'esecutore a garanzia del mancato o inesatto adempimento delle obbligazioni dedotte in contratto.

Art. 22 – SALUTE E SICUREZZA NEGLI AMBIENTI DI LAVORO

In riferimento alla normativa vigente e nell'ambito di tutte le attività oggetto dell'appalto, la ditta assegnataria: dovrà garantire un'attuazione continua ed efficace degli adempimenti complessivi di cui al D.Lgs 81/2008 " Attuazione dell'articolo 1 della legge 3 agosto 2007, n. 123, in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro" vigente dal 15/05/2008 in abrogazione di: DPR 547/55, DPR 164/56, DPR 303/56 (tranne l'art. 64: potere ispettivo), DLgs 277/91, DLgs 626/94, DLgs 493/96, DLgs 494/96 e DLgs 187/05.

Dovrà prendere visione del documento di prima informazione sulle condizioni di lavoro, sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui il personale è destinato ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate, accessibile alla pagina Internet www.aven-rer.it/BandiDiGara/InforischiAziende.

Dovrà applicare in particolare ogni cautela e misura riduttiva del rischio da contatti con materiale biologico e sostanze chimiche, durante l'accesso ai locali e alle apparecchiature.

Si impegna al coordinamento con le Aziende Sanitarie e ad accettare il Documento Unico di Valutazione dei Rischi di Interferenza, adeguato con incontri opportuni non appena sarà aggiudicata la gara.

Nessun obbligo e nessuna responsabilità gravano sulle Azienda associate per i rischi specifici propri dell'attività oggetto dell'appalto, e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate in relazione alla propria attività.

Le Aziende Sanitarie si riservano il diritto di controllare l'applicazione delle misure previste .

Art. 23 – VALIDITA' E SCADENZA PRODOTTI

La data di scadenza al momento della consegna dei prodotti consumabili dovrà essere pari ad almeno i $\frac{3}{4}$ di validità complessiva del prodotto.

La ditta aggiudicataria è tenuta a ritirare e accreditare prodotti non utilizzati dalle Aziende Sanitarie aventi una validità di uso pari a $\frac{1}{3}$.

ART. 24 - VINCOLI CONTRATTUALI

La Ditta concorrente si impegna fin da ora a soddisfare i seguenti requisiti:

- 1) in caso di ritiro dal commercio a qualsiasi titolo, i prodotti saranno ritirati a cura e spese della Ditta, previo accordo con la Struttura sanitaria delle Aziende associate; i prodotti resi verranno accreditati o sostituiti;
- 2) sulla bolla di consegna dovrà essere indicato il numero di lotto e la data di scadenza;
- 3) la Ditta assume a suo carico la puntuale esecuzione della fornitura anche in caso di scioperi o vertenze sindacali del suo personale o dei trasportatori.

Art. 25 – CONTROLLI SULLE FORNITURE

L'accettazione dei prodotti forniti avverrà sulla base del controllo quali-quantitativo effettuato in contraddittorio con il fornitore, dal Servizio competente delle Aziende utilizzatrici. Gli imballi che a giudizio del personale dell'Azienda presentassero difetti o manomissioni saranno rifiutati e la Ditta fornitrice dovrà provvedere alla loro immediata sostituzione.

La firma sul documento di trasporto all'atto del ricevimento della merce indica solo la corrispondenza del numero dei colli inviati rispetto al numero dei prodotti ordinati.

Nel caso non fosse possibile verificare/periziare tutta la merce all'atto dell'arrivo, la ditta dovrà accettare le eventuali contestazioni sulla qualità e quantità dei prodotti forniti anche a distanza di tempo dalla consegna, quando cioè, all'apertura degli imballaggi o delle confezioni, ne sarà possibile il controllo.

Agli effetti delle verifiche qualitative, quindi, la firma apposta per ricevuta non esonera la Ditta fornitrice dal rispondere ad eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

Se la fornitura risultasse a giudizio insindacabile delle Aziende Sanitarie in tutto o in parte di qualità inferiore o di condizioni diverse da quelle stabilite, o se, per qualunque altra causa, fosse inaccettabile, il fornitore sarà tenuto a ritirarla a sue spese, salvo il risarcimento di eventuali danni, con preciso obbligo di restituire quanto ordinato, entro i termini che verranno concordati con le Amministrazioni .

L'accettazione della merce consegnata non solleva la ditta fornitrice dalla responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine a vizi apparenti od occulti non rilevati all'atto della consegna.

Art. 26 – RESPONSABILITA'

Le Aziende Sanitarie sono esonerate da ogni responsabilità per danni, infortuni od altro che dovessero accadere al personale della Ditta nell'esecuzione del contratto.

La Ditta assegnataria risponde pienamente per danni a persone e/o cose che potessero derivare dall'espletamento delle prestazioni contrattuali ed imputabili ad essa o ai suoi dipendenti e dei quali danni fossero chiamate a rispondere le Aziende Sanitarie che fin d'ora si intendono sollevate da ogni pretesa o molestia.

La Ditta assegnataria risponde pienamente dei danni arrecati alle strutture delle Aziende Sanitarie e/o a suo personale in riferimento all'espletamento delle prestazioni contrattuali.

La Ditta aggiudicataria risponde, mediante idonea polizza assicurativa, dei danni alle persone e alle cose che derivino da fatti ascrivibili alla stessa o ai suoi dipendenti nell'esecuzione della prestazione, tenendo perciò sollevata da ogni responsabilità le Aziende associate.

Art. 27 – RITIRO E SOSTITUZIONE

Nel caso che la fornitura dovesse risultare di qualità inferiore o, per qualunque altra causa, non conforme alle caratteristiche indicate nel presente capitolato, verrà resa con bolla di reso.

I prodotti forniti potranno essere contestati al fornitore mediante lettera R.A.R. o a mezzo telegramma o telefax, quando, anche successivamente al momento della consegna, da una verifica degli stessi, venga

accertata la non conformità rispetto a quanto richiesto, o allorché, al momento del loro utilizzo, risultino difettosi, non compatibili o comunque di qualità tale da impedire il corretto utilizzo.

In tal caso la ditta ha l'obbligo di provvedere al ritiro degli articoli non conformi, non compatibili, non funzionanti nel termine stabilito di **giorni quattro lavorativi** di calendario dal momento della contestazione e di restituire il materiale corrispondente alla qualità stabilita e nella quantità richiesta entro i successivi **quattro giorni lavorativi**; i termini decorrono dalla data del ricevimento della raccomandata, del telegramma o del telefax di contestazione.

Nel caso di ritiro e sostituzione del materiale non conforme è sempre applicabile la norma di cui all'art. 28 "Penali e sanzioni per eventuali inadempimenti", qualora ne ricorrano le condizioni.

Art. 28 – PENALI E SANZIONI PER EVENTUALI INADEMPIMENTI

Si precisa che la disciplina del presente articolo fa riferimento all'importo di ciascun contratto.

a) Mancata consegna

Qualora il fornitore non effettuasse in tutto o in parte il servizio e/o la consegna del materiale da fornire, le Aziende aderenti, e per esse l'Azienda capofila, avranno la facoltà di risolvere il contratto "ipso facto et jure" mediante semplice dichiarazione intimata anche a mezzo fax, tenendo e incamerando la cauzione definitiva a titolo di penalità e di indennizzo dovuti, salvo danni maggiori.

Fermo restando l'equiparazione, di cui al 1° comma del presente paragrafo, circa le conseguenze fra mancata consegna parziale e mancata consegna totale, qualora il fornitore non effettuasse una parte della fornitura, le Aziende Associate si riservano inoltre il diritto di provvedere all'acquisto sul mercato anche per qualità migliore addebitando la differenza tra prezzo pagato e prezzo contrattuale alla Ditta inadempiente. Potrà inoltre essere applicata una penale del 10% sul valore della mancata fornitura.

b) Ritardi nella consegna

In riferimento a tutti gli episodi di ritardo nell'adempimento degli obblighi contrattuali, per ogni giorno solare di ritardo, ai sensi dell'art. 298 del D.P.R. 207/10, e con riserva degli eventuali ulteriori danni, le Aziende associate potranno applicare una penale pari allo 0,3 per mille dell'ammontare netto contrattuale. In caso di ripetuti ritardi le Aziende associate si riservano la facoltà di considerare risolto il contratto, con conseguente incameramento del deposito cauzionale definitivo e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni.

Inoltre le Aziende associate avranno il diritto di acquistare presso altre Ditte i prodotti occorrenti in danno del fornitore inadempiente: resterà cioè a carico dell'inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo rispetto a quello convenuto, sia ogni altro maggiore onere o danno comunque derivante, a causa dell'inadempienza stessa.

Le penali comminate nel corso di un anno non devono complessivamente raggiungere un ammontare superiore al 10% dell'ammontare netto contrattuale. In caso si verificassero cause che giustificano l'applicazione di penali oltre tali limite, il contratto potrà essere risolto.

c) Fornitura di prodotti difformi

In caso di mancata rispondenza dei prodotti ai requisiti richiesti, le Aziende Associate si riservano la facoltà di procedere in uno dei seguenti modi:

1. restituire la merce al fornitore che sarà tenuto a ritirarla a sue spese e che dovrà impegnarsi a sostituirla entro i termini indicati dalle Aziende Sanitarie. In caso di ritardo nella sostituzione, le Aziende associate potranno applicare la penalità prevista per la ritardata consegna.

2. restituire la merce al fornitore, che sarà tenuto a ritirarla a sue spese, senza chiederne la sostituzione e procedere all'acquisto in danno, salvo l'esperimento di ogni altra azione a tutela dei propri interessi e salvo in ogni caso il risarcimento degli ulteriori danni.

Nel caso di ripetuta fornitura di prodotti difformi, le Aziende aderenti si riservano di considerare risolto il contratto con conseguente incameramento del deposito cauzionale definitivo e fatto salvo il risarcimento di ulteriori danni.

Sarà equiparato alla mancata consegna, ai sensi e per gli effetti di cui al precedente 1° comma del punto a), il comportamento del fornitore che, intimato, non provveda entro i termini fissati a ritirare e a sostituire, con

spese a proprio carico, i prodotti non conformi a quanto richiesto e/o con validità inferiore a quella richiesta, con altri aventi le caratteristiche pattuite.

Art. 29 – RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Le Aziende associate avranno la facoltà di risolvere “ipso facto et jure” il contratto, mediante semplice dichiarazione stragiudiziale intimata anche a mezzo fax o PEC, nelle seguenti ipotesi:

- a) avvalendosi della facoltà di recesso consentita dall'art. 1671 c.c. e di quella prevista dall'art. 30 del presente capitolato;
- b) qualora nei confronti dell'appaltatore sia intervenuta l'emanazione di un provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui all'art. 3, della legge 27/12/1956 n. 1423 e agli articoli 2 e seguenti della legge 31/05/1965 n. 575, ovvero sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato per frodi nei riguardi della stazione appaltante, di subappaltatori, di fornitori, di lavoratori o di altri soggetti comunque interessati alle forniture, nonché per violazione degli obblighi attinenti alla sicurezza sul lavoro;
- c) per motivi di interesse pubblico, adeguatamente specificati nell'atto dispositivo;
- d) in caso di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nella esecuzione degli obblighi e condizioni contrattuali;
- e) in caso di cessazione dell'attività, oppure in caso di procedure concorsuali o fallimentari intraprese a carico dell'aggiudicatario;
- f) in caso di cessione del contratto o di subappalto non autorizzato dalle Aziende Sanitarie, ai sensi dell'art. 31 del presente capitolato;
- g) qualora le Aziende Associate abbiano a contestare per iscritto per **due volte**, anche non consecutive, la qualità e/o la quantità dei prodotti e/o del servizio;
- h) nel caso in cui la prestazione non sia stata eseguita entro i termini tassativamente prescritti o nel caso di reiterato inadempimento nelle consegne;
- i) in caso di motivato esito negativo dei controlli e delle verifiche sugli aspetti qualitativi e funzionali del prodotto effettuati nel corso dell'esecuzione contrattuale;
- j) in caso si verificassero cause che giustificano l'applicazione di penali oltre il limite stabilito all'art. 28 del presente capitolato;
- k) in caso di non superamento del periodo di prova ai sensi dell'art. 2/bis del presente capitolato d'oneri;
- l) in tutti i casi di inosservanza dei disposti di cui all'art. 3 della L.136/10;
- m) in tutti i casi previsti dal presente capitolato d'oneri.

In caso di risoluzione del contratto per inadempimento dell'aggiudicatario, le Aziende hanno il diritto di incamerare la cauzione definitiva a titolo di penale e di indennizzo dovuti alle Aziende stesse, salvo il risarcimento di eventuali danni maggiori. Allo scopo le Aziende Sanitarie potranno anche rivalersi su eventuali esposizioni creditorie della Ditta nei propri confronti. I danni e le spese conseguenti a detta risoluzione saranno a carico della Ditta fornitrice.

ART. 30 - MODIFICHE E RECESSO CONTRATTUALE

In relazione ad intervenute esigenze organizzative o ad interventi di riorganizzazione messi in atto successivamente all'aggiudicazione, le Aziende Sanitarie si riservano la facoltà di procedere a sospensione, riduzione e recesso del contratto in essere, anche singolarmente.

ART. 31 – CESSIONE E SUBAPPALTO

Il subappalto è ammesso nei limiti e con le modalità previste dall'art. 118 del D. Lgs. 163/06.

La Ditta concorrente dovrà specificare in sede di offerta la parte della fornitura che intende eventualmente subappaltare. Le Amministrazioni appaltanti non corrisponderanno direttamente ai subappaltatori l'importo dei lavori dagli stessi eseguiti.

Ai sensi dell'art. 118 c. 3 è fatto obbligo all'appaltatore di trasmettere, entro 20 gg. dalla data di ciascun pagamento effettuato nei confronti del subappaltatore, copia delle fatture quietanzate relative ai pagamenti corrisposti al subappaltatore, con indicazione delle ritenute di garanzia effettuate. Qualora l'appaltatore non trasmetta le fatture quietanzate del subappaltatore entro il predetto termine, le Aziende Sanitarie sospenderanno il successivo pagamento.

In caso di subappalto non autorizzato le Aziende Sanitarie risolveranno il contratto con incameramento della cauzione definitiva, fatto salvo il risarcimento di ogni conseguente maggiore danno.

Il fornitore è responsabile dei danni che dovessero derivare dalle Aziende associate o a terzi per fatti comunque imputabili ai soggetti ai quali sono affidate le forniture/attività in subappalto.

Il mancato controllo delle forniture/attività che dovrebbero essere svolte dalla ditta ma vengono subappaltate determina la immediata revoca della concessione al subappalto.

E' fatto divieto alla Ditta appaltatrice di cedere il contratto.

Art. 32 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Le fatture relative al noleggio continuativo dovranno essere emesse con cadenza trimestrale posticipata, a partire dal collaudo definitivo con esito positivo.

Le fatture relative al noleggio giornaliero su richiesta dovranno essere emesse alla cessazione di ciascun periodo di utilizzo, accompagnate dai documenti comprovanti l'erogazione della fornitura.

Il pagamento dei corrispettivi sarà effettuato dalle Aziende Sanitarie competenti in favore del fornitore sulla base delle fatture emesse da quest'ultimo conformemente alle modalità previste dalla normativa, anche secondaria, vigente in materia, e dal presente capitolato.

Ciascuna fattura emessa dal fornitore dovrà contenere il riferimento al contratto e al singolo ordinativo di fornitura cui si riferisce, e dovrà essere intestata e spedita all'Azienda Sanitaria di riferimento.

I pagamenti saranno disposti previo accertamento da parte del direttore dell'esecuzione, confermato dal responsabile del procedimento, della prestazione effettuata, in termini di qualità e quantità, rispetto alle prescrizioni previste nei documenti contrattuali.

I pagamenti verranno effettuati ai sensi del D.Lgs. 231/02, mediante accordo con il fornitore.

Si intendono pervenute il 15 del mese, tutte le fatture registrate tra il 1° e il 15° giorno del mese stesso, il 30 del mese, tutte le fatture registrate tra il 16° e l'ultimo giorno del mese stesso.

Successivamente all'emissione del certificato di verifica di conformità di cui all'art. 322 del D.P.R. 207/10 si procederà al pagamento del saldo delle prestazioni eseguite e allo svincolo della cauzione definitiva prestata dall'esecutore a garanzia del mancato o inesatto adempimento delle obbligazioni dedotte in contratto.

Nel caso di contestazione delle Aziende Sanitarie per vizio o difformità di quanto oggetto del servizio rispetto all'ordine o al contratto, i termini di pagamento previsti nel presente articolo restano sospesi dalla data di spedizione della nota di contestazione e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

Le Aziende Sanitarie, per ottenere la rifusione di eventuali danni già contestati alla Ditta, il rimborso di spese o il pagamento di penalità, potrà rivalersi sul deposito cauzionale definitivo, o in sub ordine a mezzo ritenuta da operarsi in sede di pagamento dei corrispettivi di cui sopra.

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compresi il caso di ritardi nei pagamenti dei corrispettivi dovuti, il fornitore potrà sospendere l'erogazione delle forniture. Qualora il fornitore si rendesse inadempiente a tale obbligo, l'ordinativo di fornitura e/o il contratto si potranno risolvere di diritto mediante semplice e unilaterale dichiarazione da comunicarsi a mezzo A/R, fax, PEC o e-mail alla ditta aggiudicataria.

Art. 33 – VALIDITA' DELL'OFFERTA

L'offerta impegna la Ditta fino all'aggiudicazione della gara, l'aggiudicatario per tutto il periodo di vigenza contrattuale.

Art. 34 – DOCUMENTAZIONE DA PRODURRE A CURA DELL'AGGIUDICATARIO

34.1 DEPOSITO CAUZIONALE DEFINITIVO

La Ditta aggiudicataria, **entro 15 giorni** dalla data di comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione definitiva, dovrà costituire presso ogni Azienda partecipante all'Unione d'acquisto, un deposito cauzionale definitivo nella misura del **10% dell'importo rispettivamente aggiudicato**, Iva esclusa, ai sensi dell'art. 113 comma 2 del D. Lgs. 163/2006 e s.m.e i.

Si applica l'art. 75 comma 7 del D.Lgs. 163/06.

Nel caso di costituzione di garanzia tramite bonifico bancario, la ditta dovrà richiedere a ogni Azienda Associata i riferimenti bancari necessari per tale operazione.

La garanzia fidejussoria, prevista con le modalità di cui all'art.75 comma 3 del D.Lgs.163/06, deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta della stazione appaltante.

La garanzia fideiussoria è progressivamente svincolata a misura dell'avanzamento della fornitura, nel limite massimo del 75 per cento dell'iniziale importo garantito. Lo svincolo, nei termini e per le entità anzidetti, è automatico, senza necessità di benestare del committente, con la sola condizione della preventiva consegna

all'istituto garante, da parte dell'appaltatore, dei documenti attestanti l'avvenuta esecuzione. L'ammontare residuo, pari al 25 per cento dell'iniziale importo garantito, è svincolato secondo la normativa vigente.

La Ditta aggiudicataria dovrà tempestivamente comunicare alle Aziende l'avvenuto svincolo e contestualmente quantificare il residuo valore dell'importo garantito.

La mancata costituzione della garanzia determina la decadenza dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria (art 75 D.Lgs.163/06) da parte della stazione appaltante, che aggiudica l'appalto al concorrente che segue nella graduatoria.

La garanzia copre gli oneri per il mancato o inesatto adempimento e dovrà avere validità di **almeno 6 mesi oltre la durata del contratto**. Si applica altresì l'articolo 324 del D.P.R. 207/2010.

In caso di risoluzione del contratto, la cauzione definitiva sarà incamerata dalle Aziende.

Nessun interesse è dovuto sulle somme costituenti i depositi cauzionali.

In caso di applicazione delle penali indicate all'art. 28 del capitolato, le Aziende hanno diritto di rivalersi sulla cauzione e, quindi, sulla fideiussione.

Nel caso di incameramento della cauzione la ditta dovrà provvedere alla ricostituzione della stessa nel suo originario ammontare.

34.2 Nel caso in cui l'aggiudicatario sia un raggruppamento temporaneo di impresa la capogruppo dovrà presentare il mandato conferitole dalle imprese mandanti nonché la procura relativa al mandato stesso.

34.3 La Ditta aggiudicataria dovrà altresì ottemperare agli obblighi di comunicazione di cui all'art. 35 del presente capitolato, in materia di tracciabilità dei flussi finanziari

Art. 35 – TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

- L'affidatario, e anche i subappaltatori in caso di subappalto, assumono a proprio carico gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della Legge n. 136 del 13/08/10 e successive modifiche "Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al governo in materia di normativa antimafia".

L'appaltatore si impegna a dare immediata comunicazione alla stazione appaltante ed alla prefettura - ufficio territoriale del Governo della stazione appaltante - della notizia dell'inadempimento della propria controparte (eventuali subappaltatori/subcontraenti) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

- L'affidatario dovrà inoltre comunicare alla stazione appaltante gli estremi identificativi dei conti correnti dedicati di cui alla sopracitata normativa entro 7 giorni dalla loro accensione, o nel caso di conti correnti già esistenti, dalla loro prima utilizzazione in operazioni finanziarie relative al presente contratto, nonché nello stesso termine, le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. L'affidatario dovrà comunicare ogni modifica relativa ai dati trasmessi.

- Gli strumenti di pagamento dovranno riportare, in relazione a ciascuna transazione posta in essere relativamente al presente contratto, **i codici identificativi di gara assegnati da ciascuna Azienda associata**.

- Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto.

L'impresa si impegna a consentire all'Amministrazione la verifica di quanto previsto al comma 9 della Legge in oggetto.

Art. 36 - ACCESSO AGLI ATTI DI GARA

Le ditte partecipanti possono richiedere accesso agli atti di gara. Le domande di accesso agli atti dovranno essere presentate all'Azienda Ospedaliera Arcispedale Santa Maria Nuova di Reggio Emilia (capofila). Le domande indirizzate al servizio Affari Generali Legali e Comunicazione viale Umberto I, 50 42123 Reggio Emilia, potranno essere presentate in carta libera o utilizzando il modulo scaricabile dal sito www.asmn.re.it - bandi e concorsi - sez. Gare Servizio Appalti.

Art. 37 – NORME DI RINVIO

Per quant'altro non disciplinato nel presente Capitolato d'onori, si fa espresso riferimento a quanto previsto dalle norme in materia e al Codice Civile.

Art. 38 – FORO COMPETENTE

Relativamente alla procedura di gara è territorialmente competente il Tar Emilia Romagna (Sezione di Parma/Bologna), mentre in caso di controversie legali inerenti l'esecuzione del contratto è competente esclusivamente il foro dell'Azienda contraente.

Art. 39 – TRATTAMENTO DATI PERSONALI

Ai sensi del D. Lgs. 196/03 Codice in materia di protezione dei dati personali, i dati trasmessi a questa Amministrazione verranno utilizzati esclusivamente per lo svolgimento di funzioni istituzionali, nei limiti stabiliti dal codice medesimo.

L'Azienda Sanitaria è titolare del trattamento dei dati personali e sensibili che vengono trattati con riferimento all'appalto.

A tal fine l'Azienda Sanitaria nomina fin da ora la Ditta che risulterà affidataria in esito alla procedura di gara quale responsabile del trattamento dati ai sensi dell'art. 8 D.Lgs. 196/03.

L'appaltatore è autorizzato a svolgere operazioni di trattamento di dati sensibili e personali per conto dell'Azienda Sanitaria ed è tenuto a rispettare e osservare tutte le norme previste dal D.Lgs. 196/03 nonché ogni altra istruzione impartita in sede contrattuale o in successive comunicazioni da parte dell'Azienda stessa.

In caso di inadempimento, l'appaltatore sarà considerato responsabile nei confronti del Titolare ai sensi di legge.

Nel caso l'appaltatore si avvalga di incaricati o collaboratori, questi si obbliga a renderli edotti delle suddette norme operative generali, fermo restando che in ogni caso essi devono operare sotto la sua diretta ed esclusiva responsabilità.

Art. 40 – SPESE CONTRATTUALI

Le eventuali spese di registrazione e di bollo dell'eventuale formalizzazione del contratto saranno a carico dell'aggiudicatario. Il contratto verrà sottoposto a registrazione solo in caso d'uso, ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. n. 634 del 26/10/1972.

Art. 41 – INFORMATIVA VIDEOSORVEGLIANZA

L'aggiudicatario è tenuto a prendere visione dell'informativa sulla presenza del sistema di videosorveglianza presso l'Arcispedale Santa Maria Nuova ai sensi dell'art. 4 della Legge n. 300 del 1970 (Statuto dei diritti dei lavoratori) sul sito dell'azienda ospedaliera all'indirizzo www.asmn.re.it, menù a tendina in alto a sinistra, selezionando la voce "Partner" oppure utilizzando la funzione "Cerca nel sito" e ricercando il termine "videosorveglianza".

Art. 42 – RICHIESTE CHIARIMENTI

Ai sensi dell'art. 71 comma 2 del D.Lgs. 163/06 eventuali informazioni/chiarimenti dovranno essere chiesti per iscritto almeno 10 giorni prima della scadenza del termine per la ricezione delle offerte. Le richieste di chiarimenti dovranno pervenire all'Azienda Ospedaliera mediante fax al numero 0522/296848 e le risposte saranno pubblicate fino a sei giorni prima della scadenza del termine stabilito per la ricezione delle offerte, sul sito dell'Azienda Ospedaliera capofila: www.asmn.re.it nella sezione bandi di gara.

A tale scopo si invita a consultare periodicamente il sito indicato.

Art. 43 – CERTIFICATI E DICHIARAZIONI SOSTITUTIVE

Ai sensi dell'art. 15 della Legge 183/2011 che ha modificato la disciplina dei certificati e delle dichiarazioni sostitutive contenuta nel D.P.R. n. 445/2000, la stazione appaltante procederà all'acquisizione dei dati necessari presso le singole pubbliche Amministrazioni certificanti e, in alternativa, accetterà da parte degli interessati alla presente procedura solo dichiarazioni sostitutive di certificazione o dell'atto di notorietà, e ove richiesto, certificati provenienti da Enti, Aziende o Organismi privati.

Art. 44 – ACCETTAZIONE CLAUSOLE CONTRATTUALI

La ditta accetta tutte le clausole inserite nel presente capitolato nessuna esclusa od eccettuata.
In particolare a norma dell'art. 1341 del codice civile, accetta e specificatamente sottoscrive le condizioni di cui agli artt. 5-6-7-10-11-12-13-14-15-16-17-18-19-20-21-24-25-26-27-28-29-30-31-32-33-34-35-36-38-39-40-42.

**Timbro della Ditta/Società e firma del titolare o del
legale rappresentante o di persona abilitata ad
impegnare legalmente la stessa**

F.to Il Direttore del Servizio Appalti
dell'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia
(Dr. Alessandro Bertinelli)

**Timbro della Ditta/Società e firma del titolare o del
legale rappresentante o di persona abilitata ad
impegnare legalmente la stessa**

	MODULO	Pagina 1 di 2
	Dichiarazione di idoneità tecnico - professionale e dichiarazione sostitutiva di iscrizione alla CCIAA	MO 04
Servizio prevenzione e protezione		Rev.2 del 05/10/10

ALLEGATO 2

**Spett.le AZIENDA OSPEDALIERA
Servizio Appalti
Viale Umberto I n. 50 42123 – REGGIO EMILIA**

Oggetto: Procedura di gara per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo-unione d'acquisto tra le Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord – Azienda Ospedaliera Arcispedale SMN di Reggio Emilia (capofila).

Il sottoscritto _____
Nato a _____ in data _____
Legale Rappresentante o Titolare della Ditta

con sede legale in _____ Via _____

dichiara quanto segue

(dichiarazione sostitutiva ex art. 47 del D.Lgs. 445/00)
(consapevole delle sanzioni penali in caso di dichiarazioni mendaci ex art. 76 del D.Lgs. 445/00)

1. Che in capo alla ditta non sussistono le cause di esclusione alla partecipazione alle procedure di gara di cui all'art.38 del D.Lgs. 163/2006.
2. Che il personale impiegato per l'appalto in oggetto,
 - è dotato delle abilitazioni necessarie
 - risulta idoneo alle mansioni specifiche, in conformità alla sorveglianza sanitaria ove prevista ex art.41 D.Lgs. 81/08
 - è adeguatamente informato e formato sulle misure di prevenzione e protezione relative alle mansioni svolte, sulle procedure di emergenza e di primo soccorso, art.36-37 D.Lgs. 81/08
 - è dotato di ausili, dispositivi di protezione individuali (marcatura CE), idonei alla sicurezza del lavoro da eseguire
 - è riconoscibile tramite tessera di riconoscimento esposta bene in vista sugli indumenti, corredata di fotografia, contenente le generalità del lavoratore, l'indicazione del datore di lavoro, dell'impresa in appalto e la data di assunzione; in caso di subappalto devono essere riportati gli estremi della relativa autorizzazione e per i lavoratori autonomi l'indicazione del committente (D.Lgs. 81/2008, art. 18, comma 1, lettera u) come modificato dall'art. 5 Legge 13/08/2010 n. 136)
3. Che l'Appaltatore possiede il Documento di valutazione dei rischi ed il programma di miglioramento, ex art. 17 D.Lgs. 81/08, con evidenza della tutela di ogni lavoratore e di ogni attività, se ricade nel campo di applicazione del succitato decreto (art. 3 D.Lgs. 81/08).
4. Che i mezzi e le attrezzature previsti per l'esecuzione dell'Appalto sono idonei, conformi alle norme di sicurezza vigenti, dotati dei necessari documenti di certificazione e controllo e il personale è stato adeguatamente formato e addestrato all'utilizzo degli stessi.
5. Che il costo relativo alla sicurezza del lavoro è indicato nell'offerta, e dettagliato nelle misure adottate rispetto all'entità e alle caratteristiche dei lavori, dei servizi e forniture
6. Che ha preso visione dei documenti di prima informazione sulle condizioni di lavoro, sui rischi specifici esistenti nell'ambiente in cui il personale è destinato ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate, accessibile alla pagina Internet aziendale www.avenrer.it/Bandidigara/Inforischiaziende.
7. Che la società è iscritta al Registro delle Imprese di _____
n° _____ dal _____.

Al numero Registro Ditte/Repertorio Economico Amministrativo _____
dal _____.

Denominazione e forma giuridica _____

Codice fiscale _____ e Partita I.V.A. _____

Sede _____
Iscritta all' INPS di _____ n° di matricola _____
Iscritta all'INAIL di _____ n° di matricola _____
Costituita con atto del _____
Capitale sociale in euro _____
Durata della Società _____
Oggetto sociale _____

Titolari di cariche o qualifiche (Dati relativi a: Amministratore Unico / CdA/ Procuratori) _____

Inizio attività dell'impresa _____
Attività dell'impresa _____

Si comunica inoltre:

Responsabile del Servizio Prevenzione e Protezione : _____ Tel..... @ mail.....

Medico Competente : _____ Tel..... @ mail.....

Referente per la Sicurezza dell'Appalto in oggetto: _____

.....

Altre informazioni che si ritiene utile fornire in merito alla qualificazione organizzativa:

.....

Lì, _____

In fede, f.to _____

N.B. : ai fini della validità della presente dichiarazione deve essere allegata la fotocopia, non autenticata, del documento di identità del sottoscrittore.

ALLEGATO 3

DICHIARAZIONE

Con la presente la ditta/società _____, con sede in _____, nella persona del suo legale rappresentante Sig. _____ nell'ambito della gara a procedura aperta per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo in unione d'acquisto tra le Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord, capofila Azienda Ospedaliera Arcispedale SMN di Reggio Emilia;

dichiara quanto segue:

- ▶ che si impegna a rinnovare, per un ulteriore **periodo di 6 mesi**, la garanzia fidejussoria, bancaria o assicurativa, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, su richiesta dell'Azienda Ospedaliera capofila;
- ▶ che presenta offerta per il/i seguente/i lotto/i _____ ricompreso/i nella gara di che trattasi;

Timbro della Ditta/Società e firma del titolare o del legale Rappresentante o di persona abilitata ad impegnare legalmente la stessa

ALLEGATO 4

ISTANZA DI PARTECIPAZIONE ALLA GARA E DICHIARAZIONE UNICA

(Da redigere in lingua italiana e in carta legale o resa legale)

All'Azienda Ospedaliera
"Arcispedale Santa Maria Nuova"
Servizio Appalti
Viale Umberto I n. 50
42123 REGGIO EMILIA

Oggetto: procedura aperta per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo – unione d'acquisto tra le Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord – Azienda Ospedaliera ASMN di Reggio Emilia (capofila) di cui al capitolato d'oneri prot. n. _____ del _____

Il/La sottoscritto/a _____

Nato/a a _____ (_____) il _____

In qualità di _____

dell'impresa _____

con sede in _____ via _____ n° _____ telef. _____ Fax _____

Indirizzo Internet _____ e-mail _____

CHIEDE

di partecipare alla procedura aperta indicata in oggetto:

Impresa singola

ovvero:

come componente del **Raggruppamento Temporaneo di Concorrenti** formato da:
(indicare denominazione sociale, forma giuridica, sede legale delle imprese):

1. _____
2. _____
3. _____

e che l'impresa/società/consorzio mandataria capogruppo è _____

Ogni società o impresa membro del raggruppamento/consorzio è tenuta a compilare singola domanda di partecipazione da allegare alla domanda di partecipazione della capogruppo

PER I SEGUENTI LOTTI: barrare la casella di interesse

Lotto 1 **Lotto 2** **Lotto 3** **Lotto 4**

COMUNICA

che il domicilio eletto per la ricezione di ogni eventuale comunicazione inerente la gara in oggetto è:

- indirizzo _____

- fax _____

- n. telef. _____
- e-mail _____
- e-mail certificata (PEC) _____

AUTORIZZA / **NON AUTORIZZA** l'invio delle comunicazioni di cui all'art. 79 c. 5 del D.Lgs.

163/06 al n. di fax sopraccitato.

Consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del DPR 28.12.2000 n. 445, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate

DICHIARA

A) REQUISITI DI ORDINE GENERALE (Art. 38 D.Lgs. 163/06)

- 1) che non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, salvo il caso di cui all'art. 186 bis del Regio Decreto 16 Marzo 1942 n. 267, e di non avere in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni.
- 2) che nei propri confronti non è pendente un procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della Legge 27 dicembre 1956, n. 1423 o di una delle cause ostative previste dall'articolo 10 della Legge 31 maggio 1965, n. 575, relativamente ai seguenti soggetti obbligati: del titolare o del Direttore Tecnico in caso di impresa individuale; i soci o il Direttore Tecnico in caso di s.n.c.; dei soci accomandatari o del Direttore Tecnico in caso di s.a.s.; degli amministratori muniti di potere di rappresentanza o del Direttore Tecnico o il socio unico persona fisica, ovvero il socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci in caso di altro tipo di società.

Carica	Nome e cognome	Data e luogo di nascita – luogo di residenza

N.B.: Per ciascun nominativo che verrà indicato, non firmatario dell'offerta, dovrà essere redatto e sottoscritto, dalla stessa persona, l'apposito modello allegato 4/bis.

3) che nei propri confronti non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale; e che non è stata pronunciata condanna, con sentenza passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione ad un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'articolo 45, paragrafo 1, direttiva Ce 2004/18 relativa ai seguenti soggetti obbligati (**imprese individuali**: il titolare o il Direttore Tecnico; **s.n.c**: tutti i soci o il Direttore Tecnico ; **s.a.s.**: tutti i soci accomandatari o il Direttore Tecnico; **s.p.a, s.r.l. e ogni altra società o consorzio**: tutti gli amministratori muniti di poteri di rappresentanza o il Direttore Tecnico o il socio unico persona fisica ovvero del socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci.

Carica	Nome e cognome	Data e luogo di nascita – luogo di residenza

N.B.: Per ciascun nominativo che verrà indicato, non firmatario dell'offerta, dovrà essere redatto e sottoscritto, dalla stessa persona, l'apposito modello allegato 4/bis.

4) **(barrare la casella corrispondente):**

che le condanne di cui ai numeri 2) e 3) del punto A) della presente dichiarazione non sono state pronunciate nei confronti dei seguenti soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara.

Oppure

che le condanne di cui ai numeri 2) e 3) del punto A) della presente dichiarazione sono state pronunciate nei confronti dei seguenti soggetti, cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando e che da parte dell'impresa vi sia stata completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata **(come risulta dalla documentazione allegata)**;

Carica e data di cessazione	Nome e cognome	Data e luogo di nascita – Luogo di residenza

5) di avere riportato le seguenti condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione:

(l'esclusione o il divieto non operano e pertanto non devono essere dichiarate le condanne qualora il reato sia stato depenalizzato ovvero qualora sia intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato sia stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima);

6) di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria posto all'articolo 17 della Legge 19 marzo 1990 n. 55.

7) di non avere commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro, risultanti dai dati in possesso dell'Osservatorio.

8) di non avere commesso grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla Stazione Appaltante e di non avere commesso un errore grave nell'esercizio dell'attività professionale.

9) di non avere commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti.

10) che nei propri confronti non risulta l'iscrizione nel casellario informatico per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito a requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti;

11) di non avere commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali ed assistenziali, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti.

12) **(barrare la casella corrispondente):**

di essere in regola con gli obblighi derivanti dalla Legge n. 68/99 (diritto al lavoro dei disabili).

Oppure

di non essere soggetta agli obblighi derivanti dalla Legge n. 68/99 (indicare la fattispecie di non assoggettabilità prevista dalla Legge medesima precisando la condizione che determina la non assoggettabilità agli obblighi di assunzione dei lavoratori disabili).

13) che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'art. 9, comma 2 lettera c) del decreto legislativo dell'8 giugno 2001 n. 231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art. 36-bis comma 1 del decreto legge 4 luglio 2006 n. 223, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2006 n. 248;

14) che nei propri confronti, ai sensi dell'art. 40 comma 9 quater, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'art. 7 comma 10 D.Lgs. 163/2006, per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione ai fini del rilascio dell'attestazione SOA;

15) **(barrare la casella corrispondente):**

di non rientrare tra i soggetti di cui al precedente punto 2 in quanto, pur essendo stati vittime di reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del c.p. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. 13.05.91 n. 152, convertito con modificazione dalla legge 12.07.91 n. 203, non risulta a loro carico la mancata denuncia all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'art. 4 primo comma, della L. 24.11.1981 n. 689;

di non essere stato vittima di reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del c.p. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. 13.05.91 n. 152, convertito con modificazione dalla legge 12.07.91 n. 203;

16) **(barrare la casella corrispondente):**

di non trovarsi in una situazione di controllo di cui all'art. 2359 del C.C. rispetto ad alcun soggetto e di aver formulato l'offerta autonomamente;

di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto a questa impresa istante, in una delle situazioni di controllo di cui all'art. 2359 del c.c., e di aver formulato l'offerta autonomamente;

di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto a questa impresa istante, in situazione di controllo di cui all'art. 2359 del c.c., e di aver formulato l'offerta autonomamente;

17) di impegnarsi, in caso di aggiudicazione, a comunicare il conto/i corrente/i dedicato/i, le generalità dei cointestatari e di assumere ogni responsabilità in ordine all'adempimento degli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla legge 136/2010.

18) **(barrare la casella corrispondente):**

di non rientrare tra gli operatori economici aventi sede domicilio o residenza in paesi a regime fiscale privilegiato individuati dai decreti del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 4 Maggio 1999 e del 21 novembre 2001;

di rientrare tra gli operatori economici aventi sede domicilio o residenza in paesi a regime fiscale privilegiato individuati dai decreti del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 4 Maggio 1999 e del 21 novembre 2001 e di essere in possesso dell'autorizzazione del predetto ministero, di cui all'art. 37 del D.L. 78/2010 convertito con modificazioni dalla legge 122/2010, necessaria per la partecipazione alle procedure di aggiudicazione dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture di cui al D.Lgs. 163/2006;

di rientrare tra gli operatori economici aventi sede domicilio o residenza in paesi a regime fiscale privilegiato, individuati dal decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 4 Maggio 1999 e del 21 novembre 2001 e che pur non essendo ancora stata autorizzata dal predetto Ministero a partecipare alle procedure di aggiudicazione dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture di cui al D.Lgs. 163/2006 e s.m. ha presentato regolare istanza per il rilascio dell'autorizzazione, istanza che in copia conforme all'originale si allega alla presente domanda di partecipazione.

19) di aver preso visione della relazione tecnica – illustrativa, redatta ai sensi dell'art. 279 D.P.R. 207/2010, relativa alla presente procedura, pubblicata sul sito aziendale www.asmn.re.it

20) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e le disposizioni contenute nel bando di gara e nel relativo capitolato d'oneri

B) REQUISITI DI IDONEITA' PROFESSIONALE (Art. 39 D.Lgs.163/2006)

1) che l'impresa è iscritta nel registro delle imprese della Camera di Commercio di..... per la seguente attività.....

ed attesta i seguenti dati :

- numero di iscrizione.....
- data di iscrizione.....
- durata / data termine.....
- forma giuridica.....

- capitale sociale in euro.....
- partita iva.....
- codice fiscale.....
- Ufficio Unico delle Entrate di
- Tribunale di
- Servizio Provinciale del Lavoro-Collocamento dei disabili.....
- codice cliente Inail n.....presso la sede.....
- matricola Inps con dipendenti.....
- matricola Inps senza dipendenti (posizione personale).....
- Contratto Collettivo Nazionale dei lavoratori applicato.....
- nominativo, data di nascita del rappresentante legale e relativo codice fiscale.....
- titolari, soci, direttori tecnici, amministratori muniti del potere di rappresentanza, soci accomandatari **(indicare i nominativi, le qualifiche, le date di nascita e la residenza)**
- numero dipendenti.....
- nel caso di appalti di servizi:
numero indicativo dei dipendenti addetti al Servizio oggetto dell'appalto.....

2) che l'impresa esercita l'attività nel pieno possesso di tutti i requisiti di legge per l'attività comprendente quella oggetto dell'appalto.

3) che l'impresa è in possesso di tutte le autorizzazioni e certificazioni di legge necessarie per la fornitura in service in oggetto.

N.B. BARRARE LA CASELLA SOTTOSTANTE SOLO SE LA DITTA SI TROVA NELLA CONDIZIONE DESCRITTA

4) che l'impresa rientra nella categoria delle micro, piccole e medie imprese ai sensi della raccomandazione della Commissione Europea 2003/361/CE del 6 maggio 2003, richiamata dall'art. 5, comma 1 lett. a) della Legge 180/2011.

C) CAPACITA' ECONOMICO FINANZIARIA (Art. 41 D.Lgs. 163/06)

Fatturato globale e fatturato per forniture nel settore oggetto della gara, realizzati negli ultimi tre esercizi finanziari, il cui bilancio sia stato approvato al momento della pubblicazione del bando di gara

Esercizio	Fatturato globale € (iva esclusa)	Fatturato per forniture nel settore oggetto della gara € (iva esclusa)

D) CAPACITA' TECNICA (Art. 42 D.Lgs. 163/06)

Elenco delle principali forniture identiche e/o di analoga natura effettuate durante gli ultimi tre anni con indicazione degli importi, delle date e dei destinatari

DESCRIZIONE DELLA FORNITURA	DATA	IMPORTO (iva esclusa)	CLIENTE (specificare denominazione, indirizzo e se di natura pubblica o privata)

Controllo sul possesso dei requisiti dichiarati dai concorrenti in sede di istanza di partecipazione.

La stazione appaltante acquisirà direttamente presso le competenti amministrazioni pubbliche certificanti la documentazione diretta a comprovare il possesso dei seguenti requisiti di capacità economico finanziaria e tecnico organizzativa, nei confronti dell'aggiudicatario e del secondo in graduatoria, in particolare:

- 1) bilanci degli ultimi tre esercizi finanziari o altro documento equivalente per i soggetti non tenuti alla redazione del bilancio, a comprova di quanto dichiarato al precedente punto C;
- 2) almeno due attestazioni relative alle principali forniture fornite prestate negli ultimi tre anni, a comprova di quanto dichiarato al precedente punto D;

In caso di mancata conferma di quanto autodichiarato si applicheranno le sanzioni previste dall'art. 48 del D.Lgs. 163/06 e s.m. e i.

E) AVVALIMENTO (art 49 D.Lgs. 163/06)

(barrare **solo se di interesse** e, se barrato, integrare obbligatoriamente la domanda con la documentazione di seguito indicata)

ai fini del soddisfacimento dei requisiti

- economici
- tecnici

La sottoscritta azienda dichiara **di invocare l'istituto di cui all'art. 49 del D.Lgs. 163/06 in materia di avvalimento.**

Alla presente domanda si allegano pertanto:

- dichiarazione attestante l'avvalimento dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'impresa ausiliaria
- dichiarazione sottoscritta da parte dell'impresa ausiliaria attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti generali di cui all'art. 38 del D.Lgs. 163/06
- dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso la stazione appaltante a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente il concorrente
- dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria con cui questa attesta che non partecipa alla gara in proprio o associata o consorziata ai sensi dell'art. 34 del D.Lgs. 163/06
- il contratto, in originale o copia autenticata, in virtù del quale l'impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto

(nel caso di avvalimento nei confronti di un'impresa che appartiene al medesimo gruppo in luogo del contratto di cui al punto precedente l'impresa concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi previsti dal comma 5 dell'art. 49 del D.Lgs. 163/06).

Data _____

Timbro della Ditta e firma del Legale Rappresentante

N.B. : Ai fini della validità della presente dichiarazione deve essere allegata fotocopia, non autenticata, del documento di identità del sottoscrittore.

AVVERTENZE

La Ditta ha facoltà sia di utilizzare il presente schema debitamente compilato in ogni sua parte, sia di predisporne, per eventuali carenze di spazio o altre esigenze, uno proprio contenente comunque tutte le dichiarazioni richieste.

Ai sensi del D.Lgs. 196/03 Codice in materia di protezione dei dati personali, con la firma in calce alla presente domanda di partecipazione a gara, esprimo il mio consenso e autorizzo l'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia al trattamento dei miei dati personali, esclusivamente per le finalità inerenti la gestione della procedura.

Timbro della Ditta e firma del Legale Rappresentante

ALLEGATO 4/bis

MODULO PER DICHIARAZIONI DI IDONEITA' MORALE DA COMPILARSI DA PARTE DI CIASCUN SOGGETTO **NON FIRMATARIO DELL'OFFERTA** indicato ai precedenti punti 2 e 3 della sez. A dell'allegato 4.

Il/La sottoscritto/a _____
Nato a _____ (_____) il _____
In qualità di _____
dell'impresa _____
con sede in _____ via _____ n° _____

Consapevole delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del DPR 28.12.2000 n. 445, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate

DICHIARA

(normativa di riferimento D.Lgs. n. 163/2006 "Codice dei contratti pubblici di lavori, servizi e forniture")

1) che nei propri confronti non è pendente un procedimento per l'applicazione di una delle misure di prevenzione di cui all'art. 3 della Legge 27 dicembre 1956, n. 1423 o di una delle cause ostative previste dall'articolo 10 della Legge 31 maggio 1965, n. 575;

2) che nei propri confronti non è stata pronunciata sentenza di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta, ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per reati gravi in danno dello Stato o della Comunità che incidono sulla moralità professionale; e che non è stata pronunciata condanna, con sentenza passata in giudicato, per uno o più reati di partecipazione ad un'organizzazione criminale, corruzione, frode, riciclaggio, quali definiti dagli atti comunitari citati all'articolo 45, paragrafo 1, direttiva Ce 2004/18.

3) di avere riportato le seguenti condanne penali, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione: _____

(l'esclusione o il divieto non operano e pertanto non devono essere dichiarate le condanne qualora il reato sia stato depenalizzato ovvero qualora sia intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato sia stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima);

4) (barrare la casella corrispondente):

che pur essendo stati vittima di reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del c.p. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. 13.05.91 n. 152, convertito con modificazione dalla legge 12.07.91 n. 203, non risulta a proprio carico la mancata denuncia all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'art. 4 primo comma, della L. 24.11.1981 n. 689;

di non essere stato vittima di reati previsti e puniti dagli artt. 317 e 629 del c.p. aggravati ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs. 13.05.91 n. 152, convertito con modificazione dalla legge 12.07.91 n. 203;

Data _____

Timbro della Ditta e firma del Legale Rappresentante/Procuratore

N.B. : Ai fini della validità della presente dichiarazione deve essere allegata fotocopia, non autenticata, del documento di identità del sottoscrittore.

ALLEGATO 5

FAC-SIMILE SCHEDA DI OFFERTA

(da legalizzare con l'apposizione di una marca da bollo ogni 4 fogli)

Al Direttore del Servizio Appalti dell'ARCISPEDALE S. MARIA NUOVA
AZIENDA OSPEDALIERA di Reggio Emilia
Viale Umberto I, n. 50 - 42123 - REGGIO EMILIA

**OFFERTA PER LA FORNITURA IN SERVICE DI APPARECCHIATURE PER MEDICAZIONE
SOTTOVUOTO E RELATIVO MATERIALE DI CONSUMO – UNIONE D'ACQUISTO TRA LE AZIENDE
ASSOCIATE ALL'AREA VASTA EMILIA NORD - AZIENDA OSPEDALIERA ARCISPEDALE SANTA
MARIA NUOVA DI REGGIO EMILIA (CAPOFILA)**

Offerta N° _____ del _____

Il/Isottoscritto/i _____

Nella sua/loro qualità di _____ della

Ditta/Società _____

con sede in _____ Via _____

partita IVA n° _____ Iscritta alla Camera

di Commercio di _____ cod. attività _____

facendo riferimento al Capitolato d'oneri prot. n. _____ del _____ relativo alla procedura aperta per la fornitura in oggetto;

DICHIARA/NO

► di avere piena conoscenza della fornitura in service da eseguire e di ogni circostanza che possa interessare la fornitura stessa e che tutto quanto sarà consegnato in caso di aggiudicazione sarà conforme alle specifiche indicate nel capitolato d'oneri e corrispondente alla campionatura richiesta;

► di avere preso visione del capitolato d'oneri e suoi allegati e di accettarne senza condizioni tutti i disposti;

► in caso di raggruppamenti temporanei di concorrenti di conformarsi, tra l'altro, a quanto stabilito dall'art. 37 comma 8 del D.Lgs. 163/06;

DICHIARA/NO

di essere disposto/i a dar corso alla fornitura di quanto è oggetto della gara a procedura aperta in conformità a quanto richiesto, alle seguenti quotazioni, **in cifre e in lettere, IVA esclusa:**

	LOTTO 1-Pos. a)	LOTTO 1-Pos. b)	LOTTO 2-Pos. a)	LOTTO 2-Pos.b)	LOTTO 3	LOTTO 4
A) Totale complessivo di sistemi a noleggio continuativo	3	5	-----	-----	1	1
A.1) Canone di noleggio annuo del singolo sistema completo						
A.2) Canone di noleggio annuo complessivo (canone di noleggio annuo singolo sistema X quant.vo sistemi						
B) Totale complessivo di giornate/anno presunte di noleggio su richiesta	1.900	1.500	1.000	900	300	210
B.1) Canone di noleggio giornaliero di n. 1 sistema completo						
B.2) Canone di noleggio complessivo del sistema completo nella forma del noleggio su richiesta (canone di noleggio giornaliero X numero presunto di giornate/ anno						
C) IMPORTO BIENNALE COMPLESSIVO DELLA FORNITURA (A.2 + B.2 X 2 ANNI) Tale importo non dovrà essere pari o superiore all'importo biennale complessivo a base d'asta di cui all'art. 1 riferito a ciascun lotto	Totale lotto 1 (pos. a + b)		Totale lotto 2 (pos. a + b)			

D) Aliquota IVA applicabile alle diverse forme di noleggio						
E) Quotazione dei materiali di consumo (a fini esclusivamente conoscitivi)						
F) Valore stimato delle apparecchiature offerte (a fini esclusivamente conoscitivi)						

Parte della fornitura che si intende eventualmente subappaltare a terzi in caso di aggiudicazione:

Parte della fornitura che sarà eseguita dalle singole imprese raggruppate:
(indicazione da fornire solo nel caso di offerta da parte di un R.T.C)

Specifica dei costi relativi alla sicurezza (art. 87 comma 4 D. Lgs. 163/06)

_____ / _____

(luogo)

(data)

Timbro e firma per esteso del/i legale rappresentante/i della Società
ovvero
del titolare della Ditta, ovvero in caso di ATI dei
legali rappresentanti delle Ditte
raggruppate in associazione temporanea di imprese

Luogo/hi e data/e di nascita

ALLEGATO 6

Contratto per la fornitura in service di apparecchiature per medicazione sottovuoto e relativo materiale di consumo occorrente all'unione d'acquisto tra le Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord Azienda Ospedaliera Arcispedale S.Maria Nuova di Reggio Emilia (capofila).

Premesso che:

- con disposizione n. ___ del ___ è stata indetta gara a procedura aperta ai sensi del D.Lgs. n. 163/06 e s.m. e i., per la fornitura in service in oggetto occorrente all'unione d'acquisto tra le Aziende associate all'Area Vasta Emilia Nord – Azienda _____;
- con successivo atto n. ___ del ___ si prendeva atto dell'esito della gara, aggiudicando la fornitura in service alla ditta ___, con sede in ___ P.IVA ___ C.F. ___, iscritta al registro delle imprese della CCIAA di ___ al n. ___ in data ___;
- la ditta ___ ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula del contratto, cauzione definitiva per l'importo di € ___ tramite garanzia fideiussoria n. ___ del ___ rilasciata da ___, a garanzia del puntuale ed esatto adempimento del presente contratto;
- ai sensi del comma 5 dell'art.79 del D.Lgs.163/06, la comunicazione dell'avvenuta aggiudicazione definitiva è stata inviata alla ditta con nota prot. ___ del ___.

Con la presente scrittura privata, da valere ad ogni effetto di legge redatta in tre originali tra le parti di seguito riportate:

- Azienda _____ qui rappresentata dal Direttore del _____ Dr. ___, nato a ___ il ___;
- Ditta ___ di ___, qui rappresentata da ___, nato a ___ il ___ – codice fiscale ___, in qualità di ___, nominato/a con atto n. ___ del ___ come risulta dal registro delle imprese CCIAA di ___, procura notarile del distretto notarile di ___;

si conviene e si stipula quanto segue:

Il presente contratto disciplina la fornitura in service di ___, secondo quanto descritto nell'atto di aggiudicazione definitiva riportato in premessa e nel relativo capitolato d'oneri e suoi allegati.

La durata del servizio è di anni 2 (due), con facoltà di rinnovo di anno in anno per ulteriori 2 (due) anni, a decorrere dal _____. Importo presunto biennale € ___ (IVA inclusa). Ai fini dell'esatta individuazione e disciplina dell'oggetto del presente contratto, le parti fanno riferimento agli elaborati di gara e precisamente:

- Bando di gara GUUE n. ___ del ___;
- Capitolato d'oneri prot. ASMN n. ___ del ___ e relativi allegati;
- Documentazione tecnica e offerta economica della ditta aggiudicataria n. ___ del ___;
- Verbale di aggiudicazione provvisoria del ___;
- Atto di aggiudicazione definitiva riportato in premessa e suoi allegati.

I menzionati documenti si intendono quali parti integranti e sostanziali del presente contratto, ancorchè materialmente non allegati allo stesso.

Importo degli oneri della sicurezza da rischi da interferenza pari a zero. Costi della sicurezza indicati in offerta economica dalla Ditta:_____.

Pagamenti: ai sensi del D.Lgs. 231/02, mediante accordo con il fornitore, secondo le seguenti modalità:_____.
 Tracciabilità dei flussi finanziari: l'affidatario assume a proprio carico gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari previsti dall'art. 3 della L. 136/10 recante "Piano straordinario contro le mafie, nonché delega al Governo in materia di normativa antimafia". Gli strumenti di pagamento dovranno riportare, in relazione a ciascuna transazione posta in essere relativamente al presente contratto, il codice identificativo di gara attribuito dall'Autorità di Vigilanza. Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni costituisce causa di risoluzione del contratto (art. 3 della L. 136/10).

Foro competente: in caso di controversie legali inerenti l'esecuzione del contratto è competente esclusivamente il foro di Reggio Emilia.

Letto, approvato e sottoscritto

Reggio Emilia, li _____

Per l'Azienda _____:

Il Direttore del Servizio Appalti

Dr. _____

 Per la ditta _____

Sig. _____

Allegato: Documento Unico di Valutazione dei Rischi Interferenti.

ALLEGATO 7

MODULO A) - SCHEDA TECNICA

Scheda tecnica relativa ad apparecchi elettromedicali o ad apparecchiature per laboratorio di analisi da compilare integralmente da parte della Ditta (anche a mano purché in modo leggibile) e da allegare all'offerta.

N.B. Una compilazione incompleta può rappresentare motivo di esclusione dalla gara d'acquisto.

1. DATI INVENTARIALI

- 1.1 Denominazione merceologica: _____ cod. (*) _____
- 1.2 Produttore: _____ cod. (*) _____
- 1.3 Fornitore: _____
- 1.4 Modello: _____ cod. (*) _____
- 1.5 Indicazione della release software (se presente) installata sull'apparecchiatura

(*) Utilizzare i codici CIVAB

2. DATI COMMERCIALI

- 2.1 Anno inizio produzione della versione offerta: _____
- 2.2 Anno inizio commercializzazione della versione offerta: _____
- 2.3 Numero apparecchi già installati (allegare elenco dei principali centri che utilizzano apparecchiature aventi le stesse caratteristiche di quelle offerte)

3. DATI RELATIVI ALL'ASSISTENZA TECNICA

- 3.1 Fornitore dell'assistenza tecnica: _____
- 3.2 Sede del centro di assistenza di competenza territoriale: _____
- 3.3 Tempo massimo garantito di intervento (in ore lavorative) dalla chiamata
- in garanzia: _____
 - fuori contratto di manutenzione: _____
 - con contratto di manutenzione: _____
- 3.4 Copertura oraria/settimanale per le chiamate di intervento tecnico: _____
- 3.5 Periodo garantito di assistenza (riparazioni) calcolato dalla scadenza della garanzia:

- 3.6 Periodo garantito per la fornitura di parti di ricambio calcolato dalla scadenza della garanzia: _____
- 3.7 Si garantisce un apparecchiatura in sostituzione durante le riparazioni o si o no
- 3.8 Al termine del periodo di addestramento tecnico viene rilasciata un'autorizzazione ad intervenire sull'apparecchiatura o si o no

4. DATI RELATIVI ALLA GESTIONE

- 4.1 N.ro di manutenzioni preventive/anno richieste dal manuale d'uso dell'apparecchiatura

- 4.2 L'apparecchiatura implica l'uso di materiale consumabile (descrizione): _____

- 4.3 L'eventuale materiale è monouso: _____
- 4.4 L'apparecchiatura e il materiale di corredo sono latex-free (allegare relativa dichiarazione):

- 4.5 Il materiale consumabile è soggetto ad Autorizzazione Ministeriale (indicare il numero di registrazione) : _____
- 4.6 La commercializzazione del materiale consumabile è esclusiva della Ditta fornitrice dell'apparecchiatura: _____
- 4.7 Possono essere utilizzati materiali consumabili di provenienza alternativa (in caso negativo fornire idonee motivazioni di carattere clinico, tecnico, normativo):

- 4.8 Durata minima di disponibilità di materiale consumabile garantita dal produttore:

- 4.9 L'apparecchiatura necessita di sostituzioni programmate di parti (filtri, sensori, sonde, sostanze e materiali radioattivi etc.) che dal punto di vista gestionale possono essere assimilate a materiale consumabile. o si o no
 Descrivere analiticamente indicando:
 - intervalli di sostituzione: _____
 - reperibilità alternativa (in caso negativo fornire idonee motivazioni di carattere clinico, tecnico, normativo) : _____
- 4.10 Caratteristiche di igienicità _____

5. DATI SULLA SICUREZZA

5.1 Identificazione tecnica:

- Categoria dell'apparecchiatura (AP – APG): _____
- **Grado di protezione dell'involucro (IP):** _____
- Protezione da defibrillatore: o si o no
- Protezione da elettrobisturi: o si o no
- L'apparecchiatura è dotato di procedura automatica di autotest o si o no

5.2 L'installazione dell'apparecchiatura è soggetta a particolari adempimenti

di Legge o si o no

(in caso affermativo specificare quali): _____

6. ESIGENZE DI INSTALLAZIONE

- 6.1 Dimensioni dell'imballo (alt. X largh. X prof.): _____
- 6.2 Dimensioni dell'apparecchiatura (alt. X largh. X prof.): _____
- 6.3 Peso complessivo (Kg.): _____
- 6.4 Calore disperso nell'ambiente: _____
- 6.5 Superficie minima necessaria d'installazione (mxm): _____

- 6.6 Superficie ottimale di installazione (mxm): _____
- 6.7 L'apparecchiatura necessita di particolari opere murarie e/o strutturali sì no
(descrivere dettagliatamente a parte fornendo tutti gli elementi conoscitivi necessari)
- 6.8 Alimentazione elettrica da rete sì no
- tensione (V): _____
 - fasi (numero): _____
 - frequenza (Hz): _____
 - potenza impegnata (kVA): _____
 - assorbimento allo spunto (A): _____
 - tipo di spina del cavo di alimentazione: _____
- 6.9 Sorgente di alimentazione elettrica interna sì no
- tensione nominale (V): _____
 - tipo pile/batterie: _____
 - numero pile/batterie: _____
 - capacità di carica (A/h): _____
 - autonomia in ore al massimo dell'assorbimento: _____
 - tempo di ricarica al 100%: _____
 - reperibilità su piazza delle pile/batterie: _____
 - vita prevista: _____
- 6.10 Esigenza di alimentazione stabilizzata sì no
(fornire adeguati elementi tecnici): _____
- 6.11 Esigenza di alimentazione di continuità: sì no
(in caso affermativo fornire adeguati elementi tecnici): _____
- 6.12 Condizioni ambientali di funzionamento
- temperatura: (C°) _____
 - umidità: (%) _____
 - pressione: (bar) _____
- 6.13 Acqua necessaria al funzionamento sì no
- portata: (l/min) _____
 - temperatura: (C°) _____
 - pressione: (bar) _____
 - caratteristiche chimiche, fisiche, cliniche: _____
- 6.14 Altri fluidi necessari al funzionamento
(fornire adeguati elementi tecnici) sì no
- portata: (l/min) _____
 - temperatura: (°C) _____
 - pressione: (bar) _____
 - caratteristiche chimiche, fisiche, cliniche: _____
- 6.15 Necessità di bombole di gas sì no
- dispositivi di sicurezza e riferimenti normativi adottati _____
 - capacità bombole _____
 - tipo/i di gas: _____
 - concentrazione: _____

- pressione di esercizio: _____
- autonomia: _____
- la ricarica può essere affidata a terzi _____

6.16 Ulteriori esigenze tecniche per l'installazione, il funzionamento corretto e sicuro dell'apparecchiatura (es. necessità di evacuazione agenti volatili, esigenze protezionistiche, etc.) _____

Data, _____

Timbro e firma del legale
Rappresentante della Ditta

ALLEGATO 8

Modulo C: FAC-SIMILE verbale di installazione (art. 18 capitolato d'oneri) VERBALE DI INSTALLAZIONE DI SISTEMI DI APPARECCHIATURE BIOMEDICHE e/o DM A DOMICILIO			
OGGETTO DI CONSEGNA:			
	Descrizione AB e/o DM e destinazione d'uso	CODICE Fornitore	Inventario AUSL/AO
A) Apparecchiatura(marca <i>yyy</i> , modello <i>xxx</i> , matricola, versione sw)			
B) Accessori			
D) Altro			
E) Materiale Di Consumo			Q.tà
LOCALI di installazione:	Paziente: Indirizzo Abitazione:		
AB e/o DM: NORME PER L'USO - Consegnati i manuali per l'uso: SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/>			
MODALITA' DI EROGAZIONE DEL SERVIZIO MANUTENZIONE Illustrare le modalità e comunicati i riferimenti per la manutenzione. (numero verde).			
Si certifica che tutte le AB installate: 1. Sono consegnate in perfetto stato di igiene, sicurezza e funzionalità 2. Sono installate "a regola d'arte" secondo quanto previsto dall'art. 18 del Capitolato d'oneri 3. Sono state preventivamente collaudate dal SIC/STB di _____.			
NOTE:			
FIRMA TECNICO INSTALLAZIONE DITTA		FIRMA PER ACCETTAZIONE DI AVVENUTA E CORRETTA FORMAZIONE PAZIENTE e/o SUO DELEGATO	

Documento firmato digitalmente e conservato in conformita'
e nel rispetto della normativa vigente in materia.

Il presente documento e' una copia elettronica del documento originale
depositato presso gli archivi dell'A.S.M.N. di Reggio Emilia.

Elenco Firme Associate al File

Tutte le firme interne ed esterne vengono di seguito elencate:

Firma n. 1 di 1.

Numero di Serie: 32473 (0x7ed9)

Certification Authority: Actalis S.p.A.

Organizzazione: REGIONE EMILIA-ROMAGNA/80062590379

Validita' certificato dal 26-09-2008 2:57:30 PM al 31-12-2013 8:00:00 PM

Nominativo: ALESSANDRO BERTINELLI

Commento: -