



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

Deliberazione del Direttore Generale N. 966 del 07/12/2022

Proponente: Il Direttore UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Oggetto: PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA’ DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL’AZIENDA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 07/12/2022 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Gaetano Gubitosa - DIREZIONE GENERALE

Teresa Capobianco - UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

Carmela Zito - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Angela Anneschiarico - DIREZIONE SANITARIA

Amalia Carrara - DIREZIONE AMMINISTRATIVA

Eduardo Chianese - UOC AFFARI GENERALI

Oggetto: PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA’ DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL’AZIENDA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

IL DIRETTORE F. F. UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO

A conclusione di specifica istruttoria, descritta nella narrazione che segue e i cui atti sono custoditi presso la struttura proponente, rappresenta che ricorrono le condizioni e i presupposti giuridico-amministrativi per l’adozione del presente provvedimento, ai sensi dell’art. 2 della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e, in qualità di responsabile del procedimento, dichiara l’insussistenza del conflitto di interessi, ai sensi dell’art. 6 bis della legge 241/90 e s.m.i.

PREMESSO CHE

- quest’Azienda con deliberazione del DG n.511 del 25/06/2021, tra l’altro, ha preso atto della negoziazione concernente la fornitura di dispositivi medici indispensabili all’attivazione delle prestazioni di terapia del dolore con le Ditte risultate aggiudicatrici della gara espletata dall’ASL NA 2 NORD , fino alla concorrenza della disponibilità presente “*sulle quote inutilizzate di contributi vincolati*”, destinate agli obiettivi di Piano Cure Palliative e Terapia del Dolore pari ad € 988.288,80; tanto nell’*iter* dell’attivazione della nuova procedura di gara “*da condurre con il sistema del conto deposito*”;
- con susseguente deliberazione del DG n.515 del 28/06/2022, previa istanza del Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione, Dott. Pasquale De Negri (cfr. prot. n. 14698 del 10.05.2022), si è proceduto a rimodulare le quantità dei prodotti concernenti i contratti in capo alle Ditte Boston Scientific Spa., Medtronic Italia Spa, Ng Med Srl. e Medinat Srl (Del. DG n. 511/2021), tanto sulla base dell’assenso dalle stesse espresso, come da dettaglio riportato nel citato atto deliberativo e senza alcuna variazione dei prezzi;

RILEVATO CHE

- il Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione, Dott. Pasquale De Negri, con Prot. n.20235/i del 30/06/2022, (allegato n.1), indirizzato anche alla D.S.A ed alla Farmacia Ospedaliera, ha trasmesso a questa UOC Provveditorato – Economato “*la proposta di indizione dei prodotti da utilizzarsi nell’ambito della Terapia del Dolore*”, da includere nella nuova procedura di gara;
- tale proposta, recante l’elenco descrittivo dei prodotti di interesse suddiviso in n.29 lotti da aggiudicarsi secondo il criterio del prezzo più basso, oltre al dettaglio delle specifiche tecniche ed alla spesa annuale preventivata, risulta validata dal Direttore Sanitario aziendale, dal Direttore del Dipartimento Emergenza ed Accettazione, Prof. Pasqualino De Marinis, e da quello della Farmacia Ospedaliera, Dott.ssa Anna Dello Stritto;
- al fine di salvaguardare il corretto avvio della procedura di gara, la scrivente UOC con Prot. n.25241/i del 31/08/2022 (allegato n.2) - previa disamina della documentazione acquisita - ha invitato il Direttore della Struttura richiedente a fornire talune delucidazioni, ivi esposte e qui richiamate e trascritte;

Deliberazione del Direttore Generale

- lo stesso Direttore, con Prot. n.25805/i del 07/09/2022 (allegato n.3), validato dal Direttore del Dipartimento di afferenza e da quello della Farmacia Ospedaliera, a tanto ha provveduto;
- tale documentazione è stata poi acclusa al Capitolato Speciale d'Appalto, rimesso con Prot. n.30655 del 25/10/2022 (allegato n.4) al Direttore della succitata Farmacia per il preventivo esame, positivamente effettuato con Prot. n.30721/i del 25/10/2022 (allegato n.4 bis);
- la UOC Provveditorato – Economato ha quindi predisposto gli atti finalizzati all'indizione della procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici per la terapia del dolore da utilizzarsi con la modalità del conto deposito da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione di quest'AORN;

VISTI

- il piano delle iniziative delle forniture del Soggetto Aggregatore - fabbisogno 2022, che non comprende tale tipologia di fornitura;
- il D.P.C.M. 11 luglio 2018 (G.U. n.189 del 16 Agosto 2018) tra le cui categorie di beni e servizi non sono presenti i beni in questione;
- la documentazione di gara, composta dai seguenti elaborati, redatti a cura di questa UOC sulla base del Capitolato Speciale d'Appalto e dei criteri di valutazione all'uopo previsti:

La documentazione di gara comprende (allegato n.5):

- Bando di gara;
- Il Disciplinare di gara;
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A/2 Dichiarazioni sostitutive;
- Allegato A/3 Scheda fornitore;
- Allegato A/4 D.G.U.E.;
- Allegato A/4 bis Integrazione al D.G.U.E.;
- Allegato A/5 Informativa trattamento dati personali;
- Allegato A/6 Scheda CIG e garanzie;
- Allegato A/7 Modello di offerta economica;
- Allegato A/8 Schema di contratto - tipo;
- Allegato A/9 Dichiarazione di avvalimento;
- Allegato A/10 Schema di contratto di avvalimento;
- Allegato A/11 Patto di integrità - Protocollo di legalità ex delibera n. 102/2014;
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto;
- Allegato B/1 Elenco descritto /riepilogativo dei lotti presenti in gara;

DATO ATTO CHE

- l'importo complessivo triennale a base d'asta della procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di dispositivi medici per la terapia del dolore (Lotti n.29) da utilizzarsi con la modalità del conto deposito da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione di quest'AORN ammonta ad € 6.726.200,00 oltre IVA;

VISTE

- la deliberazione del DG n. 511 del 25/06/2021 concernente, tra l'altro, la negoziazione relativa alla fornitura di dispositivi medici indispensabili all'attivazione presso quest'AORN, quale

Deliberazione del Direttore Generale

"Centro Spoke di II livello come da Piano Ospedaliero di cui al DCA 103/2018", delle prestazioni di terapia del dolore con le Ditte risultate aggiudicatrici della gara espletata dall'ASL NA 2 NORD;

- la susseguente deliberazione del DG
- n.515 del 28/06/2022, riferita alla rimodulazione delle quantità dei prodotti di cui trattasi incluse nei contratti innanzi indicati senza alcuna variazione dei prezzi;

TENUTO CONTO CHE con deliberazione n.410 del 27.07.2022 della Giunta Regionale della Campania sono stati assegnati a questa AORN - in sede di ripartizione della spesa sanitaria per l'anno 2021 - € 229.302,00 per gli obiettivi "Cure Palliative e Terapia del Dolore" (cfr. allegato 5 alla delibera n.410 G.R.C. – allegato n.6);

CONSIDERATO CHE

- allo stato, non sussistono alternative efficaci che consentano di salvaguardare i L.E.A. normativamente posti e di evitare interruzioni assistenziali, che occorre inderogabilmente garantire;
- pertanto, è necessario disporre la prosecuzione dei rapporti contrattuali di cui alla delibera n.515/2022, sino all'aggiudicazione della nuova gara e, comunque, non oltre il 30.05.2023;

PRESO ATTO CHE come da vigente normativa in materia di appalti pubblici la suddetta procedura, ai sensi dell'art. 58 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., sarà espletata mediante l'utilizzo della piattaforma telematica di negoziazione, all'uopo costituita (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità – S.I.A.P.S.) e in dotazione della SO.RE.SA. S.p.A.;

ESAMINATA tutta la documentazione innanzi richiamata, allegata alla presente e in atti giacente;

RITENUTO pertanto necessario doversi procedere all'approvazione degli atti di gara e ad indire gara di appalto nella forma della procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016 e s.m.i., per l'affidamento della fornitura triennale in questione da aggiudicarsi - tramite l'utilizzo della piattaforma telematica SIAPS, allestita dalla Soresa Spa. - con il criterio del prezzo più basso per prodotto conforme ai sensi dell'art. 95, comma 4 – lett.b) , del Decreto legislativo citato;

ATTESTATA la legittimità della presente proposta di deliberazione, che è conforme alla vigente normativa in materia;

PROPONE

per i motivi espressi in premessa:

I – DI APPROVARE la documentazione di gara di seguito elencata:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara (Allegato A al presente atto)
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A/2 Dichiarazioni sostitutive;
- Allegato A/3 Scheda fornitore;
- Allegato A/4 D.G.U.E.;

Deliberazione del Direttore Generale

- Allegato A/4 bis Integrazione al D.G.U.E.;
- Allegato A/5 Informativa trattamento dati personali;
- Allegato A/6 Scheda CIG e garanzie;
- Allegato A/7 Modello di offerta economica;
- Allegato A/8 Schema di contratto - tipo;
- Allegato A/9 Dichiarazione di avvalimento;
- Allegato A/10 Schema di contratto di avvalimento;
- Allegato A/11 Patto di integrità - Protocollo di legalità ex delibera n. 102/2014;
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto;
- Allegato B/1 Elenco descritto /riepilogativo dei lotti presenti in gara;

II – DI INDIRE procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi., per l'affidamento ex art.95, comma 4, lett. b del D.Lgs. citato della fornitura triennale di dispositivi medici per terapia del dolore (Lotti nn. 29) da utilizzarsi con la modalità del conto deposito e da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'Azienda per un importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € ad € 6.726.200,00 oltre IVA;

III – DI DARE ATTO che i costi effettivi derivanti dall'affidamento della procedura in questione verranno definiti in sede di aggiudicazione e sulla base degli utilizzi reali e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico – Finanziaria sui contributi vincolati destinati agli "Obiettivi di Piano Cure Palliative e Terapia del Dolore" nei limiti delle relative disponibilità e per la differenza sul C/economico dispositivi medici;

IV – DI IMPUTARE inoltre la spesa presunta di euro 4.000,00, quali oneri di pubblicità al conto economico n. 5020201700 "spese di pubblicità e promozione";

V – DI DISPORRE, attesa la motivazione innanzi esposta e qui richiamata e trascritta, la prosecuzione dei rapporti contrattuali in essere con le Ditte Boston Scientific Spa., Medtronic Italia Spa, Ng Med Srl. e Medinat Srl (Del. n.515/2022/) per la fornitura di dispositivi medici indispensabili all'attivazione delle prestazioni di terapia del dolore, fino alla definizione della nuova gara *espletanda* e, comunque, a tutto il 31.05.2023; tanto per un importo complessivo pari ad € 290.034,00 iva esclusa e fino alla concorrenza della disponibilità presente sulle "quote inutilizzate dei contributi vincolati" codice di bilancio 2020501010 destinati agli "Obiettivi di Piano Cure Palliative e Terapia del Dolore" stornandoli dal conto 2020501010 "Quote inutilizzate contributi vincolati";

VI – DI PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D.Lgs. n. 159/2011 e smi, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

VII- DI PREVEDERE altresì, apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro;

VIII – DI NOMINARE ai sensi dell'art. 31 del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii, quale R.U.P. il Direttore f.f. U.O.C. Provveditorato ed Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;

Deliberazione del Direttore Generale



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

IX – DI TRASMETTERE copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Economico – Finanziaria, Anestesia e Rianimazione, Farmacia Ospedaliera ed al Direttore del Dipartimento Emergenza ed Accettazione;

X – DI RENDERE il presente atto immediatamente eseguibile, stante l'esigenza aziendale di salvaguardare la continuità nella esecuzione delle prestazioni sanitarie altamente specialistiche di terapia del dolore.

L'Estensore
Anna Bovenzi

Il Direttore f.f. UOC Provveditorato ed Economato
Dott.ssa Teresa Capobianco

IL DIRETTORE GENERALE

Dr. Gaetano Gubitosa

nominato con D.P.G.R.C. n. 76 del 10/06/2020
insediatosi giusta deliberazione n. 1 del 11/06/2020

Vista la proposta di deliberazione che precede, a firma del Direttore UOC Provveditorato ed Economato f.f. Dr.ssa Teresa Capobianco

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Sanitario Dr.ssa Angela Anecchiarico e del Direttore Amministrativo Dr.ssa Amalia Carrara sotto riportati:

Il Direttore Sanitario Dr.ssa Angela Anecchiarico _____

Il Direttore Amministrativo Dr.ssa Amalia Carrara _____

DELIBERA

per le causali in premessa, che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte, di prendere atto della proposta di deliberazione che precede e, per l'effetto, di:

I – APPROVARE la documentazione di gara di seguito elencata:

- Bando di gara;
- Disciplinare di gara (Allegato A al presente atto)
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A/2 Dichiarazioni sostitutive;
- Allegato A/3 Scheda fornitore;
- Allegato A/4 D.G.U.E.;

Deliberazione del Direttore Generale

- Allegato A/4 bis Integrazione al D.G.U.E.;
- Allegato A/5 Informativa trattamento dati personali;
- Allegato A/6 Scheda CIG e garanzie;
- Allegato A/7 Modello di offerta economica;
- Allegato A/8 Schema di contratto - tipo;
- Allegato A/9 Dichiarazione di avvalimento;
- Allegato A/10 Schema di contratto di avvalimento;
- Allegato A/11 Patto di integrità - Protocollo di legalità ex delibera n. 102/2014;
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto;
- Allegato B/1 Elenco descritto /riepilogativo dei lotti presenti in gara;

II – INDIRE procedura aperta, ai sensi dell'art. 60 del D. Lgs. n. 50/2016 e smi., per l'affidamento ex art.95, comma 4, lett. b del D.Lgs. citato della fornitura triennale di dispositivi medici per terapia del dolore (Lotti nn. 29) da utilizzarsi con la modalità del conto deposito e da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'Azienda per un importo complessivo triennale a base d'asta pari ad € ad € 6.726.200,00 oltre IVA;

III – DARE ATTO che i costi effettivi derivanti dall'affidamento della procedura in questione verranno definiti in sede di aggiudicazione e sulla base degli utilizzi reali e saranno imputati dalla UOC Gestione Economico – Finanziaria sui contributi vincolati destinati agli "Obiettivi di Piano Cure Palliative e Terapia del Dolore" nei limiti delle relative disponibilità e per la differenza sul C/economico dispositivi medici;

IV – IMPUTARE inoltre la spesa presunta di euro 4.000,00, quali oneri di pubblicità al conto economico n. 5020201700 "spese di pubblicità e promozione";

V – DISPORRE, attesa la motivazione innanzi esposta e qui richiamata e trascritta, la prosecuzione dei rapporti contrattuali in essere con le Ditte Boston Scientific Spa., Medtronic Italia Spa, Ng Med Srl. e Medinat Srl (Del. n.515/2022/) per la fornitura di dispositivi medici indispensabili all'attivazione delle prestazioni di terapia del dolore, fino alla definizione della nuova gara *espletanda* e, comunque, a tutto il 31.05.2023; tanto per un importo complessivo pari ad € 290.034,00 iva esclusa e fino alla concorrenza della disponibilità presente sulle "quote inutilizzate dei contributi vincolati" codice di bilancio 2020501010 destinati agli "Obiettivi di Piano Cure Palliative e Terapia del Dolore" stornandoli dal conto 2020501010 "Quote inutilizzate contributi vincolati";

VI – PREVEDERE la clausola di recesso, ai sensi del combinato disposto degli artt. 92 e 100 del D.Lgs. n. 159/2011 e smi, qualora vengano accertati elementi relativi a tentativi di infiltrazione mafiosa;

VII- PREVEDERE altresì, apposita clausola risolutiva espressa qualora So.Re.Sa. spa (soggetto aggregatore per la Regione Campania) avesse nel frattempo attivato analoga convenzione/accordo quadro

VIII – NOMINARE ai sensi dell'art. 31 del D. Lgs. n. 50/2016 e ss.mm.ii, quale R.U.P. il Direttore f.f. U.O.C. Provveditorato ed Economato, relativamente alla procedura di gara e sino all'aggiudicazione definitiva e stipula del contratto;

Deliberazione del Direttore Generale



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

IX – TRASMETTERE copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi di legge, nonché alle UU.OO.CC. Gestione Economico – Finanziaria, Anestesia e Rianimazione, Farmacia Ospedaliera ed al Direttore del Dipartimento Emergenza ed Accettazione.

X – RENDERE il presente atto immediatamente eseguibile, stante l'esigenza aziendale di salvaguardare la continuità nella esecuzione delle prestazioni sanitarie altamente specialistiche di terapia del dolore.

IL DIRETTORE GENERALE
Gaetano Gubitosa

Deliberazione del Direttore Generale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

FACSIMILE DICHIARAZIONE DI PARTECIPAZIONE

RILASCIATO ANCHE AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL D.P.R. 445/2000 e smi..

(Non è ammessa la sostituzione dei certificati e delle dichiarazioni con fotocopie e duplicati non autenticati nelle forme previste dagli articoli 18 e 19 del D.P.R. n. 445/2000)

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

ANCHE AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL D.P.R. 445/2000 PER L'AMMISSIONE ALLA GARA PROCEDURA APERTA DI CUI ALL'ART.60 DEL D.LGS. 50/2016 E S.M.I. PER LA PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Il sottoscritto _____, nato a _____ il _____ C.F. _____, domiciliato per la carica presso la sede societaria ove appresso, nella sua qualità di _____ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare la _____ nella presente procedura, con sede in _____, Via _____, iscritta al Registro delle Imprese di ___ al n. ___, codice fiscale n. _____ CCNL applicato _____ Settore _____, che partecipa alla presente iniziativa nella seguente forma (**INDICARE UNA DELLE FORME DI PARTECIPAZIONE DI CUI ALL'ART. 45, COMMA 2, DEL CODICE**)

di seguito denominato "operatore"

ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 445/2000 consapevole della responsabilità e delle conseguenze civili e penali previste in caso di dichiarazioni mendaci e/o formazione od uso di atti falsi e/o in caso di esibizione di atti contenenti dati non più corrispondenti a verità;

CHIEDE

di partecipare alla presente gara per l'affidamento della fornitura in oggetto

E
DICHIARA

1. L'impresa rientra <*in alternativa*: non rientra> tra le Micro, Piccole e Medie Imprese secondo i parametri fissati dalla raccomandazione della Commissione europea 2003/361/CE del 6 maggio 2003; *(in caso di RTI/ConSORZI ordinari/ConSORZI stabili/ConSORZI di cooperative/GEIE tale dichiarazione deve essere resa da ciascun componente il RTI o Consorzio)*

2. *In caso di RTI e Consorzio ordinari*: che i dati identificativi e il ruolo di ciascuna impresa sono:

_____ (mandataria/mandante; capofila/consorziata)
_____(ragione sociale) _____ (codice fiscale)
_____ (sede)

3. *In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett.re b) e c), del Codice, che il consorzio di cooperative e imprese artigiane di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) del Codice o il consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2 lett. c) del Codice concorre per le seguenti consorziate:*

_____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale)
_____ (sede)
_____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale)
_____ (sede)
_____ (ragione sociale) _____ (codice fiscale)
_____ (sede)

(qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio)

4. per i raggruppamenti temporanei già costituiti

che ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le **parti del servizio/fornitura**, ovvero la **percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili**, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti sono le seguenti:

1. _____ (denominazione Impresa) Mandataria _____ (attività e/o servizi) _____ (%)
2. _____ (denominazione Impresa) Mandante _____ (attività e/o servizi) _____ (%)
3. _____ (denominazione Impresa) Mandante _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

5. Per i consorzi ordinari o GEIE già costituiti

che ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le **parti del servizio/fornitura**,

ovvero la **percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili**, che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati sono le seguenti:

1. _____ (denominazione Impresa) Capogruppo _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
2. _____ (denominazione Impresa) Consorziata _____ (attività e/o servizi) ____ (%)
3. _____ (denominazione Impresa) Consorziata _____ (attività e/o servizi) ____ (%)

6. Per i raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari o GEIE non ancora costituiti

- a) che il **mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo** sarà conferito a _____
- b) in caso di aggiudicazione, di uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ai sensi dell'art. 48 comma 8 del Codice conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il Contratto in nome e per conto delle mandanti/consorziate;
- c) che ai sensi dell'art. 48, co 4 del Codice, le **parti del servizio/fornitura**, ovvero la **percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili**, che saranno eseguite dai singoli operatori economici riuniti/consorzati sono le seguenti:
 1. _____ (denominazione Impresa) Mandataria/Capogruppo _____ (attività e/o servizi) __ (%)
 2. _____ (denominazione Impresa) Mandataria/Capogruppo _____ (attività e/o servizi) __ (%)
 3. _____ (denominazione Impresa) Mandataria/Capogruppo _____ (attività e/o servizi) __ (%)

(si ricorda che la mandataria deve eseguire le prestazioni in misura maggioritaria rispetto alle mandanti)

7. Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica

- a) che l'aggregazione concorre per le seguenti imprese:
_____ (denominazione Impresa)
_____ (denominazione Impresa)
_____ (denominazione Impresa)
- b) che le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti
 1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)
 2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

8. Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica

a) che le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti

1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

9. Per le aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituendo:

a) in caso di aggiudicazione, il mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo sarà conferito a _____;

b) che, in caso di aggiudicazione, si uniformerà alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;

c) che le parti del servizio o della fornitura, ovvero la percentuale in caso di servizio/forniture indivisibili, che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete sono le seguenti

1. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

2. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

3. _____ (denominazione Impresa) _____ (attività e/o servizi) _____ (%)

10. che, anche ai sensi dell'art. 52 del D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i. e stante quanto previsto nella *lex specialis*, per le comunicazioni inerente la presente procedura con la presentazione dell'offerta elegge automaticamente domicilio nell'apposita "Area comunicazioni" del Sistema ad esso riservata ed elegge altresì domicilio presso l'indirizzo di posta elettronica certificata sopra indicato;

11. (eventuale, rendere la dichiarazione solo nel caso in cui venga rilasciata tramite bonifico) che, in caso di restituzione della garanzia provvisoria costituita tramite bonifico, il relativo versamento dovrà essere effettuato sul conto corrente

bancario IBAN n. ____ intestato a ____, presso _____;

CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Con la firma del presente documento il sottoscritto dichiara altresì, ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, di acconsentire al trattamento dei dati personali, anche giudiziari, mediante strumenti manuali ed informatici, esclusivamente nell'ambito della presente gara e per le finalità ivi descritte; dichiara, inoltre, di essere stato informato circa i diritti di cui agli artt. 15 e segg. del Regolamento UE n. 2016/679.

Si impegna, inoltre, ad adempiere agli obblighi di informativa e di consenso, ove necessario, nei confronti delle persone fisiche (Interessati) di cui sono forniti dati personali nell'ambito della procedura di affidamento, per consentire il trattamento dei loro Dati personali da parte della Stazione Appaltante.

_____, li _____

Firma

(firmato digitalmente)

ALLEGATO A2

ALLA PRESENTE DICHIARAZIONE DEVE ESSERE ALLEGATA FOTOCOPIA DEL DOCUMENTO DI IDENTIFICAZIONE DEL FIRMATARIO.

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ²

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di ³ (imprese ATI:)

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

a) di essere iscritta nel registro delle imprese della Camera di Commercio di per la/le seguente/i attività e che i dati dell'iscrizione sono i seguenti (per i concorrenti con sede in uno stato straniero indicare i dati di iscrizione nell'albo o nella lista ufficiale dello Stato di appartenenza):

- numero di iscrizione
- data di iscrizione
- forma giuridica
- sede
- codice fiscale e partita iva
- titolari, soci, direttori tecnici, amministratori muniti di rappresentanza, soci accomandatari (indicare ***i nominativi, le qualifiche, le date di nascita, la residenza e il codice fiscale***):

¹Far riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

²La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma

³Inserire la dicitura opportuna tra: "Impresa singola" o "Capogruppo di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)" o "mandante di ATI composta dalle imprese (inserire il loro nominativo)"

Nome	Cognome	Qualifica	Data nascita	luogo di nascita	residenza	C.F.

b) composizione azionaria o quote di partecipazione detenute dai singoli soci:

Nome	Cognome	Qualifica	Quota di partecipazione

c) di non trovarsi nelle condizioni di cui all'articolo 80 commi 1-2-4-5 del D. LGS 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;

d) (Barrare il punto relativo alla propria situazione)

- che non ci sono soggetti cessati dalla carica nell'anno precedente la data di pubblicazione del bando di gara;
- che i soggetti cessati dalla carica non si trovano nella condizione prevista dall'art. 80 co.1 D.lgs. 50/2016 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;
- che i nominativi e le generalità dei soggetti nei confronti dei quali sussiste la condizione di cui al comma 1 art.80 d.lgs. n.50/2016, così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017, cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara sono i seguenti:

nome	Cognome	Qualifica	data e luogo di nascita	residenza

e che per i predetti soggetti sono stati adottati atti e misure di completa ed effettiva dissociazione dimostrabile con la seguente allegata documentazione:

- e)** l'osservanza, all'interno della propria azienda, degli obblighi in materia di salute e di sicurezza sul lavoro previsti dalla vigente normativa nonché dall'art.30 co.3 d.lgs. n.50/16;
- f)** di aver preso esatta cognizione della natura dell'appalto e di tutte le circostanze generali e particolari che possono influire sulla sua esecuzione;
- g)** di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni e prescrizioni contenute nel disciplinare di gara e relativi allegati, capitolato tecnico e schema di contratto;
- h)** di impegnarsi ad eseguire l'appalto, nel caso in cui risultasse aggiudicatario, nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato tecnico e, comunque, nella documentazione di gara;
- i)** di accettare tutte le clausole contenute nel protocollo di legalità approvato dalla Stazione Appaltante con Delibera 102 del 05.03.2014;
- j)** di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a 180 (centottanta) giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;

- k)** di essere edotto degli obblighi derivanti di Codice di Comportamento adottato dalla Stazione Appaltante e pubblicato sul sito aziendale e si impegna, in caso di aggiudicazione, ad osservare e a far osservare ai propri dipendenti e collaboratori, per quanto applicabile, il suddetto codice, pena la risoluzione del contratto.
- l)** di aver conoscenza dei luoghi dove dovrà essere adempiuta la esecuzione contrattuale;
- m)** di aver preso conoscenza e di aver tenuto conto nella formulazione dell'offerta delle condizioni contrattuali e degli oneri relativi alle disposizioni in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore;
- n)** di avere nel complesso preso conoscenza di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono avere influito o influire sulla determinazione della propria offerta e di giudicare, pertanto, remunerativa l'offerta economica presentata;
- o)** dichiara remunerativa l'offerta presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
- delle prescrizioni tecniche fornite dalla Stazione appaltante;
 - delle condizioni contrattuali e degli oneri, compresi quelli eventuali in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolte le prestazioni oggetto dell'appalto;
 - di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono aver influito o influire sia sulle prestazioni da appaltare, sia sulla determinazione della propria offerta;
- p)** di accettare che tutte le comunicazioni relative al presente procedimento vengano indirizzate al seguente indirizzo di posta elettronica **certificata**:
- q)** che in caso di aggiudicazione della gara d'appalto si riserva la possibilità di subappaltare, ai sensi dell'articolo 105 del D.lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., le seguenti prestazioni:
- r)** che l'impresa è in regola con gli obblighi relativi al pagamento dei contributi previdenziali e assistenziali a favore dei lavoratori, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti ed al fine di consentire alla stazione appaltante la verifica della regolarità con i versamenti dovuti nei confronti degli istituti I.N.P.S. ed I.N.A.I.L, comunica quanto segue:
- Matricola INPS ; Sede competente ; Codice sede competente ;
 - Codice ditta INAIL Sede competente ; Codice sede competente ;
 - Indicazione della sede operativa: ;

(se le posizioni INAIL o INPS fossero più di una dovrà essere allegato il relativo elenco)

- Totale Addetti al servizio, numero: ;
 - che il contratto collettivo nazionale applicato ai dipendenti è il seguente: ;
 - codice ISTAT della sede legale dell'Azienda: ;
- s)** che l'impresa non ha commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse o dei contributi previdenziali, secondo la legislazione italiana o di quella dello Stato di stabilimento. Costituiscono gravi violazioni quelle che comportano un omesso pagamento di imposte e tasse superiore all'importo di cui all'articolo 48-bis, commi 1 e 2- bis del decreto del Presidente della Repubblica 29 settembre 1973, n. 602. Costituiscono violazioni definitivamente accertate quelle contenute in sentenze o atti amministrativi non più soggetti ad impugnazione. Costituiscono gravi violazioni in materia contributiva e previdenziale quelle ostative al rilascio del documento unico di regolarità contributiva (DURC), di cui all'articolo 8 del decreto del Ministero del lavoro e delle politiche sociali 30 gennaio 2015, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 125 del 1° giugno 2015. Al fine di consentire alla stazione appaltante la verifica della regolarità fiscale, si comunica quanto segue:
- Sede competente Agenzia dell'Entrate (indirizzo, fax o pec): ;
 - Volume d'affari superiore a 100 milioni di euro: si; no;
- t)** che l'impresa ha ottemperato alle disposizioni della legge 68/1999 "*norme per il diritto al lavoro dei disabili*";
- u)** (Barrare il punto relativo alla propria situazione):
- di non trovarsi in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, rispetto ad un altro partecipante della medesima procedura di affidamento, se tale situazione di controllo o relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale;
 - di non essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in una delle situazioni di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, o in qualsiasi relazione, anche di fatto, e di aver formulato l'offerta autonomamente;
 - di essere a conoscenza della partecipazione alla medesima procedura di soggetti che si trovano, rispetto al concorrente, in situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, o in qualsiasi relazione, anche di fatto, ed aver formulato l'offerta autonomamente; tale situazione di controllo sussiste con il seguente concorrente:

A tal fine correda la presente dichiarazione dei documenti utili a dimostrare che la situazione di controllo non ha influito sulla formulazione dell'offerta;

- v)** che non presenta offerta, al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I. o di un Consorzio, ovvero che non partecipa a più R.T.I. e/o Consorzi;
- w)** di non aver concluso, nel triennio successivo alla cessazione del rapporto di pubblico impiego, contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, di non aver attribuito incarichi, ad ex dipendenti dell'Amministrazione, che hanno esercitato, negli ultimi tre anni di servizio, poteri autoritativi o negoziali per conto dell'Amministrazione medesima nei confronti del sottoscritto dichiarante, ai sensi dell'art. 53, comma 16-ter, D. Lgs. 165/2001, in qualità di dirigente/dirigenti che hanno indetto la gara o sottoscritto il contratto, responsabile del procedimento, direttore dei lavori, direttore dell'esecuzione, collaudatore [in caso di risposta positiva indicare quando è stato conferito l'incarico];
- x)** di essere consapevole che qualora emerga la predetta situazione, sarà disposta l'esclusione dalla procedura di affidamento del predetto operatore economico.

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

Luogo e data _____

Firma autografa sostituita da firma digitale

apposta ai sensi del D.lgs. n.82/2005 "Codice di Amministrazione Digitale" (CAD)

ALLEGATO A/3 - SCHEDA FORNITORE

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

Denominazione e Ragione Sociale:

Sede Amministrativa:

Partita IVA:		codice fiscale:	
numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail (uff. commerciale):	
Referente commerciale:			

numero telefonico	numero fax	recapito @ Mail
-------------------	------------	-----------------

DEPOSITARIO CUI INDIRIZZARE GLI ORDINI:

Denominazione e Ragione Sociale:

Sede Amministrativa:

Partita IVA		codice fiscale	
numero telefonico numero verde	numero fax fax urgenze	recapito @ Mail :	

Data, _____

Firma del Legale Rappresentante o di un suo Procuratore

Firma autografa sostituita da firma digitale

apposta ai sensi del D.lgs. n.82/2005 "Codice di Amministrazione Digitale" (CAD)

ALLEGATO A/4

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

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

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

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

Numero dell'avviso nella GU S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][]

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

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

INFORMAZIONI SULLA PROCEDURA DI APPALTO

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

Identità del committente ⁽³⁾	Risposta:
Nome: Codice fiscale	[] []
Di quale appalto si tratta?	Risposta: PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

¹ ⁰ I servizi della Commissione metteranno gratuitamente il servizio DGUE in formato elettronico a disposizione delle amministrazioni aggiudicatrici, degli enti aggiudicatori, degli operatori economici, dei fornitori di servizi elettronici e di altre parti interessate.

² ⁰ Per le **amministrazioni aggiudicatrici**: un **avviso di preinformazione** utilizzato come mezzo per indire la gara oppure un **bando di gara**. Per gli **enti aggiudicatori**: un **avviso periodico indicativo** utilizzato come mezzo per indire la gara, un **bando di gara** o un **avviso sull'esistenza di un sistema di qualificazione**.

³ ⁰ Le informazioni devono essere copiate dalla sezione I, punto I.1 del pertinente avviso o bando. In caso di appalto congiunto indicare le generalità di tutti i committenti.

Titolo o breve descrizione dell'appalto ⁽⁴⁾ :	[]
Numero di riferimento attribuito al fascicolo dall'amministrazione aggiudicatrice o ente aggiudicatore (ove esistente) ⁽⁵⁾ :	[]
CIG	[]
CUP (ove previsto)	[]
Codice progetto (ove l'appalto sia finanziato o cofinanziato con fondi europei)	[]

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

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

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

Parte II: Informazioni sull'operatore economico

A: INFORMAZIONI SULL'OPERATORE ECONOMICO

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

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

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

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

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

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

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

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

<p>c) Indicare i riferimenti in base ai quali è stata ottenuta l'iscrizione o la certificazione e, se pertinente, la classificazione ricevuta nell'elenco ufficiale ⁽¹⁰⁾:</p> <p>d) L'iscrizione o la certificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p> <p>In caso di risposta negativa alla lettera d):</p> <p>Inserire inoltre tutte le informazioni mancanti nella parte IV, sezione A, B, C, o D secondo il caso</p> <p>SOLO se richiesto dal pertinente avviso o bando o dai documenti di gara:</p> <p>e) L'operatore economico potrà fornire un certificato per quanto riguarda il pagamento dei contributi previdenziali e delle imposte, o fornire informazioni che permettano all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore di ottenere direttamente tale documento accedendo a una banca dati nazionale che sia disponibile gratuitamente in un qualunque Stato membro?</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Se pertinente: l'operatore economico, in caso di contratti di lavori pubblici di importo superiore a 150.000 euro, è in possesso di attestazione rilasciata da Società Organismi di Attestazione (SOA), ai sensi dell'articolo 84 del Codice (settori ordinari)?</p> <p>ovvero,</p> <p>è in possesso di attestazione rilasciata nell'ambito dei Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, previsti per i settori speciali</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>a) Indicare gli estremi dell'attestazione (denominazione dell'Organismo di attestazione ovvero Sistema di qualificazione, numero e data dell'attestazione)</p> <p>b) Se l'attestazione di qualificazione è disponibile elettronicamente, indicare:</p> <p>c) Indicare, se pertinente, le categorie di qualificazione alla quale si riferisce l'attestazione:</p> <p>d) L'attestazione di qualificazione comprende tutti i criteri di selezione richiesti?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>a) [.....]</p> <p>b) (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>Si evidenzia che gli operatori economici, iscritti in elenchi di cui all'articolo 90 del Codice o in possesso di attestazione di qualificazione SOA (per lavori di importo superiore a 150.000 euro) di cui all'articolo 84 o in possesso di attestazione rilasciata da Sistemi di qualificazione di cui all'articolo 134 del Codice, non compilano le Sezioni B e C della Parte IV.</p>	
<p>Forma della partecipazione:</p>	<p>Risposta:</p>
<p>L'operatore economico partecipa alla procedura di appalto insieme ad altri ⁽¹¹⁾?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>In caso affermativo, accertarsi che gli altri operatori interessati forniscano un DGUE distinto.</p>	
<p>In caso affermativo:</p> <p>a) Specificare il ruolo dell'operatore economico nel raggruppamento, ovvero consorzio, GEIE, rete di impresa di cui all' art. 45, comma 2, lett. d), e), f) e g) e all'art. 46, comma 1, lett. a), b), c), d) ed e) del Codice (capofila, responsabile di compiti specifici,ecc.):</p> <p>b) Indicare gli altri operatori economici che compartecipano alla procedura di appalto:</p> <p>c) Se pertinente, indicare il nome del raggruppamento partecipante:</p> <p>d) Se pertinente, indicare la denominazione degli operatori economici facenti parte di un</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>

¹⁰ I riferimenti e l'eventuale classificazione sono indicati nella certificazione.

¹¹ Specificamente **nell'ambito di un raggruppamento, consorzio, joint-venture o altro**

consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), o di una società di professionisti di cui all'articolo 46, comma 1, lett. f) che eseguono le prestazioni oggetto del contratto.	d): [.....]
Lotti	Risposta:
Se pertinente, indicare il lotto o i lotti per i quali l'operatore economico intende presentare un'offerta:	[]

B: INFORMAZIONI SUI RAPPRESENTANTI DELL'OPERATORE ECONOMICO

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

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

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

Affidamento:	Risposta:
L'operatore economico fa affidamento sulle capacità di altri soggetti per soddisfare i criteri di selezione della parte IV e rispettare i criteri e le regole (eventuali) della parte V?	[]Sì []No
In caso affermativo: Indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi:	[.....]
Indicare i requisiti oggetto di avvalimento:	[.....]
<i>In caso affermativo, indicare la denominazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, i requisiti oggetto di avvalimento e presentare per ciascuna impresa ausiliaria un DGUE distinto, debitamente compilato e firmato dai soggetti interessati, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della presente parte, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinente e dalla parte VI. Si noti che dovrebbero essere indicati anche i tecnici o gli organismi tecnici che non facciano parte integrante dell'operatore economico, in particolare quelli responsabili del controllo della qualità e, per gli appalti pubblici di lavori, quelli di cui l'operatore economico disporrà per l'esecuzione dell'opera.</i>	

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

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

Subappaltatore:	Risposta:
L'operatore economico intende subappaltare parte del contratto a terzi?	[]Sì []No
In caso affermativo: Elencare le prestazioni o lavorazioni che si intende subappaltare	[.....] [.....]

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

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

A: MOTIVI LEGATI A CONDANNE PENALI

L'articolo 57, paragrafo 1, della direttiva 2014/24/UE stabilisce i seguenti motivi di esclusione (Articolo 80, comma 1, del Codice):	
1.	Partecipazione a un'organizzazione criminale ⁽¹²⁾
2.	Corruzione ⁽¹³⁾
3.	Frode ⁽¹⁴⁾ ;
4.	Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche ⁽¹⁵⁾ ;
5.	Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento al terrorismo ⁽¹⁶⁾ ;
6.	Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani ⁽¹⁷⁾
CODICE	
7.	Ogni altro delitto da cui derivi, quale pena accessoria, l'incapacità di contrattare con la pubblica amministrazione (lettera g) articolo 80, comma 1, del Codice);

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

¹² ⁰ Quale definita all'articolo 2 della decisione quadro 2008/841/GAI del Consiglio, del 24 ottobre 2008, relativa alla lotta contro la criminalità organizzata (GU L 300 dell'11.11.2008, pag. 42).

¹³ ⁰ Quale definita all'articolo 3 della convenzione relativa alla lotta contro la corruzione nella quale sono coinvolti funzionari delle Comunità europee o degli Stati membri dell'Unione europea (GU C 195 del 25.6.1997, pag. 1) e all'articolo 2, paragrafo 1, della decisione quadro 2003/568/GAI del Consiglio, del 22 luglio 2003, relativa alla lotta contro la corruzione nel settore privato (GU L 192 del 31.7.2003, pag. 54). Questo motivo di esclusione comprende la corruzione così come definita nel diritto nazionale dell'amministrazione aggiudicatrice (o ente aggiudicatore) o dell'operatore economico.

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

¹⁵ ⁰ Quali definiti agli articoli 1 e 3 della decisione quadro del Consiglio, del 13 giugno 2002, sulla lotta contro il terrorismo (GU L 164 del 22.6.2002, pag. 3). Questo motivo di esclusione comprende anche l'istigazione, il concorso, il tentativo di commettere uno di tali reati, come indicato all'articolo 4 di detta decisione quadro.

¹⁶ ⁰ Quali definiti all'articolo 1 della direttiva 2005/60/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 26 ottobre 2005, relativa alla prevenzione dell'uso del sistema finanziario a scopo di riciclaggio dei proventi di attività criminose e di finanziamento del terrorismo (GU L 309 del 25.11.2005, pag. 15).

¹⁷ ⁰ Quali definiti all'articolo 2 della direttiva 2011/36/UE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2011, concernente la prevenzione e la repressione della tratta di esseri umani e la protezione delle vittime, e che sostituisce la decisione quadro del Consiglio 2002/629/GAI (GU L 101 del 15.4.2011, pag. 1).

¹⁸ ⁰ Ripetere tante volte quanto necessario.

¹⁹ ⁰ Ripetere tante volte quanto necessario.

In caso di sentenze di condanna, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione ²⁰ (autodisciplina o "Self-Cleaning" , cfr. articolo 80, comma 7)?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
<p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) la sentenza di condanna definitiva ha riconosciuto l'attenuante della collaborazione come definita dalle singole fattispecie di reato? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>2) Se la sentenza definitiva di condanna prevede una pena detentiva non superiore a 18 mesi? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>3) in caso di risposta affermativa per le ipotesi 1) e/o 2), i soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - hanno risarcito interamente il danno? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No - si sono impegnati formalmente a risarcire il danno? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No <p>4) per le ipotesi 1) e 2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente <input type="checkbox"/> e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>5) se le sentenze di condanne sono state emesse nei confronti dei soggetti cessati di cui all'art. 80 comma 3, indicare le misure che dimostrano la completa ed effettiva dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata: [.....]</p>	

B: MOTIVI LEGATI AL PAGAMENTO DI IMPOSTE O CONTRIBUTI PREVIDENZIALI

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

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

<p>2) In altro modo? Specificare:</p> <p>d) L'operatore economico ha ottemperato od ottempererà ai suoi obblighi, pagando o impegnandosi in modo vincolante a pagare le imposte, le tasse o i contributi previdenziali dovuti, compresi eventuali interessi o multe, avendo effettuato il pagamento o formalizzato l'impegno prima della scadenza del termine per la presentazione della domanda (articolo 80 comma 4, ultimo periodo, del Codice)?</p>	<p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>	<p>d) <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate: [.....]</p>
<p>Se la documentazione pertinente relativa al pagamento di imposte o contributi previdenziali è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione)⁽²¹⁾: [.....][.....][.....]</p>	

C: MOTIVI LEGATI A INSOLVENZA, CONFLITTO DI INTERESSI O ILLECITI PROFESSIONALI ⁽²²⁾

Si noti che ai fini del presente appalto alcuni dei motivi di esclusione elencati di seguito potrebbero essere stati oggetto di una definizione più precisa nel diritto nazionale, nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara. Il diritto nazionale può ad esempio prevedere che nel concetto di "grave illecito professionale" rientrino forme diverse di condotta.

Informazioni su eventuali situazioni di insolvenza, conflitto di interessi o illeciti professionali	Risposta:
<p>L'operatore economico ha violato, per quanto di sua conoscenza, obblighi applicabili in materia di salute e sicurezza sul lavoro, di diritto ambientale, sociale e del lavoro, ⁽²³⁾ di cui all'articolo 80, comma 5, lett. a), del Codice ?</p> <p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure sufficienti a dimostrare la sua affidabilità nonostante l'esistenza di un pertinente motivo di esclusione (autodisciplina o "Self-Cleaning, cfr. articolo 80, comma 7)?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno?</p> <p>2) L'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico si trova in una delle seguenti situazioni oppure è sottoposto a un procedimento per l'accertamento di una delle seguenti situazioni di cui all'articolo 80, comma 5, lett. b), del Codice:</p> <p>a) fallimento</p> <p>In caso affermativo: – il curatore del fallimento è stato autorizzato all'esercizio provvisorio ed è stato autorizzato dal giudice delegato a partecipare a procedure di affidamento di contratti pubblici (articolo 110, comma 3, lette. a) del Codice) ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare gli estremi dei provvedimenti [.....] [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

21 ^o Ripetere tante volte quanto necessario.

22 ^o Cfr. articolo 57, paragrafo 4, della direttiva 2014/24/UE.

23 ^o Così come stabiliti ai fini del presente appalto dalla normativa nazionale, dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara ovvero dall'articolo 18, paragrafo 2, della direttiva 2014/24/UE.

<p>– la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p> <p>b) liquidazione coatta</p> <p>c) concordato preventivo</p> <p>d) è ammesso a concordato con continuità aziendale</p> <p>In caso di risposta affermativa alla lettera d):</p> <p>– è stato autorizzato dal giudice delegato ai sensi dell' articolo 110, comma 3, lett. a) del Codice?</p> <p>– la partecipazione alla procedura di affidamento è stata subordinata ai sensi dell'art. 110, comma 5, all'avvalimento di altro operatore economico?</p>	<p>In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo indicare l'Impresa ausiliaria [.....]</p>
<p>L'operatore economico si è reso colpevole di gravi illeciti professionali⁽²⁴⁾ di cui all'art. 80 comma 5 lett. c) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate, specificando la tipologia di illecito:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>In caso affermativo, l'operatore economico ha adottato misure di autodisciplina?</p> <p>In caso affermativo, indicare:</p> <p>1) L'operatore economico:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ha risarcito interamente il danno? - si è impegnato formalmente a risarcire il danno? <p>2) l'operatore economico ha adottato misure di carattere tecnico o organizzativo e relativi al personale idonei a prevenire ulteriori illeciti o reati ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>In caso affermativo elencare la documentazione pertinente [] e, se disponibile elettronicamente, indicare: (indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione):</p> <p>[.....][.....][.....][.....]</p>
<p>L'operatore economico è a conoscenza di qualsiasi conflitto di interessi⁽²⁵⁾ legato alla sua partecipazione alla procedura di appalto (articolo 80, comma 5, lett. d) del Codice)?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle modalità con cui è stato risolto il conflitto di interessi:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>
<p>L'operatore economico o un'impresa a lui collegata ha fornito consulenza all'amministrazione aggiudicatrice o all'ente aggiudicatore o ha altrimenti partecipato alla preparazione della procedura d'aggiudicazione (articolo 80, comma 5, lett. e) del Codice?</p> <p>In caso affermativo, fornire informazioni dettagliate sulle misure adottate per prevenire le possibili distorsioni della concorrenza:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>[.....]</p>

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

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

L'operatore economico può confermare di:	
a) non essersi reso gravemente colpevole di false dichiarazioni nel fornire le informazioni richieste per verificare l'assenza di motivi di esclusione o il rispetto dei criteri di selezione,	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No
b) non avere occultato tali informazioni?	<input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No

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

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

²⁶) Ripetere tante volte quanto necessario.

<p>5. è stato vittima dei reati previsti e puniti dagli articoli 317 e 629 del codice penale aggravati ai sensi dell'articolo 7 del decreto-legge 13 maggio 1991, n. 152, convertito, con modificazioni, dalla legge 12 luglio 1991, n. 203?</p> <p>In caso affermativo:</p> <p>- ha denunciato i fatti all'autorità giudiziaria?</p> <p>- ricorrono i casi previsti all'articolo 4, primo comma, della Legge 24 novembre 1981, n. 689 (articolo 80, comma 5, lettera l) ?</p> <p>6. si trova rispetto ad un altro partecipante alla medesima procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, se la situazione di controllo o la relazione comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale (articolo 80, comma 5, lettera m)?</p>	<p>indicare le motivazioni: (numero dipendenti e/o altro) [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare: indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>
<p>7. L'operatore economico si trova nella condizione prevista dall'art. 53 comma 16-ter del D.Lgs. 165/2001 (pantouflage o revolving door) in quanto ha concluso contratti di lavoro subordinato o autonomo e, comunque, ha attribuito incarichi ad ex dipendenti della stazione appaltante che hanno cessato il loro rapporto di lavoro da meno di tre anni e che negli ultimi tre anni di servizio hanno esercitato poteri autoritativi o negoziali per conto della stessa stazione appaltante nei confronti del medesimo operatore economico ?</p>	<p><input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No</p>

Parte IV: Criteri di selezione

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

α : INDICAZIONE GLOBALE PER TUTTI I CRITERI DI SELEZIONE

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

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

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

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

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

²⁷ ⁰ Conformemente all'elenco dell'allegato XI della direttiva 2014/24/UE; gli operatori economici di taluni Stati membri potrebbero dover soddisfare altri requisiti previsti nello stesso allegato.

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

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

Capacità economica e finanziaria	Risposta:
<p>1a) Il fatturato annuo ("generale") dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>1b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico per il numero di esercizi richiesto nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁸⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...] valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Il fatturato annuo ("specifico") dell'operatore economico nel settore di attività oggetto dell'appalto e specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara per il numero di esercizi richiesto è il seguente:</p> <p>e/o,</p> <p>2b) Il fatturato annuo medio dell'operatore economico nel settore e per il numero di esercizi specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è il seguente ⁽²⁹⁾:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta esercizio: [.....] fatturato: [.....] [...]valuta</p> <p>(numero di esercizi, fatturato medio): [.....], [.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) Se le informazioni relative al fatturato (generale o specifico) non sono disponibili per tutto il periodo richiesto, indicare la data di costituzione o di avvio delle attività dell'operatore economico:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Per quanto riguarda gli indici finanziari ⁽³⁰⁾ specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara ai sensi dell'art. 83 comma 4, lett. b), del Codice, l'operatore economico dichiara che i valori attuali degli indici richiesti sono i seguenti:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>(indicazione dell'indice richiesto, come rapporto tra x e y ⁽³¹⁾, e valore) [.....], [.....] ⁽³²⁾</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) L'importo assicurato dalla copertura contro i rischi professionali è il seguente (articolo 83, comma 4, lettera c) del Codice):</p> <p>Se tali informazioni sono disponibili elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....] [...] valuta</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti economici o finanziari specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p>	<p>[.....]</p>

²⁸ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

²⁹ Solo se consentito dall'avviso o bando pertinente o dai documenti di gara.

³⁰ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

³¹ Ad esempio, rapporto tra attività e passività.

³² Ripetere tante volte quanto necessario.

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

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

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

Capacità tecniche e professionali	Risposta:								
<p>1a) Unicamente per gli appalti pubblici di lavori, durante il periodo di riferimento⁽³³⁾ l'operatore economico ha eseguito i seguenti lavori del tipo specificato:</p> <p>Se la documentazione pertinente sull'esecuzione e sul risultato soddisfacenti dei lavori più importanti è disponibile per via elettronica, indicare:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [...] Lavori: [.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Unicamente per gli appalti pubblici di forniture e di servizi:</p> <p>Durante il periodo di riferimento l'operatore economico ha consegnato le seguenti forniture principali del tipo specificato o prestato i seguenti servizi principali del tipo specificato: Indicare nell'elenco gli importi, le date e i destinatari, pubblici o privati⁽³⁴⁾:</p>	<p>Numero di anni (periodo specificato nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara): [.....]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Descrizione</th> <th>importi</th> <th>date</th> <th>destinatari</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Descrizione	importi	date	destinatari				
Descrizione	importi	date	destinatari						
<p>2) Può disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici ⁽³⁵⁾, citando in particolare quelli responsabili del controllo della qualità:</p> <p>Nel caso di appalti pubblici di lavori l'operatore economico potrà disporre dei seguenti tecnici o organismi tecnici per l'esecuzione dei lavori:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p>								
<p>3) Utilizza le seguenti attrezzature tecniche e adotta le seguenti misure per garantire la qualità e dispone degli strumenti di studio e ricerca indicati di seguito:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Potrà applicare i seguenti sistemi di gestione e di tracciabilità della catena di approvvigionamento durante l'esecuzione dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>								

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

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

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

<p>5) Per la fornitura di prodotti o la prestazione di servizi complessi o, eccezionalmente, di prodotti o servizi richiesti per una finalità particolare:</p> <p>L'operatore economico consentirà l'esecuzione di verifiche⁽³⁶⁾ delle sue capacità di produzione o strutture tecniche e, se necessario, degli strumenti di studio e di ricerca di cui egli dispone, nonché delle misure adottate per garantire la qualità?</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>
<p>6) Indicare i titoli di studio e professionali di cui sono in possesso:</p> <p>a) lo stesso prestatore di servizi o imprenditore, e/o (in funzione dei requisiti richiesti nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara)</p> <p>b) i componenti della struttura tecnica-operativa/ gruppi di lavoro:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) L'operatore economico potrà applicare durante l'esecuzione dell'appalto le seguenti misure di gestione ambientale:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) L'organico medio annuo dell'operatore economico e il numero dei dirigenti negli ultimi tre anni sono i seguenti:</p>	<p>Anno, organico medio annuo: [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....], Anno, numero di dirigenti [.....],[.....], [.....],[.....], [.....],[.....]</p>
<p>9) Per l'esecuzione dell'appalto l'operatore economico disporrà dell'attrezzatura, del materiale e dell'equipaggiamento tecnico seguenti:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) L'operatore economico intende eventualmente subappaltare⁽³⁷⁾ la seguente quota (espressa in percentuale) dell'appalto:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico fornirà i campioni, le descrizioni o le fotografie dei prodotti da fornire, non necessariamente accompagnati dalle certificazioni di autenticità, come richiesti;</p> <p>se applicabile, l'operatore economico dichiara inoltre che provvederà a fornire le richieste certificazioni di autenticità.</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) Per gli appalti pubblici di forniture:</p> <p>L'operatore economico può fornire i richiesti certificati rilasciati da istituti o servizi ufficiali incaricati del controllo della qualità, di riconosciuta competenza, i quali</p>	<p><input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p>

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

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

<p>attestino la conformità di prodotti ben individuati mediante riferimenti alle specifiche tecniche o norme indicate nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara?</p> <p>In caso negativo, spiegare perché e precisare di quali altri mezzi di prova si dispone:</p> <p>Se la documentazione pertinente è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>
<p>13) Per quanto riguarda gli eventuali altri requisiti tecnici e professionali specificati nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara, l'operatore economico dichiara che:</p> <p>Se la documentazione pertinente eventualmente specificata nell'avviso o bando pertinente o nei documenti di gara è disponibile elettronicamente, indicare:</p>	<p>[.....]</p> <p>(indirizzo web, autorità o organismo di emanazione, riferimento preciso della documentazione): [.....][.....][.....]</p>

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

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

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

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

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

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

L'operatore economico dichiara:

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

Parte VI: Dichiarazioni finali

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

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

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

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

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

38 ^o Indicare chiaramente la voce cui si riferisce la risposta.

39 ^o Ripetere tante volte quanto necessario.

40 ^o Ripetere tante volte quanto necessario.

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

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

ALLEGATO A4 BIS "INTEGRAZIONE DGUE"

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000¹

Il sottoscritto (per i soggetti che partecipano in forma singola e per i soggetti che partecipano in forma associata se già costituiti, per i Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c), del Codice e per le reti dotate di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica)

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ²

della impresa

con sede in (), Via

C.F. _____, P.IVA _____

pienamente consapevole della responsabilità penale cui va incontro, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci o di formazione, esibizione o uso di atti falsi ovvero di atti contenenti dati non più rispondenti a verità,

dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità

di aver compilato il DGUE che, unitamente alle ulteriori dichiarazioni che si rendono, costituisce il contenuto della documentazione amministrativa e di averlo allegato a Sistema nella cartella compressa omnicomprensiva;

(ove pertinente) che non presenterà offerta per la gara al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;

di aver ottenuto il PASSOE, di cui alla Delibera A.N.A.C. n.157 del 17 febbraio 2016, allegando l'apposito documento a Sistema nella cartella compressa omnicomprensiva.

L'Operatore Economico, inoltre

comunica che l'Ente Certificatore dell'ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art. 17 legge n.68/99) è (indicare la sede/ufficio competente) _____, indirizzo _____, PEC (indicare l'indirizzo pec dell'ufficio competente) _____;

indica, relativamente alla propria impresa, che la Sede competente dell'Agenzia delle Entrate è (indicare la sede/ufficio competente) _____, indirizzo _____, PEC _____ (indicare l'indirizzo pec dell'ufficio competente);

¹Fare riferimento alle istruzioni di compilazione riportate in calce al presente documento.

²La dichiarazione deve essere effettuata da un legale rappresentante o da un procuratore speciale. In quest'ultimo caso deve essere fornito dall'impresa la procura speciale da cui trae i poteri di firma

attesta di essere informato, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 giugno 2003 n.196, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale viene resa;

attesta (barrare il punto relativo alla propria situazione):

- di non avere sede, residenza, o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list", di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001;

ovvero

- di avere sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "black list", di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 e di essere in possesso dell'autorizzazione rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 e del Ministero dell'economia e delle finanze (art. 37 del d.l. 31 maggio 2010, n.78) oppure avere in corso un procedimento per il rilascio della predetta autorizzazione; (dichiarazione eventuale, selezionare il punto successivo ove si intenda rilasciare la relativa dichiarazione) dichiara che:

- l'impresa si trova in una delle condizioni previste dall'art.80, comma 11, del D.Lgs. n. 20/2016 e smi. (da ora *Codice*), di non applicabilità delle cause di esclusione previste dal medesimo articolo, come risultante dalla documentazione allegata (indicare il file name della documentazione allegata);

dichiara, con riferimento al comunicato del Presidente dell'ANAC dell'8 novembre 2017, che i dati identificativi dei soggetti di cui all'art.80, comma 3 del Codice, sono:

Nome e cognome	Codice fiscale	Carica	Residenza	Cessato (SI/NO)

(dichiarazione eventuale) dichiara che nei confronti dei seguenti soggetti, di cui all'art. 80, comma 3, del Codice sussistono i motivi di esclusione di cui all'art. 80, commi 1 e 2, del Codice, come di seguito specificati:

Nome e cognome	Codice fiscale	SENTENZA DEFINITIVA / DECRETO PENALE IRREVOCABILE/MISURA INTERDITTIVA (specificare)

In tal caso, l'operatore economico fornisce, come risultante dalla documentazione allegata (indicare filename della documentazione allegata) elementi utili ai fini della dimostrazione della non applicabilità della causa di esclusione ai sensi dell'art. 80, comma 3, ult. periodo e/o dell'art. 80, comma 7.

k) (dichiarazione eventuale) dichiara³ che i soggetti, di cui all'art. 80, comma 3, del Codice, hanno riportato condanne non definitive per reati tali da rendere dubbia l'integrità del soggetto, intesa come

³ Al fine di valutare l'eventuale grave illecito professionale previsto dall'art.80, comma 5, lett.c), così come indicato dalle Linee Guida ANAC n.6 (Deliberazione del Consiglio n.1008/2017)

moralità professionale, o la sua affidabilità, intesa come reale capacità tecnico professionale, riportati, a titolo esemplificativo, al par. II della Linea Guida A.N.AC. n.6:

Nome e cognome	Codice fiscale	CONDANNE NON PASSATE IN GIUDICATO (specificare)

l) dichiara che i soggetti di cui all'art. 80 NON si trovano nelle condizioni di cui al medesimo articolo, co. 1, lett. b-bis), e dichiara che l'impresa NON si trova nelle condizioni di cui all'art. 80, comma 5, lett. f-bis) e f-ter), del *Codice*.

m) dichiara di non trovarsi nelle condizioni di cui all'art. 80, comma 5, lett. c-bis) e c-ter), del *Codice*.

Lì, ___/___/___

TALMENTE

FIRMATO DIGI-

Si avvisano i concorrenti che, ai sensi dell'art. 76 D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 «Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previsti dal presente testo unico è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia. L'esibizione di un atto contenente dati non più rispondenti a verità equivale ad uso di atto falso».

NOTA: Il presente documento dovrà essere firmato digitalmente dal dichiarante e allegato a Sistema, secondo quanto indicato nel Disciplinare di gara e nelle guida al Sistema.

**PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO DELLA
FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE
CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA
E RIANIMAZIONE**

DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

ALLEGATO A5

Modulo trattamento dati – informativa ai fornitori

La presente Informativa viene resa da questa Azienda Ospedaliera ad integrazione di quanto già indicato nell'informativa generale sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento Europeo 2016/679 (d'ora innanzi denominato GDPR) - **in merito ai trattamenti di dati personali di Fornitori di beni e servizi.**

Il trattamento si svolgerà nel rispetto dei diritti e libertà fondamentali con particolare riferimento alla riservatezza delle informazioni e alla protezione dei dati personali e in tutte le sue fasi sarà improntato ai principi di correttezza, liceità, legittimità, indispensabilità, trasparenza e non eccedenza rispetto agli scopi per cui i dati sono raccolti.

1. Finalità del trattamento e basi di legittimità

Il trattamento dei dati personali del Fornitore viene effettuato dall'Azienda Ospedaliera esclusivamente per il perseguimento di finalità istituzionali relative all'instaurazione, gestione ed esecuzione dei rapporti precontrattuali e contrattuali, in particolare per:

- eseguire obblighi derivanti da un contratto oppure per adempiere, prima e dopo l'esecuzione del contratto a specifiche richieste del Fornitore;
- adempiere ad obblighi di legge di natura amministrativa, contabile, civilistica, fiscale e attinenti l'ambito della sicurezza;
- gestire l'eventuale contenzioso;
- programmare le attività e valutare la qualità dei servizi erogati.

Il conferimento dei dati da parte del Fornitore per le finalità sopra spiegate riveste natura obbligatoria e, pertanto, l'eventuale rifiuto a fornirli in tutto od in parte può dar luogo all'impossibilità per questa Azienda Ospedaliera di dare esecuzione al contratto o di svolgere correttamente tutti gli adempimenti ad esso correlati, compreso il pagamento.

2. Categorie di dati trattati e modalità di trattamento

Oggetto di trattamento possono essere dati identificativi quali dati anagrafici, recapiti, codice fiscale, dati relativi alla situazione economica, finanziaria, fiscale, contributiva e dati giudiziari.

I dati trattati sono relativi ai soggetti facenti parte della Ditta/Società (legale rappresentante, soci, procuratori) e/o ai loro delegati.

Il trattamento che avviene sia in modalità cartacea che elettronica è in ogni caso unicamente finalizzato al compimento delle attività istituzionali dell'Azienda.

3. Soggetti autorizzati al trattamento

L'Azienda Ospedaliera custodisce i dati in archivi cartacei o informatici e li protegge con misure di sicurezza previste dalla normativa vigente. I dati personali sono trattati da personale dell'Azienda previamente autorizzato al trattamento a cui sono impartite idonee e specifiche istruzioni in ordine a misure e comportamenti da osservare al fine di assicurare un adeguato livello di protezione, ovvero da soggetti terzi (nominati Responsabili) che forniscono servizi elaborativi su richiesta dell'Azienda.

4. Conservazione dei dati personali

I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo necessario ai fini per cui sono raccolti, rispettando il principio di minimizzazione di cui all'art.5, comma 1, lettera c) del GDPR nonché gli obblighi di legge cui è tenuto il Titolare.

5. Categorie di soggetti destinatari dei dati

I dati personali del Fornitore non saranno in alcun modo diffusi e saranno trattati a termini di legge e nel rispetto del segreto professionale e d'ufficio.

Tali dati potranno essere comunicati ai soggetti previsti dalla normativa vigente o verso i quali la comunicazione sia strettamente necessaria al solo fine di perseguire correttamente le predette finalità istituzionali.

In particolare, i dati potranno essere comunicati ad Amministrazioni Pubbliche, Fornitori di servizi informatici, Fornitori di servizi amministrativi e contabili, Organi di vigilanza e Controllo, Autorità giudiziaria.

Per la comunicazione dei suoi dati personali, esclusivamente ai soggetti sopraindicati, è necessario che Lei ci fornisca il Suo consenso.

La invitiamo pertanto a compilare il modulo con la formula di consenso che troverà allegato.

6. Trasferimento dei dati personali verso Paesi extra UE

I suoi dati personali non sono trasferiti al di fuori dell'Unione Europea.

7. Diritti dell'interessato

Il Fornitore, in qualità di soggetto interessato, ha il diritto di accedere in qualunque momento ai dati che lo riguardano, ai sensi degli artt. 15-22 GDPR. In particolare, potrà chiedere la rettifica, la cancellazione, la limitazione del trattamento dei dati stessi nei casi previsti dall'art. 18 del GDPR, la revoca del consenso prestato ai sensi dell'art. 7 del GDPR e di

ottenere la portabilità dei dati che lo riguardano nei casi previsti dall'art. 20 del GDPR, nonché proporre reclamo all'autorità di controllo competente ex art.77 del GDPR (Garante per la Protezione dei Dati Personali). Il Fornitore può, altresì, formulare una richiesta di opposizione al trattamento dei propri dati ex art.21 del GDPR nella quale dare evidenza delle ragioni che giustifichino l'opposizione: il Titolare si asterrà dal trattare ulteriormente i dati salvo che Egli dimostri l'esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgano sugli interessi, diritti e libertà del Fornitore medesimo.

Le richieste vanno rivolte per iscritto al Titolare ovvero al Responsabile della Protezione dei Dati ai recapiti sotto indicati.

8. Dati di contatto

Il Titolare del trattamento è il Direttore Generale dell'Azienda Ospedaliera Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, con sede in Via Palasciano snc, 81100 Caserta, contattabile all'indirizzo PEC direzionegenerale@ospedalecasertapec.it;

Il Responsabile della Protezione dei Dati può essere contattato all'indirizzo PEC dpo@ospedalecasertapec.it.

(NOME E COGNOME, DENOMINAZIONE, RAGIONE SOCIALE)

Preso atto dell'informativa che l'AO S.ANNA E S.SEBASTIANO ha fornito, resa ai sensi dell'art.13 del Regolamento Europeo 2016/679:

esprime il consenso

nega il consenso

alla comunicazione dei propri dati personali esclusivamente alle categorie di soggetti elencate nel punto 5) della Informativa

Luogo e data _____

Firma _____



ALLEGATO A9

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

TRA

La società, con sede in,
via, iscritta al R.I. di
al n. in persona del rappresentante legale,
nato a (....) il .../.../..., C.F.,
d'ora innanzi indicata «operatore economico ausiliario»,

E

la società/ditta, con sede in,
via, iscritta al R.I. di
al n. in persona del rappresentante legale,
nato a (....) il .../.../..., C.F.,
d'ora innanzi indicata «operatore economico ausiliato»;

PREMESSO

- che l'operatore economico ausiliario dispone di idonei requisiti e capacità economico-finanziaria e tecnico-organizzativa nel settore oggetto della gara, in particolare _____ (specificare di quale requisito l'operatore intende avvalersi);
- che l'operatore economico ausiliato, sebbene tecnicamente ed economicamente organizzata, è carente del requisito di partecipazione sopra indicato;
- che l'operatore economico ausiliato intende partecipare alla seguente procedura di gara:
"PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO _____"
- che l'operatore economico ausiliario non intende partecipare alla citata gara, come non parteciperà alla stessa nemmeno indirettamente attraverso società controllate, controllanti o collegate;
- che tra l'operatore economico ausiliato e l'operatore economico ausiliario non esistono altri legami o forme di collegamento diverse da quelle che si vanno a costituire per l'effetto della sottoscrizione del presente contratto.

TUTTO CIÒ PREMESSO E CONSIDERATO



Tra l'operatore economico ausiliato e l'operatore economico ausiliario si stipula un contratto di avvalimento, in base all'art. 89 del D. Lgs. n. 50/2016 ai seguenti patti e condizioni:

- i. l'operatore economico ausiliato è autorizzato ad utilizzare il requisito dell'operatore economico ausiliario per partecipare alla gara indicate in premessa;
- ii. l'operatore economico ausiliario si impegna a consentire l'utilizzo della citata iscrizione e dichiara ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000:
 - di non ricadere in nessuna delle cause di esclusione cui all'art. 80 del D.Lgs. n. 50/2016, come dettagliatamente dichiarato nel modello di DGUE predisposto dalla stazione appaltante;
 - di mettere a disposizione, per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente l'operatore economico ausiliato, di fornire quindi le risorse materiali o tecniche per l'esecuzione dell'appalto previo pagamento, a valore di mercato, a favore dell'impresa ausiliaria (elencare le risorse ed i mezzi prestatati dettagliatamente come previsto dalla determinazione AVCP n. 2 del 1/8/2012), e che le stesse consistono in: _____
 - attesta di non partecipare alle gare in proprio o in associazione o in consorzio né di essere in una situazione di controllo con una delle altre imprese che partecipano alla gara;
 - l'operatore economico ausiliario si impegna a non stipulare contratti di identico contenuto con altri operatori in relazione alla gara di cui in premessa.

In considerazione della responsabilità solidale dell'operatore economico ausiliario, ferma restando l'irripetibilità dei corrispettivi previsti nel presente contratto, l'operatore economico ausiliato si impegna, in caso di effettiva aggiudicazione dell'appalto:

- a permettere all'operatore economico ausiliario di verificare e monitorare costantemente lo stato della fornitura, la regolarità della stessa ed a visionare tutti gli atti tecnici ed amministrativi;
- a stipulare idonea polizza assicurativa pari al 10% dell'importo dell'appalto, in favore dell'operatore economico ausiliario, a garanzia della buona e regolare esecuzione delle forniture;

In caso di cessione d'azienda, oppure di operazioni societarie che possono compromettere le garanzie per la Stazione appaltante, l'operatore economico ausiliario si impegna ad inserire, nei contratti o atti stipulati, apposite clausole onde trasferire integralmente le obbligazioni qui assunte in capo all'eventuale cessionario o beneficiario del trasferimento dell'azienda.

Il presente contratto non configura alcuna ipotesi di subappalto e l'operatore economico ausiliario si dichiara disponibile ad assoggettarsi a tutte le indagini previste dalla normativa antimafia.

In caso di aggiudicazione della gara, l'operatore economico ausiliato verserà anticipatamente un importo pari al% del valore dell'appalto oltre il costo delle risorse materiali, immateriali, tecniche o finanziarie eventualmente fornite dall'operatore economico ausiliario.

Il presente contratto ha decorrenza immediata e scadenza conforme ai tempi per l'esecuzione della fornitura oggetto della gara di cui in premessa.

Il presente contratto è soggetto ad IVA e sarà sottoposto a registrazione solo in corso d'uso (aggiudicazione della fornitura).

....., li .../.../...

L'operatore economico ausiliato

L'operatore economico ausiliario



ALLEGATO A/11

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO L'AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

SCHEMA DI CONTRATTO

TRA

..... con sede legale in e domiciliata ai fini del presente atto in, P. IVA, Cod. Fisc., in persona del Direttore Generale e legale rappresentante,, giusta poteri allo stesso conferiti dalla in data

E

- _____, sede legale in ____, Via ____, capitale sociale Euro ____ iscritta al Registro delle Imprese di ____ al n. ____, P. IVA ____, domiciliata ai fini del presente atto in ____, Via ____, in persona del ____ e legale _____

rappresentante Dott. ____, giusta poteri allo stesso conferiti da _____, [in caso di RTI, nella sua qualità di impresa mandataria capo-gruppo del Raggruppamento Temporaneo tra, oltre alla stessa, la mandante ____, sede legale in ____, Via ____, capitale sociale Euro ____=, iscritta al Registro delle Imprese di ____ al n. ____, P. IVA ____, domiciliata ai fini del presente atto in ____, via ____, e la mandante ____, sede legale in ____, Via ____, capitale sociale Euro ____=, iscritta al Registro delle Imprese di ____ al n. ____, P. IVA ____, domiciliata ai fini del presente atto in ____, via ____, giusta mandato collettivo speciale con rappresentanza autenticato dal notaio in ____, dott. ____ ____, repertorio n. ____] (nel seguito per brevità anche "**Fornitore**")

PREMESSO

- a) che questa A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano di Caserta, in qualità di stazione appaltante, ha indetto la procedura aperta per l'appalto relativo all'affidamento quinquennale della fornitura in oggetto;
- b) che il Fornitore che sottoscrive il presente contratto è risultato aggiudicatario ed ha manifestato la volontà di impegnarsi ad eseguire quanto stabilito nel medesimo alle condizioni, modalità e termini ivi stabiliti;
- c) che il Fornitore dichiara che quanto risulta dal presente Contratto e dai suoi Allegati, ivi compreso il Capitolato tecnico, nonché gli ulteriori atti della procedura, definiscono in modo adeguato e completo gli impegni assunti con la firma del presente atto, nonché l'oggetto delle prestazioni da fornire e, in ogni caso, ha potuto acquisire tutti gli elementi per una idonea valutazione tecnica ed economica delle stesse e per la formulazione dell'offerta;
- d) che il Fornitore ha presentato la documentazione richiesta ai fini della stipula della presente Contratto che, anche se non materialmente allegata al presente atto, ne forma parte integrante e sostanziale;

- e) che il Fornitore, con la seconda sottoscrizione, dichiara, ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., di accettare tutte le condizioni e patti contenuti nel presente Contratto e relativi Allegati, e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni riportate in calce al presente Contratto;

Ciò premesso, tra le parti come in epigrafe rappresentate e domiciliate si conviene e si stipula quanto segue:

Articolo I – Definizioni

Nell'ambito del presente Contratto, si intende per:

- a) **Contratto di Fornitura:** il presente atto, comprensivo di tutti i suoi Allegati, nonché dei documenti ivi richiamati, quale accordo concluso dalla _____, da una parte, ed il Fornitore, dall'altra parte,
- b) **Amministrazione:** l'AORN Azienda Ospedaliera sant'Anna e San Sebastiano di Caserta è legittimata ad utilizzare il Contratto e può, dunque, emettere ordinativi di fornitura basati sul presente Contratto;
- c) **Fornitore:** aggiudicatario (impresa, raggruppamento temporaneo o consorzio di imprese) della procedura di cui in premessa, che sottoscrive il presente Contratto impegnandosi a quanto nello stesso previsto;
- d) **Capitolato Tecnico e relativi allegati:** il documento allegato al presente atto che descrive le specifiche tecniche minime del servizio oggetto del Contratto;

Articolo II - Valore delle premesse, degli allegati e norme regolatrici

Le premesse di cui sopra, gli atti ed i documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale del presente Contratto.

Costituiscono, altresì, parte integrante e sostanziale del Contratto:

- l'Allegato "A" (Capitolato tecnico),
- l'Allegato "B" (Offerta tecnica del Fornitore),
- l'Allegato "C" (Offerta economica del Fornitore)

Il presente Contratto è regolato, in via gradata:

- a) dal contenuto del Contratto e dei suoi Allegati, che costituiscono la manifestazione integrale di tutti gli accordi intervenuti con il Fornitore relativamente alle attività e prestazioni contrattuali che costituiscono parte integrante e sostanziale del Contratto;
- b) dalle disposizioni di cui al D. Lgs. n. 50/2016 e smi.;
- c) dalle disposizioni anche regolamentari in vigore per le Amministrazioni, di cui il Fornitore dichiara di avere esatta conoscenza e che, sebbene non siano materialmente allegati, formano parte integrante del presente atto;
- d) dalle norme in materia di Contabilità di Stato;
- e) dal codice civile e dalle altre disposizioni normative in vigore in materia di contratti di diritto privato.

In caso di contrasto o difficoltà interpretativa tra quanto contenuto nel presente Contratto e relativi Allegati, da una parte, e quanto dichiarato nell'Offerta Tecnica, dall'altra parte, prevarrà quanto contenuto nei primi, fatto comunque salvo il caso in cui l'Offerta Tecnica contenga, a giudizio della Stazione Appaltante previsioni migliorative rispetto a quelle contenute nel presente Contratto e relativi Allegati.

Le clausole del Contratto sono sostituite, modificate od abrogate automaticamente per effetto di norme aventi carattere cogente contenute in leggi o regolamenti che entreranno in vigore successivamente, fermo restando che in ogni caso, anche ove intervengano modificazioni

autoritative dei prezzi migliorativi per il Fornitore, quest'ultimo rinuncia a promuovere azioni o ad opporre eccezioni rivolte a sospendere o a risolvere il rapporto contrattuale in essere.

Nel caso in cui dovessero sopraggiungere provvedimenti di pubbliche autorità dai contenuti non suscettibili di inserimento di diritto nel presente Contratto l'Amministrazione contraente, da un lato, e il Fornitore, dall'altro lato, potranno concordare le opportune modifiche ai soprarichiamati documenti sul presupposto di un equo temperamento dei rispettivi interessi e nel rispetto dei criteri di aggiudicazione della procedura.

Articolo III - Oggetto del contratto

Il presente contratto concerne procedura aperta per l'appalto relativo all'affidamento quinquennale in noleggio di Sistemi Diagnostici completi da destinare alla UOSD Biologia Molecolare e Genetica dell'AORN "S. Anna E S. Sebastiano" Di Caserta", come descritto nel Capitolato tecnico e nella correlata documentazione di gara.

Il Fornitore aggiudicatario, con la sottoscrizione del presente atto, si impegna a fornire quanto richiesto alle condizioni stabilite nel presente Contratto e relativi Allegati, ivi incluse le condizioni indicate nel Capitolato tecnico.

L'AORN nel periodo di efficacia del presente Contratto, si riserva la facoltà di incrementare/ridurre il valore dell'appalto, nei limiti previsti dalla normativa vigente, alle condizioni e corrispettivi stabiliti nel presente atto e nei suoi Allegati; in particolare, l'AORN potrà, alle stesse condizioni, incrementare/ridurre il servizio fino a concorrenza di un quinto ai sensi dell'art.106 co.12 del D.Lgs.n.50/2016 e smi..

Fermo restando quanto previsto al comma precedente, l'AORN nel corso dell'esecuzione contrattuale, potrà apportare, nei casi e con le modalità previste variazioni e modifiche nei limiti e modalità previsti dall'art.106 del precitato Decreto.

Articolo IV- Durata del contratto

Il presente Contratto avrà una durata quinquennale, come stabilito nella documentazione di gara

Articolo V - Disposizioni specifiche

1. Fermo restante quanto stabilito in altre parti del presente Contratto e relativi Allegati, l'Amministrazione:

- regolamerterà il subappalto, nel rispetto di quanto stabilito all'art. 105 del D.Lgs. n. 50/2016 e s.m.i.;
- prevederà il rispetto degli obblighi derivanti dal rapporto di lavoro, secondo la normativa vigente;
- potrà prevedere l'esecuzione di verifiche tecniche e documentali in corso di fornitura;
- prevederà le prescrizioni relative alla riservatezza in conformità ai propri regolamenti in tema di privacy;
- stabilirà modalità e termini di pagamento nel rispetto della normativa vigente;
- prevederà l'impegno del fornitore al puntuale rispetto della Legge n. 136/2010 e s.m.i., ivi incluse le ipotesi di risoluzione contrattuale nei casi di mancato rispetto degli obblighi stabiliti in capo all'appaltatore;
- potrà prevedere ogni altra prescrizione in uso nella contrattualistica pubblica.

2. L'Amministrazione, inoltre, nomina nella persona del Dott./ Dott.ssa _____ Direttore dell'esecuzione.

Articolo VI - Obbligazioni generali del fornitore

1. Sono a carico del Fornitore tutti gli oneri e rischi relativi al servizio oggetto del presente Contratto, nonché ogni attività che si rendesse necessaria per l'attivazione e la prestazione dello stesso o, comunque, opportuna per un corretto e completo adempimento delle obbligazioni previste.
2. Il Fornitore si obbliga ad eseguire tutte le prestazioni a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contenute nel Contratto, nel Capitolato tecnico, ivi inclusi i rispettivi Allegati.
3. Le prestazioni contrattuali dovranno necessariamente essere conformi alle specifiche indicate nel Capitolato tecnico e nei relativi Allegati; in ogni caso, il Fornitore si obbliga ad osservare, nell'esecuzione delle prestazioni contrattuali, tutte le norme e le prescrizioni tecniche e di sicurezza in vigore, nonché quelle che dovessero essere successivamente emanate.
4. Gli eventuali maggiori oneri derivanti dalla necessità di osservare le norme e le prescrizioni di cui sopra, anche se entrate in vigore successivamente alla stipula del Contratto, resteranno ad esclusivo carico del Fornitore, intendendosi in ogni caso remunerati con il corrispettivo contrattuale ed il Fornitore non potrà, pertanto, avanzare pretesa di compensi a tale titolo, nei confronti dell'AORN assumendosene ogni relativa alea.
5. Il Fornitore si impegna espressamente a:
 - a) impiegare, a sua cura e spese, tutte le strutture ed il personale necessario per l'esecuzione delle prestazioni appaltategli quanto specificato nel Contratto e nei rispettivi Allegati e negli atti di gara richiamati nelle premesse del Contratto;
 - b) rispettare, per quanto applicabili, le norme internazionali UNI EN ISO vigenti per la gestione e l'assicurazione della qualità delle proprie prestazioni;
 - c) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a consentire alla AORN per quanto di propria competenza, di monitorare la conformità delle attività eseguite alle norme previste nel contratto;
 - d) predisporre tutti gli strumenti ed i metodi, comprensivi della relativa documentazione, atti a garantire elevati livelli di servizi, ivi compresi quelli relativi alla sicurezza e riservatezza;
 - e) nell'adempimento delle proprie prestazioni ed obbligazioni, osservare tutte le indicazioni operative, di indirizzo e di controllo che a tale scopo saranno predisposte e comunicate dall'AORN, per quanto di rispettiva competenza;
 - f) comunicare tempestivamente all'AORN le variazioni della propria struttura organizzativa coinvolta nell'esecuzione della Contratto, indicando analiticamente le variazioni intervenute ed i nominativi dei nuovi responsabili;
 - g) non opporre all'AORN qualsivoglia eccezione, contestazione e pretesa relative all'esecuzione della commessa in questione;
 - h) manlevare e tenere indenne l'AORN da tutte le conseguenze derivanti dalla eventuale inosservanza delle norme e prescrizioni tecniche, di sicurezza, di igiene e sanitarie vigenti.
6. Data la natura di servizio pubblico dell'attività oggetto del presente contratto, l'impresa rinuncia espressamente al diritto di cui all'art.1460 c.c., impegnandosi ad adempiere regolarmente le prestazioni contrattuali anche in caso di mancata tempestiva controprestazione da parte del committente.

7. Il Fornitore rinuncia espressamente, ora per allora, a qualsiasi pretesa o richiesta di compenso nel caso in cui l'esecuzione delle prestazioni contrattuali dovesse essere ostacolata o resa più onerosa da eventi imprevedibili e/o da terzi.
8. Il Fornitore si obbliga a: (a) dare immediata comunicazione alla AORN, di ogni circostanza che abbia influenza sull'esecuzione delle attività di cui alla Contratto; (b) erogare i servizi, eseguire le forniture ed effettuare i lavori nei luoghi che verranno indicati negli ordinativi ad essi correlati.
9. Il Fornitore prende atto ed accetta che le forniture e/o i servizi oggetto del Contratto dovranno essere prestati senza soluzione di continuità;

Articolo VII - Obbligazioni specifiche del fornitore

Il Fornitore ha l'obbligo di tenere costantemente aggiornata, per tutta la durata della presente Contratto la documentazione amministrativa richiesta e presentata all'AORN per la stipula del presente Contratto.

In particolare, ciascun Fornitore ha l'obbligo di:

- a) comunicare alla AORN ogni modificazione e/o integrazione relativa al possesso dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 80, del D.Lgs. n. 50/2016 e smi., entro il termine perentorio di 10 (dieci) giorni lavorativi decorrenti dall'evento modificativo/integrativo;
- b) inviare alla AORN con periodicità semestrale la dichiarazione sostitutiva, ai sensi dell'art. 46 del D.P.R. n. 445/2000 del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese.

Ciascun singolo Fornitore ha l'obbligo di comunicare tempestivamente alla AORN le eventuali modifiche che possano intervenire per tutta la durata del presente Contratto, in ordine alle modalità di esecuzione contrattuale.

Articolo VIII - Verifiche e monitoraggio

Il Fornitore si obbliga a consentire all'AORN., per quanto di propria competenza, di procedere, in qualsiasi momento e anche senza preavviso, alle verifiche della piena e corretta esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto, nonché a prestare la propria collaborazione per consentire lo svolgimento di tali verifiche.

Il Fornitore si obbliga a rispettare tutte le indicazioni relative alla buona e corretta esecuzione contrattuale e di ogni altra disposizione che dovesse essere impartita dalla AORN.

In ogni caso, l'AORN procederà alle verifiche, in ragione di quanto stabilito dal Capitolato tecnico. L'AORN provvederà, nel corso dell'esecuzione contrattuale dell'appalto specifico, in conformità a quanto previsto dagli articoli 100 e ss. del D.Lgs. n.50/2016 e smi., ad accertare la regolare esecuzione del servizio e ad attestare, attraverso il rilascio di apposito Certificato di verifica di conformità, che le prestazioni contrattuali siano state eseguite dal Fornitore a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali nonché delle leggi di settore. Tutti gli oneri derivanti dalla verifica di conformità si intendono a carico del Fornitore. Laddove l'AORN ove abbia accertato un grave inadempimento contrattuale ovvero le prestazioni siano state dichiarate non eseguite a regola d'arte potrà risolvere - relativamente al Fornitore nei confronti del quale sia stato accertato il grave inadempimento o la non corretta esecuzione delle prestazioni contrattuali - il presente Contratto.

Articolo IX - Penali

1. Le penali sono definite dal Capitolato di gara (art. 14)

2. Gli eventuali inadempimenti contrattuali che daranno luogo all'applicazione delle penali sopra stabilite, dovranno essere contestati al Fornitore per iscritto dal Direttore dell'esecuzione del contratto.
3. In caso di contestazione dell'inadempimento il Fornitore dovrà comunicare, in ogni caso, per iscritto, le proprie controdeduzioni, supportate da una chiara ed esauriente documentazione all'Amministrazione nel termine massimo di 5 (cinque) giorni lavorativi dalla ricezione della contestazione stessa. Qualora le predette controdeduzioni non pervengano all'Amministrazione nel termine indicato, ovvero, pur essendo pervenute tempestivamente, non siano idonee, a giudizio della medesima Amministrazione, a giustificare l'inadempienza, potranno essere applicate al Fornitore le penali stabilite nel Contratto a decorrere dall'inizio dell'inadempimento.
4. L'AORN potrà compensare i crediti derivanti dall'applicazione delle penali di cui alla Contratto con quanto dovuto al Fornitore a qualsiasi titolo, quindi anche con i corrispettivi maturati, ovvero, in difetto, avvalersi della cauzione definitiva rilasciata dal Fornitore a garanzia degli adempimenti previsti dal Contratto.
5. Nell'ambito della Contratto si potranno applicare al Fornitore penali sino a concorrenza della misura massima pari al 10% (dieci per cento) del valore stimato del Contratto, fermo il risarcimento degli eventuali maggiori danni.
6. La richiesta e/o il pagamento delle penali sopra indicate non esonera in nessun caso il Fornitore dall'adempimento dell'obbligazione per la quale si è reso inadempiente e che ha fatto sorgere l'obbligo di pagamento della medesima penale.

Articolo X – Cauzione

1. A garanzia delle obbligazioni assunte dal Fornitore con la stipula del presente Contratto, il Fornitore medesimo ha prestato una cauzione definitiva pari ad Euro ____/00 (____),
mediante _____.
2. In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Fornitore, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali e, pertanto, resta espressamente inteso che l'AORN fermo restando quanto previsto nel precedente articolo 9, ha diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.
3. La cauzione garantisce altresì la serietà dell'offerta presentata dal Fornitore secondo le prescrizioni, anche in merito alla eventuale escussione della stessa, contenute nel Capitolato Tecnico.
4. La garanzia opera per tutta la durata del Contratto e, comunque, sino alla completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal Contratto e sarà svincolata, secondo le modalità ed alle condizioni di seguito indicate – previa deduzione di eventuali crediti della AORN verso il Fornitore - a seguito della piena ed esatta esecuzione delle predette obbligazioni e decorsi detti termini.
5. In ogni caso il garante sarà liberato dalla garanzia prestata solo previo consenso espresso in forma scritta dalla AORN. Peraltro, qualora l'ammontare della garanzia prestata dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali o per qualsiasi altra causa, anche inerente la partecipazione alla procedura di gara, il Fornitore dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta effettuata dalla AORN

Articolo XI - Risoluzione

1. In caso di inadempimento del Fornitore anche di uno solo degli obblighi assunti con la stipula del Contratto che si protragga oltre il termine non inferiore comunque a 15 (quindici) giorni, che verrà assegnato a mezzo di raccomandata a.r. dalla AORN la medesima ha la facoltà di considerare risolto di diritto, esclusivamente nei confronti del Fornitore inadempiente, il Contratto e di ritenere definitivamente la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o di

applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del Fornitore per il risarcimento del danno.

2. In ogni caso, si conviene che la AORN senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, potrà risolvere di diritto ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., il Contratto per la parte relativa al Fornitore inadempiente, nei seguenti casi:
 - a) qualora fosse accertata la non sussistenza ovvero il venir meno di alcuno dei requisiti minimi richiesti per la partecipazione alla procedura aperta per l'aggiudicazione del presente Contratto, nonché per la stipula del medesimo Contratto;
 - b) qualora il Fornitore offra o, comunque, fornisca un servizio che non abbia i requisiti di conformità e/o le caratteristiche tecniche minime stabilite dalle normative vigenti nonché nel Capitolato tecnico, ovvero quelle migliorative eventualmente offerte in sede di aggiudicazione del Contratto;
 - c) qualora il Fornitore offra o, comunque, fornisca la prestazione di servizi a condizioni e/o modalità peggiorative rispetto a quelle stabilite dalle normative vigenti, nonché dal Capitolato tecnico, dall'Offerta Tecnica;
 - d) qualora gli accertamenti antimafia presso la Prefettura competente risultino positivi;
 - e) mancata reintegrazione della cauzione eventualmente escussa entro il termine di 10 (dieci) giorni lavorativi dal ricevimento della relativa richiesta da parte della AORN
 - f) applicazione di penali oltre la misura massima stabilita all'articolo 15 del presente Contratto;
 - g) nel caso di violazione di una delle obbligazioni indicate agli articoli 14 (Riservatezza), 16 (Divieto di cessione del contratto), 17 (Brevetti industriali e diritti d'autore), 20 (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), 21 (Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità) del presente atto.
3. In tutti i casi, previsti nel presente Contratto, di risoluzione della Contratto l'AORN avrà diritto di escutere la cauzione prestata rispettivamente per l'intero importo della stessa. Ove non sia possibile escutere la cauzione, sarà applicata una penale di equivalente importo, che sarà comunicata al Fornitore con lettera raccomandata a/r.. In ogni caso, resta fermo il diritto dell'Amministrazione al risarcimento dell'ulteriore danno.
4. La risoluzione del Contratto è causa ostativa all'aggiudicazione di nuovi appalti fatto salvo, in ogni caso, il risarcimento del danno.
5. L'AORN potrà procedere alla risoluzione del Contratto ai sensi del presente articolo nell'ipotesi in cui il documento unico di regolarità contributiva del Fornitore, risulti negativo per n. 2 (due) volte consecutive.

Articolo XII – Recesso

1. La AORN ha diritto di recedere unilateralmente dal presente Contratto, in tutto o in parte, in qualsiasi momento, senza preavviso, nei casi di:
 - a. giusta causa;
 - b. reiterati inadempimenti del Fornitore, anche se non gravi;
 - c. mutamenti di carattere organizzativo.

Si conviene che per giusta causa si intende, a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo:

- qualora sia stato depositato contro il Fornitore un ricorso ai sensi della legge fallimentare o di altra legge applicabile in materia di procedure concorsuali, che proponga lo scioglimento, la liquidazione, la composizione amichevole, la ristrutturazione dell'indebitamento o il concordato con i creditori, ovvero nel caso in cui venga designato un liquidatore, curatore, custode o soggetto avente simili funzioni, il quale entri in possesso dei beni o venga incaricato della gestione degli affari del Fornitore;

- ogni altra fattispecie che faccia venire meno il rapporto di fiducia sottostante il presente Contratto.

In tali casi, il Fornitore ha diritto al pagamento da parte dell'Amministrazione delle prestazioni eseguite relative ai singoli ordini di fornitura, purché correttamente ed a regola d'arte, secondo il corrispettivo e le condizioni previste nel Contratto, rinunciando espressamente, ora per allora, a qualsiasi ulteriore eventuale pretesa, anche di natura risarcitoria, ed a ogni ulteriore compenso e/o indennizzo e/o rimborso, anche in deroga a quanto previsto dall'articolo 1671 cod. civ.. 3. La AORN potrà recedere per qualsiasi motivo dal Contratto, avvalendosi della facoltà di cui all'articolo 1671 cod. civ. con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni solari, da comunicarsi al/i Fornitore/i con lettera raccomandata a.r., purché, limitatamente tenga indenne il Fornitore delle spese sostenute, delle prestazioni rese e del mancato guadagno.

2. In ogni caso di recesso, il Fornitore si impegna a porre in essere ogni attività necessaria per assicurare la continuità del servizio e/o della fornitura in favore dell'AORN.
3. Il recesso del presente Contratto è causa ostativa all'emissione degli ordinativi di fornitura, fatto salvo, in ogni caso, quanto espressamente disposto al precedente comma 2 in ordine a risarcimenti, compensi, indennizzi e/o rimborsi.

Articolo XIII - Obblighi derivanti dal rapporto di lavoro

1. Ciascun Fornitore si obbliga ad ottemperare a tutti gli obblighi verso i propri dipendenti derivanti da disposizioni legislative e regolamentari vigenti in materia di lavoro, ivi compresi quelli in tema di igiene e sicurezza, in materia previdenziale e infortunistica, assumendo a proprio carico tutti i relativi oneri. In particolare, il Fornitore si impegna a rispettare nell'esecuzione delle obbligazioni derivanti dal Contratto le disposizioni di cui al D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.i..
2. Il Fornitore si obbliga altresì ad applicare, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, le condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula del Contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni.
3. Il Fornitore si obbliga, altresì, fatto in ogni caso salvo il trattamento di miglior favore per il dipendente, a continuare ad applicare i sindacati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione.
4. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro di cui ai commi precedenti vincolano il Fornitore anche nel caso in cui questi non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, e ciò per tutto il periodo di validità del Contratto.

Articolo XIV – Riservatezza

1. Ciascun Fornitore ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del Contratto e comunque per i cinque anni successivi alla cessazione di efficacia del rapporto contrattuale.
2. L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione del Contratto; tale obbligo non concerne i dati che siano o divengano di pubblico dominio.
3. Il Fornitore è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

4. In caso di inosservanza degli obblighi di riservatezza, l'AORN ha la facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il Contratto di fornitura, fermo restando che il Fornitore sarà tenuto a risarcire tutti i danni che dovessero derivare all'AORN.
5. Il Fornitore potrà citare i contenuti essenziali del Contratto nei casi in cui ciò fosse condizione necessaria per la partecipazione del Fornitore medesimo a gare e appalti.
6. Fermo restando quanto previsto nel successivo articolo, il Fornitore si impegna, altresì, a rispettare quanto previsto dal D.Lgs. n. 196/2003 e smi. (Codice della Privacy).

Articolo XV- Responsabile della fornitura

1. Il Fornitore ha l'onere di nominare, entro 10 (dieci) giorni dalla stipula del presente atto, un Responsabile, con incarico di essere il referente responsabile nei confronti della AORN per l'esecuzione del presente Contratto, e quindi, avrà la capacità di rappresentare ad ogni effetto il Fornitore. In difetto di nomina, sarà considerato Responsabile il legale rappresentante del Fornitore.
2. Qualora il Fornitore dovesse trovarsi nella necessità di sostituire il Responsabile, dovrà darne immediata comunicazione scritta alla AORN.

Articolo XVI - Divieto di cessione del contratto e subappalto

1. È fatto assoluto divieto al Fornitore di cedere, a qualsiasi titolo, il Contratto, a pena di nullità della cessione medesima.
2. In caso di inadempimento da parte del Fornitore degli obblighi di cui al presente articolo, l'AORN., fermo restando il diritto al risarcimento del danno, ha facoltà di dichiarare risolto di diritto, rispettivamente, il contratto.
3. E' ammesso il subappalto ai sensi dell'art.105 del D.lgs. n.50/16 e smi. nei limiti del 40% dell'importo complessivo del contratto.

Ciascuna Impresa partecipante dovrà dare indicazione in sede di offerta della prestazione o parte della prestazione come sopra individuata che intende subappaltare, la relativa misura percentuale. In tal caso l'Appaltatore resta ugualmente il solo ed unico responsabile di fronte al Committente delle prestazioni subappaltate.

L'affidamento in subappalto è, inoltre, sottoposto alle seguenti condizioni:

1. che l'affidatario provveda al deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante almeno venti giorni prima della data di effettivo inizio dell'esecuzione delle relative prestazioni;
2. che al momento del deposito del contratto di subappalto presso la stazione appaltante l'affidatario trasmetta altresì la certificazione attestante il possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di qualificazione prescritti dal Codice in relazione alla prestazione subappaltata e la dichiarazione del subappaltatore attestante il possesso dei requisiti generali di cui all'articolo 80 del Codice Appalti;
3. che non sussista, nei confronti dell'affidatario del subappalto, alcuno dei divieti previsti dall'articolo 10 della legge 31 maggio 1965, n. 575 e s.m.i..

Articolo XVII – Brevetti industriali e diritti d'autore

1. Ciascun Fornitore assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto, di autore ed in genere di privativa altrui; il Fornitore, pertanto, si obbliga a manlevare l'Amministrazione, dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

2. Qualora venga promossa nei confronti dell'AORN azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, il Fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In questa ipotesi, l'Amministrazione è tenuta ad informare prontamente per iscritto il Fornitore in ordine alle suddette iniziative giudiziarie.
3. Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'AORN, quest'ultima, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto del Contratto, recuperando e/o ripetendo il corrispettivo versato, detratto un equo compenso per i servizi e/o le forniture erogati.

Articolo XVIII - Foro competente

Per tutte le questioni relative ai rapporti tra il Fornitore e la AORN sarà competente in via esclusiva il Foro di Santa Maria Capua Vetere

Articolo XIX - Trattamento dei dati personali

1. Le parti dichiarano di essersi reciprocamente comunicate – oralmente e prima della sottoscrizione del presente Contratto – le informazioni di cui all'articolo 13 del D.Lgs. n. 196/2003 e smi. recante "Codice in materia di protezione dei dati personali" circa il trattamento dei dati personali conferiti per la sottoscrizione e l'esecuzione del Contratto stesso e di essere a conoscenza dei diritti che spettano loro in virtù dell'art. 7 della citata normativa.
2. L'AORN tratta i dati relativi al Contratto ed all'esecuzione dello stesso in ottemperanza agli obblighi di legge, per fini di studio e statistici ed in particolare per le finalità legate al monitoraggio dei consumi ed al controllo della spesa nonché per l'analisi degli ulteriori risparmi di spesa ottenibili.
3. Il Fornitore acconsente espressamente al trattamento da parte dell'AORN, dei dati relativi alla fatturazione, rendicontazione e monitoraggio per le finalità connesse all'esecuzione del Contratto.
4. Le Parti si impegnano ad improntare il trattamento dei dati ai principi di correttezza, liceità e trasparenza nel pieno rispetto del citato D.Lgs. n. 196/2003 e smi. con particolare attenzione a quanto prescritto riguardo alle misure minime di sicurezza da adottare.
5. Le parti dichiarano che i dati personali forniti con il presente atto sono esatti e corrispondono al vero esonerandosi reciprocamente da qualsivoglia responsabilità per errori materiali di compilazione ovvero per errori derivanti da un'inesatta imputazione dei dati stessi negli archivi elettronici e cartacei.

Articolo XX - Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse

1. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e smi., il Fornitore si impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.
2. Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Contratto, si conviene che, in ogni caso, l'AORN in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 8, 2° periodo, della Legge citata senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ., nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste italiane ai sensi della Legge 13 agosto 2010 n. 136.
3. In ogni caso, si conviene che l'AORN senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, si riserva di risolvere di diritto il Contratto, ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.,

nonché ai sensi dell'art. 1360 cod. civ., previa dichiarazione da comunicarsi al Fornitore con raccomandata a.r., nell'ipotesi di reiterati inadempimenti agli obblighi di cui al precedente comma. 1.

4. Il Contratto è inoltre condizionato in via risolutiva all'irrogazione di sanzioni interdittive o misure cautelari di cui al D.Lgs. n. 231/2001, che impediscano al Fornitore di contrattare con le Pubbliche Amministrazioni, ed è altresì condizionato in via risolutiva all'esito negativo del controllo di veridicità delle dichiarazioni rese ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000; in tali ipotesi – fatto salvo quanto previsto dall'art. 71, comma 3 del D.P.R. n. 445/2000 – il contratto si intenderà risolto anche relativamente alle prestazioni ad esecuzione continuata e periodica, fermo restando il diritto al risarcimento del danno.

Articolo XXI - Adempimenti del Fornitore derivanti dal Protocollo di legalità

Conformemente a quanto statuito dal Protocollo di legalità, l'impresa accetta espressamente le seguenti clausole contemplate dal Protocollo menzionato:

1. L'Impresa dichiara di essere a conoscenza di tutte le norme pattizie di cui al protocollo di legalità, sottoscritto dalla stazione appaltante con la prefettura di Caserta, tra l'altro consultabili al sito <http://www.utgcaserta.it>, e che qui si intendono integralmente riportate ed accettarne incondizionatamente il contenuto e gli effetti, ad eccezione di quelle previste in tema di tracciabilità finanziaria, dall'art. 2, comma 2, punti h) ed i); dall'art.7, comma 1 e dall'art.8, comma 1, clausole 7) ed 8).
2. L'Impresa si impegna a denunciare immediatamente alle Forze di Polizia o all'Autorità Giudiziaria ogni illecita richiesta di danaro, prestazione o altra utilità ovvero offerta di protezione nei confronti dell'imprenditore, degli eventuali componenti la compagine sociale o dei rispettivi familiari (richiesta di tangenti, pressioni per indirizzare l'assunzione di personale o l'affidamento di lavorazioni, forniture, o servizi a determinate imprese, danneggiamenti, furti di beni personali o di cantiere).
3. L'Impresa si impegna a segnalare alla Prefettura l'avvenuta formalizzazione della denuncia di cui alla precedente Clausola n.2 e ciò al fine di consentire, nell'immediato, da parte dell'Autorità di pubblica sicurezza, l'attivazione di ogni conseguente iniziativa.
4. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola espressa che prevede la risoluzione immediata ed automatica del contratto, ovvero la revoca dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, qualora dovessero essere comunicate dalla Prefettura, successivamente alla stipula del contratto o subcontratto, informazioni interdittive di cui all'art.10 del D.P.R. n.252/1998, ovvero la sussistenza di ipotesi di collegamento formale e/o sostanziale o di accordi con altre imprese partecipanti alle procedure concorsuali di interesse. Qualora il contratto sia stato stipulato nelle more dell'acquisizione delle informazioni del Prefetto, sarà applicata a carico dell'impresa, oggetto dell'informativa interdittiva successiva, anche una penale nella misura del 10% del valore del contratto ovvero, qualora lo stesso non sia determinato o determinabile, una penale pari al valore delle prestazioni al momento eseguite, le predette penali saranno applicate mediante automatica detrazione, da parte della AORN, del relativo importo dalle somme dovute all'impresa in relazione alla prima erogazione utile.
5. L'Impresa dichiara di conoscere e di accettare la clausola risolutiva espressa dell'autorizzazione al subappalto o al subcontratto, in caso di grave e reiterato inadempimento delle disposizioni in materia di collocamento, igiene e sicurezza sul lavoro anche con riguardo alla nomina del responsabile della sicurezza e di tutela dei lavoratori in materia contrattuale e sindacale.
6. L'Impresa si impegna ad osservare il divieto imposto dall'AORN di autorizzare subappalti a favore delle imprese partecipanti alla gara e non risultate aggiudicatarie, salvo le ipotesi di lavorazioni altamente specialistiche.

Articolo XXII - Clausola finale

1. Il presente Contratto ed i suoi Allegati costituiscono manifestazione integrale della volontà negoziale delle parti che hanno altresì preso piena conoscenza di tutte le relative clausole, avendone negoziato il contenuto, che dichiarano quindi di approvare specificamente singolarmente nonché nel loro insieme e, comunque, qualunque modifica al presente atto ed ai suoi Allegati non potrà aver luogo e non potrà essere provata che mediante atto scritto; inoltre, l'eventuale invalidità o l'inefficacia di una delle clausole della Contratto non comporta l'invalidità o inefficacia dei medesimi atti nel loro complesso.
2. Qualsiasi omissione o ritardo nella richiesta di adempimento del Contratto da parte della AORN e del Fornitore non costituisce in nessun caso rinuncia ai diritti spettanti che le medesime Parti si riservano comunque di far valere nei limiti della prescrizione.
3. Con il presente Contratto si intendono regolati tutti i termini generali del rapporto tra le Parti.

Art. XXIII - Spese contrattuali e registrazione

Tutte le spese di contratto, di registro ed accessorie, inerenti e conseguenti al presente atto, nessuna esclusa ed eccettuata, sono ad esclusivo carico della Ditta aggiudicataria, che dichiara di accettarle.

Caserta, _____

per l'Amministrazione
A.O.RN. "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta
(firmato digitalmente)

Il Direttore Generale

per il Fornitore
(firmato digitalmente)

Il sottoscritto, nella qualità di legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., il Fornitore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate:

- Articolo III (Oggetto del Contratto), Articolo IV (Durata del Contratto), Articolo VI (Obbligazioni generali del Fornitore), Articolo VII (Obbligazioni specifiche del Fornitore) Articolo VIII (Verifiche e monitoraggio), Articolo IX (Penali), Articolo X (Cauzione), Articolo XI (Risoluzione); Articolo XII (Recesso); Articolo XIII (Obblighi derivanti dai rapporti di lavoro); Articolo XIV (Riservatezza); Articolo XVI (Divieto di cessione del contratto e subappalto); Articolo XVII (Brevetti industriali e diritti d'autore); Articolo XVIII (Foro competente); Articolo XIX (Trattamento dei dati personali); Articolo XX (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), Articolo XXI (Adempimenti del fornitore derivanti dal Protocollo di legalità); Articolo XXII (Clausola finale); Articolo XXIII (Spese contrattuali e di registrazione), mediante l'apposizione della firma autografa acquisita digitalmente ai sensi dell'art. 25, comma 2, del D.LGS. 07/03/2005 n.82 Codice dell'Amministrazione Digitale (CAD)

per il Fornitore

(firmato digitalmente)

Caserta, li ___/___/_____

A.O.R.N. “S. Anna e S. Sebastiano”

IL FORNITORE (firmato digitalmente)

C.F.: _____

Il sottoscritto, nella qualità di legale rappresentante del Fornitore, dichiara di avere particolareggiata e perfetta conoscenza di tutte le clausole contrattuali e dei documenti ed atti ivi richiamati; ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 cod. civ., il Fornitore dichiara di accettare tutte le condizioni e patti ivi contenuti e di avere particolarmente considerato quanto stabilito e convenuto con le relative clausole; in particolare dichiara di approvare specificamente le clausole e condizioni di seguito elencate:

- Articolo III (Oggetto del Contratto), Articolo IV (Durata del Contratto), Articolo VI (Obbligazioni generali del Fornitore), Articolo VII (Obbligazioni specifiche del Fornitore) Articolo VIII (Verifiche e monitoraggio), Articolo IX (Penali), Articolo X (Cauzione), Articolo XI (Risoluzione); Articolo XII (Recesso); Articolo XIII (Obblighi derivanti dai rapporti di lavoro); Articolo XIV (Riservatezza); Articolo XVI (Divieto di cessione del contratto e subappalto); Articolo XVII (Brevetti industriali e diritti d'autore); Articolo XVIII (Foro competente); Articolo XIX (Trattamento dei dati personali); Articolo XX (Tracciabilità dei flussi finanziari - Ulteriori clausole risolutive espresse), Articolo XI (rispetto Protocollo di legalità); Articolo XX (Clausola finale).

Caserta, li ___/___/_____

IL FORNITORE (firmato digitalmente)

C.F.:



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO PER LA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI
MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL
CONTO DEPOSITO E DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE
DELL'AORN
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA**

INDICE

- ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO, QUANTITÀ E DURATA**
- ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI**
- ART. 3 - CONSEGNA - CONTO DEPOSITO E CONFEZIONAMENTO**
 - 3.1 - CONSEGNA**
 - 3.2 - CONTO DEPOSITO**
 - 3.3 - CONFEZIONAMENTO**
- ART. 4 - PRESTAZIONI CONNESSE ALLA FORNITURA**
- ART. 5 - COLLAUDO**
 - 5.1 - SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA**
 - 5.2.1 MANUTENZIONE PREVENTIVA**
 - 5.2.2 MANUTENZIONE CORRETTIVA**
 - 5.2.3 PEZZI DI RICAMBIO E MATERIALI SOGGETTI AD USURA**
- ART. 6 - EVENTI PARTICOLARI**
 - 6.1 - INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO**
 - 6.2 - FUORI PRODUZIONE**
 - 6.3- AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO**
 - 6.4 - ADEGUAMENTO NORMATIVO**
- ART. 7 - REVISIONE DEI PREZZI**
- ART. 8 INADEMPIMENTI E PENALITÀ**
- ART. 9 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI**
- ART. 10 - VARIAZIONI SOGGETTIVE**
- ART. 11 - GARANZIE, DANNI E RESPONSABILITÀ CIVILE**
- ART. 12 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO**
- ART. 13 - RECESSO UNILATERALE**
- ART. 14 - CLAUSOLA SO.RE.SA**
- ART.15 - DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITA'**
- ART. 16 – OBBLIGO DI RISERVATEZZA**
- ART. 17 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI**
- ART. 18 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI DI AUTORE**
- ART. 19 – CONTROVERSIE**
- ART. 20 CESSIONE DEL CREDITO**
- ART. 21 - MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI**

Elenco descrittivo dispositivi - allegato n.1 al Capitolato Speciale di Appalto

ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO, QUANTITÀ E DURATA

L'appalto concerne l'affidamento triennale della fornitura in conto deposito di dispositivi per la terapia del dolore da utilizzarsi con la modalità del conto deposito e destinati alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta, secondo le caratteristiche riportate nell'allegato elenco riepilogativo dei prodotti.

La gara è suddivisa in 29 (ventinove) lotti, dettagliatamente descritti nel suddetto elenco.

La stipula del contratto avverrà entro 60 (sessanta) giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione e, comunque, nel rispetto di quanto previsto dall'art.32 del D.Lgs. n.50/2016 e smi..

La durata del contratto è fissata in 36 (trentasei) mesi e comunque a completamento della fornitura.

Il fornitore avrà l'obbligo di continuare la fornitura, alle condizioni convenute, oltre la scadenza del contratto e per un periodo non superiore ai 180 (centottanta) giorni, qualora le procedure di affidamento della nuova gara non siano ancora concluse.

Tutte le spese, comprese quelle di bollo e registrazione, saranno a carico del Fornitore. La sola IVA sarà a carico della Azienda appaltante.

Ai sensi dell'art. 51, comma 2, del D.Lgs. n.50/20106 e smi. ciascuna Ditta può presentare offerta per alcuni o tutti i lotti presenti in gara.

L'appaltatore ha l'obbligo, per tutta la durata del contratto, di fornire all'Azienda committente che ne faccia richiesta prodotti della stessa tipologia o analoghi a quelli offerti, presenti nel listino dell'azienda ma non indicati nella **documentazione tecnica**, applicando una percentuale di sconto a listino, uguale a quella indicata nell'offerta per ogni riferimento.

Qualora durante il periodo contrattuale si utilizzi maggiormente uno o più dei prodotti compresi nel lotto, l'Azienda potrà richiedere, fino alla concorrenza dell'importo del lotto, di rideterminare il fabbisogno di ciascun prodotto.

ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI

I prodotti offerti devono rispondere alle normative vigenti in materia di dispositivi medico chirurgici (direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici attuata con d. lgs. 46/97, 95/98 e successive modificazioni) in particolare per quanto attiene la registrazione e le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio, alla sterilizzazione, confezionamento ed etichettatura, laddove previsto iscrizione presso il repertorio D.M. del Ministero della Salute.

Per ogni prodotto sterile offerto dovrà essere indicato:

- la descrizione del prodotto
- nome commerciale del prodotto
- il numero di referenza del prodotto
- il nome del produttore
- il metodo e lotto di sterilizzazione
- la dicitura «sterile»
- la dicitura «monouso» o «*single use*» o relativo simbolo.
- marcatura di conformità CE classe di appartenenza.
- numero dell'organismo notificato (per prodotto sterili)
- numero di pezzi contenuti
- modalità di conservazione quant'altro previsto a norma di legge, sia per la confezione del singolo prodotto che per la confezione di vendita.

Art. 3 CONSEGNA - CONTO DEPOSITO E CONFEZIONAMENTO

3.1 - CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 24 ore lavorative dalla data di avvenuto ricevimento dell'ordine**. Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere esattamente conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche (art. 1522 Codice Civile).

Comporterà il respingimento della merce, salvo diversa disposizione impartita dal responsabile del punto di consegna:

- la mancanza di una richiesta di ordinativo per la merce consegnata;
- ogni difformità della consegna rispetto a quanto riportato nell'ordinativo;
- la mancanza di un DDT di consegna;
- la mancanza, nel confezionamento esterno, delle informazioni necessarie alla corretta individuazione dei prodotti contenuti;
- la consegna di prodotti con un periodo di validità, riportata sulla etichetta di riferimento, inferiore ai 2/3 della vita utile prevista.

Le consegne dovranno essere accompagnate da apposita bolla descrittiva (DDT) in duplice copia di cui una di queste, firmata per ricevuta, resterà al contraente.

Il suddetto documento di consegna dovrà obbligatoriamente indicare:

- Luogo di consegna della merce;
- Numero di riferimento dell'ordine e relativo codice aziendale;
- Data dell'ordine;
- Descrizione e quantità della merce, con relativo numero di lotto e data di scadenza;
- Eventuali dati specifici richiesti dall'Azienda Committente.

L'Appaltatore è tenuto a risarcire l'Azienda Ospedaliera per i danni derivati da vizi della cosa, se non prova di avere senza colpa ignorato i vizi stessi al momento della consegna.

Gli ordinativi dovranno essere evasi nella loro completezza. Non sono consentite consegne parziali o in acconto, salvo diverso accordo nell'ambito di singole consegne. Non saranno ammessi, in sede di liquidazione, fatture facenti riferimento a ordini evasi solo parzialmente. La quantità consegnata sarà esclusivamente quella accertata presso la sede che l'Azienda indicherà nei relativi ordini e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Appaltatore.

L'originale del DDT deve essere rilasciato al destinatario, che lo firmerà per accettazione, per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione della fattura. Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la firma posta su tale documento indica la mera corrispondenza del numero dei colli consegnati rispetto a quanto previsto nella richiesta di reintegro. In ogni caso, l'Azienda Committente potrà accertare l'effettiva quantità e qualità dei prodotti consegnati in un successivo momento; tale verifica deve, comunque, essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti

offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione agli uffici competenti della Committente e la conseguente autorizzazione alla modifica da parte degli uffici competenti.

E' responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

3.2 - CONTO DEPOSITO

Per i dispositivi medici consegnati, nei casi previsti, con la modalità del conto deposito, la Committente si obbliga a pagare all'Aggiudicataria solo i dispositivi utilizzati e restituire alla stessa, al termine della fornitura, quelli non utilizzati.

La Committente individua il Responsabile del conto deposito nel Direttore dell'U.O.C. utilizzatrice o suo delegato, con il compito di gestire le scorte e la movimentazione del materiale.

Il Conto Deposito verrà istituito presso detta U.O.C. entro 7 (sette) giorni lavorativi consecutivi dalla stipula del contratto con le seguenti modalità:

- invio di ordine informatico iniziale di “*apertura conto deposito*” tramite il portale regionale FIORI (canale NSO) da parte dell'UOC Farmacia sulla scorta dei quantitativi indicati dal Responsabile del conto deposito;
- consegna all'UOC Farmacia da parte della Ditta aggiudicataria dei dispositivi richiesti accompagnati da un documento di trasporto riportante la causale “*conto deposito*”, elenco di tutti i dispositivi consegnati suddivisi per il codice prodotto, quantità consegnata, numero di lotto/serial number, data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari all'identificazione degli stessi;
- consegna dei prodotti da parte dell'UOC Farmacia all'UOC Anestesia e Rianimazione – Terapia del dolore previa verifica della corrispondenza quali/quantitativa rispetto a quanto ordinato e relativo scarico informatico di quanto ricevuto al magazzino conto deposito FXX;

- verifica da parte del responsabile del Conto deposito che i beni consegnati siano corrispondenti a quanto richiesto e che siano consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte dell'Appaltante non esonera però l'Aggiudicataria per eventuali vizi di produzione non emersi al momento della consegna ed accertati solo al momento dell'impiego.

La Ditta appaltatrice si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità (ad es. scadenza della sterilità). La quantità in deposito potrà eventualmente essere modificata in aumento o in diminuzione, a semplice richiesta dell'Azienda Committente nel rispetto dei quantitativi indicati nel capitolato.

L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sostituire:

- il materiale che per perdita di sterilità non imputabile agli operatori della Committente ovvero per qualche vizio di produzione pregiudica la massima sicurezza dell'intervento;
- il materiale in imminente scadenza di sterilità. L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sorvegliare le date di scadenza dei dispositivi componenti i conti deposito mediante periodiche verifiche (es. trimestrali) o con utilizzo di propri software dedicati;
- un prodotto che esce di produzione o diviene temporaneamente indisponibile, con prodotti di pari funzionalità ed alle stesse condizioni economiche, previa necessaria autorizzazione della medesima Committente.

L'Azienda appaltante, attraverso il Responsabile del conto deposito, è tenuta a curare i seguenti adempimenti:

- custodire adeguatamente e mantenere il materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza);
- stoccaggio, sulla base delle istruzioni impartite dall'Aggiudicataria, in linea con quanto previsto dal costruttore, di tale materiale in locali e contenitori adeguati;
- impiegare i dispositivi forniti secondo la destinazione d'uso per cui sono stati progettati;
- informare immediatamente l'Aggiudicataria su eventuali danni ai materiali in deposito, da cui può derivare perdita e/o inservibilità del bene.

L'Azienda risponde inoltre del perimento e del deterioramento (ad. esempio: per danni, furti, manomissioni, smarrimenti, scritte) del materiale consegnato e giacente presso i propri locali.

Si precisa che qualora l'Aggiudicataria richiedesse accesso al conto deposito, il Responsabile (*recte*: il responsabile del conto deposito) ne autorizzerà l'accesso concordandone preventivamente data ed ora.

Il fornitore non potrà disporre dei beni concessi in conto deposito fino a che l'Azienda Committente non provveda ad effettuare la restituzione, tranne nel caso in cui per emergenze non fosse necessario

prelevare temporaneamente da parte dello stesso fornitore del materiale per poi garantirne il reintegro entro 48h, sempre nel rispetto e nella tutela delle necessità cliniche della Struttura utilizzatrice.

Il tutto dovrà avvenire tramite movimentazione documentata dal Responsabile del conto deposito ed informazione scritta al responsabile della Farmacia Ospedaliera che provvederà alla compilazione della documentazione di reso.

Il Responsabile del conto deposito trasmetterà entro e non oltre 24 (ventiquattro) ore lavorative dall'impianto, alla Farmacia Ospedaliera documento giustificativo dell'avvenuto impianto contenente tutte le informazioni, dei prodotti utilizzati, indispensabili all'emissione degli ordini di reintegro e di fatturazione.

Il Direttore della precitata Farmacia, entro e non oltre le successive 24 (ventiquattro) ore lavorative, dovrà inviare tramite l'utilizzo del portale regionale Fiori all'Aggiudicataria:

- **“l'ordine di reintegro”**, emesso a costo 0 contenente l'elenco dei prodotti da reintegrare per

- qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
- quantità;

- **“l'ordine di fatturazione”**, nel quale saranno indicati i seguenti dati identificativi dei prodotti:

- qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
- quantità;
- lotto utilizzato /Serial number;
- ddt ;
- prezzo unitario di aggiudicazione in base al quale l'Aggiudicatario emetterà fattura dei prodotti utilizzati.

La Ditta provvederà quindi a fatturare la merce ordinata. Nella fattura dovrà essere citato il relativo “ordine di acquisto”.

[N.B. In assenza degli ordini sopraindicati, è fatto assoluto divieto alla Ditta Appaltatrice di procedere al reintegro e/o di emettere fattura.]

L'Aggiudicataria provvederà all'evasione dell'ordine di reintegro entro 48 (quarantotto) ore lavorative, e, in caso di urgenza, entro 24 (ventiquattro) ore lavorative.

Nel caso in cui dovesse essere necessaria l'attivazione di un *deposito* che non prevede una scorta fissa di materiale, la Ditta Aggiudicataria è tenuta a fornire, entro 24 ore lavorative dall'invio della richiesta da parte dell'UOC Farmacia, una serie completa dei dispositivi in base al lotto di aggiudicazione con il relativo strumentario da ritirare dopo l'intervento (*conto deposito temporaneo*).

A seguito dell'avvenuta utilizzazione e del ritiro del materiale non utilizzato sarà emesso solo ordine di fatturazione successivo alla consegna del documento giustificativo dell'impianto contenente l'attestazione della tipologia quali/quantitativa del materiale utilizzato.

Al termine del contratto, entro 10 gg. dalla comunicazione dell'Ente appaltante, la Ditta provvederà al ritiro di tutto il materiale giacente presso la UOC di Anestesia e Rianimazione.

NOTA Tutte le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico dell'impresa aggiudicataria.

3.3 CONFEZIONAMENTO

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente. La confezione esterna dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto.

Si fa presente che il peso di ciascuna confezione esterna dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Nel caso in cui un prodotto vada collegato all'apparecchiatura nella disponibilità dell'A.O.R.N., il cui modello è indicato nella descrizione del lotto di riferimento, deve essere assicurata la compatibilità con l'apparecchiatura stessa.

ART. 4 - PRESTAZIONI CONNESSE ALLA FORNITURA

Nei casi indicati ciascun Fornitore dovrà garantire, per tutta la durata del contratto per ogni singolo intervento, la presenza di uno specialista per l'assistenza tecnica on-site.

Qualora per l'impiego di un dispositivo in una procedura terapeutica sia necessario l'utilizzo di materiale dedicato (ferri chirurgici, dispositivi accessori, ottiche, ecc.), questo deve essere messo a disposizione senza che al fornitore spetti alcun compenso aggiuntivo.

Parimenti nel caso in cui un dispositivo utilizzato in una procedura terapeutica necessiti di un'apparecchiatura dedicata (generatore, ecc.), la stessa deve essere fornita, unitamente a tutti gli accessori (supporti, cavi, carrelli, ecc.) a titolo di comodato per tutta la durata della fornitura stessa o messa a disposizione in occasione di ogni intervento.

Tutte le apparecchiature messe a disposizione a qualsiasi titolo devono rispondere alle vigenti disposizioni legislative in materia, possedere la marcatura CE e soddisfare le disposizioni legislative e regolamentari in materia di tutela della sicurezza operatore e paziente. Le stesse devono essere soggette ad idonea manutenzione a carico del Fornitore al fine garantire, nel tempo, la rispondenza ai requisiti di conformità in linea con quelli previsti dal costruttore. Costituisce preciso obbligo del fornitore consegnare, contestualmente all'istituzione del conto deposito, un elenco riportante i numeri seriali delle apparecchiature che saranno messe a disposizione e le relative schede di Verifica di Sicurezza Elettrica (VSE).

ART. 5- COLLAUDO

Le operazioni di collaudo dovranno avvenire preferibilmente al termine delle operazioni di installazione e comunque non oltre 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

La UOC Tecnologia Ospedaliera, in contraddittorio con il Fornitore, dovrà redigere apposito “*verbale di collaudo*”.

L’esito positivo del collaudo presuppone che il personale preposto abbia:

- verificato che la merce collaudata sia conforme a quanto aggiudicato e deliberato e “pronto all’uso”;
- effettuato tutte le verifiche prescritte dalla normativa vigente in materia e dalla norma tecnica specifica con esito positivo;
- effettuato le prove di funzionamento (compreso hardware e software) con esito positivo;
- verificato che la documentazione tecnico/amministrativa a corredo sia stata consegnata e risulti presente alla data del collaudo ivi comprese ad esempio le password di sistema.

Potranno essere redatti uno o più verbali di collaudo parziali relativi ad una o più apparecchiature, ciononostante, la fornitura si intenderà accettata in ogni sua parte se il *collaudo* di tutti i beni aggiudicati avrà avuto esito positivo.

In ogni caso, qualora dovessero emergere, anche successivamente all’esito positivo del collaudo, non conformità progettuali, di produzione, di sicurezza e di corrispondenza a quanto richiesto in gara, il Fornitore dovrà provvedere alla tempestiva eliminazione di tutti i difetti e/o vizi riscontrati ed eventualmente sostituire l’apparecchiatura e/o relativi accessori con beni aventi identiche caratteristiche tecniche e funzionali.

Ove l’apparecchiatura e relativi accessori o parti di essa non superi in tutto o in parte le prescritte prove funzionali e diagnostiche e più in generale di collaudo, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico del Fornitore fino alla loro positiva conclusione. In ogni caso le prove anche ove si rendesse necessaria la loro ripetizione, dovranno concludersi entro 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

Se entro tale termine l’apparecchiatura o suo accessorio non superi in tutto o in parte queste ultime prove, il Fornitore dovrà a proprio carico disinstallare, smontare e ritirare l’apparecchiatura o suo accessorio e provvedere alla sostituzione della stessa. Resta salvo il diritto da parte della AORN, a seguito di secondo collaudo con esito negativo relativo all’apparecchiatura o parti di essa sostituita, di risolvere in tutto o in parte il contratto di fornitura del sito interessato.

Indipendentemente se il ritardo per la conclusione delle operazioni di collaudo sia relativo al primo o al secondo collaudo, sarà considerato ritardo ogni giorno solare, non dipendente dall’Amministrazione contraente, successivo ai 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

Il Fornitore dovrà effettuare le prove di corretta funzionalità e prove di accettazione con l’ausilio di propria strumentazione (simulatori, strumenti di misura, campioni di misura, ecc.). Tale strumentazione dovrà essere resa disponibile a titolo gratuito dal Fornitore poiché i relativi oneri sono ricompresi nel prezzo di aggiudicazione.

In sede di collaudo, dovrà essere costituito il “Libro Macchina” per ciascuna apparecchiatura e relativi accessori, che dovrà pertanto contenere la seguente documentazione, ove applicabile:

- Rapporto di consegna/accettazione;
- Certificato di collaudo;
- Dichiarazione di conformità alle Direttive CE applicabili;
- Manuale d'uso;
- Eventuali chiavi hardware e software previste dall'apparecchiatura nella configurazione fornita;
- Rapporto di lavoro (manutenzione Preventiva, Correttiva e Straordinaria);
- Verbale di verifica di sicurezza elettrica e di controllo funzionale e prestazionale;

oltre che fornire indicazione sulle modalità di comunicazione con il Fornitore.

E' fatto obbligo di non utilizzare per uso clinico le apparecchiature installate prima della conclusione positiva delle operazioni di collaudo, in caso contrario l'apparecchiatura utilizzata (con relativi accessori) è da intendersi collaudata con esito positivo alla data del primo utilizzo clinico.

ART. 5.1 - SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA

L'Aggiudicatario dovrà assicurare i servizi di seguito descritti.

Assistenza tecnica

L'assistenza tecnica è full-risk, con intervento garantito in massimo **ventiquattro (24) ore feriali lavorative**, comprese le spese del personale, delle trasferte, dei ricambi ecc., senza alcuna franchigia, ad eccezione dei materiali di consumo, comprensivo di manutenzione preventiva (calibrata in modo da garantire adeguata sicurezza ed efficienza funzionale), comprendente almeno due visite annuali.

Nel caso in cui il fermo macchina si dovesse prolungare oltre le **48** ore naturali e consecutive, il fornitore dovrà mettere a disposizione della UOC utilizzatrice un'apparecchiatura sostitutiva con le identiche caratteristiche tecniche e funzionali di quella principale in uso, sino al ripristino della funzionalità stessa.

Per **fermo macchina** si intende il periodo durante il quale la funzione globale e/o il servizio offerto non sono garantiti per malfunzionamenti e/o manutenzione programmata delle apparecchiature fornite nella loro globalità o in una sola parte.

L'attività di assistenza e manutenzione comprende anche le attività di verifica di sicurezza elettrica secondo le normative tecniche di riferimento ed in particolare CEI 62.5, CEI 62.51, CEI 62.122 e CEI 62.128 e le loro successive modifiche e integrazioni.

Per le apparecchiature e relativi accessori offerte è inclusa la manutenzione full – risk per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 c.c.), nonché la garanzia per buon funzionamento (art. 1512 c.c.) per tutta la durata del contratto a partire dalla data di collaudo con esito positivo.

Durante tutto il periodo contrattuale dovrà essere effettuato quanto segue:

1. Manutenzione preventiva (almeno 1 visita annua o secondo manuale d'uso e manutenzione);
2. Manutenzione correttiva;

3. Fornitura e sostituzione di parti di ricambio e materiali soggetti ad usura;

Al termine di ogni intervento, è fatto obbligo al Fornitore di redigere un apposito Rapporto di Lavoro (RIT) secondo le norme tecniche e giuridiche vigenti in Italia e nella Comunità Europea.

Laddove, nel corso dell'esercizio, si ravvisassero delle significative variazioni delle condizioni di funzionamento delle apparecchiature tali da far emergere dubbi sulla loro efficacia ed efficienza, la AORN può richiedere al Fornitore interventi aggiuntivi con frequenze maggiori, anche rispetto a quanto indicato dal Fabbricante. Detti interventi aggiuntivi non devono comportare alcun onere oltre quelli già previsti in gara.

Inoltre, personale all'uopo designato potrà effettuare in ogni momento le verifiche, le misure e le prove che riterrà opportune al fine di accertare il corretto espletamento del servizio di garanzia, la veridicità dei rapporti e delle relative certificazioni e la rispondenza dell'attività eseguita rispetto alle condizioni contrattuali (normativa in vigore, prescrizioni dei fabbricanti e migliori regole dell'arte), nonché la funzionalità e la sicurezza delle apparecchiature e relativi accessori.

Il Fornitore deve garantire per tutta la durata del contratto il medesimo livello qualitativo delle apparecchiature e relativi accessori come accertato all'atto del collaudo con esito positivo; in caso di decadimento delle prestazioni di uno o più componenti, esplicitato dall'utilizzatore, non risolvibile con normali interventi di manutenzione, il Fornitore provvederà a sostituirli con componenti nuovi ed originali, identici o migliori rispetto alla fornitura originale.

5.2.1 MANUTENZIONE PREVENTIVA

Le attività preventive devono svolgersi nel rispetto delle indicazioni contenute nel manuale d'uso e manutenzione preventiva comprendere le procedure periodiche di verifica, controllo, messa a punto, sostituzione parti di ricambio e parti soggette ad usura ed eventuale adeguamento e/o riconduzione delle apparecchiature nel manuale di servizio (di manutenzione), obbligatori ai sensi delle direttive CE e delle norme tecniche applicabili.

La manutenzione preventiva comprende inoltre le verifiche ed i controlli dei parametri di funzionamento (verifiche funzionali) comprensive del relativo eventuale materiale di consumo, le regolazioni e i controlli di qualità, nel numero e nei termini previsti dai manuali dei fabbricanti; si intendono anche comprese le verifiche di rispondenza alle norme per la sicurezza elettrica, generali e particolari, da eseguirsi a seguito degli interventi di manutenzione preventiva/correttiva e comunque almeno una volta all'anno e gli eventuali interventi di rimessa a norma.

Entro 2 (due) mesi dalla data del collaudo definitivo, l'Aggiudicatario dovrà redigere e trasmettere il primo Calendario degli interventi delle verifiche periodiche concordato con il DEC ed il Responsabile della U.O. di destinazione.

Questo deve comprendere almeno le seguenti informazioni:

- Data in cui è previsto l'intervento;
- Tempo di inutilizzo dell'apparecchiatura e relativi accessori necessario per effettuare l'attività di verifica;
- Dettaglio delle attività previste (check-list utilizzate, risorse, strumenti);
- Verifica di sicurezza elettrica.

I Calendari successivi al primo, dovranno comunque essere elaborati e consegnati entro e non oltre il 30 agosto dell'anno precedente rispetto all'anno di riferimento del piano stesso.

5.2.2 MANUTENZIONE CORRETTIVA

Per manutenzione correttiva si intendono tutte quelle procedure atte ad:

- accertare la presenza di guasto o di malfunzionamento dell'apparecchiatura;
- individuarne la causa;
- adottare tutte le misure, eseguire tutti gli interventi e provvedere a tutte le forniture necessarie per garantire il ripristino delle normali condizioni di funzionamento;
- eseguire, in ogni caso, una verifica finale della funzionalità e sicurezza, anche elettrica, dell'apparecchiatura.

Il servizio di manutenzione correttiva deve svolgersi nel rispetto delle indicazioni contenute nel manuale d'uso e/o nel manuale di servizio e deve tener conto del livello di criticità associato alle apparecchiature e relativi accessori.

L'intervento di manutenzione correttiva dovrà avvenire entro **24 (ventiquattro)** ore solari e continuative dalla richiesta di intervento ed il ripristino della funzionalità dovrà concludersi entro **72 (settantadue)** ore solari e continuative a partire dalla richiesta di intervento stessa.

Gli interventi di manutenzione correttiva inclusi nel presente servizio sono da intendersi in numero illimitato.

Tutti i costi diretti ed indiretti riconducibili ad un intervento di manutenzione correttiva (manodopera, trasferta, ricambi, materiale soggetto ad usura) sono a totale carico del Fornitore.

Gli interventi possono essere richiesti con una delle seguenti modalità:

- customer care (centro di ricezione e gestione delle richieste di assistenza e manutenzione con numero telefonico e/o mail);
- qualunque altra modalità concordata tra le parti.

Sono inclusi nel prezzo di aggiudicazione anche gli interventi di eliminazione delle cause di non conformità dei beni. Pertanto, il Fornitore è tenuto ad effettuare tutti gli interventi di eliminazione delle cause di non conformità riconducibili a guasto delle apparecchiature e relativi accessori (quali ad esempio danneggiamento degli isolamenti e delle protezioni, ecc.).

Durante l'intervento di manutenzione correttiva sono compresi tutti i pezzi di ricambio nonché i materiali di usura e dei materiali di consumo necessari.

Il Fornitore deve intervenire entro 24 (ventiquattro) ore solari e continuative dalla richiesta di intervento, ed assicurare nel più breve tempo possibile il ripristino delle condizioni di normale esercizio, che deve avvenire comunque entro 72 ore solari e continuative (incluso il tempo di intervento, ritardo logistico, ritardo amministrativo e tempo di risoluzione guasto). Qualora il tempo di risoluzione guasto sia superiore a 72 (settantadue) ore, il Fornitore è obbligato a fornire apparecchiature (e/o accessorio) muletto (temporaneamente sostitutive) per il periodo necessario al ripristino, onde garantire la continuità assistenziale. Inoltre dovrà addurre comprovata evidenza documentale a supporto delle motivazioni per il mancato ripristino.

L'apparecchiatura sostitutiva deve avere caratteristiche prestazionali simili, equivalenti o superiori a quelle dell'apparecchiatura (o accessorio) oggetto dell'intervento. L'apparecchiatura sostitutiva dovrà essere fornita in modo gratuito, con oneri inclusi nel prezzo d'aggiudicazione.

5.2.3 PEZZI DI RICAMBIO E MATERIALI SOGGETTI AD USURA

Per pezzi di ricambio si intende, secondo la norma UNI 10147, "la parte elementare nuova o ripristinata, che può sostituire una corrispondente usurata o guasta e che permette di riportare una Tecnologia Biomedica nelle condizioni stabilite".

Il materiale soggetto ad usura è un "***materiale la cui vita media è significativamente diversa dalla vita media dell'apparecchio, potendo variare in funzione dell'utilizzo della Tecnologia Biomedica e delle relative modalità***" (definizione contenuta nella "Raccomandazione per la prevenzione degli eventi avversi conseguenti al malfunzionamento dei dispositivi medici/apparecchiature elettromedicali" N. 9 di aprile 2009).

Il Fornitore deve provvedere alla fornitura delle parti di ricambio e degli accessori necessari in modo da garantire il continuo, corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature oggetto dell'appalto.

Le parti di ricambio e gli accessori impiegati devono essere nuovi, originali, nel pieno rispetto delle Direttive CE applicabili. Il Fornitore rimane comunque l'unico responsabile degli eventuali danni causati dall'impiego di componenti non adeguati. I costi per i pezzi di ricambio e accessori sono a carico del Fornitore e compresi nel servizio di *assistenza tecnica "full-risk" durante tutto il periodo contrattuale*.

È consentito l'utilizzo di pezzi di ricambio, materiali ed accessori equivalenti agli originali esclusivamente per cause di forza maggiore, quali il fallimento del Fabbricante delle apparecchiature e/o del Fabbricante della specifica parte di ricambio, materiale o accessorio.

ART. 6 - EVENTI PARTICOLARI

6.1 - INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO

Nel caso di indisponibilità temporanea del prodotto, il Fornitore, al fine di non essere assoggettato alle penali per mancata consegna nei termini stabiliti, dovrà darne tempestiva comunicazione per iscritto alla Farmacia, e comunque entro e non oltre **2 (due) giorni lavorativi** decorrenti dalla ricezione dell'Ordinativo di Fornitura; in tale comunicazione il Fornitore dovrà indicare il periodo durante il quale non potranno essere rispettati i termini di consegna.

In ogni caso, la temporanea indisponibilità dei Prodotti non potrà protrarsi per più di

10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di cui sopra, pena l'applicazione della penale.

Resta inteso che gli eventuali restanti prodotti inclusi nell'Ordinativo di Fornitura dovranno comunque essere consegnati da parte del Fornitore nel rispetto dei termini massimi previsti.

6.2- FUORI PRODUZIONE

Nel caso in cui, durante il periodo di validità e di efficacia del contratto, il Fornitore non sia più in grado di garantire la consegna di uno o più prodotti offerti in sede di gara, a seguito di ritiro degli

stessi dal mercato da parte del produttore dovuta a cessazione della produzione, il Fornitore dovrà obbligatoriamente:

- dare comunicazione scritta della “messa fuori produzione” alla Farmacia Ospedaliera con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni;
- eventualmente proporre alla precitata Farmacia un prodotto avente identiche o migliori caratteristiche tecniche, prestazionali e funzionali in sostituzione di quello offerto in gara alle medesime condizioni economiche convenute in sede di gara, specificandone il confezionamento ed allegando congiuntamente la relativa scheda tecnica debitamente sottoscritta, tutte le dichiarazioni/certificazioni richieste in fase di offerta per il prodotto sostituito nonché il campione del prodotto proposto in sostituzione.

Tale prodotto sarà poi oggetto di valutazione con le stesse modalità previste dalla procedura di gara. In caso di parere favorevole, sarà comunicato al Fornitore l'accettazione della sostituzione tramite ordinativo formale da parte della Farmacia Ospedaliera

6.3- AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

In caso di disponibilità di tecnologie migliorative dei prodotti oggetto della fornitura oggetto e di conseguenti possibili modifiche migliorative da apportare alla fornitura stessa, nel corso della durata del contratto, il Fornitore potrà formulare proposta in merito a tali modifiche migliorative, che verrà valutata con le stesse modalità previste dalla procedura di gara. Resta inteso che, relativamente al prodotto migliorativo offerto, il Fornitore dovrà presentare alla Farmacia Ospedaliera ed all'U.O.C. utilizzatrice la medesima documentazione presentata a corredo per il prodotto offerto in sede di gara.

Solo a seguito di comunicazione da parte degli interessati dell'esito positivo della verifica di conformità del prodotto migliorativo offerto con quanto dichiarato in sede di offerta, il Fornitore sarà autorizzato ad effettuare la relativa sostituzione, senza alcun aumento di prezzo ed alle medesime condizioni convenute in sede di gara.

Ove peraltro il nuovo prodotto consentisse economie di gestione, sarà concordata tra le parti una congrua riduzione del prezzo contrattuale.

In ogni caso non saranno presi in considerazione aumenti dei prezzi di aggiudicazione.

6.4 - ADEGUAMENTO NORMATIVO

Qualora nel corso di validità del contratto, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene l'autorizzazione alla produzione, importazione ed immissione in commercio, o di qualsiasi altra disposizione in materia, il Fornitore sarà tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo ed a

sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture già effettuate e giacente nel magazzino farmaceutico dell'Azienda committente, qualora ne fosse vietato l'uso.

ART. 7 - REVISIONE DEI PREZZI

Ai sensi dell'art.106 del D.Lgs. n.50/2016 e smi. il prezzo delle forniture oggetto dell'affidamento non subirà variazioni in aumento per l'intera durata del Contratto. La revisione potrà essere valutata dalla Stazione Appaltante, qualora ecceda il 10% annuo del prezzo originario.

ART. 8 INADEMPIMENTI E PENALITÀ

In caso di mancata costituzione del conto deposito entro il termine di 15 (quindici) giorni dalla sottoscrizione del contratto o di 7 (sette) di evasione degli ordini, verrà applicata una penale in misura del 5% dell'importo complessivo dell'ordine emesso; se il ritardo raggiunge i 10 gg. (dieci), si provvederà ad acquistare il prodotto ad altra ditta reperita sul mercato e ad insindacabile giudizio dell'A.O.R.N. si addebiterà il prezzo maggiore pagato alla ditta inadempiente; infine se il ritardo della consegna raggiunge i 20 gg. (venti) è previsto il decadimento della fornitura con incameramento da parte di questa Azienda del deposito cauzionale versato.

Nel caso in cui l'ordinativo di fornitura sia stato solo parzialmente evaso, la predetta penale, sarà calcolata sulla quota parte consegnata in ritardo.

La penale sopra indicata verrà applicata anche nell'ipotesi di **intempestiva comunicazione dell'indisponibilità temporanea del prodotto e nei casi di mancata sostituzione dei prodotti difformi** entro i termini o di difetti dell'imballo o di non corretto trasporto. L'Azienda si riserva la facoltà di non attendere l'esecuzione della prestazione ovvero la sostituzione dei prodotti contestati e di rivolgersi ad altra impresa per le forniture laddove ragioni di urgenza lo giustifichino, ponendo a carico del Fornitore l'addebito delle eventuali maggiori spese sostenute e la quota della penale. Resta, altresì, fermo l'obbligo del Fornitore di risarcire l'A.O.R.N. per i maggiori danni derivanti dal ritardo o dalla mancata consegna dei prodotti richiesti.

Nel caso del ripetersi di ritardi nelle consegne che comportino **almeno tre contestazioni formali**, e, in ogni caso, decorsi 20 (venti) giorni dalla scadenza del termine di consegna l'A.O.R.N. potrà dichiarare risolto il contratto "*ipso facto et de jure*", comunicando per iscritto al Fornitore l'inadempimento alle obbligazioni contrattuali. La risoluzione del contratto comporta l'incameramento del deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.

ART. 9 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Ai fini del pagamento del corrispettivo la Ditta aggiudicataria dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato, entro 60 gg., dalla data di ricevimento fattura, purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall'offerta tecnica e dal presente Capitolato.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all'Aggiudicataria di cui quest'ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui la suindicata Aggiudicataria si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i..

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura mensile posticipata, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall'esito positivo della verifica di conformità ex art. 113 bis D.Lgs. n.50/2016 e s.m.i.. [N.B. Le fatture dovranno riportare il seguente indirizzo: Azienda Ospedaliera "S. Anna e S. Sebastiano", Via Palasciano - 81100 Caserta ed il recapito delle stesse è ad esclusivo onere della Ditta appaltatrice]. Qualora si verificassero contestazioni, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

L'Azienda Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti alla Ditta appaltatrice cui siano state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 codice civile).

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti l'Aggiudicataria potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nel contratto.

ART. 10 - VARIAZIONI SOGGETTIVE

Nel caso la Ditta aggiudicataria dovesse, durante la fornitura, subire variazioni societarie, cessioni o accorpamenti, dovrà darne tempestiva comunicazione alla Committente ed in tal caso si applicherà la disciplina del D.Lgs. 50/2016 e s.m.i..

In caso di violazione del disposto di cui al comma precedente, la Committente potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito.

ART. 11 GARANZIE, DANNI E RESPONSABILITÀ CIVILE

L'Aggiudicataria assume in proprio ogni responsabilità per qualsiasi danno causato a persone e/o beni di essa stessa che della Committente, nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte, nonché in dipendenza di azioni od omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

La medesima Ditta e garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inadatti allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta. L'Aggiudicataria garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatrice, su richiesta della Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

ART. 12 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Committente, in caso di inadempimento dell'Appaltatrice agli obblighi contrattuali, potrà assegnare, mediante comunicazione scritta (diffida ad adempiere), un termine non inferiore a 15 giorni dalla data di ricevimento della comunicazione per adempiere. Trascorso inutilmente il predetto termine, il contratto è risolto di diritto, per la relativa quota di fornitura (art. 1454 codice civile).

La medesima Azienda potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 codice civile e, previa comunicazione scritta all'Appaltatrice da effettuarsi a mezzo raccomandata A.R., risolvere di diritto il contratto, per la propria quota di fornitura nei seguenti casi:

- a) di non veridicità delle dichiarazioni presentate dall'Appaltatrice nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti richiesti dal Disciplinare, accertata

dalla Committente al termine del procedimento che ha portato all'annullamento dell'aggiudicazione nei confronti dell'Appaltatrice;

- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 e smi. per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 20 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato all'Appaltatrice inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatrice inadempiente. A quest'ultima sono addebitate le spese sostenute in più dalla Committente rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso di minor spesa nulla spetta all'Appaltatrice inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto

ART. 13 - RECESSO UNILATERALE

Ai sensi dell'art.109 del D.Lgs. n.50/2016 e smi il Committente, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di recedere dal Contratto in qualunque momento e qualunque sia lo stato delle prestazioni delle forniture oggetto del Contratto stesso.

Il recesso, con preavviso di venti giorni, ha effetto dal giorno del ricevimento da parte dell'Appaltatore della A.R., con la quale il precitato Committente comunica la volontà di recedere dal Contratto.

All'Appaltatore, a definitiva e completa tacitazione di ogni suo diritto e pretesa, sarà riconosciuto esclusivamente il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite fino al momento della ricezione della comunicazione di recesso, secondo i corrispettivi e le condizioni di Contratto.

ART. 14 - CLAUSOLA SO.RE.SA

Qualora i prodotti oggetto del presente capitolato risultassero affidati a seguito dell'espletamento di una procedura centralizzata indetta dalla Regione Campania tramite So.Re.Sa. spa, prima della scadenza del contratto tra il Fornitore e l'A.O.R.N., il contratto stesso si intenderà risolto automaticamente senza che il Fornitore possa avanzare pretese di alcun genere.

ART. 15 DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ

La Ditta aggiudicataria è tenuta alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

ART. 16 - OBBLIGO DI RISERVATEZZA

La Ditta appaltatrice ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, oltretutto di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di utilizzazione a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

La medesima Ditta è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

ART. 17 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii., l'Appaltatrice s'impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Capitolato d'onori si conviene che, in ogni caso, la Committente in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 9 bis, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, nonché ai sensi dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi all'Appaltatrice con

raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicataria, nella sua qualità di appaltatrice, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatrice, la subappaltatrice o la subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatrice, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatrice mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatrice medesima riportando il CIG dallo stesso comunicato.

ART. 18 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI DI AUTORE

L'Aggiudicataria si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di privativa altrui. La stessa pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Aggiudicataria assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

ART. 19 - CONTROVERSIE

Ai sensi dell'art.206 D.Lgs. n.50/16 e smi., qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art.205 del precitato decreto.

Qualsiasi controversia concernente l'interpretazione, esecuzione e risoluzione del presente contratto o l'eventuale cessione del credito sarà di competenza esclusiva del foro di Santa Maria Capua Vetere.

ART . 20 CESSIONE DEL CREDITO

Nel caso di controversia relative alle cessioni di credito il foro competente è quello della stazione appaltante.

ART. 21 - MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI

Per quanto non previsto espressamente dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO

IL DIRETTORE ff

f.to DOTT.SSA Teresa Capobianco

UOC FARMACIA

IL DIRETTORE

f.to DOTT. SSA ANNA DELLO STRITTO



DISCIPLINARE DI GARA

INDICE

- **GLOSSARIO E DEFINIZIONI**
- 1. PREMESSA**
- 2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI**
 - **2.1 DOCUMENTI DI GARA**
 - **2.2 CHIARIMENTI**
 - **2.3 REGISTRAZIONE DEI CONCORRENTI ALLA PIATTAFORMA SIAPS**
 - **2.4 COMUNICAZIONI**
- **3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI**
- 4. DURATA DELL'APPALTO**
- 5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE**
- 6. REQUISITI GENERALI**
- 7. REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA**
 - **7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ**
 - **7.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA - FINANZIARIA**
 - **7.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA – PROFESSIONALE**
 - **7.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE**
 - **7.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI**
- 8. AVVALIMENTO**
- 9. SUBAPPALTO**
- 10. GARANZIA PROVVISORIA**
- 11. PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'AUTORITÀ**
- 12. MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA**
- 13. SOCCORSO ISTRUTTORIO**
- 14. CONTENUTO DELLA BUSTA A - DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**
 - **14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE**
 - **14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO**
 - **14.3 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO**
 - **14.3.1 DICHIARAZIONI INTEGRATIVE**
 - **14.3.2 DOCUMENTAZIONE A CORREDO**
 - **14.3.3 DOCUMENTAZIONE E DICHIARAZIONI ULTERIORI PER I SOGGETTI ASSOCIATI**
- 15. CONTENUTO DELLA BUSTA B - OFFERTA TECNICA**
- 16. CONTENUTO DELLA BUSTA C - OFFERTA ECONOMICA**
- 17. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE**
- 18. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA**
 - 18.1 VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**
 - 18.2 VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE**

19 VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE
20 AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO
21 DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE
22 TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI
ALLEGATI

DISCIPLINARE DI GARA

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA TRIENNALE DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA’ DEL CONTO DEPOSITO E DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE

GLOSSARIO E DEFINIZIONI

Di seguito si riportano le definizioni e gli acronimi utilizzati nel presente documento.

- **Codice:** Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e smi.;
- **Società: Società Regionale per la Sanità - So.re.sa. S.p.A.** (di seguito “*So.re.sa.*”): **Centrale di Committenza** di cui all’articolo 3, co. 2.3, lett. i), del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e s.m.i. (in seguito “*Codice*”) e **Soggetto Aggregatore**, ai sensi dell’articolo 9 del decreto-legge 24 aprile 2014, n. 66, che aggiudica appalti pubblici o conclude accordi quadro di lavori, forniture o servizi destinati tra l’altro alle AA.SS.LL. e AA.OO.;
- nel caso di specie, la precitata Società ha allestito la piattaforma di e-procurement **SIAPS** (Sistema Informativo Appalti Pubblici Sanità) per l’espletamento delle procedure ad evidenza pubblica gestite con sistemi telematici (art. 58 Codice), utilizzabile anche dalle Aziende sanitarie campane e raggiungibile dal sito internet <http://www.soresa.it>, nella sezione denominata “Accesso all’area riservata/login”;
- **Stazione appaltante / Amministrazione contraente:** A.O.R.N. “*S. Anna e S. Sebastiano*” di Caserta, che giusta autorizzazione rilasciata dalla So.re.sa., espleta tramite la piattaforma di e-procurement **SIAPS** una procedura aperta per l’appalto relativo all’affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la terapia del dolore da utilizzarsi con la modalita’ del conto deposito destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione dell’AORN “*SANT’ANNA E SAN SEBASTIANO*” di Caserta, dettagliatamente descritto nel relativo Capitolato tecnico;
- **Fornitore o Aggiudicatario:** l’impresa che è risultata aggiudicataria e che sottoscrive il contratto, impegnandosi a quanto previsto nello stesso.

1. PREMESSA

Con deliberazione del D.G. _____ del _____ quest’Amministrazione ha proceduto ad indire l’appalto e ad approvare gli atti di gara - previo espletamento di una GARA TELEMATICA

MEDIANTE PROCEDURA APERTA - per l'affidamento della fornitura triennale di dispositivi medici per la terapia del dolore da utilizzarsi con la modalita' del conto deposito e da destinare alla UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE dell'AORN "SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" di Caserta; tanto sulla base dell'elenco riepilogativo / descrittivo (Lotti n. 29) predisposto dal Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione, validato dal Direttore del Dipartimento di afferenza "Dipartimento Emergenza e Accettazione" e dal Direttore della UOC Farmacia Ospedaliera.

Il Responsabile del procedimento, sino alla fase di aggiudicazione del contratto, è ai sensi dell'art. 31 del Codice, la Dott.ssa Teresa Capobianco, Direttore f. f. dell'UOC Provveditorato – Economato.

Il Responsabile dell'esecuzione del contratto è il Direttore della Farmacia Ospedaliera, Dott.ssa Anna Dello Stritto.

L'affidamento avverrà mediante procedura aperta ai sensi dell'art. 60 del D.Lgs. n.50/2016 e smi. con il criterio del prezzo più basso per prodotto conforme (art. 95, comma 4, lett. b) del D.Lgs. n.50/2016 e smi. - d'ora innanzi Codice) per tutti i lotti presenti in gara.

L'elenco riepilogativo allegato al Capitolato Speciale d'Appalto (Allegato B alla documentazione di gara), reca la descrizione dei singoli lotti (lotti n.29)

Il luogo di svolgimento del servizio è l'Azienda Ospedaliera "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta codice NUTS ITF31.

Quest'Azienda per l'espletamento della corrente gara, si avvale i sensi dell'art. 58 del Codice della **piattaforma di e-procurement SIAPS** (d'ora in poi anche "Sistema"), raggiungibile dal Sito della So.re.sa. Spa. nella sezione: "**Accesso all'area riservata/Login**". [N.B. Tramite il Sito ed il Sistema è possibile accedere alla procedura di gara ed alla relativa documentazione.]

Al fine della partecipazione alla presente procedura, è indispensabile essere dotati:

- di un Personal Computer con accesso ad Internet e dotato di un browser per la navigazione sul web che consenta la visualizzazione automatica dei popup sullo schermo¹ ;
- della firma digitale rilasciata da un certificatore accreditato e generata mediante un dispositivo per la creazione di una firma sicura, ai sensi di quanto previsto dall'art. 38, comma 2, del DPR n. 445/2000;

¹ Si riportano, di seguito, le guide per l'attivazione/disattivazione dei popup sullo schermo per alcuni dei principali browser in uso: Google Chrome: <https://support.google.com/chrome/answer/95472?co=GENIE.Platform%3DDesktop&hl=it> Safari: https://support.apple.com/kb/PH21485?viewlocale=it_IT&locale=it_IT Microsoft Edge: <https://support.microsoft.com/it-it/instantanswers/cbfc3333-c95c-4e49-954e-318d3362623c/block-pop-ups-inmicrosoft-edge> Mozilla Firefox: <https://support.mozilla.org/it/kb/Controllare%20le%20finestre%20pop-up> Internet Explorer: <https://support.microsoft.com/it-it/help/17479/windows-internet-explorer-11-change-security-privacysettings>

- di un indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) valido al fine di ricevere le comunicazioni da parte del Sistema.

Occorre, inoltre, effettuare la registrazione al Sistema, in conformità alle modalità riportate nella guida “Registrazione utente e primo accesso”, reperibile all’indirizzo www.soresa.it sezione “Per le imprese/Registrazione” (file “Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE”).

Successivamente alla registrazione, gli operatori economici, al fine della presentazione dell’offerta, potranno consultare il documento: “**Procedura aperta - manuale per la partecipazione**”, che sarà accessibile all’interno dell’area riservata di ciascun operatore economico, nella sezione: “**Documenti**”.

2. DOCUMENTAZIONE DI GARA, CHIARIMENTI E COMUNICAZIONI.

2.1 DOCUMENTI DI GARA

La documentazione di gara comprende:

- Bando di gara;
- Il presente Disciplinare di gara;
- Allegato A1 Domanda di partecipazione;
- Allegato A/2 Dichiarazioni sostitutive;
- Allegato A/3 Scheda fornitore;
- Allegato A/4 D.G.U.E.;
- Allegato A/4 bis Integrazione al D.G.U.E.;
- Allegato A/5 Informativa trattamento dati personali;
- Allegato A/6 Scheda CIG e garanzie;
- Allegato A/7 Modello di offerta economica;
- Allegato A/8 Schema di contratto - tipo;
- Allegato A/9 Dichiarazione di avvalimento;
- Allegato A/10 Schema di contratto di avvalimento;
- Allegato A/11 Patto di integrità - Protocollo di legalità ex delibera n. 102/2014;
- Allegato B Capitolato Speciale di Appalto;
- Allegato B/1 Elenco descritto /riepilogativo lotti

La documentazione è disponibile sui seguenti siti internet: www.soresa.it e www.ospedale.caserta.it, ([Sezione Albo-pretorio online- sotto la voce Bandi](#) e gare). Il bando di gara è stato trasmesso, ai sensi dell’art. 72 del Codice, alla Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea in data xx/xx/xxxx ed è stato pubblicato sulla GURI, ai sensi dell’art. 73 del Codice, in data xx/xx/xxxx nonché pubblicato come previsto dall’art. 2, punto 6, del Decreto ministeriale infrastrutture e trasporti del 2 dicembre 2016 sulla piattaforma informatica del Ministero delle Infrastrutture e dei trasporti “Osservatorio Contratti Pubblici”(<http://www.serviziocontrattipubblici.it>) in data xx/xx/xxxx e come previsto dall’art. 3 del suddetto decreto ministeriale, per estratto su due quotidiani a diffusione nazionale e due quotidiani a diffusione locale.

2.2 CHIARIMENTI

É possibile ottenere chiarimenti sulla presente procedura mediante la proposizione di quesiti scritti da inoltrare tramite l'apposita funzionalità del Sistema entro il termine perentorio delle ore 12:00 del giorno **xx/xx/xxxx**. A tal fine, si invitano gli operatori economici a consultare la guida "Procedura aperta – Manuale per la partecipazione", nella sezione relativa, reperibile nella propria "Area personale".

Le richieste di chiarimenti devono essere formulate esclusivamente in lingua italiana. Ai sensi dell'art. 74 comma 4 del Codice, le risposte a tutte le richieste presentate in tempo utile verranno fornite entro il giorno **xx/xx/xxxx** mediante pubblicazione in forma anonima all'indirizzo internet <http://www.soresa.it>, nella sezione "Amministrazione trasparente/Bandi di gara e contratti/Gare", nella pagina dedicata alla procedura in esame.

Non sono ammessi richieste di chiarimenti o informazioni telefoniche.

2.2 REGISTRAZIONE DEI CONCORRENTI ALLA PIATTAFORMA SIAPS

Per la partecipazione alla presente procedura è indispensabile, come innanzi precisato, essere registrati al Sistema.

A tal fine è stato predisposto apposito documento dal titolo: "**Registrazione utente e primo accesso**" reperibile all'indirizzo **www.soresa.it**, sezione "Per le imprese/Registrazione" (file "Manuale sulla Registrazione e Accesso Utenti OE").

La registrazione al Sistema deve essere richiesta unicamente dal legale rappresentante e/o procuratore generale o speciale e/o dal soggetto dotato dei necessari poteri per richiedere la Registrazione e impegnare l'operatore economico medesimo.

N.B. Si raccomanda di intraprendere l'attività di registrazione al Sistema con un congruo anticipo rispetto al termine per la presentazione delle offerte fissato al paragrafo 12 e di inserire un indirizzo PEC valido, nel campo all'uopo predisposto. Tale indirizzo sarà utilizzato per tutte le comunicazioni inerenti la presente procedura di gara.

L'operatore economico, con la registrazione e, comunque, con la presentazione dell'offerta, dà per valido, e riconosce senza contestazione alcuna, quanto posto in essere all'interno del Sistema dall'account riconducibile all'operatore economico medesimo; ogni azione inerente l'account all'interno del Sistema si intenderà, pertanto, direttamente e incontrovertibilmente imputabile all'operatore economico registrato.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, delle condizioni di utilizzo e delle avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nel Capitolato Tecnico, negli allegati a detti documenti e nelle guide

presenti sul sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sui siti aziendali innanzi indicati o con gli eventuali chiarimenti.

Successivamente alla registrazione, gli operatori economici, ai fini della presentazione dell'offerta, potranno consultare il documento: **“Procedura aperta – manuale per la partecipazione”**, che sarà accessibile all'interno dell'area riservata di ciascun operatore economico, nella sezione **“Documenti”**.

2.4 COMUNICAZIONI

Ai sensi dell'art. 76, comma 6 del Codice, i concorrenti sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, l'indirizzo PEC o, solo per i concorrenti aventi sede in altri Stati membri, l'indirizzo di posta elettronica, da utilizzare ai fini delle comunicazioni di cui all'art. 76, comma 5, del Codice.

Salvo quanto disposto nel paragrafo 2.2 del presente disciplinare, tutte le comunicazioni tra stazione appaltante e operatori economici si intendono validamente ed efficacemente effettuate qualora rese all'indirizzo provveditorato@ospedalecasertapec.it e all'indirizzo indicato dai concorrenti nella documentazione di gara.

Eventuali modifiche dell'indirizzo PEC/posta elettronica o problemi temporanei nell'utilizzo di tali forme di comunicazione, dovranno essere tempestivamente segnalate alla stazione appaltante; diversamente la medesima declina ogni responsabilità per il tardivo o mancato recapito delle comunicazioni.

In caso di raggruppamenti temporanei, GEIE, aggregazioni di imprese di rete o consorzi ordinari, anche se non ancora costituiti formalmente, la comunicazione recapitata al mandatario si intende validamente resa a tutti gli operatori economici raggruppati, aggregati o consorziati.

In caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b e c del Codice, la comunicazione recapitata al consorzio si intende validamente resa a tutte le consorziate.

In caso di avvalimento, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti gli operatori economici ausiliari.

In caso di subappalto, la comunicazione recapitata all'offerente si intende validamente resa a tutti i subappaltatori indicati.

L'accesso, l'utilizzo del Sistema e la partecipazione alla procedura comportano l'accettazione incondizionata di tutti i termini, delle condizioni di utilizzo e delle avvertenze contenute nel presente Disciplinare di gara, nel Capitolato Tecnico e nelle guide presenti sul Sito, nonché di quanto portato a conoscenza degli utenti tramite la pubblicazione sui siti aziendali innanzi indicati o con gli eventuali chiarimenti.

3. OGGETTO DELL'APPALTO, IMPORTO E SUDDIVISIONE IN LOTTI

3.1 L'appalto è costituito da n. 29 lotti (ventinove), riportati nella documentazione di gara (vedasi elenco riepilogativo / descrittivo - Allegato B/1 Capitolato Speciale di Appalto). L'appalto è da considerarsi di alta complessità.

3.2 L'importo complessivo a base d'asta per l'intera durata dell'appalto, fissata in anni tre, ammonta ad € 6.726.200,00 oltre IVA; ed è al netto di Iva e/o di altre imposte e contributi di legge. Detto importo è stato calcolato considerando i prezzi medi di mercato ed in relazione alla stima dei fabbisogni dettagliati nell'elenco riepilogativo allegato (allegato B/1 al Capitolato Speciale di Appalto).

L'importo degli oneri per la sicurezza da interferenze è pari a zero.

NOTA I prezzi aggiudicati saranno sottoposti a verifica di congruità a seguito di confronto con l'Osservatorio Prezzi Regionale.

4.DURATA DELL'APPALTO.

La fornitura ha durata di anni 3 (tre), decorrenti dalla data di collaudo delle strumentazioni.

La durata del contratto, in corso di esecuzione, potrà essere modificata e pertanto il contratto potrà essere anticipatamente risolto, qualora arrivino a conclusione le procedure necessarie per l'individuazione del nuovo contraente da parte delle Centrali di Committenza CONSIP e SORESA.

5. SOGGETTI AMMESSI IN FORMA SINGOLA E ASSOCIATA E CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici, anche stabiliti in altri Stati membri, possono partecipare alla presente gara in forma singola o associata, secondo le disposizioni dell'art. 45 del Codice, purché in possesso dei requisiti prescritti dai successivi articoli.

Ai soggetti costituiti in forma associata si applicano le disposizioni di cui agli artt. 47 e 48 del Codice.

È vietato ai concorrenti di partecipare al singolo lotto in più di un raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario di concorrenti o aggregazione di imprese aderenti al contratto di rete (nel prosieguo, aggregazione di imprese di rete).

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto in raggruppamento o consorzio ordinario di concorrenti, di partecipare anche in forma individuale.

È vietato al concorrente che partecipa al singolo lotto in aggregazione di imprese di rete, di partecipare anche in forma individuale. Le imprese retiste non partecipanti alla gara possono presentare offerta, per la medesima gara, in forma singola o associata.

I consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice sono tenuti ad indicare, in sede di offerta, per quali consorziati il consorzio concorre; a questi ultimi **è vietato** partecipare, in qualsiasi altra forma, al singolo lotto. In caso di violazione, sono esclusi dalla gara sia il consorzio sia il consorziato; in caso di inosservanza di tale divieto si applica l'articolo 353 del codice penale.

Nel caso di consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c) del Codice, le consorziate designate dal consorzio per l'esecuzione del contratto non possono, a loro volta, a cascata, indicare un altro soggetto per l'esecuzione. Qualora la consorziata designata sia, a sua volta, un consorzio di cui all'articolo 45, comma 2, lettere b) e c), quest'ultimo indicherà in gara la consorziata esecutrice.

Le aggregazioni tra imprese aderenti al contratto di rete di cui all'art. 45, comma 2 lett. f) del Codice, rispettano la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese in quanto compatibile. In particolare:

- a) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza e soggettività giuridica (cd. rete - soggetto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei relativi requisiti. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- b) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune con potere di rappresentanza ma priva di soggettività giuridica (cd. rete-contratto)**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa a mezzo dell'organo comune, che assumerà il ruolo della mandataria, qualora in possesso dei requisiti previsti per la mandataria e qualora il contratto di rete rechi mandato allo stesso a presentare domanda di partecipazione o offerta per determinate tipologie di procedure di gara. L'organo comune potrà indicare anche solo alcune tra le imprese retiste per la partecipazione alla gara ma dovrà obbligatoriamente far parte di queste;
- c) **nel caso in cui la rete sia dotata di organo comune privo di potere di rappresentanza ovvero sia sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione**, l'aggregazione di imprese di rete partecipa nella forma del raggruppamento costituito o costituendo, con applicazione integrale delle relative regole (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Per tutte le tipologie di rete, la partecipazione congiunta alle gare deve risultare individuata nel contratto di rete come uno degli scopi strategici inclusi nel programma comune, mentre la durata dello stesso dovrà essere commisurata ai tempi di realizzazione dell'appalto (cfr. Determinazione ANAC n. 3 del 23 aprile 2013).

Il ruolo di mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo di imprese può essere assunto anche da un consorzio di cui all'art. 45, comma 1, lett. b), c) ovvero da una sub-associazione, nelle forme di un RTI o consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazioni di imprese di rete.

A tal fine, se la rete è dotata di organo comune con potere di rappresentanza (con o senza soggettività giuridica), tale organo assumerà la veste di mandataria della sub-associazione; se, invece, la rete è dotata di organo comune privo del potere di rappresentanza o è sprovvista di organo comune, il ruolo di mandataria della sub-associazione è conferito dalle imprese retiste partecipanti alla gara, mediante mandato ai sensi dell'art. 48 comma 12 del Codice, dando evidenza della ripartizione delle quote di partecipazione.

6 REQUISITI GENERALI

Sono **esclusi** dalla gara gli operatori economici per i quali sussistono cause di esclusione di cui all'art. 80 del Codice. Sono comunque **esclusi** gli operatori economici che abbiano affidato incarichi in violazione dell'art. 53, comma 16-ter, del d.lgs. del 2001 n. 165.

Gli operatori economici aventi sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. **black list** di cui al decreto del Ministro delle finanze del 4 maggio 1999 e al decreto del Ministro dell'economia e delle finanze del 21 novembre 2001 devono, **pena l'esclusione dalla gara**, essere in possesso, dell'autorizzazione in corso di validità rilasciata ai sensi del d.m. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze ai sensi (art. 37 del d.l. 3 maggio 2010 n. 78 conv. in l. 122/2010) oppure della domanda di autorizzazione presentata ai sensi dell'art. 1 comma 3 del DM 14 dicembre 2010.

La mancata accettazione delle clausole contenute nel protocollo di legalità/patto di integrità (Allegato A/11) costituisce causa di esclusione dalla gara, ai sensi dell'art. 1, comma 17 della L. n. 190/2012 e smi..

7 REQUISITI SPECIALI E MEZZI DI PROVA

I concorrenti, a **pena di esclusione**, devono essere in possesso dei requisiti previsti nei commi seguenti.

Ai sensi dell'art. 59, comma 4, lett. b) del Codice, sono inammissibili le offerte prive della qualificazione richiesta dal presente disciplinare.

7.1 REQUISITI DI IDONEITÀ

- a) **Iscrizione** nel registro tenuto dalla Camera di commercio industria, artigianato e agricoltura oppure nel registro delle commissioni provinciali per l'artigianato per attività coerenti con quelle oggetto della presente procedura di gara.
- b) Il concorrente non stabilito in Italia ma in altro Stato Membro o in uno dei Paesi di cui all'art. 83, comma 3 del Codice, presenta dichiarazione giurata o secondo le modalità vigenti nello Stato nel quale è stabilito.

Per la comprova del requisito la stazione appaltante acquisisce d'ufficio i documenti in possesso di pubbliche amministrazioni, previa indicazione, da parte dell'operatore economico, degli elementi indispensabili per il reperimento delle informazioni o dei dati richiesti.

7.2 REQUISITI DI CAPACITÀ ECONOMICA E FINANZIARIA

- a) **Idonee referenze bancarie** rilasciate da almeno due Istituti di Credito o intermediari autorizzati ai sensi della L. n.385/1993 attestanti la capacità economico finanziaria dell'impresa.

In caso di Raggruppamento è richiesta la presentazione di due referenze bancarie per la Mandataria e di una referenza bancaria per ogni Mandante; analogamente per i Consorzi.

Dette referenze devono essere inviate in formato elettronico:

- 1) in originale, sotto forma di documenti informatici sottoscritti con firma digitale, ai sensi del D.Lgs. n.82/2005 e smi.;

oppure

- 2) in copia scansionata dei documenti cartacei (in tal caso, il fornitore dovrà dichiarare ai sensi del DPR n.445/200 che gli allegati in copia sono corrispondenti agli originali in proprio possesso).

7.3 REQUISITI DI CAPACITÀ TECNICA E PROFESSIONALE

- a) **Esecuzione negli ultimi tre anni (2020/2021/2022) di forniture analoghe**

Il concorrente deve dimostrare di aver eseguito nell'ultimo triennio (2020/2021/2022) forniture analoghe a quelle oggetto dell'appalto regolarmente e con buon esito. Il settore oggetto dell'appalto è il seguente **Dispositivi e prodotti medici vari (cod. 3319)**.

Nel caso di partecipazione a più lotti potrà essere prodotto un unico elenco con l'indicazione dei lotti cui si riferisce per un importo complessivo non inferiore all'importo previsto per ciascuno dei lotti per cui si concorre.

Detto requisito, così come previsto, è da considerarsi proporzionato e congruo ai fini della valutazione dell'affidabilità del concorrente in ragione anche della natura e durata della fornitura/e oggetto di affidamento.

Il requisito richiesto è provato mediante copia scansionata del certificato rilasciato dai committenti, con dichiarazione ai sensi del DPR n.445/2000 che gli allegati sono corrispondenti agli originali in possesso.

Il certificato dovrà essere rilasciato dal committente, con l'indicazione dell'oggetto, dell'importo, del periodo di esecuzione e dichiarazione che la fornitura è stata regolarmente eseguita e con buon esito.

7.4 INDICAZIONI PER I RAGGRUPPAMENTI TEMPORANEI, CONSORZI ORDINARI, AGGREGAZIONI DI IMPRESE DI RETE, GEIE

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. d), e), f) e g) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Alle aggregazioni di retisti, ai consorzi ordinari ed ai GEIE si applica la disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei.. Nei consorzi ordinari la consorziata che assume la quota maggiore di attività esecutive riveste il ruolo di capofila che è assimilata alla mandataria.

Nel caso in cui la mandante/mandataria di un raggruppamento temporaneo sia una sub-associazione, nelle forme di consorzio ordinario costituito oppure di un'aggregazione di retisti, i relativi requisiti di partecipazione sono soddisfatti secondo le medesime modalità indicate per i raggruppamenti.

Il requisito relativo all'iscrizione nel registro delle imprese oppure nell'Albo delle imprese artigiane di cui alla lettera a) deve essere posseduto:

- a. da ciascun componente del raggruppamento/consorzio/GEIE anche da costituire, nonché dal GEIE medesimo;
- b. da ciascun componente dell'aggregazione di rete nonché dall'organo comune nel caso in cui questi abbia soggettività giuridica.

Il requisito di cui al punto 7.3., concernente le “forniture analoghe”, deve essere posseduto nell'ipotesi di raggruppamento orizzontale sia dalla mandataria sia dalle mandanti; nell'ipotesi di raggruppamento temporaneo verticale detto requisito deve essere posseduto dall'impresa che esegue la prestazione principale

7.5 INDICAZIONI PER I CONSORZI DI COOPERATIVE E DI IMPRESE ARTIGIANE E I CONSORZI STABILI

I soggetti di cui all'art. 45 comma 2, lett. b) e c) del Codice devono possedere i requisiti di partecipazione nei termini di seguito indicati.

Il **requisito relativo all'iscrizione nel registro delle imprese oppure nell'albo delle imprese artigiane lettera a) 7.1** deve essere posseduto dal consorzio e dai consorziati indicati come esecutori.

I requisiti di capacità economica e finanziaria nonché tecnica e professionale, devono essere posseduti:

1. per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lettera b) del Codice, direttamente dal consorzio medesimo, salvo che quelli relativi alla disponibilità delle attrezzature e dei mezzi d'opera nonché all'organico medio annuo che sono computati cumulativamente in capo al consorzio ancorché posseduti dalle singole imprese consorziate;
2. per i consorzi di cui all'articolo 45, comma 2, lett. c) del Codice, dal consorzio, che può spendere, oltre ai propri requisiti, anche quelli delle consorziate i quali vengono computati cumulativamente in capo al consorzio.

8 AVVALIMENTO

Ai sensi dell'art. 89 del Codice, l'operatore economico, singolo o associato ai sensi dell'art. 45 del Codice, può dimostrare il possesso dei requisiti di carattere economico, finanziario, tecnico e professionale di cui all'art. 83, comma 1, lett. b) e c) del Codice avvalendosi dei requisiti di altri soggetti, anche partecipanti al raggruppamento.

Non è consentito l'avvalimento per la dimostrazione dell'**iscrizione alla CCIAA**.

In caso di ricorso all'avvalimento, il Concorrente, in sede di compilazione della Busta Amministrativa sulla piattaforma SIAPS, utilizzata dall'A.O.R.N. appaltante, dovrà seguire le indicazioni riportate nella guida "**Procedura aperta - Manuale per la partecipazione**", nella Sezione "**Istruzioni specifiche in caso di avvalimento**", disponibile sul sito [http:// www.soresa.it](http://www.soresa.it)..

L'operatore economico che vuole avvalersi delle capacità di altri soggetti allega una dichiarazione dell'impresa ausiliaria (da presentarsi secondo le modalità indicate al paragrafo di pertinenza del presente Disciplinare) attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti generali di cui all'art.80 del Codice, nonché il possesso dei requisiti speciali e delle risorse oggetto di avvalimento, utilizzando, all'uopo, gli allegati "A4/ DGUE e A/9 Avvalimento", compilati dall'impresa ausiliaria.

Il Concorrente allega, altresì, alla Dichiarazione di partecipazione (**Allegati A1 e A2 al suddetto Disciplinare**), il contratto 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. Il contratto di avvalimento dovrà contenere, a pena di nullità, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria.

Ai sensi dell'art. 89, comma 1, del Codice, il contratto di avvalimento contiene, **a pena di nullità**, la specificazione dei requisiti forniti dall'ausiliaria. Il concorrente e l'ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante in relazione alle prestazioni oggetto del contratto.

È ammesso l'avvalimento di più ausiliarie. L'ausiliaria non può avvalersi a sua volta di altro soggetto.

Ai sensi dell'art. 89, comma 7 del Codice, **a pena di esclusione**, non è consentito che l'ausiliaria presti avvalimento per più di un concorrente e che partecipino al singolo lotto sia l'ausiliaria che l'impresa che si avvale dei requisiti. L'ausiliaria può assumere il ruolo di subappaltatore nei limiti dei requisiti prestati. Nel caso di dichiarazioni mendaci, si procede all'esclusione del concorrente e all'escussione della garanzia ai sensi dell'art. 89, comma 1, ferma restando l'applicazione dell'art. 80, comma 12 del Codice.

Ad eccezione dei casi in cui sussistano dichiarazioni mendaci, qualora per l'ausiliaria sussistano motivi obbligatori di esclusione o laddove essa non soddisfi i pertinenti criteri di selezione, la stazione appaltante impone, ai sensi dell'art. 89, comma 3 del Codice, al concorrente di sostituire l'ausiliaria.

In qualunque fase della gara sia necessaria la sostituzione dell'ausiliaria, la commissione comunica l'esigenza al RUP, il quale richiede per iscritto, secondo le modalità di cui al punto 2.3, al concorrente la sostituzione dell'ausiliaria, assegnando un termine congruo per l'adempimento, decorrente dal ricevimento della richiesta. Il concorrente, entro tale termine, deve produrre i documenti dell'ausiliaria subentrante (nuove dichiarazioni di avvalimento da parte del concorrente, il DGUE della nuova ausiliaria nonché il nuovo contratto di avvalimento). In caso di inutile decorso del termine, ovvero in caso di mancata richiesta di proroga del medesimo, la stazione appaltante procede all'esclusione del concorrente dalla procedura.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, a condizione che i citati elementi siano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta.

La mancata indicazione dei requisiti e delle risorse messi a disposizione dall'impresa ausiliaria non è sanabile in quanto causa di nullità del contratto di avvalimento.

9 SUBAPPALTO

In caso di ricorso al subappalto, il concorrente, in sede di compilazione della Busta Amministrativa

sulla Piattaforma SIAPS, dovrà seguire le indicazioni riportate nella guida “Procedura aperta – Manuale per la partecipazione”, nella sezione “Istruzioni specifiche in caso di subappalto”, disponibile sul sito <http://www.soresa.it>.

Non può essere affidata in subappalto l'integrale esecuzione del contratto. Il concorrente indica all'atto dell'offerta le parti del servizio/fornitura che intende subappaltare o concedere in cottimo. In caso di mancata indicazione delle parti da subappaltare il subappalto è vietato.

L'aggiudicatario e il subappaltatore sono responsabili in solido nei confronti della stazione appaltante dell'esecuzione delle prestazioni oggetto del contratto di subappalto.

I subappaltatori devono possedere i requisiti previsti dall'art. 80 del Codice.

10 GARANZIA PROVVISORIA

L'offerta è corredata da:

- 1) una garanzia provvisoria**, come definita dall'art. 93 del Codice, pari al 2% dell'importo fissato dalla Stazione Appaltante del lotto cui si concorre ai sensi dell'art. 93, comma 1 del Codice, salvo quanto previsto all'art. 93, comma 7 del Codice.

Si evidenzia che il documento allegato A/6 al presente Disciplinare, denominato Scheda Cig e Garanzie, indica l'importo della cauzione provvisoria dovuta per i lotti presenti in gara, identificati anche mediante il singolo CIG.

La somma dovuta, come quantificata nel succitato allegato, è pari al 2% dell'importo di ciascun lotto. Resta salva l'applicazione dell'art. 93, comma 7 del Codice.

N.B. Al fine di rendere l'importo della garanzia proporzionato e adeguato alla natura delle prestazioni oggetto del contratto e al grado di rischio ad esso connesso, la stazione appaltante può motivatamente ridurre l'importo della cauzione sino all'1% ovvero incrementarlo sino al 4%.

- 2) una dichiarazione di impegno**, da parte di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui all'art. 93, comma 3 del Codice, anche diverso da quello che ha rilasciato la garanzia provvisoria, **a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva**, qualora il concorrente risulti affidatario. Tale dichiarazione di impegno non è richiesta alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari esclusivamente dalle medesime costituiti. In caso di partecipazione a più lotti sono prestate tante distinte ed autonome

Ai sensi dell'art. 93, comma 6 del Codice, la garanzia provvisoria copre la mancata sottoscrizione del contratto, dopo l'aggiudicazione, dovuta ad ogni fatto riconducibile all'affidatario o all'adozione di informazione antimafia interdittiva emessa ai sensi degli articoli 84 e 91 del D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159 e smi.. Sono fatti riconducibili all'affidatario, tra l'altro, la mancata prova del possesso dei requisiti generali e speciali; la mancata produzione della documentazione richiesta

e necessaria per la stipula del contratto. L'eventuale esclusione dalla gara prima dell'aggiudicazione, al di fuori dei casi di cui all'art. 89 comma 1 del Codice, non comporterà l'escussione della garanzia provvisoria.

La garanzia provvisoria copre, ai sensi dell'art. 89, comma 1 del Codice, anche le dichiarazioni mendaci rese nell'ambito dell'avvalimento.

La **garanzia provvisoria è costituita**, a scelta del concorrente:

- a. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato depositati presso una sezione di tesoreria provinciale o presso le aziende autorizzate, a titolo di pegno, a favore della stazione appaltante; il valore deve essere al corso del giorno del deposito;
- b. fermo restando il limite all'utilizzo del contante di cui all'articolo 49, comma 1 del decreto legislativo 21 novembre 2007 n. 231, la cauzione può essere costituita in contanti, con bonifico, in assegni circolari, con versamento presso Unicredit S.p.A. coord. Banc.: IBAN IT 17B020081490300400006504;
- c. fideiussione bancaria o assicurativa rilasciata da imprese bancarie o assicurative che rispondano ai requisiti di cui all'art. 93, comma 3 del Codice. In ogni caso, la garanzia fideiussoria è conforme allo schema tipo di cui all'art. 103, comma 9 del Codice.

Gli operatori economici, prima di procedere alla sottoscrizione, sono tenuti a verificare che il soggetto garante sia in possesso dell'autorizzazione al rilascio di garanzie mediante accesso ai seguenti siti internet:

- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/intermediari/index.html>
- <http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/garanzie-finanziarie/>
- http://www.bancaditalia.it/compiti/vigilanza/avvisi-pub/soggetti-non-legittimati/Intermediari_non_abilitati.pdf
- http://www.ivass.it/ivass/imprese_jsp/HomePage.jsp

In caso di prestazione di **garanzia fideiussoria**, questa dovrà:

- 1) contenere espressa menzione dell'oggetto e del soggetto garantito;
- 2) essere intestata a tutti gli operatori economici del costituito/constituendo raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE, ovvero a tutte le imprese retiste che partecipano alla gara ovvero, in caso di consorzi di cui all'art. 45, comma 2 lett. b) e c) del Codice, al solo consorzio;
- 3) essere conforme allo schema tipo approvato con decreto del Ministro dello sviluppo economico del 19 gennaio 2018 n. 31 (GU del 10 aprile 2018 n. 83) contenente il "*Regolamento con cui si*

adottano gli schemi di contratti tipo per le garanzie fideiussorie previste dagli artt. 103 comma 9 e 104 comma 9 del d.lgs. 18 aprile 2016 n. 50”;

- 4) avere validità **almeno 180 gg** dal termine ultimo per la presentazione dell’offerta;
- 5) prevedere espressamente:
 - a. la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale di cui all’art. 1944 del codice civile, volendo ed intendendo restare obbligata in solido con il debitore;
 - b. la rinuncia ad eccepire la decorrenza dei termini di cui all’art. 1957 del codice civile;
 - c. la loro operatività entro quindici giorni a semplice richiesta scritta della stazione appaltante;
- 6) contenere l’impegno a rilasciare la garanzia definitiva, ove rilasciata dal medesimo garante;
- 7) essere corredata dall’impegno del garante a rinnovare la garanzia ai sensi dell’art. 93, comma 5 del Codice, su richiesta della stazione appaltante per ulteriori 180 giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l’aggiudicazione.

La garanzia fideiussoria e la dichiarazione di impegno devono essere **sottoscritte** da un soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante ed essere **prodotte** in una delle seguenti forme:

- documento informatico, ai sensi dell’art. 1, lett. p) del d.lgs. 7 marzo 2005 n. 82 sottoscritto con firma digitale dal soggetto in possesso dei poteri necessari per impegnare il garante;
- copia informatica di documento analogico (scansione di documento cartaceo) secondo le modalità previste dall’art. 22, commi 1 e 2, del d.lgs. 82/2005. In tali ultimi casi la conformità del documento all’originale dovrà esser attestata dal pubblico ufficiale mediante apposizione di firma digitale (art. 22, comma 1, del d.lgs. 82/2005) ovvero da apposita dichiarazione di autenticità sottoscritta con firma digitale dal notaio o dal pubblico ufficiale (art. 22, comma 2 del d.lgs. 82/2005).

In caso di richiesta di estensione della durata e validità dell’offerta e della garanzia fideiussoria, il concorrente potrà produrre una nuova garanzia provvisoria di altro garante, in sostituzione della precedente, a condizione che abbia espressa decorrenza dalla data di presentazione dell’offerta.

L’importo della garanzia e del suo eventuale rinnovo è **ridotto** secondo le misure e le modalità di cui all’art. 93, comma 7 del Codice.

Per fruire di dette riduzioni il concorrente segnala e documenta nell’offerta il possesso dei relativi requisiti, fornendo copia dei certificati posseduti.

In caso di partecipazione in forma associata, la riduzione del 50% per il possesso della certificazione del sistema di qualità di cui all'articolo 93, comma 7, si ottiene:

- a. in caso di partecipazione dei soggetti di cui all'art. 45, comma 2, lett. d), e), f), g), del Codice solo se tutte le imprese che costituiscono il raggruppamento, consorzio ordinario o GEIE, o tutte le imprese retiste che partecipano alla gara siano in possesso della predetta certificazione;
- b. in caso di partecipazione in consorzio di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, solo se la predetta certificazione sia posseduta dal consorzio e/o dalle consorziate.

Le altre riduzioni previste dall'art. 93, comma 7, del Codice si ottengono nel caso di possesso da parte di una sola associata oppure, per i consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, da parte del consorzio e/o delle consorziate.

È sanabile, mediante soccorso istruttorio, la mancata presentazione della garanzia provvisoria e/o dell'impegno a rilasciare garanzia fideiussoria definitiva solo a condizione che siano stati già costituiti prima della presentazione dell'offerta. È onere dell'operatore economico dimostrare che tali documenti siano costituiti in data non successiva al termine di scadenza della presentazione delle offerte. Ai sensi dell'art. 20 del D.Lgs. 82/2005, la data e l'ora di formazione del documento informatico sono opponibili ai terzi se apposte in conformità alle regole tecniche sulla validazione (es.: marcatura temporale).

È sanabile, altresì, la presentazione di una garanzia di valore inferiore o priva di una o più caratteristiche tra quelle sopra indicate (intestazione solo ad alcuni partecipanti al RTI, carenza delle clausole obbligatorie, etc.).

Non è sanabile - e quindi è causa di esclusione - la sottoscrizione della garanzia provvisoria da parte di un soggetto non legittimato a rilasciare la garanzia o non autorizzato ad impegnare il garante.

11 PAGAMENTO DEL CONTRIBUTO A FAVORE DELL'ANAC.

A decorrere dal 1° GENNAIO 2021 gli operatori economici sono nuovamente tenuti al versamento dei contributi dovuti all'ANAC secondo le disposizioni della Delibera ANAC 18 dicembre 2019, n.1197 recante "*Attuazione dell'articolo I, commi 65 e 67. Della legge 23 dicembre 2005, n.266 per l'anno 2020*".

Gli operatori economici sono tenuti a versare a favore dell'ANAC i seguenti contributi in relazione all'importo posto a base di gara per ciascun lotto per il quale si intende partecipare

Importo posto a base di gara	Quota stazioni appaltanti	Quota operatori economici
Inferiore a € 40.000	Esente	Esente
Uguale o maggiore a € 40.000 e inferiore a € 150.000	€ 30,00	Esente
Uguale o maggiore a € 150.000 e inferiore a € 300.000	€ 225,00	€ 20,00
Uguale o maggiore a € 300.000 e inferiore a € 500.000		€ 35,00
Uguale o maggiore a € 500.000 e inferiore a € 800.000	€ 375,00	€ 70,00
Uguale o maggiore a € 800.000 e inferiore a € 1.000.000		€ 80,00
Uguale o maggiore a € 1.000.000 e inferiore a € 5.000.000	€ 600,00	€ 140,00
Uguale o maggiore a € 5.000.000 e inferiore a € 20.000.000	€ 800,00	€ 200,00
Uguale o maggiore a € 20.000.000		€ 500,00

12 MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA E SOTTOSCRIZIONE DEI DOCUMENTI DI GARA

Conformemente a quanto previsto dagli artt. 40, 52 e 58 del Codice, l'offerta deve essere presentata attraverso il Sistema e, quindi, per via telematica mediante l'invio di documenti elettronici sottoscritti con firma digitale ai sensi del D.Lgs. n.82/2005 (Codice dell'Amministrazione Digitale). Saranno escluse tutte le offerte redatte o inviate in modo difforme da quello prescritto nel presente Disciplinare di gara.

Al fine della presentazione dell'offerta si raccomanda di prendere visione della citata guida **“Procedura Aperta – Manuale per la partecipazione”**, consultabile all'interno dell'area riservata di ciascun operatore economico, nelle sezioni corrispondenti alle procedure di inserimento della documentazione amministrativa, dell'offerta tecnica e dell'offerta economica.

Tutte le dichiarazioni sostitutive richieste ai fini della partecipazione alla presente procedura di gara, nonché la documentazione sottoscritta da Enti terzi, ma ascrivibile all'operatore economico partecipante (a titolo esemplificativo e non esaustivo: fideiussioni, referenze bancarie, certificazioni di qualità, dichiarazioni sostitutive di possesso dei requisiti generali soggettivi) **dovranno essere sottoscritte con firma digitale** ai sensi dell'art.24 del D.Lgs. n.82/2005, fatto salvo quanto disposto

dall'art.38 del DPR n.445/2000. Dette dichiarazioni dovranno essere rese dal rappresentante legale del Concorrente o da un suo procuratore dotato di idonei poteri (in tal caso va allegata a *Sistema* copia della procura dalla quale il procuratore sottoscrittore trae i relativi poteri di firma oppure nel solo caso_in cui dalla visura camerale del concorrente risulti l'indicazione espressa dei poteri rappresentativi conferiti con la procura, la dichiarazione sostitutiva resa dal procuratore attestante la sussistenza dei poteri rappresentativi risultanti dalla visura).

L'eventuale documentazione resa da soggetti diversi dal Concorrente (a titolo esemplificativo e non esaustivo: fideiussioni, referenze bancarie, certificazioni di qualità, dichiarazioni sostitutive di possesso dei requisiti generali soggettivi), sprovvista di firma digitale, deve essere corredata da **“Dichiarazione di conformità all'originale in proprio possesso”** firmata digitalmente dal Concorrente stesso Tale dichiarazione deve essere inserita dovrà essere inserita all'interno dell'apposito campo dedicato alla **DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**.

Si evidenzia che tutte le dichiarazioni e i documenti di cui al successivo paragrafo 14, costituenti, nell'insieme, la “Documentazione Amministrativa” dovranno essere **firmati digitalmente** dal Legale Rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega e caricate a *Sistema* nel campo **“Documentazione Amministrativa”**, all'uopo predisposto nell'apposita scheda; a tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida *“Procedura Aperta – Manuale per la partecipazione”*, nella sezione *“Modalità di compilazione della Busta Amministrativa”*. Qualora necessario, è possibile aggiungere ulteriori/cartelle compresse nella scheda *“Busta Amministrativa”* cliccando, volta per volta, sulla voce *“Aggiungi allegato”*, compilando il campo *“Descrizione”* e inserendo il documento /cartella di che trattasi, **firmato/a digitalmente** dal legale rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega, nella colonna *“Allegato”*.

L'OFFERTA TECNICA E L'OFFERTA ECONOMICA DOVRANNO ESSERE COLLOCATE A SISTEMA NELL'AMBITO DELLA STESSA SCHEDA DENOMINATA “CARICAMENTO LOTTI”. SI PRECISA CHE A VALLE DELL'INSERIMENTO DELL'OFFERTA TECNICA E DELL'OFFERTA ECONOMICA, IL SISTEMA GENERERÀ DUE DISTINTI FILE, IN FORMATO PDF, RIEPILOGATIVI DI QUANTO INSERITO IN CIASCUNA BUSTA/OFFERTA.

Tali file dovranno essere **firmati digitalmente**, dal Legale Rappresentante o dal procuratore munito degli opportuni poteri di delega:

- dell'impresa singola;
- di tutte le imprese raggruppande /consorzianti, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;

- dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio ordinario, in caso di R.T.I. /Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- del Consorzio, in caso di Consorzio di cui alle lettere b) e c) dell'art. 45 del Codice. In particolare:
 - a) **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e con soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009 n.5, l'offerta deve sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
 - b) **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009 n.5, l'offerta deve sottoscritta dall'impresa che riveste le funzioni di organo comune nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;
 - c) **se la rete è dotata di un organo comune privo di del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, oppure se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la veste di mandataria**, l'offerta deve essere sottoscritta dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica di mandataria ovvero, in caso di partecipazione nelle forme del raggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

Il Sistema, come configurato, assicura che i suddetti file, nonché la documentazione e le dichiarazioni ad essa correlate, resteranno rigorosamente separati. Di essi ne verrà assicurata la completa segretezza sino al momento dello sblocco che avverrà, rispettivamente nella seduta pubblica di **cui al paragrafo riferito alla offerta tecnica e** in quella di cui **al paragrafo correlato all'offerta economica**.

L'offerta, **a pena di esclusione**, deve essere inviata tramite il Sistema **entro e non oltre il termine perentorio delle ore 12.00 del giorno xx/xx/xxxx**. **N.B. Le offerte tardive sono escluse in quanto irregolari ex art.59, comma 3, lett. b) del Codice. Scaduto detto termine, non sarà possibile inserire alcuna offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva a quella precedente.**

Pendente il termine di scadenza, è fatta - invece - salva la presentazione di un'offerta successiva, in sostituzione della precedente. Al fine di procedere alla trasmissione della nuova offerta, in sostituzione di quella già inviata, occorre cliccare la voce "**modifica documento**", seguendo la procedura esplicitata nella summenzionata guida al paragrafo "**Modifica di un'offerta inviata**".

Tale operazione dovrà essere effettuata dal medesimo utente (account) che ha predisposto/inviato l'offerta originaria. Si precisa che la presentazione di una o più offerte, pervenute da parte di più utenti registrati al Sistema per conto di quest'Azienda committente, sarà considerata "offerta plurima" e, pertanto, al fine della partecipazione alla gara, sarà ritenuta valida l'ultima proposta

presentata in ordine temporale. Si applicano, in quanto compatibili, le disposizioni contenute negli artt. 32, comma 4, primo periodo, e 48, comma 7, del Codice.

E' inoltre possibile, purché entro il termine di scadenza e sempreché l'operatore economico lo reputi opportuno, **ritirare** l'offerta caricata a Sistema, procedendo come esplicitato dalla guida "Procedura aperta – Manuale per la partecipazione", nella Sezione "Ritiro di un'offerta INVIATA", disponibile sul sito <http://www.soresa.it>.

Dopo la suddetta scadenza, l'offerta inviata attraverso il *Sistema* sarà ritenuta vincolante a tutti gli effetti per l'operatore economico e ciò per **180 (centottanta)** giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione della stessa, salvo proroghe richieste da questa Azienda appaltante ex art. 32, comma 4, del Codice. Qualora alla data di scadenza della validità dell'offerta, le operazioni di gara siano ancora in corso, la Stazione appaltante potrà richiedere agli offerenti - ai sensi della disposizione da ultimo indicata - di confermare la validità dell'offerta sino alla data che sarà indicata e di produrre un apposito documento attestante la validità della garanzia prestata in sede di gara fino alla medesima data. Il mancato riscontro alla richiesta della Stazione appaltante sarà considerato come rinuncia del Concorrente alla partecipazione alla gara.

La presentazione dell'offerta mediante il *Sistema* è a totale ed esclusivo onere del Concorrente, il quale si assume qualsiasi responsabilità in caso di mancata o tardiva ricezione dell'offerta medesima, dovuta - a mero titolo esemplificativo e non esaustivo - a malfunzionamenti degli strumenti telematici utilizzati, a difficoltà di connessione e trasmissione, a lentezza dei collegamenti o qualsiasi altro motivo, restando esclusa qualsivoglia responsabilità della So.re.sa., titolare della piattaforma utilizzata dal *Sistema*, ove per ritardo o disguidi tecnici o di altra natura, ovvero per qualsiasi altro motivo, l'offerta non pervenga entro il previsto termine perentorio di scadenza. In ogni caso, il Concorrente esonera la precitata So.re.sa. e, per l'effetto, l'AORN "S. Anna e San Sebastiano" da ogni responsabilità per malfunzionamenti di ogni natura, mancato funzionamento del *Sistema*.

N.B. Al fine di garantire il buon esito della presentazione dell'offerta tramite il *Sistema*, si segnala la necessità di intraprendere le operazioni correlate a tale attività, con un anticipo di alcune ore rispetto al termine sopraindicato. Eventuali malfunzionamenti del *Sistema*, che impediscano caricamento dei dati nel termine previsto, dovranno essere tempestivamente segnalati telefonicamente al numero 081 – 2128174 (rif. "Assistenza SIAPS") e alla Segreteria dell'U.O.C. Provveditorato – Economato (0825/232705) .

Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

Nella documentazione tecnica “Busta B” è possibile includere, laddove richieste, delle certificazioni, pubblicazioni scientifiche ed evidenze cliniche in lingua straniera dei prodotti offerti ed è facoltà della Commissione giudicatrice, nell’ambito dello svolgimento delle operazioni di gara di cui al successivo art. 20 del presente Disciplinare, richiedere al concorrente la corrispondente traduzione giurata in lingua italiana; tale traduzione giurata in lingua italiana dovrà essere fornita a spese del concorrente entro i termini indicati dalla Commissione giudicatrice, che non saranno inferiori a 7 giorni dalla data di ricevimento della richiesta, salvo casi di motivata urgenza.

Qualora ricorrano le condizioni di cui all’art.79, comma 5-bis, del Codice, la stazione appaltante promuoverà ogni azione idonea ad assicurare l’adozione da parte della So.re.sa. dei provvedimenti necessari a fronteggiare il malfunzionamento del Sistema.

Si precisa che non sono accettate offerte alternative.

Nessun rimborso è dovuto per la partecipazione all’appalto, anche nel caso in cui non si dovesse procedere all’aggiudicazione. Tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana. In caso di contrasto tra testo in lingua straniera e testo in lingua italiana prevarrà la versione in lingua italiana, essendo a rischio del concorrente assicurare la fedeltà della traduzione.

In caso di mancanza, incompletezza o irregolarità della traduzione dei documenti contenuti nella **DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA**, si applica l’art. 83, comma 9, del Codice.

13 SOCCORSO ISTRUTTORIO

Le carenze di qualsiasi elemento formale della domanda, e in particolare, la mancanza, l’incompletezza e ogni altra irregolarità essenziale degli elementi e del DGUE, con esclusione di quelle afferenti all’offerta economica e all’offerta tecnica, possono essere sanate attraverso la procedura di soccorso istruttorio di cui all’art. 83, comma 9 del Codice.

L’irregolarità essenziale è sanabile laddove non si accompagni ad una carenza sostanziale del requisito alla cui dimostrazione la documentazione omessa o irregolarmente prodotta era finalizzata. La successiva correzione o integrazione documentale è ammessa laddove consenta di attestare l’esistenza di circostanze preesistenti, vale a dire requisiti previsti per la partecipazione e documenti/elementi a corredo dell’offerta. Nello specifico valgono le seguenti regole:

- il mancato possesso dei prescritti requisiti di partecipazione non è sanabile mediante soccorso istruttorio e determina l’esclusione dalla procedura di gara;
- l’omessa o incompleta nonché irregolare presentazione delle dichiarazioni sul possesso dei requisiti di partecipazione e ogni altra mancanza, incompletezza o irregolarità del

DGUE e della domanda, ivi compreso il difetto di sottoscrizione, sono sanabili, ad eccezione delle false dichiarazioni;

- la mancata produzione della dichiarazione di avvalimento o del contratto di avvalimento, può essere oggetto di soccorso istruttorio solo se i citati elementi erano preesistenti e comprovabili con documenti di data certa anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di elementi a corredo dell'offerta (es. garanzia provvisoria e impegno del fideiussore) ovvero di condizioni di partecipazione gara (es. mandato collettivo speciale o impegno a conferire mandato collettivo), entrambi aventi rilevanza in fase di gara, sono sanabili, solo se preesistenti e comprovabili con documenti di data certa, anteriore al termine di presentazione dell'offerta;
- la mancata presentazione di dichiarazioni e/o elementi a corredo dell'offerta, che hanno rilevanza in fase esecutiva (es. dichiarazione delle parti del servizio/fornitura ai sensi dell'art. 48, comma 4 del Codice) sono sanabili.

Ai fini della sanatoria la stazione appaltante assegna al concorrente un congruo termine - non superiore a dieci giorni - perché siano rese, integrate o regolarizzate le dichiarazioni necessarie, indicando il contenuto e i soggetti che le devono rendere.

Ove il concorrente produca dichiarazioni o documenti non perfettamente coerenti con la richiesta, la stazione appaltante può chiedere ulteriori precisazioni o chiarimenti, fissando un termine perentorio a pena di esclusione.

In caso di inutile decorso del termine, la stazione appaltante procede all'**esclusione** del concorrente dalla procedura.

Al di fuori delle ipotesi di cui all'articolo 83, comma 9, del Codice è facoltà della stazione appaltante invitare, se necessario, i concorrenti a fornire chiarimenti in ordine al contenuto dei certificati, documenti e dichiarazioni presentati.

14 CONTENUTO DELLA BUSTA "A" – DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

14.1 DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

La domanda di partecipazione deve essere costituita dall'Allegato A1 e dall'Allegato A2 e deve presentarsi secondo le modalità indicate al par. 12 del presente Disciplinare.

14.1. Con la domanda di partecipazione, **il Concorrente dichiara**

- a) la forma/composizione societaria (impresa singola, consorzio stabile, consorzio tra imprese artigiane, consorzio tra società cooperative di produzione e lavoro, capogruppo del RTI, capogruppo del consorzio ordinario, imprese aderenti al contratto di rete, impresa aderente ad un GEIE) con la quale intende concorrere.

In particolare, in caso di RTI o consorzio ordinario non costituito dovranno essere indicati la composizione di detto RTI/Consorzio, il ruolo rivestito all'interno del RTI /Consorzio da ogni componente dello stesso (se mandatario o mandante), le quote di partecipazione e le parti della fornitura/servizio da ciascun operatore economico - raggruppato o consorziato - eseguite.

Nel caso di consorzio di cooperative e imprese artigiane o di consorzio stabile di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice, il consorzio indica il consorziato per il quale concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per il quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio.

Nella dichiarazione acclusa alla domanda di partecipazione il Concorrente dichiara altresì:

- 1) di accettare, senza condizione o riserva alcuna, tutte le norme e disposizioni contenute nel disciplinare di gara e relativi allegati, capitolato tecnico e schema di contratto;
- 2) remunerativa l'offerta economica presentata giacché per la sua formulazione ha preso atto e tenuto conto:
 - delle prescrizioni tecniche fornite dalla Stazione appaltante;
 - delle condizioni contrattuali e degli oneri, compresi quelli eventuali in materia di sicurezza, di assicurazione, di condizioni di lavoro e di previdenza e assistenza in vigore nel luogo dove devono essere svolte le prestazioni oggetto dell'appalto;
 - di tutte le circostanze generali, particolari e locali, nessuna esclusa ed eccettuata, che possono aver influito o influire sia sulle prestazioni da appaltare, sia sulla determinazione della propria offerta.
- 3) di impegnarsi ad eseguire l'appalto, nel caso in cui risultasse aggiudicatario, nei modi e nei termini stabiliti nel Capitolato tecnico e, comunque, nella documentazione di gara;
- 4) di mantenere valida l'offerta per un tempo non inferiore a 180 (centottanta) giorni dal termine ultimo per la presentazione dell'offerta;
- 5) di accettare tutte le clausole contenute nel protocollo di legalità approvato dalla Stazione Appaltante con la Delibera 102 del 05.03.2014 (Allegato A11).

Per i soggetti di cui all'articolo 45, comma 2, lettere d), e), f) e g), il Concorrente dichiara che l'impresa mandataria eseguirà le prestazioni in misura maggioritaria, come previsto dall'art. 83, co. 8, del Codice.

14.2 DOCUMENTO DI GARA UNICO EUROPEO

Con il DGUE, di cui allo schema allegato al D.M. del Ministero delle Infrastrutture e Trasporti del 18 luglio 2016 e smi. , da presentare utilizzando l'Allegato "A4 – DGUE", il concorrente :

- a) rende tutte le informazioni richieste relative **alla procedura di appalto (Parte I)**;
- b) rende altresì tutte le informazioni anagrafiche richieste mediante la compilazione delle parti pertinenti **(Parte II)**;
- c) **dichiara** di fare/ non fare affidamento sulle capacità di altri soggetti (cd. "Avvalimento" di cui al paragrafo 8 del presente Disciplinare), allegando a Sistema, in caso affermativo, la documentazione e le dichiarazioni di interesse. **[In caso di avvalimento, secondo quanto indicato nell'allegato "A4 – DGUE", è richiesta l'indicazione degli operatori economici di cui si intende avvalersi, dei requisiti oggetto di avvalimento e la presentazione, per ciascuna impresa ausiliaria, di un DGUE distinto con relativo documento integrativo, debitamente compilati e firmati dai soggetti interessati secondo le modalità indicate nel relativo paragrafo del succitato Disciplinare, con le informazioni richieste dalle sezioni A e B della parte II, dalla parte III, dalla parte IV ove pertinenti e dalla parte VI. Al riguardo vale quanto chiarito alla successiva lett. e) in merito ai soggetti tenuti a rilasciare le dichiarazioni di cui sopra. Inoltre, ciascuna impresa ausiliaria dovrà compilare e presentare, con le modalità già chiarite, il modello allegato A9"AVVALIMENTO – DICHIARAZIONE DELL'IMPRESA AUSILIARIA".**
- d) **dichiara** se intende subappaltare parte del contratto a terzi ("Subappalto", di cui al paragrafo 9 del presente Disciplinare);
- e) **Attesta**, indicandole specificatamente, di trovarsi/ non trovarsi nelle condizioni previste dall'art.80, comma 1, lettere a), b), b- bis), c), d), e), f), g), comma 2, comma 4, comma 5 lettere a), b), c), c- bis), c – ter), c- quater), d) e), f), f- bis), f-ter), g), h), i), l), m) comma 7 del Codice, nonché in quelle di cui dell'art. 53, comma 16- ter, del D.Lgs. n.165/2001 e smi..

N.B. Il beneficio della non applicazione delle cause di esclusione, di cui al comma 7 dell'art. 80 del Codice, non si applica ai sensi del comma 9 di detto articolo, nel caso in cui a carico dell'operatore economico sia in corso l'esclusione, con sentenza definitiva, dalla partecipazione alle procedure di appalto.

La durata dell'esclusione è determinata ai sensi dell'art. 80, comma 10, del Codice.

Si precisa che, secondo quanto esposto nel comunicato del Presidente dell'ANAC dell'8 novembre 2017, le attestazioni di cui all'art.80, comma 1, lettere a), b), b-bis), c), d), e), f), g), comma 2 e comma 5, lettere l), del Codice, devono essere rese, utilizzando l'allegato "A4 – DGUE", oltre che per il legale rappresentante dell'impresa Concorrente o, comunque,

per il soggetto che sottoscrive l'istanza di partecipazione, anche per tutti i soggetti indicati al comma 3 dell'art.80, ivi compresi quelli cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, indicando i dati identificativi degli stessi nell'Allegato "A4BIS – INTEGRAZIONE DGUE" di cui al susseguente art. 14.3.1._

Si precisa che, come indicato anche dal soprarichiamato comunicato del Presidente dell'ANAC, nel caso il concorrente abbia la forma giuridica di *"altra società o consorzio"* ai sensi dell'art. 80 co 3 del Codice, le attestazioni di cui sopra sono da riferirsi:

- *(nelle società con sistema di amministrazione cd. "tradizionale e monistico")*, al Presidente del Consiglio di Amministrazione, all'Amministratore Unico, agli amministratori delegati, anche se titolari di una delega limitata a determinate attività ma che per tali attività conferisca poteri di rappresentanza, ai membri del Collegio Sindacale (nelle società con sistema di amministrazione tradizionale) e ai membri del Comitato per il Controllo sulla Gestione (nelle società con sistema di amministrazione monistico);
- *(nelle società con sistema di amministrazione cd. "dualistico")*, ai membri del Consiglio di Gestione e ai membri del Consiglio di Sorveglianza;
- ai *«soggetti muniti di poteri di rappresentanza»* ovvero, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i procuratori e gli institori *"dotati di poteri così ampi e riferiti ad una pluralità di oggetti così che, per sommatoria, possano configurarsi omologhi se non di spessore superiore a quelli che lo statuto assegna agli amministratori"*;
- ai *«soggetti muniti di poteri di direzione»*, ovvero, a titolo esemplificativo e non esaustivo, *"i dipendenti o i professionisti ai quali siano stati conferiti significativi poteri di direzione e gestione dell'impresa"*;
- ai *«soggetti muniti di poteri di controllo»*, ovvero, a titolo esemplificativo e non esaustivo, *"il revisore contabile e l'Organismo di Vigilanza di cui all'art. 6 del D.Lgs. n.231/2001 cui sia affidato il compito di vigilare sul funzionamento e sull'osservanza dei modelli di organizzazione e di gestione idonei a prevenire reati"*.

N.B.: in caso di cessione/affitto d'azienda o di ramo d'azienda, incorporazione o fusione societaria intervenuta nell'anno antecedente la pubblicazione del bando, la dichiarazione di cui all'art. 80 comma 1 del Codice andrà resa da parte del Concorrente anche con riferimento ai soggetti indicati dal medesimo articolo che hanno operato presso la impresa cedente, incorporata, fusasi o che ha ceduto l'azienda nell'anno antecedente la pubblicazione del bando.

f) attesta, nella sezione "A: IDONEITÀ" della parte IV,

• **(al punto 1) l'iscrizione nel registro della Camera di Commercio, industria, artigianato e agricoltura**, ovvero, per i concorrenti non residenti in Italia, l'iscrizione, secondo la legislazione

nazionale di appartenenza, in uno dei registri professionali o commerciali di cui all'allegato XVI del *Codice* (allegato XI della direttiva 2014/24/UE);

f) attesta, nella sezione "C" **CAPACITÀ TECNICO –PROFESSIONALE** della parte IV

14.3 - DICHIARAZIONI INTEGRATIVE E DOCUMENTAZIONE A CORREDO

14.3.1. DICHIARAZIONI INTEGRATIVE

1) Dichiarazione sostitutiva, da presentare preferibilmente utilizzando l'Allegato "INTEGRAZIONE DGUE" – Allegato A4 bis -, l'operatore economico:

a) dichiara di aver compilato l'allegato "DGUE" che, unitamente alle ulteriori dichiarazioni che si rendono, costituisce il contenuto della documentazione amministrativa e di averlo allegato nella cartella omnicomprensiva;

b) dichiara (ove pertinente) che non presenterà offerta per la gara al contempo singolarmente e quale componente di un R.T.I., Rete, Consorzio o gruppo ovvero che non parteciperà a più R.T.I., Reti, Consorzi o gruppi;

c) dichiara di aver ottenuto il PASSOE, di cui alla Delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016, allegando l'apposito documento a *Sistema* nella cartella omnicomprensiva.

L'Operatore economico, inoltre:

d) comunica l'Ente competente per la certificazione dell'ottemperanza alle norme sul diritto al lavoro dei disabili (art. 17, legge n. 68/99 e smi.);

e) indica i riferimenti dell'Agenzia delle Entrate competente per territorio;

f) attesta di essere informata, ai sensi e per gli effetti dell'art. 13 del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e smi., che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la dichiarazione viene resa;

g) attesta di non avere sede, residenza o domicilio nei paesi inseriti nelle c.d. "*black list*" ovvero di avervi sede, residenza o domicilio ed essere in possesso dell'autorizzazione rilasciata ai sensi del D.M. 14 dicembre 2010 del Ministero dell'economia e delle finanze (art. 37 del d.l. 31 maggio 2010, n. 78) oppure avere in corso un procedimento per il rilascio della predetta autorizzazione;

h) dichiara (se del caso) di trovarsi/non trovarsi in una delle condizioni previste di cui all'art. 80, comma 11, del Codice;

i) dichiara con riferimento al comunicato del Presidente dell'ANAC dell'8 novembre 2017, i dati identificativi dei soggetti di cui all'art. 80, comma 3, del Codice;

j) dichiara (se del caso) i soggetti, di cui all'art. 80, comma 3, del Codice, nei confronti dei quali sussistono condanne definitive per i reati di cui all'art. 80 e le relative condizioni di non applicabilità della causa di esclusione ai sensi dell'art. 80 comma 3, ult. periodo e/o dell'art. 80,

comma 7, del Codice;

k) dichiara (se del caso) i dati identificativi dei soggetti, di cui all'art. 80, comma 3, del Codice, che hanno riportato condanne non passate in giudicato, al fine di valutare l'eventuale grave illecito professionale previsto dall'art. 80, comma 5, lett. c), secondo le indicazioni della L.G. A.N.A.C. n.6 (Deliberazioni del Consiglio n.1008/2017);

l) dichiara che i soggetti di cui all'art. 80, co. 3, del *Codice* **non** si trovano nelle condizioni di cui al medesimo articolo, comma 1, lett. b-bis) e **dichiara** di **non** trovarsi nelle condizioni di cui al comma 5, lett. f-bis) e f-ter);

m) dichiara di non trovarsi nelle condizioni di cui all'art. 80, comma 5, lett. c-bis) e c.ter) del Codice;

2) in caso di Avvalimento, **per ciascuna ditta ausiliaria**, dovrà essere presentata:

a) **Attestazione**, tramite la compilazione dell'Allegato "A4-DGUE", di trovarsi/non trovarsi nelle condizioni previste nell'art. 80, comma 1, lettere a), b), b- bis), c), d), e), f), g), comma 2, comma 4, comma 5 lettere a), b), c), d), e), f), g), h) i), l), m), comma 7, del Codice nonché in quelle dell'art.53, comma 16 – ter del D.Lgs. n.162/2001. Al riguardo vale quanto chiarito alla lett. e) **dell'art. 14.2** in merito ai soggetti tenuti a rilasciare le dichiarazioni di cui sopra;

b) **Dichiarazione sostitutiva**, (preferibilmente utilizzando l'Allegato "INTEGRAZIONE DGUE" di cui al punto 1) del par. 14.3.1), **da presentarsi secondo le modalità indicate al relativo paragrafo del presente Disciplinare;**

c) **Dichiarazione sostitutiva**, (preferibilmente utilizzando l'Allegato "AVVALIMENTO - DICHIARAZIONE IMPRESA AUSILIARIA"), da presentarsi secondo le modalità di cui al paragrafo 8 del presente Disciplinare, resa ex artt. 46 e 47 del D.P.R. n.445/2000 e s.m.i., con la quale l'impresa ausiliaria:

a) si obbliga, nei confronti del concorrente e verso la Stazione appaltante a fornire i predetti requisiti, dei quali è carente il Concorrente e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto, nei modi e nei limiti stabiliti dall'art. 89 del *Codice*, rendendosi, inoltre, responsabile nei confronti della Stazione appaltante, in solido con il Concorrente, in relazione alle prestazioni oggetto dell'appalto;

aa) attesta che non partecipa a sua volta alla gara, né in forma singola, né in forma associata, né in qualità di ausiliario o di altro soggetto Concorrente.

d) **Contratto**, da presentarsi secondo le modalità indicate al par. 8 del presente Disciplinare, in virtù del quale **l'impresa ausiliaria si obbliga, nei confronti del Concorrente, a fornire, per tutta la durata dell'appalto, i requisiti e a mettere a disposizione le risorse necessarie, che devono essere dettagliatamente descritte.** Si rappresenta che da detto contratto discendono, ai sensi dell'art. 89, comma 5, nei confronti del soggetto ausiliario, i medesimi obblighi in materia di

normativa antimafia previsti per il concorrente. Il contratto di avvalimento dovrà contenere, a pena di nullità, la specificazione dei requisiti forniti e delle risorse messe a disposizione dall'impresa ausiliaria.

3) (in caso di Subappalto), **per la Ditta subappaltatrice** dovrà essere presentata Dichiarazione sostitutiva, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR. 445/2000 e smi., con la quale l'impresa subappaltatrice indica le parti della fornitura che intende subappaltare.

14.3.2 DOCUMENTAZIONE A CORREDO

- 1) **Due referenze bancarie** rilasciate da istituti bancari o intermediari autorizzati ai sensi del D.Lgs. 1993 n.385.
- 2) **SCHEDA CIG E GARANZIE** debitamente compilata (occorre riproporre l'allegato A6 per le parti di interesse ovvero per i lotti oggetto di partecipazione con indicazione del CIG di riferimento e della garanzia provvisoria);
- 3) **Attestazione dell'avvenuto pagamento della contribuzione** dovuta all'Autorità Nazionale Anticorruzione.

Il nuovo servizio di Gestione Contributi Gara (GCG), evoluzione del Servizio Riscossione Contributi, permette di avviare il processo finalizzato al versamento del contributo in favore dell'Autorità.

Il servizio permette di generare avvisi di pagamento pagoPA (identificati dallo IUUV, Identificativo Univoco Versamento) e di pagarli con una delle seguenti modalità:

- **"Pagamento on line"** mediante il nuovo [Portale dei pagamenti dell'A.N.AC.](#), scegliendo tra i canali di pagamento disponibili sul sistema pagoPA.
- **"Pagamento mediante avviso"** utilizzando:
 - infrastrutture messe a disposizione da un Prestatore dei Servizi di Pagamento (PSP) abilitato a pagoPA (sportelli ATM, applicazioni di home banking - servizio CBILL e di mobile payment, punti della rete di vendita dei generi di monopolio - tabaccai, SISAL e Lottomatica, casse predisposte presso la Grande Distribuzione Organizzata, ecc.);
 - IO, l'app dei servizi pubblici integrata con pagoPA, semplicemente inquadrando il QR code dell'avviso.

Per entrambe le modalità sopra descritte, le ricevute di pagamento saranno disponibili nella sezione "Pagamenti effettuati" del [Portale dei pagamenti dell'A.N.AC.](#), a conclusione

dell'operazione di pagamento con esito positivo e alla ricezione, da parte dell'Autorità, della ricevuta telematica inviata dai PSP.

A comprova dell'avvenuto pagamento, il partecipante deve inserire nell'offerta l'originale della ricevuta di pagamento.

L'avvenuto versamento costituisce condizione di ammissibilità alla gara.

- 4) **PASSOE** di cui alla Delibera ANAC n. 157 del 17 febbraio 2016 relativo al Concorrente; in aggiunta, nel caso in cui il Concorrente ricorra all'avvalimento ai sensi dell'art. 89 del *Codice* ovvero al subappalto ai sensi dell'art. 105 del *Codice*, anche il PASSOE relativo all'impresa ausiliaria e/o all'impresa/e subappaltatrice/i;
- 5) **Schema di contratto** (allegato A8) firmato digitalmente per espressa accettazione;
- 6) Documento attestante la **garanzia provvisoria** di cui al paragrafo 10 con la **dichiarazione**, di cui all'art. 93, co. 8, del *Codice*, concernente l'impegno a rilasciare la garanzia fideiussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'art. 103 del *Codice*. Tale obbligo non si applica alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese. [N.B. Per fruire delle riduzioni della **cauzione provvisoria**, ai sensi dell'art. 93, co. 7, del *Codice*, l'operatore economico dovrà segnalare il possesso dei requisiti di cui alla disposizione in parola e documentarlo nei modi prescritti dalle norme vigenti.]

Si precisa che:

- a) Nel caso di presentazione della **garanzia provvisoria** sotto forma di **garanzia fideiussoria** rilasciata dagli **intermediari autorizzati iscritti** nell'albo di cui all'art. 106 del D.lgs. 1 settembre 1993, n. 385, il concorrente dovrà presentare, oltre a detta fideiussione:
 - a.1) copia dell'autorizzazione rilasciata in favore dell'intermediario finanziario medesimo ai sensi l'art. 107 del D.lgs. 1 settembre 1993, n. 385 ovvero dichiarazione sostitutiva del fideiussore, resa ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. 445/2000 e s.m.i., con la quale se ne attesta il possesso;
 - a.2) dichiarazione sostitutiva del fideiussore, resa ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R.445/2000 e ss.mm.ii., con la quale si attesta di svolgere, in via esclusiva o prevalente, attività di rilascio di garanzie e di essere sottoposto a revisione contabile da parte di una società di revisione iscritta nell'albo previsto dall'articolo 161 del decreto legislativo 24 febbraio 1998, n. 58.
 - a.3) dichiarazione sostitutiva di atto notorio del fideiussore che attesti il potere di impegnare con la sottoscrizione la società fideiussoria nei confronti della Stazione appaltante.
- b) Nel caso di prestazione della **garanzia provvisoria in contanti, bonifico bancario/postale, assegno**

circolare o in titoli del debito pubblico, il Concorrente dovrà presentare, ai sensi dell'art. 93, co. 8, del *Codice*, dichiarazione di un istituto bancario o assicurativo o altro soggetto di cui al comma 3, dell'art. 93, del *Codice*, contenente l'impegno a rilasciare, qualora l'offerente risultasse aggiudicatario, garanzia fideiussoria relativa alla cauzione definitiva in favore dell'Amministrazione Contraente, di cui all'art. 103 del *Codice*. Tale obbligo non si applica alle microimprese, piccole e medie imprese e ai raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari costituiti esclusivamente da microimprese, piccole e medie imprese.

14.3.3. DOCUMENTAZIONE E DICHIARAZIONI ULTERIORI PER I SOGGETTI ASSOCIATI

La **dichiarazione** (Istanza di Partecipazione) dovrà essere prodotta e sottoscritta, secondo le modalità indicate all'art.12 del presente Disciplinare, da soggetto avente i poteri necessari per impegnare l'operatore nella presente procedura ed in particolare:

a) in caso di RTI o di consorzio ordinario già costituiti, di cui rispettivamente all'art. 45, co. 2, lett. d) ed e), del *Codice*: dall'impresa cui sia stato conferito mandato collettivo speciale con rappresentanza, qualificata come mandataria, la quale esprime l'offerta in nome e per conto proprio e dei mandanti;

b) in caso di RTI o di consorzio ordinario costituendi, di cui all'art. 48, co. 8, del *Codice*: da tutti gli operatori economici che costituiranno il raggruppamento temporaneo o il consorzio ordinario di concorrenti (tramite la presentazione di un **unico modello A1** debitamente compilato, i concorrenti indicano l'impresa, qualificata come mandataria, alla quale si impegnano a conferire, in caso di aggiudicazione della gara, mandato collettivo speciale con rappresentanza, la quale stipulerà il contratto in nome e per conto e dei mandanti);

c) in caso di Consorzi di cui all'art. 45, co. 2, lett. b) e c), del Codice dal Consorzio medesimo;

d) nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete si fa riferimento alla disciplina prevista per i raggruppamenti temporanei di imprese, in quanto compatibile. In particolare:

- **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la dichiarazione di partecipazione deve essere sottoscritta dal solo operatore economico che riveste la funzione di organo comune;
- **se la rete è dotata di un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art. 3, comma 4-quater, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5, la dichiarazione di partecipazione deve essere sottoscritta dall'Impresa che riveste le funzioni

di organo comune, nonché da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipano alla gara;

- se la rete è dotata di **un organo comune privo del potere di rappresentanza** o se la rete è **sprovvista di organo comune**, ovvero, se **l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti per assumere la qualifica di mandataria**, la dichiarazione di partecipazione deve essere sottoscritta dall'impresa aderente alla rete che riveste la qualifica ovvero in caso di partecipazione nelle forme del aggruppamento da costituirsi, da ognuna delle imprese aderenti al contratto di rete che partecipa alla gara.

La **dichiarazione** di cui al paragrafo 14.2 (**DGUE**) e la dichiarazione integrativa (**INTEGRAZIONE DGUE**) dovrà essere prodotta e sottoscritta secondo le modalità indicate nel presente Disciplinare:

- a) da tutti gli operatori economici che partecipano alla procedura in forma congiunta nel caso di RTI, Consorzio ordinario o GEIE, sia costituiti che costituendi;
- b) da ognuna delle imprese retiste, se l'intera rete partecipa, ovvero dall'organo comune e dalle singole imprese retiste indicate, nel caso di aggregazioni di imprese di rete;
- c) dal Consorzio medesimo e da tutte le imprese consorziate indicate quali concorrenti, in caso di Consorzi di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice.

Ogni DGUE deve essere compilato in conformità alle Linee Guida predisposte dal Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti (MIT), nonché di quelle eventualmente adottate dall'A.N.AC.

Inoltre, per i differenti casi di seguito specificati, dovrà essere allegato a *Sistema*:

a) per i consorzi stabili, consorzi di cooperative e di imprese artigiane di cui all'art. 45, co. 2, lett. b) e c), del Codice:

- atto costitutivo e statuto del consorzio, da presentarsi secondo le modalità indicate al par. 14 del presente Disciplinare, con indicazione delle imprese consorziate;
- dichiarazione (utilizzando l'Allegato **ISTANZA DI PARTECIPAZIONE**) in cui si indica il/i consorziato/i per il/i quale/i il consorzio concorre alla gara; qualora il consorzio non indichi per quale/i consorziato/i concorre, si intende che lo stesso partecipa in nome e per conto proprio. si indicano le imprese che compongono il GEIE e, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice le parti dell'appalto che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati;

b) nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario o GEIE non ancora costituiti:

- dichiarazione (utilizzando l'Allegato **ISTANZA DI PARTECIPAZIONE**) resa da tutti i concorrenti attestante:
 - a. il soggetto al quale, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato speciale con rappresentanza o funzioni di capogruppo;

- b. l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente con riguardo ai raggruppamenti temporanei o consorzi o GEIE ex art. 48, comma 8 del Codice, conferendo mandato collettivo speciale con rappresentanza all'impresa qualificata come mandataria che stipulerà il contratto in nome e per conto delle mandanti/ consorziate;
- c. le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli soggetti riuniti o consorziati ai sensi dell'art. 48, comma 4, del Codice.

c) nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, se la rete è dotata di **un organo comune con potere di rappresentanza e di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art.3, comma 4 - *quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5

- contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, da presentarsi secondo le modalità innanzi indicate, con indicazione dell'organo comune che agisce in rappresentanza della rete;
- dichiarazione, sottoscritta dal legale rappresentante dell'organo comune o suo procuratore munito di opportuni poteri, che indichi per quali imprese la rete concorre e relativamente a queste ultime opera il divieto di partecipare alla gara in qualsiasi altra forma;
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

d) nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete, se la rete è dotata di **un organo comune con potere di rappresentanza ma è priva di soggettività giuridica**, ai sensi dell'art.3, comma 4 - *quater*, del d.l. 10 febbraio 2009, n. 5:

contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, da presentarsi secondo le modalità indicate esplicitate, recante il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla impresa mandataria, con l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi dell'art. 24 del CAD, il mandato nel contratto di rete non può ritenersi conferito;

e) nel caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario già costituiti:

- mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria per atto pubblico o scrittura privata autenticata con indicazione del soggetto designato quale mandatario, avente data precedente la presentazione dell'offerta;
- dichiarazione (utilizzando l'Allegato **ISTANZA DI PARTECIPAZIONE**) in cui si indicano le imprese con compiono il raggruppamento o consorzio e, ai sensi dell'art. 48, comma 4, del *Codice* le parti

del servizio/fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici consorziati o raggruppati;

f) nel caso di GEIE:

- atto costitutivo e statuto del GEIE, da presentarsi secondo le modalità innanzi indicate, con indicazione del soggetto designato quale capogruppo;

- dichiarazione (utilizzando l'Allegato **ISTANZA DI PARTECIPAZIONE**) in cui

- sufficiente e sarà obbligatorio conferire un nuovo mandato nella forma della scrittura privata autenticata, anche ai sensi dell'art. 25 del CAD.
- dichiarazione che indichi le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

g) nel caso di aggregazioni di imprese aderenti al contratto di rete: se la rete è dotata di un organo comune privo del potere di rappresentanza o se la rete è sprovvista di organo comune, ovvero, se l'organo comune è privo dei requisiti di qualificazione richiesti, partecipa nelle forme del RTI costituito o costituendo:

- **in caso di RTI costituito:** contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, da presentarsi secondo le modalità innanzi indicate dal presente Disciplinare, con allegato il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione del soggetto designato quale mandatario e delle parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete; qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ex art.24 del CAD, il mandato deve avere la firma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata ex art.25 del CAD;

ovvero

- **in caso di RTI costituendo:** contratto di rete, redatto per atto pubblico o scrittura privata autenticata, da presentarsi secondo le modalità indicate dal medesimo Disciplinare, privo del mandato di cui al punto precedente. In questo caso, unitamente al contratto di collettivo irrevocabile con rappresentanza conferito alla mandataria, recante l'indicazione di rete dovranno essere allegate le seguenti dichiarazioni, rese da ciascun Concorrente aderente al contratto di rete, attestanti:
 - a quale concorrente, in caso di aggiudicazione, sarà conferito mandato Tecnico con rappresentanza o funzioni di capogruppo;
 - l'impegno, in caso di aggiudicazione, ad uniformarsi alla disciplina vigente in materia di raggruppamenti temporanei;
 - le parti del servizio o della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici aggregati in rete.

Il mandato collettivo irrevocabile con rappresentanza potrà essere conferito alla mandataria con scrittura privata.

Qualora il contratto di rete sia stato redatto con mera firma digitale non autenticata ai sensi del già citato art.24 del CAD, il mandato dovrà avere la forma dell'atto pubblico o della scrittura privata autenticata ex art.25 del CAD.

15 CONTENUTO DELLA BUSTA B – OFFERTA TECNICA

L'offerta tecnica dovrà essere collocata a Sistema rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "Caricamento Lotti", come di seguito specificato. A tal fine si raccomanda di uniformarsi alle indicazioni contenute nella succitata guida "Partecipazione ad una procedura di gara", nella sezione "Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica".

Si precisa che l'offerta tecnica dovrà essere priva, a pena di esclusione, di qualsiasi indicazione di carattere economico.

La documentazione tecnica dovrà essere inserita nell'omonimo campo, firmata digitalmente dal Legale Rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega² e collocata a Sistema nel campo "Documentazione Tecnica", all'uopo predisposto nella scheda "Caricamento Lotti" per il lotto per cui si intende presentare offerta. [N.B. Qualora l'offerta sia collocata da un soggetto differente dal Legale Rappresentante, all'interno della stessa cartella compressa, deve essere allegata copia scansionata della procura autenticata con atto notarile e firmata digitalmente.]

Nell'ambito della documentazione tecnica specifica per il lotto di gara, stante la necessità di permettere la verifica di conformità tecnica dell'offerta, **la Ditta concorrente dovrà allegare in copia scansionata i documenti cartacei (in tal caso il concorrente dovrà dichiarare ai sensi del DPR n.445/2000 che gli allegati in copia sono corrispondenti agli originali in proprio possesso) sottoelencati:**

2 a) dell'impresa singola;

b) di tutte le imprese raggruppande/consorzianti, in caso di RTI /Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;

c) dell'impresa mandataria ovvero del Consorzio, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;

d) dal Consorzio, in caso di Consorzio stabile.

a) relazione tecnica, firmata digitalmente, che dovrà descrivere la fornitura offerta e, pertanto, contenere le informazioni e gli elementi utili per la verifica di conformità tecnica.

NOTA Tale relazione dovrà essere priva, a pena di esclusione, di qualsiasi indicazione (diretta o indiretta) di carattere economico;

- b) descrizione del singolo sistema offerto recante tutte le informazioni previste nell'elenco lotti, allegato al Capitolato Speciale di appalto;
- c) scheda tecnica originale del produttore con l'indicazione del numero di lotto, inerente ai prodotti offerti e riportante le principali caratteristiche dei prodotti offerti (art. 2 del Capitolato Speciale di Appalto)
- d) dichiarazione che attesti che i prodotti possono essere regolarmente commercializzati in Italia, che sono conformi alla normativa vigente e che posseggono il Marchio CE (allegare le relative certificazioni in copia);
- e) servizio di assistenza tecnica – la proposta formulata, fermo restando tutto quanto stabilito dal già citato art. 5.1 del suddetto Capitolato, dovrà contenere il piano di manutenzione periodica che descrive il tipo /i di intervento/i e le relative scadenze temporali;
- f) ogni altra dichiarazione o documentazione prodotta del fabbricante relativa alle caratteristiche minime previste non desumibili dalla scheda tecnica, necessaria ai fini della valutazione.

Nella busta contenente l'offerta tecnica, dovrà inoltre essere inserita copia dell'offerta economica, senza l'indicazione dei prezzi. In nessuno dei documenti inerenti all'offerta tecnica dovranno esserci riferimenti agli importi di cui all'offerta economica e, comunque, dovranno essere privi di qualsiasi riferimento di carattere economico.

1. Si precisa che i fascicoli relativi alla documentazione richiesta ai sensi della disposizione in parola dovranno essere confezionati in modo tale da garantire l'integrità, così da non consentire la separazione dei fogli (max. 30 – trenta) con le pagine che li compongono, progressivamente numerate. **N.B. Nel computo dei 30 (trenta) fogli non sono inclusi né le schede tecniche, né i depliant, né le copie dell'offerta economica senza indicazione dei prezzi].**

NOTA È interesse della Ditta concorrente presentare una documentazione tecnica quanto più dettagliata ed esaustiva possibile, onde permettere alla Commissione la più rigorosa applicazione dei criteri di valutazione.

Si evidenzia che, ove ritenuto opportuno, nel campo all'uopo predisposto, denominato “*Ulteriore Documentazione Tecnica*”, nella scheda “Caricamento Lotti, potranno essere inoltre inserite le seguenti dichiarazioni/documentazione, recanti la dicitura” **DICHIARAZIONI EVENTUALI**”, sottoscritti digitalmente:

- **Elenco analitico della ulteriore documentazione presentata;**
- **Segreti tecnici e commerciali e relativa documentazione a comprova.** In particolare, la Ditta indicherà quali informazioni - rinviando alle parti dei documenti che le riportano - costituiscano, a proprio giudizio, segreti tecnici o commerciali. La suddetta dichiarazione dovrà essere motivata e comprovata e sarà valutata come possibile causa di esclusione del diritto di accesso agli atti relativi, secondo quanto previsto dall'art. 53, comma 5, lett. a) del D.Lgs. n.50/2016 e smi.. In relazione alla predetta ipotesi, sarà comunque consentito l'accesso al concorrente per la tutela dei propri diritti in

sede di giudizio (art. 53, comma 6, del D.Lgs. cit.).

La Commissione Giudicatrice avrà facoltà di richiedere alle imprese concorrenti chiarimenti in ordine al contenuto della documentazione o delle dichiarazioni inerenti la fornitura offerta, fissando per ciò un termine perentorio ultimo di presentazione, ai fini della relativa valutazione.

Si rammenta che tutti i prodotti offerti devono rispettare le caratteristiche tecniche minime, così come definite nel Capitolato tecnico.

• Dichiarazione dell'intenzione di fornire per il lotto presente in gara prodotti equivalenti ai requisiti definiti dalle specifiche tecniche ai sensi dell'art. 68 del D.Lgs. n.50/2016 e smi.

NOTA A valle dell'inserimento/compilazione della documentazione di cui sopra, il Sistema genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: Busta _TEC_1.pdf. Tale file dovrà essere firmato digitalmente dal legale rappresentante.

Terminata la fase di accertamento del possesso dei requisiti minimi richiesti dalla Stazione Appaltante, la Commissione incaricata procederà all'attribuzione del punteggio tecnico sulla base dei criteri e con le modalità riportate nel presente disciplinare.

L'offerta tecnica deve essere sottoscritta dal legale rappresentante del concorrente o da un suo procuratore. sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al punto 14.1..

Nel caso di concorrenti associati, l'offerta dovrà essere sottoscritta con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al medesimo punto 14. 1..

16 - CONTENUTO DELLA BUSTA C - OFFERTA ECONOMICA

L'**Offerta Economica**, come di seguito specificata, dovrà essere **collocata a Sistema** rispettando i campi all'uopo predisposti nella scheda "**Caricamento Lotti**", come di seguito specificati. A tal fine si raccomanda di prendere visione della citata guida "*Manuale per la Partecipazione*", nella sezione "*Modalità di compilazione della busta tecnica e della busta economica*".

La Ditta concorrente, a pena di esclusione, deve compilare **tramite il Sistema**, il modello di offerta economica proposto in cui l'offerta economica **inserendo le informazioni richieste nei campi all'uopo predisposti tramite il sistema SIAPS**. In particolare, è richiesta espressa indicazione, solo in cifre con due decimali, del valore complessivo offerto per il/i Lotto/i cui si partecipa relativamente all'intera durata dell'appalto (N.B. utilizzare l'apposito campo all'uopo predisposto denominato "VALORE OFFERTO").

A valle dell'inserimento/compilazione della documentazione di cui sopra, il Sistema genererà un file pdf riepilogativo di quanto presentato, denominato: "*Busta_Eco.pdf*". Tale file rappresenterà l'**Offerta Economica** e dovrà essere firmato digitalmente dal legale rappresentante:

a) dell'impresa singola;

b) di tutte le Imprese raggruppande/consorzianti, in caso di R.T.I./ Consorzio ordinario non formalmente costituiti al momento della presentazione dell'offerta;

- c) dell'Impresa mandataria ovvero del Consorzio, in caso di R.T.I./Consorzio ordinario formalmente costituiti prima della presentazione dell'offerta;
- d) del Consorzio, in caso di Consorzio stabile.

La busta "C – Offerta economica" contiene, **a pena di esclusione**, l'offerta economica predisposta secondo il modello (Modello di offerta – allegato A7) allegato al presente Disciplinare di gara e **dovrà contenere, inoltre, nello specifico tutte le informazioni di seguito elencate:**

- a) codice identificativo del prodotto, codice CND, numero di repertorio (ove previsto) la tipologia della strumentazione, il marchio del produttore, il nome dell'impresa produttrice e il paese di origine;
- b) importo della singola voce;
- c) prezzo del singolo impianto
- e) importo complessivo annuale del lotto;
- f) importo complessivo triennale del lotto

N.B. In caso di discordanza fra il valore indicato in cifre e quello in lettere, sarà ritenuta valida l'Offerta in lettere.

L'aggiudicazione avverrà per l'intero lotto. In particolare, il prezzo offerto per ogni voce deve essere inferiore o uguale alla base d'asta unitaria, e il prezzo offerto complessivamente per il lotto deve essere non superiore al valore triennale complessivo a base d'asta del lotto stesso.

L'aggiudicatario ha l'obbligo, per tutta la durata del contratto, di fornire alla Committente che ne faccia richiesta prodotti della stessa tipologia o analoghi a quelli offerti, presenti nel listino dell'azienda, ma non indicati nel Capitolato tecnico, applicando una percentuale di sconto a listino, uguale a quella indicata nell'offerta per ogni riferimento.

L'offerta vincolerà il concorrente per 180 (centottanta) giorni dalla scadenza del termine indicato per la presentazione dell'offerta, salvo proroghe richieste dalla Stazione appaltante.

L'operatore economico dovrà allegare, nel campo "Imposta di Bollo", appositamente predisposto all'interno della scheda "Caricamento Lotti", la copia ricevuta di versamento come prova dell'avvenuto pagamento dell'imposta di bollo, pari ad € 16,00 (sedici/00). A tal fine, l'operatore economico potrà procedere ai sensi del DPR 26 ottobre 1972, n.642, rubricato "Disciplina sull'imposta di bollo" e smi., **utilizzando il modello F24** dell'Agenzia delle Entrate e inserendo il codice tributo :1552.

Al fine di assicurare la riferibilità dell'avvenuto pagamento dell'imposta di bollo alla gara cui si partecipa, dovrà essere presentata una dichiarazione ai sensi del D.P.R.n.445/2000, firmata digitalmente dal legale rappresentante o da un procuratore munito degli opportuni poteri di delega, recante la seguente informazione:

- a) estremi del pagamento: CIG del lotto/lotti della presente procedura per cui si partecipa;

L'imposta è dovuta ogni 4 facciate e, pertanto, l'obbligo va assolto, tenuto conto del numero di

pagine di cui si compone l'offerta.

In caso di partecipazione in forma associata, l'obbligo dell'assolvimento dell'imposta di bollo deve essere ottemperato una sola volta ed è dovuto:

- in caso di RTI e consorzi ordinari costituiti/constituendi: solo dalla mandataria capogruppo;
- in caso di consorzi stabili di cui all'art. 45, comma 2, lett. b) e c) del Codice: dal consorzio medesimo;
- nel caso di Aggregazioni di rete: dall'organo comune/mandataria.

In caso di assenza di versamento, la Stazione appaltante sarà tenuta agli obblighi di cui all'art. 19 del suddetto DPR n.642/1972.

L'offerta economica, **a pena di esclusione**, è sottoscritta digitalmente con le modalità indicate per la sottoscrizione della domanda di cui al precedente paragrafo 12.

Non saranno accettate offerte condizionate, né parziali; inoltre non saranno accettate offerte plurime o alternative per i prodotti offerti.

17 CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La procedura verrà aggiudicata per singolo lotto, secondo il criterio del minor prezzo dei prodotti ritenuti conformi, ai sensi dell'art. 95, comma 4 lett. b del D.Lgs. n. 50/2016. e smi, previa verifica di conformità dei prodotti offerti alle caratteristiche tecniche minime, previste dall'elenco riepilogativo/descrittivo (allegato B/1).

18. SVOLGIMENTO DELLE OPERAZIONI DI GARA

La prima seduta ha luogo il giorno xx/xx/xx alle ore xx

Tale seduta, se necessario, è aggiornata ad altra ora o a giorni successivi, nella data e negli orari comunicati ai concorrenti tramite la piattaforma.

Le successive sedute sono comunicate ai concorrenti tramite la piattaforma almeno tre giorni prima della data fissata.

La piattaforma consente la pubblicità delle sedute di gara preordinate all'apertura:

- della documentazione amministrativa;
- delle offerte tecniche;
- delle offerte economiche;

e la riservatezza delle sedute che non sono pubbliche.

La pubblicità delle sedute è garantita anche mediante collegamento dei concorrenti da remoto per consentire a ciascun soggetto interessato di visualizzare le operazioni della seduta. La Stazione Appaltante indicherà le modalità di collegamento in sede di gara.

Nelle more dell'adeguamento dei sistemi telematici alle previsioni del decreto della presidenza del consiglio dei ministri n.148/21, la pubblicità delle sedute è garantita dalla conoscibilità delle operazioni attraverso la piattaforma.

18.1 VERIFICA DELLA DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA

Dopo la scadenza del termine previsto per la presentazione delle offerte, si procederà alla nomina del Seggio di gara costituito da personale dipendente in servizio presso quest'Azienda, che svolgerà le seguenti attività:

- verificare la ricezione delle offerte inviate per il tramite del Sistema entro la scadenza del termine indicato al paragrafo _____;
- accedere alla documentazione amministrativa di ciascun concorrente, mentre l'offerta tecnica e l'offerta economica restano, chiuse, segrete e bloccate dal sistema,
- controllare la completezza della documentazione amministrativa presentata;
- verificare la conformità della documentazione amministrativa a quanto richiesto nel presente disciplinare;
- redigere apposito verbale.

Ad esito delle verifiche di cui sopra il RUP provvede a:

- a) attivare la procedura di soccorso istruttorio di cui al precedente punto 13;

b) adottare il provvedimento che determina le esclusioni e le ammissioni dalla procedura di gara, provvedendo altresì alla sua pubblicazione sul sito della stazione appaltante, nella sezione “Amministrazione trasparente” e alla sua comunicazione immediata e comunque entro un termine non superiore a cinque giorni.

È fatta salva la possibilità di chiedere agli offerenti, in qualsiasi momento nel corso della procedura, di presentare tutti i documenti complementari o parte di essi, qualora questo sia necessario per assicurare il corretto svolgimento della procedura.

La prosecuzione della procedura è limitata ai soli concorrenti ammessi.

18.2 VALUTAZIONE DELLE OFFERTE TECNICHE ED ECONOMICHE

Al termine della valutazione della documentazione amministrativa e della pubblicazione del relativo verbale, si procederà alla nomina della commissione tecnica deputata alla verifica della conformità dei prodotti offerti ai requisiti minimi previsti nell’elenco riepilogativo dei lotti.

La Commissione giudicatrice è composta da 3 (tre) membri, di cui almeno uno esperto nello specifico settore cui si riferisce l’oggetto del contratto. In capo ai commissari non devono sussistere cause ostative alla nomina ai sensi dell’art. 77, comma 9, del Codice. A tal fine i medesimi rilasciano apposita dichiarazione alla stazione appaltante.

La stazione appaltante pubblica, sul profilo di committente, nella sezione “amministrazione trasparente” la composizione della Commissione giudicatrice e i curricula dei componenti, ai sensi dell’art. 29, comma 1 del Codice.

La data e l’ora della seduta pubblica in cui si procede all’apertura delle offerte tecniche sono comunicate tramite la piattaforma ai concorrenti ammessi ai sensi del paragrafo precedente.

La Commissione giudicatrice procederà, in seduta pubblica, allo sblocco delle “Buste tecniche” collocate a *Sistema* ed alla constatazione della documentazione inerente l’offerta tecnica ivi contenuta, presentata da ciascun concorrente, ed alla verifica della presenza dei documenti richiesti dal presente disciplinare.

In una o più sedute riservate, tale organismo procederà a verificare la rispondenza dei requisiti minimi dei prodotti offerti previsti a pena di esclusione. Di tali operazioni sarà redatto verbale.

Gli esiti delle conformità sono registrati dalla Piattaforma.

In seduta pubblica virtuale, comunicata ai concorrenti per il tramite del Sistema con almeno tre giorni di anticipo, il Seggio di gara procederà allo sblocco delle “Buste economiche” collocate a Sistema e a prendere atto delle offerte presentate da ciascun concorrente.

Non verranno ammesse alla valutazione economica, le Ditte Concorrenti i cui prodotti offerti non siano risultati conformi.

Ai fini della graduatoria, nel caso in cui due o più concorrenti offrano il medesimo prezzo, la stazione appaltante procederà a richiedere ai predetti concorrenti di presentare un'offerta migliorativa sul prezzo entro 7 giorni dalla richiesta. Ove permanga l'ex aequo, il RUP procederà mediante sorteggio in seduta pubblica virtuale. All'esito delle operazioni di cui sopra, il Seggio di gara provvederà a redigere la graduatoria e comunicare la proposta di aggiudicazione al RUP.

Qualora individui offerte che superino la soglia di anomalia di cui all'art. 97, comma 2 e 2 bis, del Codice, e in ogni altro caso in cui, in base a elementi specifici, l'offerta appaia anormalmente bassa, il seggio di gara chiude la seduta pubblica virtuale dandone comunicazione al RUP, che procederà secondo quanto indicato al successivo paragrafo.

In qualsiasi fase delle operazioni di valutazione delle offerte tecniche, il seggio di gara provvede a dare tempestiva comunicazione al RUP dei casi di esclusione da disporre per:

- mancata separazione dell'offerta economica dall'offerta tecnica, ovvero inserimento di elementi concernenti il prezzo nella documentazione amministrativa o nell'offerta tecnica;
- presentazione di offerte parziali, plurime, condizionate, alternative oppure irregolari in quanto non rispettano i documenti di gara, ivi comprese le specifiche tecniche, o anormalmente basse;
- presentazione di offerte inammissibili in quanto la commissione giudicatrice ha ritenuto sussistenti gli estremi per l'informativa alla Procura della Repubblica per reati di corruzione o fenomeni collusivi o ha verificato essere in aumento rispetto all'importo a base di gara

19 VERIFICA DI ANOMALIA DELLE OFFERTE

In caso risultino almeno 5 offerte ammesse conformemente agli art. 97 comma 2 e 2 bis del Codice, così come modificato dal DL 32/2019, si procederà alla determinazione della soglia di anomalia mediante ricorso ai metodi di cui al comma 2 (se il numero delle offerte ammesse è pari o superiore a 15) e 2bis (se il numero delle offerte ammesse è inferiore a 15). Se non già fornite, in sede di presentazione dell'offerta, il RUP richiede per iscritto la presentazione delle Spiegazioni al concorrente, assegnando un termine non inferiore a quindici giorni dal ricevimento della richiesta.

Il RUP, esamina in seduta riservata le Spiegazioni fornite dall'offerente e, ove le ritenga non sufficienti ad escludere l'anomalia, può chiedere, anche mediante audizione orale, ulteriori chiarimenti, assegnando un termine massimo per il riscontro. Il RUP esclude, ai sensi degli articoli 59, comma 3 lett. c) e 97, commi 5 e 6 del Codice, le offerte che, in base all'esame degli elementi forniti con le spiegazioni risultino, nel complesso, inaffidabili e procede ai sensi del successivo paragrafo.

20 AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO E STIPULA DEL CONTRATTO

Il Seggio di gara formulerà la proposta di aggiudicazione in favore dei concorrenti utilmente collocati in graduatoria chiudendo le operazioni di gara. Qualora vi sia stata verifica di congruità delle offerte anomale, la proposta di aggiudicazione è formulata dal RUP al termine del relativo procedimento. Si procederà all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, sempre che sia ritenuta congrua e conveniente ai sensi dell'art. 95, co. 12, del Codice. Ai sensi dell'art. 95, comma 12, del Codice è facoltà della Stazione Appaltante di non procedere all'aggiudicazione della gara qualora nessuna offerta risulti conveniente o idonea in relazione all'oggetto dell'appalto o, se aggiudicata, di non stipulare il contratto.

. La Stazione Appaltante si riserva inoltre il diritto insindacabile di:

- 1) sospendere, reindire e modificare, oppure di riaprire i termini della presente procedura con provvedimento motivato, senza che le imprese possano vantare diritti o pretese di sorta od incorrere in responsabilità e/o richiesta danni, indennità o compensi da parte del concorrente e/o aggiudicatario potenziale nemmeno ai sensi degli artt. 1337 e 1338 C.C.
- 2) annullare/revocare la procedura di affidamento, senza che per questo il partecipante/offerente possa avanzare qualsiasi pretesa di compenso/indennizzo per spese sostenute, per giustificati motivi;
- 3) procedere all'aggiudicazione anche in presenza di una sola offerta valida, purché la stessa risulti congrua.

La proposta di aggiudicazione è approvata entro trenta (30) giorni dal suo ricevimento. Il termine è interrotto dalla richiesta di chiarimenti o documenti e inizia nuovamente a decorrere da quando i chiarimenti o documenti pervengono all'organo richiedente. Decorso tale termine la proposta di aggiudicazione si intende approvata. L'aggiudicazione diventa efficace, ai sensi dell'art. 32, comma 7, del Codice, all'esito positivo della verifica del possesso dei requisiti prescritti dal presente Disciplinare. In caso di esito negativo delle verifiche, la stazione appaltante procederà alla revoca dell'aggiudicazione, alla segnalazione all'A.N.A.C. nonché all'incameramento della garanzia provvisoria. La stazione appaltante aggiudicherà, quindi, al secondo graduato procedendo altresì, alle verifiche nei termini sopra indicati. Qualora il concorrente che riveste la posizione di aggiudicatario non dovesse confermare l'offerta o dovesse essere escluso, si determinerà, a parità di numero di aggiudicatari, lo scorrimento della graduatoria.

La stipulazione del contratto avverrà entro sessanta (60) giorni dalla intervenuta efficacia dell'aggiudicazione, ed è subordinata al positivo esito delle verifiche previste dalla normativa vigente in materia di lotta alla mafia (D.Lgs. 159/2011 c.d. Codice antimafia).

Le spese obbligatorie relative alla pubblicazione del bando e dell'avviso sui risultati della procedura di affidamento sono a carico dell'aggiudicatario e devono essere rimborsate entro il termine di sessanta giorni dall'aggiudicazione.

Sono a carico dell'aggiudicatario anche tutte le spese contrattuali, gli oneri fiscali quali imposte e tasse - ivi comprese quelle di registro ove dovute - relative alla stipulazione del contratto.

21. DEFINIZIONE DELLE CONTROVERSIE

Per le controversie derivanti dal contratto è competente il Foro di S.Maria C.V., rimanendo espressamente esclusa la compromissione in arbitri.

22. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

I dati raccolti saranno trattati, ai sensi del D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 e ss.mm.ii., e del Regolamento europeo 2016/679 in materia di protezione dei dati personali (GDPR) esclusivamente nell'ambito della gara regolata dal presente Disciplinare.

Estensore
Dott.ssa Giuliana Buompane

UOC PROVVEDITORATO ED ECONOMATO
IL DIRETTORE f.f.
Dott.ssa Teresa Capobianco



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

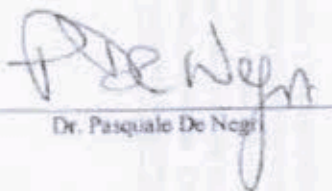
UOC ANESTESIA, RIANIMAZIONE, TERAPIA DEL DOLORE, TERAPIA IPERBARICA

Al Direttore UO Provveditorato
Al Direttore Farmacia
Al Direttore Sanitario
p.c. Al Direttore Dipartimento DEA

OGGETTO: Proposta di indizione Gara per prodotti da utilizzarsi nell'ambito Terapia del Dolore

In allegato elenco dei prodotti da acquisire mediante Gara al prezzo più basso e da utilizzarsi per le attività di Terapia del Dolore della U.O. di Anestesia e Rianimazione.

In attesa di un Vs riscontro


Dr. Pasquale De Negri

Direttore UO Anestesia e Rianimazione

30/06/2022

Previsione di spesa annuale per Attività di Terapia del Dolore

Lotto	Descrizione				TOTALE	CND
			pezzi	Prezzo unitario base d'asta		
1	<p>Generatore di impulsi <u>ricaricabile</u> totalmente impiantabile a corrente costante per la stimolazione midollare in grado di controllare fino a 16 elettrodi. Stimolazione con possibilità di regolazione della tensione d'uscita corrente costante. Compatibile con la risonanza magnetica full body a 1.5T se connesso direttamente ad un elettrocaterete anche esso compatibile e posizionabile a qualunque livello vertebrale. Possibilità di adattare automaticamente la stimolazione alla postura del paziente, permettendo di ottenere una programmazione ottimale e quindi un migliore risultato terapeutico. Longevità della batteria certificata da FDA di almeno 9 anni a prescindere dai parametri di stimolazione. Costituito da generatore di impulsi a doppio canale, elettrocatereti di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto in sede cervicale alta, telecomando ad uso paziente. Possibilità di impiantare il dispositivo in ampie larti, tecnologia Wi-Fi. Cavi di estensione a bassa impedenza in varie lunghezze e configurazione, Carica batteria esterno per la ricarica dello stimolatore ricaricabile, Programmazione Medico</p>	<p>Nr. 2 elettrocatereti ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente; nr. 1 tunnelizzatore</p>	8	25.000	€ 200.000	1020202



Il Direttore Sanitario
 dott.ssa Angela ANNA CHERICO

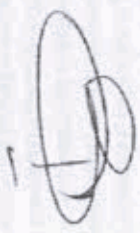






<p>2</p> <p>Generatore di impulsi <u>non ricaricabile</u> a <i>Corrente costante</i> e multiprogrammabile studiato per la stimolazione del sistema nervoso, in grado di controllare fino a 16 elettrodi con uno o più elettrocateri con o senza estensioni. Durata della batteria superiore di almeno 2 volte rispetto ai dispositivi sul mercato, con tecnologia AdaptiveSim che consente la regolazione automatica della stimolazione in funzione della posizione assunta dal paziente, con possibilità di programmare fino a 7 posizioni del paziente. Compatibile con RMN total body 1,5 Tesla, dotato di elettrocateri di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto anche in sede cervicale alta e telecomando ad uso paziente.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 telecomando paziente; nr. 1 tunnelizzatore</p>	<p>5</p>	<p>15.000</p>	<p>€ 75.000</p>	<p>1020202</p>
<p>3</p> <p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile <u>ricaricabile</u> dedicato al trattamento del back pain ad almeno 16 contatti, con piattaforma progettata per fornire la massima versatilità di possibili terapie attraverso la combinazione di diverse frequenze: HF10 combinabile con LF o i 1000Hz (frequency pairing) o con Burst10K; la Burst deve essere combinabile con LF. Sistema capace di erogare diverse frequenze di stimolazione da 2 a 10000 Hz attraverso varie forme di onda (HF-10, pulse dosing, burst, LF, 1000Hz). Possibilità di programmare fino a 5 diverse combinazioni. Dotato di N. 2 elettrocateri ottopolari varie lunghezze; con corpo isodiametrico rivestito di pellethane SSD dotati di anello di ritenzione, N. 4 estensioni dedicate (di cui 2 per trial) varie lunghezze; N. 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile ad alta frequenza; N. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente con controllo on/off. Richiesta compatibilità RMN full body.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente.</p>	<p>13</p>	<p>25.000</p>	<p>€ 325.000</p>	<p>1020202</p>

4	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile ad almeno 16 contatti, stimolazione continua, cicata o a boli con modalità a corrente costante, con possibilità di utilizzare tecnologia BurstDR. Compatibile con RVMN</p>	8	€ 15.000	€ 120.000	J020202
5	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile a corrente costante, per la stimolazione diretta del ganglio della radice dorsale, Quotare il costo dei singoli elettrocateretri ed estensioni aggiuntive</p>	5	€ 25.000	€ 125.000	J020202






<p>6</p> <p>Generatore di impulsi <u>non ricaricabile</u> a 16 contatti doppio canale con fonti multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateteri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale non ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra due elettrocateteri ortopolari ed un elettrocatetere 16 polare, estensione/ e Generatore di impulsi totalmente impiantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entrambi con comunicazione wireless). Il generatore di impulsi, garantito per almeno 2 anni, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettrocatetere, permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione) nel tempo, a prescindere dall'incremento/decremento delle impedenze. Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottosoglia. Il Telecomando per controllo paziente deve essere totalmente wireless. Compatibile con RMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateteri ortopolari o in alternativa 1 elettrocatetere sedicpolare; Nr. 1 Sistema di introduzione; Nr. 2 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 telecomando paziente; Nr. 2 sistema di ancoraggio per gli elettrocateteri con vite micrometrica;</p>	<p>5</p>	<p>€ 15.000</p>	<p>€ 75.000</p>	
<p></p> <p></p>			<p></p>	<p></p>	

7	<p>Generatore di impulsi ricaricabile a 32 contatti quadri canale con con fonti multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra quattro elettrocateri otto polari ed due elettrocateri 16 polari da impiantare per via percutanea o chirurgica. estensione/i e generatore di impulsi totalmente implantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entranti con comunicazione wireless). La batteria del generatore di impulsi necessita di una ricarica periodica che avviene per induzione elettromagnetica e che si effettua con apposito caricatore. Il design della batteria previene danni permanenti se essa raggiunge scarica completa. Ha una garanzia di 5 anni ed una longevità di 12 anni. Il generatore di impulsi, dotato di 4 porte per gli elettrocateri, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettro catetere permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione). Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottosoglia. Il Telecomando per controllo paziente ed il kit di ricarica devono essere totalmente wireless. Compatibile con RMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 4 elettrocateri ottopolari o in alternativa 2 elettrocateri sedipolari; Nr. 1 Sistema di introduzione; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente implantabile; Nr. 1 sistema di ricarica; Nr. 1 telecomando paziente; Nr. 1 Adattatore per sistema di ricarica Nr. 2 Sistema di ancoraggio per gli elettrocateri con vite micrometrica;</p>	8	€ 25.000	€ 200.000	10/20/202
---	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	----------	-----------	-----------

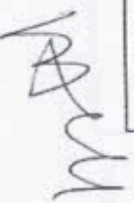
8	<p>Pompa infusionale programmabile telemetricamente in titanio e silicone, alimentazione con batteria al litio di durata non inferiore a 40 mesi a 0,5 ml/die, allarmi di esaurimento delle batterie e di esaurimento farmaco, somministrazione del farmaco in infusione continua, infusione a bolo singolo, infusione a flusso variabile nell'arco della giornata in modo da personalizzare e ottimizzare la terapia, propulsione del farmaco con pompa peristaltica, programmabile telemetricamente. Volume utile di riempimento di almeno 20 e 40 ml, stabile e compatibile con solfato di Morfina fino a 180 gg., Ziconotide 60 gg. e Baclofen 180 gg. parte esterna, serbatoio e valvola del serbatoio in titanio, marchio CE. Porta di riempimento in silicone con punzione di circa 500 volte tramite ago di Huber da 22G, spessore inferiore a 20 mm, peso a vuoto di circa 170 gr, filtro polimerico antibatterico per la somministrazione di farmaci intratecali, accesso diretto al catetere. Compatibile con la risonanza a 3 Tesla (catetere compresso). Compatibile con la risonanza a 3 Tesla Kit rifornimento; Kit porta laterale; Tunnelizzatore mandrinato di lunghezza 38 cm. per cateteri intratecali; Programmazione paziente per variare la dose di farmaco o di attivare dosi supplementari nei limiti programmati. Programmazione medico.</p>	<p>Nr. 1 Pompa elettronica totalmente impiantabile; Nr. 1 Catetere per infusione armato con sistema integrato di fissaggio senza suture in due pezzi con connettore alla pompa in titanio senza suture, con corpo in 3 strati per evitare rotture occlusioni e ingiunocchiamento, a punta chiusa con 6 fori di uscita laterali, mandrino estraibile. Ago di Thuoy 16 g nr. 1; ancoraggio del catetere mediante sistema di rilascio Nr. 1; tunnelizzatore nr. 1; Nr. 1 Programmazione paziente per attivazione boli; Nr. 1 kit refill/bolo per serbatoio pompa.</p>	20	€ 8.500	€ 170.000	J0401
9	<p>Kit Applicatore nasale monouso no sterile, flessibile e radiopaco, destinato alla somministrazione di soluzioni medicinali all'interno della cavità nasale quali fossa pterigopalatina e ganglio sfenopalatino per il trattamento del dolore di tipo cefalalgico.</p> <p>L'applicatore è costituito da un catetere interno in poliuretano che presenta un manipolo con attacco luer-lock e distalmente termina con un' argolo preformato, tale applicatore è inserito all'interno di una guaina esterna semirigida totalmente graduata. Completano il kit due rilevatori di temperatura da applicare sul viso del paziente per monitorare eventuali variazioni termiche a seguito del trattamento, un paio di guanti anti rx con percentuali di assorbimento al 40% con 60 kvp e una bustina di talco sterile.</p>	<p>Nr. 1 sistema per blocco del ganglio sfeno-palatino</p>	100	€ 450	€ 45.000	AO103
10	<p>Aghi per denervazione delle faccette articolari, tigemino completo di cannula ecogenica e placca di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghi 5-10-15-20 cm, punta dritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale</p>	100	€ 750	€ 75.000	NO199

11	<p>Kit Radiofrequenza collegabile a generatore in grado di erogare radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Sluiter Teixera Polsson, con possibilità di scelta tra elettrodi ibridi (termocoppia integrata alla cannula) ed elettrodi da comporre (termocoppia e cannula non integrata). I kit sono sterili e monouso di lunghezza varia e presentano una piastra di dispersione per la corrente e una siringa preimpregnata di acido ialuronico per l'utilizzo intrarticolare. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione.	130	€ 800	€ 104.000	NO199
12	<p>Kit per Neuromodulazione periferica sottocutanea, per il trattamento del dolore cronico periferico composto da: Ago stimolabile tagliante e smusso integrato, per la stimolazione e la neuromodulazione BIPOLARE sottocutanea, dotato di cavi di collegamento ad un apparecchio portatile, di emissione dell'impulso elettrico per la stimolazione nervosa per la Neuromodulazione periferica a frequenza alternata 2Hz-100Hz e controllata nel tempo ad ampiezza variabile;- Tell, siringhe, aghi, garze, vassoi e Klemmer monouso per la preparazione della procedura. La ditta dovrà fornire in uso gratuito n.1 elettrostimolatore dotato di 4 canali per la stimolazione simultanea fino a 8 aghi. Utilizzabile anche con pazienti portatori di PACEMAKER</p>	Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale	50	€ 650	€ 32.500	NO199
13	<p>Sistema per la stimolazione sottocutanea di nervi periferici per il trattamento di aree molto vaste composto da tre cannule per la gestione di tre diversi distretti anatomici con parametri di stimolazione controllabili in remoto. Misure da 50 a 200 mm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Cannule 21G a diversa lunghezza con impugnatura e cavo di connessione in codice colore, dotato di presa comoda e sicura, piastra di dispersione monouso sterile, kit procedurale	50	€ 1.650	€ 82.500	NO199



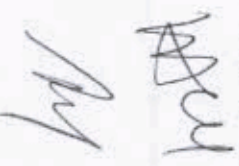


14	<p>Sistema di neurostimolazione elettrica ad alta frequenza percutanea per la gestione del dolore cronico e Acuto, combinata ad elettrodi percutanei mini invasivi che erogano segnali multipli oltre i 3500Hz.</p> <p>Il sistema è composto da Elettrodi percutanei con oltre 1000 micro aghi percutanei che eludono l'impedenza della cute generando un campo elettrico a attivo e un neurostimolatore con ampio display LCD che visualizza l'intensità dei segnali che sfrutta un'esclusiva tecnologia di combinazione dei segnali per erogare segnali elettrici che, attraverso la pelle, raggiungono le fibre nocicettive inibendo la trasmissione del dolore e migliorando la funzionalità.</p>	<p>Il kit comprende due patch adesivi provvisti di microaghi ed il neurostimolatore esterno fornito dalla ditta</p>	50	€ 1.000	€ 50.000	+10
15	<p>Sistema per vertebroplastica ad alta viscosità; kit costituito da PMMA spinale radiopaco ad alta viscosità completo dim aghi introduttori, aghi da biopsia, martello sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione Rxe strumenti per la miscelazione ed iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere diametri da 10 a 15 gauge, lunghezze da 10 e 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230 mm con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago ed iniettarlo cementorestando fuori dal fascio radiogeno. Il cemento deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida e mantenere la fase viscosainiettabile per 10 minuti.</p> <p>A- Followup del sistema basato su pubblicazioni scientifiche ed anno di immissione sul mercato (punti 5); B- versatilità, facilità di utilizzo, precisione dello strumentario ancillare (punti 30); C- caratteristiche tecniche, misure disponibili e conformità ai disciplinare di gara (punti 35)</p>		8	€ 1.350	€ 10.800	
16	<p>Sistema per riduzione di fratture somatiche vertebrali da compressione con ripristino anatomico del corpo vertebrale del tratto dorso lombare (T5 al L5) mediante posizionamento di impianto transpeduncolare espandibile meccanico a cricchetto nelle seguenti misure: diam. 4,2 mm, 5mm, 5,8mm. L'impianto deve essere fissato con cemento prima ad alta viscosità o Hp-pmma altamente biocompatibile, almeno il 50% di Hp con la minima percentuale di pmma, offrendo una rapida mobilizzazione e pronta rimessa in carico del segmento vertebrale.</p>	<p>N 1 kit preparazione peduncolare N 2 impianti da 5 mm N 1 kit cannule iniezione cemento N 1 kit cemento 20cc N 1 kit miscelazione cemento</p>	2	€ 3.800	€ 7.600	K010301

<p>17</p> <p>Video catetere a circuito chiuso da 8 Fr provvisto con 4 canali indipendenti, punta radiopaca orientabile mediante joystick, con quadrupla leva, indipendenti per orientamento a ds, a sn, in basso, in alto. Canale operativo diam int max 1,2 mm, canale di irrigazione diametro int max 0,5 mm, fornito di sistema di introduzione dedicato, con catetere da 300 - 600 mm diametro 21 G, armato, spiraleto, munito di mandrino ed attacco luer distale e con catetere dotato di palloncino per la rimozione di aderenze radicolari di diam max 1,2 mm lunghi min 60 cm, punta chiusa, forma ellissoidale, vol, riempimento max 0,2 ml, dotato di siringa di calibrazione. Colore antiriflesso</p>		10	€ 2.900	€ 29.000	NO201
<p>18</p> <p>Kit per il trattamento dei dolori delle articolazioni comprensivo di radiofrequenza e PRP modulabile a tre celle, totalmente monouso per il trattamento delle patologie degenerative di tutte le articolazioni per l'esecuzione di procedure di radiofrequenza termolesive e pulsate. Kit totalmente monouso, contenente ago cannula con punta retta, curva o con forma a V, termocoppia, piastra dispersiva, provetta a 3 celle per la preparazione del PRP e anticoagulante. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso, il generatore di radiofrequenza e la centrifuga dedicata per la preparazione del PRP, comprensivi di tutti gli accessori per la finalizzazione della procedura.</p>		80	€ 1.400	€ 112.000	8051
<p>19</p> <p>Produzione di concentrati piastrinici PRP, possibilità in fase di preparazione di includere componente leucocitaria, catalogato come dispositivo medico sia il kit monouso che il separatore che la centrifuga, completamente a circuito chiuso, e procedura completamente videoguidata. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura</p>		50	€ 700	€ 35.000	8051

<p>20</p> <p>Sistema automatico per la separazione cellulare di sangue midollare e periferico per la preparazione di cellule mesenchimali PRP per la gestione del dolore, provvisto di un separatore cellulare automatico a circuito chiuso per una separazione sterile, costante, completa ed efficace del prodotto, con possibilità di trattare sangue midollare e/o periferico, dotato di tracciabilità della procedura finalizzata alla refertazione della cartella clinica, con tempi di separazione inferiore a 20 minuti, monitor touch screen, con kit sterile, monouso completo di tutti i componenti necessari al prelievo del midollo osseo da cresta iliaca, la filtrazione il processamento e l'infiltrazione, kit sterile monouso a circuito chiuso in cui il prodotto cellulare viene separato nei suoi diversi componenti. La ditta aggiudicatrice fornirà in noleggio l'apparecchiatura dedicata</p>		30	2.500 €	€ 75.000	8051
<p>21</p> <p>Dispositivo per effettuare la discectomia percutanea lombare o cervicale mediante singolo catetere in grado di erogare sia Radiofrequenza lesiva che coagulazione. Il catetere è direzionabile tramite apposito manipolo con due cursori; uno per l'avanzamento del catetere, l'altro per l'angolazione dello stesso. Il kit si completa con ago di introduzione al disco ed un set di preparazione al campo operatorio composto da telo servente, tele paziente, garze, siringhe e ciotola per il disinfezzante.</p>	<p>n. 1 ago introduttore di lunghezza e forma predisposta per l'inserimento nel disco lombare e/o cervicale; n. 1 probe di lunghezza e forma predisposta per l'inserimento nel disco lombare e/o cervicale.</p>	10	€ 1.600	€ 16.000	K0201
<p>22</p> <p>Sistema per il controllo e il trattamento del dolore da gonartrosi costituito da elettrodo provvisto di termocoppia, introduttori di calibro e lunghezza variabile (12-15 G 17-20 G / 10 - 150 mm) , via laterale di infusione, connessione con sistema monouso di raffreddamento ad acqua . La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>1 Ago, 1 probe, placca di dispersione</p>	100	€ 1.400	€ 140.000	K0201
<p>23</p> <p>Ago per radiofrequenza antalgica per denervazione dell'articolazione sacroiliaca, completamente isolato tranne le tre zone degli elettrodi, presagomato per l'articolazione sacroiliaca, che permetta di eseguire sia neurolesioni che radiofrequenza pulse dose. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 Ago per radiofrequenza a triplo elettrodo; Nr. 1 Placca di dispersione.</p>	15	€ 2.500	€ 37.500	K0201





<p>24</p> <p>Elettrocaterete monopolare con elettrodo distale direzionabile per radiofrequenza pulsata epidurale e transganigliare dotato di sistema per l'ottimizzazione del flusso di corrente (OFC) attraverso il forame vertebrale. L'elettrodo distale direzionabile a 180gradi, protetto da guaina di rivestimento, consente di raggiungere il target desiderato con maggiore precisione e atraumaticità. Possibilità di utilizzo di elettrodo piacca da introdurre nel forame finalizzato alla restrizione del campo elettrico. Dotato di termosensore distale per il monitoraggio continuo della temperatura e di una via supplementare per eventuale infusione di farmaci. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Il kit comprende:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Elettrocaterete orientabile 350mm, 4Fr, lungh elettrodo 10 mm, volume 125 microlitri ● Cannula elettrodo attivo per OFC ● Introduttore per elettrocaterete ● Elettrodo piacca 	<p>20</p>	<p>€ 1.600</p>	<p>€ 32.000</p>
<p>25</p> <p>Kit catetere per adesiolesi a Radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Sluiter Teixeira Poisson. Il catetere presenta un canale per la somministrazione di farmaci ed è munito di joystick con doppia leva di inclinazione Dx. e Sx. e pulsante di blocco. Il kit si completa con una di siringa per riempita di acido ialuronico certificato all'utilizzo peridurale e un set per la preparazione del campo operatorio. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 ago introduttore, Nr. 1 catetere orientabile con pulsante di blocco, Nr. 1 siringa ac ialuronico, set preparazione campo</p>	<p>20</p>	<p>€ 1.800</p>	<p>€ 36.000</p>
<p>26</p> <p>Kit laser intradiscalare composto da cannula di introduzione da 18 0 20 G e fibra ottica di vario spessore: 200-300-400-550-600-800 micrometri a seconda delle necessità cliniche. Il kit dovrà collegarsi a generatore laser con possibilità di potenza massima di 40 w e lunghezza d'onda di 980 nm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per laser</p>	<p>Nr. 1 cannula di introduzione, Nr. 1 fibra ottica, set procedurale</p>	<p>5</p>	<p>€ 2.800</p>	<p>€ 14.000</p>
<p>27</p> <p>Kit per il trattamento delle lesi aderenziali mediante sistema farmacologico e/o radiofrequenza, dotato di elettrocaterete flessibile bipolare attivo in punta in grado di assicurare trattamenti bipolari con qualsiasi tipo di generatore mediante tecnica di radiofrequenza, con possibilità di trattamento anche di pazienti portatori di pacemakers, defibrillatori, provvisto di mandrino fino in punta, in grado di evitare l'arricchimento del catetere durante l'estrazione del mandrino, dotato di termocoppia, dotato di lume per infusione farmacologica. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>n. 1 sistema di accesso allo spazio peridurale con ago in acciaio con punta trattata per evitare sfilacciamenti del catetere e contro cannula in tungsteno, n. 1 elettrocaterete bipolare con via laterale per infusione farmacologica e dotato di connettore multigeneratore, n. 3 mandrini (retto, curvo, a doppia S) per migliore manovrabilità e adesiolesi.</p>	<p>4</p>	<p>€ 2.500</p>	<p>€ 10.000</p>

28	Soluzione unica per la chiusura degli accessi vascolari contenente citrato al 4% e tauridina, già in soluzione in fiale da 5 ml, per la prevenzione ed il trattamento delle occlusioni e delle infezioni intraluminali. Fiale da 3 e 5ml di soluzione lock per la prevenzione delle occlusioni e delle infezioni intraluminali negli accessi vascolari, a base di anticoagulante a bassa percentuale (no eparina) tipo citrato al 4% e antimicrobico tipo tauridina. La soluzione deve essere sterile, trasparente e apirogena	1000	4,50 €	€ 4.500		
29	Adesivo topico a base di N-butyl cianoacrilato e 2-octyl cianoacrilato, contenente 0,35 g di adesivo, con puntale flow control e applicatore a doppia aletta "click and use", che consente il dosaggio preciso dell'adesivo. Conservazione a T ambiente. Fissaggio P1CC che forma una barriera antibatterica il prodotto ha delle caratteristiche come il puntale di precisione premonitato e la conservazione a temp ambiente, non in frigo.	1200	10 €	€ 12.000		
TOTALE					€ 2.250.400	


28.6.2022

Nova Ora Farmaci
NA Contratto


Sant'Anna e San Sebastiano
U.O.C. Neurochirurgia
CASERTA
Il Direttore
Dott. Pasquale De Maziara
NA 18523



A.O.R.N.
Sant'Anna e San Sebastiano
CASERTA
Direttore U.O.C. Farmacia
Dnssa Anna Dello Stritto


U.O. Assistenza di Ilirja
Dott. Alessandra
Intenzione
U.R.N.
C.A.S.E.R.T.A.
U.R.N.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Al Direttore UOC Anestesia – Rianimazione e Terapia del Dolore
Dott. Pasquale De Negri

Al Direttore del Dipartimento Emergenza e Accettazione
Dott. Pasqualino De Marinis

Al Direttore UOC Farmacia Ospedaliera
Dott.ssa Anna Dello Stritto

Al Direttore Sanitario
Dott.ssa Angela Anecchiarico

E p.c. Al Direttore Amministrativo
Avv. Amalia Carrara

LL.SS.

Oggetto: Elenco riepilogativo dispositivi per Terapia del Dolore – Comunicazione e richiesta

A seguito della disamina dell'elenco in oggetto da Voi predisposto, è sorta la necessità di chiederVi talune delucidazioni circa i lotti in esso inclusi, come appresso esplicitato:

- a) se l'indicazione dei parametri di valutazione - relativamente al lotto n.15 - costituisce o meno un refuso, avendo la S.V. comunicato per le vie brevi che la gara a farsi (*recte*: procedura aperta) sarà aggiudicata secondo il criterio del prezzo più basso per prodotto conforme (art.95, comma 4, lett. b) del D.Lgs. n.50/2016 e smi.);
- b) se l'indicazione sulla quotazione dei costi per "singoli elettrodi ed estensioni aggiuntive" riportata in punto di descrizione del lotto n.5 è riferita o meno alle estensioni dedicate (vedasi seconda colonna dell'elenco riepilogativo). In caso contrario e, cioè, ove si tratti di elemento aggiuntivo, occorrerà determinarne l'esatto quantitativo ai fini della corretta determinazione della base d'asta;
- c) se la campionatura debba essere richiesta per tutti i lotti presenti in gara oppure solo per alcuni di essi, all'uopo individuati.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Restasi in attesa di Vs riscontro, che i Direttori in indirizzo Vorranno validare, avendo gli stessi a tanto già provveduto per l' elenco riepilogativo, accluso alla presente (allegato n.1).

Cordialmente

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO

IL DIRETTORE f.f.
Dott.ssa Teresa Capobianco



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

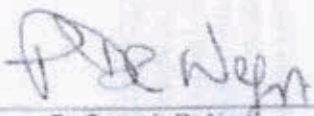
UOC ANESTESIA, RIANIMAZIONE, TERAPIA DEL DOLORE, TERAPIA IPERBARICA

Al Direttore UO Provveditorato
Al Direttore Farmacia
Al Direttore Sanitario
p.c. Al Direttore Dipartimento DEA

OGGETTO: Proposta di indizione Gara per prodotti da utilizzarsi nell'ambito Terapia del Dolore

In allegato elenco dei prodotti da acquisire mediante Gara al prezzo più basso e da utilizzarsi per le attività di Terapia del Dolore della U.O. di Anestesia e Rianimazione.

In attesa di un Vs riscontro



Dr. Pasquale De Negri

Direttore UO Anestesia e Rianimazione

30/06/2022

Previsione di spesa annuale per Attività di Terapia del Dolore

Lotto	Descrizione		pezzi	Prezzo unitario base d'asta	TOTALE	CND
1	<p>Generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile a corrente costante per la stimolazione midollare in grado di controllare fino a 16 elettrodi. Stimolazione con possibilità di regolazione della tensione d'uscita corrente costante. Compatibile con la risonanza magnetica full body a 1.5T se connesso direttamente ad un elettrocaterere anche esso compatibile e posizionabile a qualunque livello vertebrale. Possibilità di adattare automaticamente la stimolazione alla postura del paziente, permettendo di ottenere una programmazione ottimale e quindi un migliore risultato terapeutico. Longevità della batteria certificata da FDA di almeno 9 anni a prescindere dai parametri di stimolazione. Costituito da generatore di almeno 9 a doppio canale, elettrocatereri di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto in sede cervicale alta, telecomando ad uso paziente. Possibilità di impiantare il dispositivo in armodue lati, tecnologia Wi-Fi. Cavi di estensione a bassa impedenza in varie lunghezze e configurazione. Carica batteria esterno per la ricarica dello stimolatore ricaricabile. Programmatore Medico</p>	<p>Nr. 2 elettrocatereri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente; nr. 1 tunnelizzatore</p>	8	25.000	€ 200.000	020202



Il Direttore Sanitario

dot.ssa Angela ANNETTI BRICCO




<p>2</p> <p>Generatore di impulsi <u>non ricaricabile</u> a Corrente costante e multiprogrammabile studiato per la stimolazione del sistema nervoso, in grado di controllare fino a 16 elettrodi con uno o più elettrocateri con o senza estensioni. Durata della batteria superiore di almeno 2 volte rispetto ai dispositivi sul mercato, con tecnologia AdaptiveStim che consente la regolazione automatica della stimolazione in funzione della posizione assunta dal paziente, con possibilità di programmare fino a 7 posizioni del paziente. Compatibile con RMN total body 1,5 tesla, dotato di elettrocateri di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto anche in sede cervicale alta e telecomando ad uso paziente.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 telecomando paziente; nr. 1 tunnelizzatore</p>	<p>5</p>	<p>15.000</p>	<p>€ 75.000</p>	<p>1020202</p>
<p>3</p> <p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile <u>ricaricabile</u> dedicato al trattamento del back pain ad almeno 16 contatti, con piattaforma progettata per fornire la massima versatilità di possibili terapie attraverso la combinazione di diverse frequenze: HF10 combinabile con LF o 1.1000Hz (frequency pairing) o con Burst10K; la Burst deve essere combinabile con LF. Sistema capace di erogare diverse frequenze di stimolazione da 2 a 10000 Hz attraverso varie forme di onda (HF 10, pulse dosing, burst, LF, 1000Hz). Possibilità di programmare fino a 5 diverse combinazioni. Dotato di N. 2 elettrocateri ottopolari varie lunghezze; con corpo isodiametrico rivestito di pellethane 550 dotati di anello di ritenzione, N. 4 estensioni dedicate (di cui 2 per trial) varie lunghezze; N. 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile ad alta frequenza; N. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente con controllo on/off. Richiesta compatibilità RMN full body</p>	<p>Nr. 2 elettrocateri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente.</p>	<p>13</p>	<p>25.000</p>	<p>€ 325.000</p>	<p>1020202</p>

AS


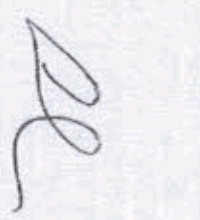
Am

4	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile ad almeno 16 contatti, stimolazione continua, ciclica o a boli con modalità a corrente costante, con possibilità di utilizzare tecnologia BurstDR. Compatibile con RMN</p>	Provvisto di n. 2 Electrocateteri	8	€ 15.000	€ 120.000	J020202
5	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile a corrente costante, per la stimolazione diretta del ganglio della radice dorsale, Quotare il costo dei singoli electrocateteri ed estensioni aggiuntive</p>	<p>Provvisto di n. 2 Electrocateteri di tipo percutaneo (se richiesto, anche a piattina per impianto chirurgico) dotati di mandrino, n. 4 Cavi di estensione a bassa impedenza in diverse lunghezze, n. 1 generatore non ricaricabile, . Telecomando on/off, con sistema di prova invisibile con tecnologia bluetooth, programmatore paziente</p>	5	€ 25.000	€ 125.000	J020202
<p>Nr. 2 Electrocateteri quadripolari muniti di guide precurve per il ganglio della radice dorsale; Nr. 2 Estensioni dedicate; Nr. 1 Testina per la stimolazione trial con cavo di connessione; Nr. 1 Stimolatore Trial; Nr. 1 generatore di impulsi a 16 poli in quattro canali non ricaricabile; Nr. 1 Tunnelizzatore; Nr. 1 sistema di fissaggio per la testina trial; Nr. 1 Programmatore paziente; Nr. 1 Kit rimozione elettrodo</p>						

MARK

Amj

<p>6</p>	<p>Generatore di impulsi <u>non ricaricabile</u>, a 16 contatti doppio canale con fonti multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale non ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra due elettrocateri ottopolari ed un elettrocatero 16 polare, estensione/i e generatore di impulsi totalmente impiantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entrambi con comunicazione wireless). Il generatore di impulsi, garantito per almeno 2 anni, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettrocatero, permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione) nel tempo, a prescindere dall'incremento/decremento delle impedenze. Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottospiglia. Il Telecomando per controllo paziente deve essere totalmente wireless. Compatibile con RIMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateri ottopolari o in alternativa 1 elettrocatero sedicpolare;</p>	<p>Nr. 1 Sistema di introduzione;</p>	<p>Nr. 2 estensioni dedicate;</p>	<p>Nr. 2 Cani estensione trial;</p>	<p>Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile;</p>	<p>Nr. 1 telecomando paziente;</p>	<p>Nr. 2 Sistema di ancoraggio per gli elettrocateri con vite micrometrica;</p>	<p>5</p>	<p>€ 15.000</p>	<p>€ 75.000</p>		
----------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------	-----------------------------------	-------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------	----------	-----------------	-----------------	--	--





<p>7</p> <p>Generatore di impulsi ricaricabile a 32 contatti quadri canale con con toni multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateteri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra quattro elettrocateteri otto polari ed due elettrocateteri 16 polari da impiantare per via percutanea o chirurgica, estensione/i e generatore di impulsi totalmente impiantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entrambi con comunicazione wireless). La batteria del generatore di impulsi necessita di una ricarica periodica che avviene per induzione elettromagnetica e che si effettua con apposito caricatore. Il design della batteria previene danni permanenti se essa raggiunge scarica completa. Ha una garanzia di 5 anni ed una longevità di 12 anni. Il generatore di impulsi, dotato di 4 porte per gli elettrocateteri, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettro catetero permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione). Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottostiglia. Il Telecomando per controllo paziente ed il kit di ricarica devono essere totalmente wireless. Compatibile con RMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 4 elettrocateteri ottopolari o in alternativa 2 elettrocateteri sedicipolari; Nr. 1 Sistema di introduzione; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica; Nr. 1 telecomando paziente; Nr. 1 Adattatore per sistema di ricarica Nr. 2 Sistema di ancoraggio per gli elettrocateteri con vite micrometrica;</p>	<p>8</p>	<p>€ 25.000</p>	<p>€ 200.000</p>	<p>J070202</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------	-----------------	------------------	----------------

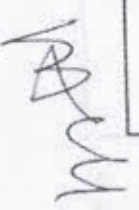
8	<p>Pompa infusione programmabile telemetricamente in titanio e silicone, alimentazione con batteria al litio di durata non inferiore a 40 mesi a 0,5 ml/die, allarmi di esaurimento delle batterie e di esaurimento farmaco, somministrazione del farmaco in infusione continua, infusione a bolo singolo, infusione a flusso variabile nell'arco della giornata in modo da personalizzare e ottimizzare la terapia, propulsione del farmaco con pompa peristaltica, programmabile telemetricamente, Volume utile di riempimento di almeno 20 e 40 ml, stabile e compatibile con sovrato di Morfina fino a 180 gg, Ziconotide 60 gg, e Baclofen 180 gg; parte sistema, serbatoio e valvola del serbatoio in titanio, marchio CE. Porta di riempimento in silicone con punzione di circa 500 volte tramite ago di Huber da 27G, spessore inferiore a 20 mm, peso a vuoto di circa 170 gr, filtro polimerico antibatterico per la somministrazione di farmaci intratecali, accesso diretto al catetere. Compatibile con la risonanza a 3 Tesla (catetere compresso). - Compatibile con la risonanza a 3 Tesla Kit rifornimento; Kit porta laterale; Tunnelizzatore mandrinato di lunghezza 38 cm, per cateteri intratecali; Programmatore paziente per variare la dose di farmaco o di attivare dosi supplementari nei limiti programmati. Programmatore medico.</p>	<p>Nr. 1 Pompa elettronica totalmente implantabile; Nr. 1 Catetere per infusione armato con sistema integrato di fissaggio senza suture in due pezzi con connettore alla pompa in titanio senza surree, con corpo in 3 strati per evitare rotture occlusioni e ingnocchiamento, a punta chiusa con 6 fori di uscita laterali, mandrino estraibile. Ago di Tuohy 15 g nr. 1; ancoraggio del catetere mediante sistema di rilascio Nr. 1; tunnelizzatore nr. 1; Nr. 1 Programmatore paziente per attivazione boli; Nr. 1 kit refill/bolo per serbatoio pompa.</p>	20	€ 8.500	€ 170.000	J0401
9	<p>Kit Applicatore nasale monouso no sterile, flessibile e radiopaco, destinato alla somministrazione di soluzioni medicinali all'interno della cavità nasale fossa pterigo-palatina e ganglio sfenopalatino per il trattamento del dolore di tipo cefalalgico.</p> <p>L'applicatore è costituito da un catetere interno in polietilene che presenta un manipolo con attacco luer-lock e distalmente termina con un'angolo preformato, tale applicatore è inserito all'interno di una guaina esterna semirigida totalmente graduata. Completano il kit due rilevatori di temperatura da applicare sul viso del paziente per monitorare eventuali variazioni termiche a seguito del trattamento, un paio di guanti anti rv con percentuali di assorbimento al 40% con 60 kvp e una bustina di talco sterile.</p>	<p>Nr. 1 sistema per blocco del ganglio seno-palatino</p>	100	€ 450	€ 45.000	A0303
10	<p>Aghi per degenervazione delle fascette articolari, trigemino completo di cannula ecogena e piastra di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghi 5-10-15-20 cm, punta dritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale</p>	100	€ 750	€ 75.000	NO199

11	<p>Kit Radiofrequenza collegabile a generatore in grado di erogare radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Sluiter Texera Polsson, con possibilità di scelta tra elettrodi ibridi (termocoppia integrata alla cannula) ed elettrodi da comporre (termocoppia e cannula non integrata). I kit sono sterili e monouso di lunghezza varia e presentano una piastra di dispersione per la corrente e una siringa preriempita di acido ialuronico per l'utilizzo intrarticolare. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione.	130	€ 800	€ 104.000	N0199
12	<p>Kit per Neuromodulazione periferica sottocutanea, per il trattamento del dolore cronico periferico composto da: Ago stimolabile tagliente e smusso integrato, per la stimolazione e la neuromodulazione BIPOLARE sottocutanea, dotato di cavi di collegamento ad un apparecchio portatile, di emissione dell'impulso elettrico per la stimolazione nervosa per la Neuromodulazione periferica a frequenza alternata 2Hz-100Hz e controllata nel tempo ad ampiezza variabile; Teli, stringhe, aghi, garze, vassoi e klemmer monouso per la preparazione della procedura. La ditta dovrà fornire in uso gratuito n.1 elettrostimolatore dotato di 4 canali per la stimolazione simultanea fino a 8 aghi. Utilizzabile anche con pazienti portatori di PACEMAKER</p>	Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale	50	€ 650	€ 32.500	N0199
13	<p>Sistema per la stimolazione sottocutanea di nervi periferici per il trattamento di aree molto vaste composto da tre cannule per la gestione di tre diversi distretti anatomici con parametri di stimolazione controllabili in remoto. Misure da 50 a 200 mm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Cannule 21G a diversa lunghezza con impugnatura e cavo di connessione in codice colore, dotato di presa comoda e sicura, piastra di dispersione monouso sterile, kit procedurale	50	€ 1.650	€ 82.500	N0199

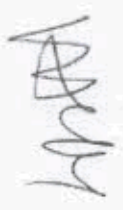




14	<p>Sistema di neurostimolazione elettrica ad alta frequenza percutanea per la gestione del dolore cronico e Acuto, combinata ad elettrodi percutanei mini invasivi che erogano segnali multipli oltre i 3500Hz.</p> <p>Il sistema è composto da Elettrodi percutanei con oltre 1000 micro aghi percutanei che eludono l'impedenza della cute generando un campo elettrico a attivo e un neurostimolatore con ampio display LCD che visualizza l'intensità dei segnali che sfrutta un'esclusiva tecnologia di combinazione dei segnali per erogare segnali elettrici che, attraverso la pelle, raggiungono le fibre nocicettive inibendo la trasmissione del dolore e migliorando la funzionalità.</p>	<p>Il kit comprende due patch adesivi provvisti di microaghi ed il neurostimolatore esterno fornito dalla ditta</p>	50	€ 1.000	€ 50.000	+10
15	<p>Sistema per vertebroplastica ad alta viscosità: kit costituito da PMMA spinale radiopaco ad alta viscosità completo di aghi introduttori, aghi da biopsia, martello sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione Rxe strumenti per la miscelazione ed iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere diametri da 10 a 15 gauge, lunghezze da 10 e 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230 mm con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago ed iniettare il cemento stando fuori dal fascio radiogeno. Il cemento deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida e mantenere la fase viscosissima per 10 minuti.</p> <p>A. Followup del sistema basato su pubblicazioni scientifiche ed anno di immissione sul mercato (punti 5); B. versatilità, facilità di utilizzo, precisione dello strumentario ancillare (punti 30); C. caratteristiche tecniche, misure disponibili e conformità ai disciplinari di gara (punti 35)</p>		8	€ 1.350	€ 10.800	K010301
16	<p>Sistema per riduzione di fratture somatiche vertebrali da compressione con ripristino anatomico del corpo vertebrale del tratto dorso lombare (T5 al L5) mediante posizionamento di impianto transpeduncolare espandibile meccanico a cricchetto nelle seguenti misure: diam. 4,2 mm, 5mm, 5,8mm. L'impianto deve essere fissato con cemento prima ad alta viscosità o HP-prima altamente biocompatibile, almeno il 50% di HP con la minima percentuale di prima, offrendo una rapida mobilizzazione e pronta rimessa in carico del segmento vertebrale.</p>	<p>N 1 kit preparazione peduncolare N 2 impianti da 5 mm. N 1 kit cannule iniezione cemento N 1 lit cemento 20cc N 1 lit miscelazione cemento</p>	2	€ 3.800	€ 7.600	K010301

17	<p>Video catetere a circuito chiuso da 8 Fr provvisto con 4 canali indipendenti, punta radiopaca orientabile mediante joystick, con quadrupla leva, indipendenti per orientamento a ds, a sn, in basso, in alto. Canale operativo diam int max 1,2 mm, canale di irrigazione diametro int max 0,5 mm, fornito di sistema di introduzione dedicato, con catetere da 300 - 600 mm diametro 21 G, armato, spiraleato, munito di mandrino ed attacco luer distale e con catetere dotato di palloncino per la rimozione di aderenze radicolari di diam max 1,2 mm lunghi min 60 cm, punta chiusa, forma ellissoidale, vol, riempimento max 0,7 ml, dotato di siringa di calibrazione, Colore antiriflesso</p>		10	€ 2.900	€ 29.000	N0201
18	<p>Kit per il trattamento dei dolori delle articolazioni comprensivo di radiofrequenza e PRP modulabile a tre celle, totalmente monouso per il trattamento delle patologie degenerative di tutte le articolazioni per l'esecuzione di procedure di radiofrequenza termolabile e pulstate. Kit totalmente monouso, contenente ago cannula con punta retta, curva o con forma a V, termocoppia, piastra dispersiva, provetta a 3 celle per la preparazione del PRP e anticongulante. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso, il generatore di radiofrequenza e la centrifuga dedicata per la preparazione del PRP, comprensivi di tutti gli accessori per la finalizzazione della procedura.</p>		80	€ 1.400	€ 112.000	B051
19	<p>Produzione di concentrati piastrinici PRP, possibilità in fase di preparazione di includere componente leucocitaria, catalogato come dispositivo medico sia il kit monouso che il separatore che la centrifuga, completamente a circuito chiuso, e procedura completamente videoguidata. La ditta aggiudicataria dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura</p>		50	€ 700	€ 35.000	B051


<p>20</p> <p>Sistema automatico per la separazione cellulare di sangue midollare e periferico per la separazione di cellule mesenchimali PRP per la gestione del dolore, provvisto di un separatore cellulare automatico a circuito chiuso per una separazione sterile, costante, completa ed efficace del prodotto, con possibilità di trattare sangue midollare e/o periferico, dotato di tracciabilità della procedura finalizzata alla referenziazione della cartella clinica, con tempi di separazione inferiore a 20 minuti, monitor touch screen, con kit sterile, monouso completo di tutti i componenti necessari al prelievo del midollo osseo da cresta iliaca, la filtrazione il processamento e l'infiltrazione. Kit sterile monouso a circuito chiuso in cui il prodotto cellulare viene separato nei suoi diversi componenti. La ditta aggiudicatrice fornirà in noleggio l'apparecchiatura dedicata</p>	<p>n. 1 ago introduttore di lunghezza e forma predisposta per l'inserimento nel disco lombare e/o cervicale; n. 1 probe di lunghezza e forma predisposta per l'inserimento nel disco lombare e/o cervicale.</p>	<p>30</p>	<p>2.500 €</p>	<p>€75.000</p>	<p>8051</p>
<p>21</p> <p>Dispositivo per effettuare la discectomia percutanea lombare o cervicale mediante singolo catetere in grado di erogare sia Radiofrequenza lesiva che coagulazione. Il catetere è direzionabile tramite apposito manipolo con due cursori, uno per l'avanzamento del catetere, l'altro per l'angolazione dello stesso. Il kit si completa con ago di introduzione al disco ed un set di preparazione al campo operatorio composto dal telo servente, tele paziente, garze, siringhe e cotrola per il disinfettante.</p>	<p>1 Ago, 1 probe, piacca di dispersione</p>	<p>10</p>	<p>€ 1.600</p>	<p>€16.000</p>	<p>K0201</p>
<p>22</p> <p>Sistema per il controllo e il trattamento del dolore da gonartrosi costituito da elettrodo provvisto di termocoppia, introduttori di calibro e lunghezza variabile (12-15 G 17-20 G / 10 - 150 mm), via laterale di infusione, connessione con sistema monouso di raffreddamento ad acqua. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 Ago per radiofrequenza a triplo elettrodo; Nr 1 Piacca di dispersione.</p>	<p>100</p>	<p>€ 1.400</p>	<p>€140.000</p>	<p>K0201</p>
<p>23</p> <p>Ago per radiofrequenza antalgica per denervazione dell'articolazione sacroiliaca, completamente isolato tranne le tre zone degli elettrodi, presagomato per l'articolazione sacroiliaca, che permetta di eseguire sia neurolesioni che radiofrequenza pulsed dose. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 Ago per radiofrequenza a triplo elettrodo; Nr 1 Piacca di dispersione.</p>	<p>15</p>	<p>€ 2.500</p>	<p>€37.500</p>	<p>K0201</p>


24	<p>Elettrocaterete monopolare con elettrodo distale direzionabile per radiofrequenza pulsata epidurale e transgangliare dotato di sistema per l'ottimizzazione del flusso di corrente (OFC) attraverso il forame vertebrale. L'elettrodo distale direzionabile a 180gradi, protetto da guaina di rivestimento, consente di raggiungere il target desiderato con maggiore precisione e accuratezza. Possibilità di utilizzo di elettrodo placca da introdurre nel forame finalizzato alla restrizione del campo elettrico. Dotato di termosensore distale per il monitoraggio continuo della temperatura e di una via supplementare per eventuale infusione di farmaci. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Il kit comprende:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Elettrocaterete orientabile 350mm, 4Fr, length elettrodo 10 mm, volume 125 microlitri ● Cannula elettrodo attivo per OFC ● Introduttore per elettrocaterete ● Elettrodo placca 	20	€ 1.600	€ 32.000	
25	<p>Kit catetere per adesivoli a Radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Slufter Teixeira Poisson. Il catetere presenta un canale per la somministrazione di farmaci ed è munito di joystick con doppia leva di inclinazione Dx. e Sx. e pulsante di blocco. Il kit si completa con una di siringa preempita di acido ialuronico certificato all'utilizzo peridurale e un set per la preparazione del campo operatorio. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr 1 ago introduttore, Nr. 1 catetere orientabile con pulsante di blocco, Nr 1 siringa ac ialuronico, set preparazione campo</p>	20	€ 1.800	€ 36.000	
26	<p>Kit laser intradiscalare composto da cannula di introduzione da 18 0 20 G e fibra ottica di vario spessore: 200-300-400-550-600-800 micrometri a seconda delle necessità cliniche. Il kit dovrà collegarsi a generatore laser con possibilità di potenza massima di 40 w e lunghezza d'onda di 980 nm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per laser</p>	<p>Nr 1 cannula di introduzione, Nr. 1 fibra ottica, set procedurale</p>	5	€ 2.800	€ 14.000	
27	<p>Kit per il trattamento delle lesi aderenziali mediante sistema farmacologico e/o radiofrequenza, dotato di elettrocaterete flessibile bipolare attivo in punta in grado di assicurare trattamenti bipolari con qualsiasi tipo di generatore mediante tecnica di radiofrequenza, con possibilità di trattamento anche di pazienti portatori di pacemakers, defibrillatori, provvisto di mandrino fino in punta, in grado di evitare l'arricchimento del catetere durante l'estrazione del mandrino, dotato di termocoppia, dotato di lumne per infusione farmacologica. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>n.1 sistema di accesso allo spazio peridurale con ago in acciaio con punta trattata per evitare sfilacciamenti del catetere e contro cannula in tungsteno, n. 1 elettrocaterete bipolare con via laterale per infusione farmacologica e dotato di connettore multigeneratore, n.3 mandrini (retto, curvo, a doppia S) per migliore manovrabilità e adesivoli,</p>	4	€ 2.500	€ 10.000	






28	Soluzione unica per la chiusura degli accessi vascolari contenente citrato al 4% e taurolidina, già in soluzione in fiale da 5 ml, per la prevenzione ed il trattamento delle occlusioni e delle infezioni intraluminali. Fiale da 3 e 5ml di soluzione lock per la prevenzione delle occlusioni e delle infezioni intraluminali negli accessi vascolari, a base di anticoagulante a bassa percentuale (no eparina) tipo citrato al 4% e antimicrobico tipo taurolidina. La soluzione deve essere sterile, trasparente e apirogena		1000	4,50 €	€ 4.500	
29	Adesivo topico a base di N-butyl cianoacrilato e 2-octyl cianoacrilato, contenente 0,35 g di adesivo, con puntale flow control e applicatore a doppia aletta "click and use", che consente il dosaggio preciso dell'adesivo. Conservazione a T ambiente. Fissaggio PIGC che formi una barriera antibatterica il prodotto ha delle caratteristiche come il puntale di precisione premontato e la conservazione a temp ambiente, non in frigo.		1200	10 €	€ 12.000	
TOTALE					€ 2.250.400	

28.6.2022
 Nuova Onet Vasari
 NA Contenna


 J. A. ORRÀ, Sant'Anna e San Sebastiano
 CASERTA
 U.O.C. Neurochirurgia
 Il Direttore
 Dott. Pasquale De Marinis
 NA 18523



A.O.R.N.
 Sant'Anna e San Sebastiano
 CASERTA
 U.O.C. Farmacia
 Direttore
 dnssa Anna Dello Stritto


 U.O. Assistenza di I° Liv.
 Dott. Riccardo Cirio
 ricevuta
 CASERTA
 FIANCO

bl 3



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE
E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA

UOC ANESTESIA, RIANIMAZIONE, TERAPIA DEL DOLORE, TERAPIA IPERBARICA

AL DIRETTORE FF UO PROVVEDITORATO- ECONOMATO
AL DIRETTORE UO FARMACIA
AL DIRETTORE DIPARTIMENTO DEA

p.c. ALLA DIREZIONE SANITARIA
SEDE

Oggetto: Risposta – Elenco riepilogativo dispositivi per terapia del dolore
VS. PROT. 25241 31.08.22

Sulla base dei quesiti posti:

- L'indicazione dei parametri di valutazione rappresenta un refuso avendo deciso di aggiudicare la gara al prezzo più basso
- La quotazione dei costi per " *singoli elettrodi ed estensioni aggiuntive*" è riferita alle estensioni dedicate
- Non si richiede alcuna campionatura

Cordiali saluti

Dr. Pasquale De Negri

AORN U.S. Caserta
Dott. Pasquale De Meris
NA 18523

A.O.R.N. Sant'Anna e San Sebastiano
Direttore U.O.C. Farmacia
Drs. Anna Dello Stritto

del 4



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Al Direttore UOC Farmacia Ospedaliera
e p.c.
Al Direttore del Dipartimento Emergenza e Accettazione
Al Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione
Al Direttore Sanitario Aziendale
Al Direttore Amministrativo

LL.SS.

Oggetto: Capitolato Speciale di Appalto per la fornitura triennale di dispositivi medici per la terapia del dolore da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'AORN "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta.

Facendo seguito all'elenco riepilogativo dei dispositivi in oggetto, rimessoci dal Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione, ed alla successiva corrispondenza intrattenuta (Prot. n. 25241/2022, n. 25377/2022 e n. 25805/2022 - ag. i atti) - oltrechè con il precitato Direttore - con tutte le SS.LL. in indirizzo, ad eccezione dell'Ill.mo Direttore Amministrativo, si trasmette a codesta Farmacia Ospedaliera, come anticipato per le vie brevi, il Capitolato Speciale di Appalto per il preventivo esame.

Restasi in attesa di risposta, condizione imprescindibile per la predisposizione della documentazione di gara correlata all'attivanda procedura aperta.

Cordialmente.

(Handwritten mark)

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO
IL DIRETTORE ff.
Dott.ssa Teresa Capobianco

(Handwritten signature)



all 4 bis



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Al Direttore UOC Farmacia Ospedaliera
e p.c.
Al Direttore del Dipartimento Emergenza e Accettazione
Al Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione
Al Direttore Sanitario Aziendale
Al Direttore Amministrativo

LL.SS.

Oggetto: Capitolato Speciale di Appalto per la fornitura triennale di dispositivi medici per la terapia del dolore da destinare alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'AORN "Sant'Anna e San Sebastiano" di Caserta.

Facendo seguito all'elenco riepilogativo dei dispositivi in oggetto, rimessoci dal Direttore della UOC Anestesia e Rianimazione, ed alla successiva corrispondenza intrattenuta (Prot. n. 25241/2022, n. 25377/2022 e n. 25805/2022 - agli atti) - oltrechè con il precitato Direttore - con tutte le SS.LL. in indirizzo, ad eccezione dell'Ill.mo Direttore Amministrativo, si trasmette a codesta Farmacia Ospedaliera, come anticipato per le vie brevi, il Capitolato Speciale di Appalto per il preventivo esame.

Restasi in attesa di risposta, condizione imprescindibile per la predisposizione della documentazione di gara correlata all'*attivanda* procedura aperta.

Cordialmente.

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO
IL DIRETTORE f.f.
Dot.ssa Teresa Capobianco



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

**CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO PER LA FORNITURA TRIENNALE DI
DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA DESTINARE ALLA UOC
ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AORN
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO" DI CASERTA**

INDICE

- ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO, QUANTITÀ E DURATA
- ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI
- ART. 3 - CONSEGNA - CONTO DEPOSITO E CONFEZIONAMENTO
 - 3.1 - CONSEGNA
 - 3.2 - CONTO DEPOSITO
 - 3.3 - CONFEZIONAMENTO
- ART. 4 - PRESTAZIONI CONNESSE ALLA FORNITURA
- ART. 5 - COLLAUDO
 - 5.1 - SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA
 - 5.2.1 MANUTENZIONE PREVENTIVA
 - 5.2.2 MANUTENZIONE CORRETTIVA
 - 5.2.3 PEZZI DI RICAMBIO E MATERIALI SOGGETTI AD USURA
- ART. 6 - EVENTI PARTICOLARI
 - 6.1 - INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO
 - 6.2 - FUORI PRODUZIONE
 - 6.3 - AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO
 - 6.4 - ADEGUAMENTO NORMATIVO
- ART. 7 - REVISIONE DEI PREZZI
- ART. 8 INADEMPIMENTI E PENALITÀ
- ART. 9 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI
- ART. 10 - VARIAZIONI SOGGETTIVE
- ART. 11 - GARANZIE, DANNI E RESPONSABILITÀ CIVILE
- ART. 12 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO
- ART. 13 - RECESSO UNILATERALE
- ART. 14 - CLAUSOLA SO.RE.SA
- ART.15 - DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ
- ART. 16 - OBBLIGO DI RISERVATEZZA
- ART. 17 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI
- ART. 18 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI DI AUTORE
- ART. 19 - CONTROVERSIE
- ART. 20 CESSIONE DEL CREDITO
- ART. 21 - MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI

Elenco descrittivo dispositivi - allegato n.1 al Capitolato Speciale di Appalto

ART. 1 - OGGETTO DELL'APPALTO, QUANTITÀ E DURATA

L'appalto concerne l'affidamento triennale della fornitura in conto deposito di dispositivi per la terapia del dolore destinati alla UOC Anestesia e Rianimazione dell'A.O.R.N. S. Anna e S. Sebastiano di Caserta, secondo le caratteristiche riportate nell'allegato elenco riepilogativo dei prodotti.

La gara è suddivisa in 29 (ventinove) lotti, dettagliatamente descritti nel suddetto elenco.

La stipula del contratto avverrà entro 60 (sessanta) giorni dall'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione e, comunque, nel rispetto di quanto previsto dall'art.32 del D.Lgs. n.50/2016 e smi..

La durata del contratto è fissata in 36 (trentasei) mesi e comunque a completamento della fornitura.

Il fornitore avrà l'obbligo di continuare la fornitura, alle condizioni convenute, oltre la scadenza del contratto e per un periodo non superiore ai 180 (centottanta) giorni, qualora le procedure di affidamento della nuova gara non siano ancora concluse.

Tutte le spese, comprese quelle di bollo e registrazione, saranno a carico del Fornitore. La sola IVA sarà a carico della Azienda appaltante.

Ai sensi dell'art. 51, comma 2, del D.Lgs. n.50/20106 e smi. ciascuna Ditta può presentare offerta per alcuni o tutti i lotti presenti in gara.

L'appaltatore ha l'obbligo, per tutta la durata del contratto, di fornire all'Azienda committente che ne faccia richiesta prodotti della stessa tipologia o analoghi a quelli offerti, presenti nel listino dell'azienda ma non indicati nella **documentazione tecnica**, applicando una percentuale di sconto a listino, uguale a quella indicata nell'offerta per ogni riferimento.

Qualora durante il periodo contrattuale si utilizzi maggiormente uno o più dei prodotti compresi nel lotto, l'Azienda potrà richiedere, fino alla concorrenza dell'importo del lotto, di rideterminare il fabbisogno di ciascun prodotto.

ART. 2 - CARATTERISTICHE TECNICHE DEI PRODOTTI

I prodotti offerti devono rispondere alle normative vigenti in materia di dispositivi medico chirurgici (direttiva 93/42/CEE sui dispositivi medici attuata con d. lgs. 46/97, 95/98 e successive modificazioni) in particolare per quanto attiene la registrazione e le autorizzazioni alla produzione, all'importazione, all'immissione in commercio, alla sterilizzazione, confezionamento ed etichettatura, laddove previsto iscrizione presso il repertorio D.M. del Ministero della Salute.

Per ogni prodotto sterile offerto dovrà essere indicato:

- la descrizione del prodotto
- nome commerciale del prodotto
- il numero di referenza del prodotto
- il nome del produttore
- il metodo e lotto di sterilizzazione
- la dicitura «sterile»
- la dicitura «monouso» o «*single use*» o relativo simbolo.
- marcatura di conformità CE classe di appartenenza.
- numero dell'organismo notificato (per prodotto sterili)
- numero di pezzi contenuti
- modalità di conservazione quant'altro previsto a norma di legge, sia per la confezione del singolo prodotto che per la confezione di vendita.

Art. 3 CONSEGNA - CONTO DEPOSITO E CONFEZIONAMENTO

3.1 - CONSEGNA

La consegna dei prodotti oggetto della fornitura, a totale carico del Contraente (che si farà carico anche dei relativi rischi connessi), dovrà avvenire a seguito di ricevimento di regolare ordinativo con la massima tempestività e comunque **non oltre 24 ore lavorative dalla data di avvenuto ricevimento dell'ordine**. Qualora l'Appaltatore non dovesse effettuare o ritardasse la consegna, la Committente potrà acquistare il materiale presso altre Ditte. Resterà a carico dell'Aggiudicataria inadempiente sia la differenza per l'eventuale maggior prezzo pagato rispetto a quello proposto in gara, sia ogni altro maggior onere o danno comunque derivante dall'inadempienza stessa.

L'Appaltatore deve garantire che, anche durante la fase di trasporto, vengano rigorosamente osservate le idonee modalità di conservazione dei dispositivi medici.

In deroga all'articolo 1510, comma 2, Codice Civile le consegne dovranno essere effettuate a rischio del contraente, franche di ogni spesa (imballo e trasporto compresi) e con ogni onere a carico del contraente, fatta eccezione per l'IVA che per legge è a carico dell'acquirente, presso i locali, che l'Azienda Committente indicherà in sede di contratto.

Il materiale consegnato dovrà essere integro e rispondente all'ordine. Esso dovrà inoltre essere esattamente conforme a quello in offerta, di cui alle schede tecniche (art. 1522 Codice Civile).

Comporterà il respingimento della merce, salvo diversa disposizione impartita dal responsabile del punto

di consegna:

- la mancanza di una richiesta di ordinativo per la merce consegnata;
- ogni difformità della consegna rispetto a quanto riportato nell'ordinativo;
- la mancanza di un DDT di consegna;
- la mancanza, nel confezionamento esterno, delle informazioni necessarie alla corretta individuazione dei prodotti contenuti;
- la consegna di prodotti con un periodo di validità, riportata sulla etichetta di riferimento, inferiore ai 2/3 della vita utile prevista.

Le consegne dovranno essere accompagnate da apposita bolla descrittiva (DDT) in duplice copia di cui una di queste, firmata per ricevuta, resterà al contraente.

Il suddetto documento di consegna dovrà obbligatoriamente indicare:

- Luogo di consegna della merce;
- Numero di riferimento dell'ordine e relativo codice aziendale;
- Data dell'ordine;
- Descrizione e quantità della merce, con relativo numero di lotto e data di scadenza;
- Eventuali dati specifici richiesti dall'Azienda Committente.

L'Appaltatore è tenuto a risarcire l'Azienda Ospedaliera per i danni derivati da vizi della cosa, se non prova di avere senza colpa ignorato i vizi stessi al momento della consegna.

Gli ordinativi dovranno essere evasi nella loro completezza. Non sono consentite consegne parziali o in acconto, salvo diverso accordo nell'ambito di singole consegne. Non saranno ammessi, in sede di liquidazione, fatture facenti riferimento a ordini evasi solo parzialmente. La quantità consegnata sarà esclusivamente quella accertata presso la sede che l'Azienda indicherà nei relativi ordini e dovrà essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Appaltatore.

L'originale del DDT deve essere rilasciato al destinatario, che lo firmerà per accettazione, per permettere la verifica amministrativa e la successiva liquidazione della fattura. Data l'impossibilità di verificare tutta la merce all'atto del ricevimento, la firma posta su tale documento indica la mera corrispondenza del numero dei colli consegnati rispetto a quanto previsto nella richiesta di reintegro. In ogni caso, l'Azienda Committente potrà accertare l'effettiva quantità e qualità dei prodotti consegnati in un successivo momento; tale verifica deve, comunque, essere riconosciuta ad ogni effetto dall'Aggiudicataria. I codici indicati dall'Appaltatore in sede di gara come riferimento ai prodotti offerti dovranno rimanere invariati per tutta la durata della fornitura. La loro modifica potrà essere effettuata solo previa comunicazione agli uffici competenti della Committente e la conseguente autorizzazione

alla modifica da parte degli uffici competenti.

E' responsabilità dell'Appaltatore garantire che il trasporto dei prodotti avvenga con mezzi adeguati tali da consentire il mantenimento di tutte le caratteristiche tecniche dei prodotti consegnati. Pertanto l'Appaltatore, ovvero il corriere specializzato incaricato della consegna, dovrà osservare tutte le precauzioni necessarie per la perfetta conservazione dei prodotti.

I prodotti offerti dovranno essere garantiti contro ogni difetto che possa imputarsi comunque alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio da parte dell'Appaltatore. In caso di riscontro di imperfezioni e/o difetti imputabili alle procedure di fabbricazione o di magazzinaggio o qualora, a seguito degli accertamenti i prodotti forniti non risultassero conformi alle caratteristiche indicate nell'allegato tecnico, l'Appaltatore sarà obbligato a sostituirli gratuitamente, entro un termine massimo di 2 giorni lavorativi dal ricevimento della richiesta di sostituzione.

3.2 - CONTO DEPOSITO

Per i dispositivi medici consegnati, nei casi previsti, con la modalità del conto deposito, la Committente si obbliga a pagare all'Aggiudicataria solo i dispositivi utilizzati e restituire alla stessa, al termine della fornitura, quelli non utilizzati.

La Committente individua il Responsabile del conto deposito nel Direttore dell'U.O.C. utilizzatrice o suo delegato, con il compito di gestire le scorte e la movimentazione del materiale.

Il Conto Deposito verrà istituito presso detta U.O.C. entro 7 (sette) giorni lavorativi consecutivi dalla stipula del contratto con le seguenti modalità:

- invio di ordine informatico iniziale di "*apertura conto deposito*" tramite il portale regionale FIORI (canale NSO) da parte dell'UOC Farmacia sulla scorta dei quantitativi indicati dal Responsabile del conto deposito;
- consegna all'UOC Farmacia da parte della Ditta aggiudicataria dei dispositivi richiesti accompagnati da un documento di trasporto riportante la causale "*conto deposito*", elenco di tutti i dispositivi consegnati suddivisi per il codice prodotto, quantità consegnata, numero di lotto/serial number, data di scadenza e tutti gli altri elementi ritenuti necessari all'identificazione degli stessi;
- consegna dei prodotti da parte dell'UOC Farmacia all'UOC Anestesia e Rianimazione – Terapia del dolore previa verifica della corrispondenza quali/quantitativa rispetto a quanto ordinato e relativo scarico informatico di quanto ricevuto al magazzino conto deposito XXX;
- verifica da parte del responsabile del Conto deposito che i beni consegnati siano corrispondenti a quanto richiesto e che siano consegnati in perfetta efficienza ed esenti da vizi che ne impediscano o limitino l'uso.

La dichiarazione di presa in consegna dei prodotti da parte dell'Appaltante non esonera però l'Aggiudicataria per eventuali vizi di produzione non emersi al momento della consegna ed accertati solo al momento dell'impiego.

La Ditta appaltatrice si obbliga a mantenere invariato il materiale previsto come scorta in conto deposito, sia rispetto alla quantità e misure, sia rispetto alle condizioni di utilizzabilità (ad es. scadenza della sterilità). La quantità in deposito potrà eventualmente essere modificata in aumento o in diminuzione, a semplice richiesta dell'Azienda Committente nel rispetto dei quantitativi indicati nel capitolato.

L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sostituire:

- il materiale che per perdita di sterilità non imputabile agli operatori della Committente ovvero per qualche vizio di produzione pregiudica la massima sicurezza dell'intervento;
- il materiale in imminente scadenza di sterilità. L'Aggiudicataria si impegna inoltre a sorvegliare le date di scadenza dei dispositivi componenti i conti deposito mediante periodiche verifiche (es. trimestrali) o con utilizzo di propri software dedicati;
- un prodotto che esce di produzione o diviene temporaneamente indisponibile, con prodotti di pari funzionalità ed alle stesse condizioni economiche, previa necessaria autorizzazione della medesima Committente.

L'Azienda appaltante, attraverso il Responsabile del conto deposito, è tenuta a curare i seguenti adempimenti:

- custodire adeguatamente e mantenere il materiale in deposito, secondo le regole della buona tecnica di conservazione (integrità del confezionamento, assenza di scritte o etichette diverse dall'atto della produzione, corretto utilizzo dei prodotti in base alla loro scadenza);
- stoccaggio, sulla base delle istruzioni impartite dall'Aggiudicataria, in linea con quanto previsto dal costruttore, di tale materiale in locali e contenitori adeguati;
- impiegare i dispositivi forniti secondo la destinazione d'uso per cui sono stati progettati;
- informare immediatamente l'Aggiudicataria su eventuali danni ai materiali in deposito, da cui può derivare perdita e/o inservibilità del bene.

L'Azienda risponde inoltre del perimento e del deterioramento (ad. esempio: per danni, furti, manomissioni, smarrimenti, scritte) del materiale consegnato e giacente presso i propri locali.

Si precisa che qualora l'Aggiudicataria richiedesse accesso al conto deposito, il Responsabile (*recte*: il responsabile del conto deposito) ne autorizzerà l'accesso concordandone preventivamente data ed ora.

Il fornitore non potrà disporre dei beni concessi in conto deposito fino a che l'Azienda Committente non provveda ad effettuare la restituzione, tranne nel caso in cui per emergenze non fosse necessario prelevare temporaneamente da parte dello stesso fornitore del materiale per poi garantirne il reintegro entro 48h, sempre nel rispetto e nella tutela delle necessità cliniche della Struttura utilizzatrice.

Il tutto dovrà avvenire tramite movimentazione documentata dal Responsabile del conto deposito ed

informazione scritta al responsabile della Farmacia Ospedaliera che provvederà alla compilazione della documentazione di reso.

Il Responsabile del conto deposito trasmetterà entro e non oltre 24 (ventiquattro) ore lavorative dall'impianto, alla Farmacia Ospedaliera documento giustificativo dell'avvenuto impianto contenente tutte le informazioni, dei prodotti utilizzati, indispensabili all'emissione degli ordini di reintegro e di fatturazione.

Il Direttore della precitata Farmacia, entro e non oltre le successive 24 (ventiquattro) ore lavorative, dovrà inviare tramite l'utilizzo del portale regionale Fiori all'Aggiudicataria:

- **"l'ordine di reintegro"**, emesso a costo 0 contenente l'elenco dei prodotti da reintegrare per
 - qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
 - quantità;
- **"l'ordine di fatturazione"**, nel quale saranno indicati i seguenti dati identificativi dei prodotti:
 - qualità (codice e descrizione prodotto, misura);
 - quantità;
 - lotto utilizzato /Serial number;
 - ddt ;
 - prezzo unitario di aggiudicazione in base al quale l'Aggiudicatario emetterà fattura dei prodotti utilizzati.

La Ditta provvederà quindi a fatturare la merce ordinata. Nella fattura dovrà essere citato il relativo "ordine di acquisto".

[N.B. In assenza degli ordini sopraindicati, è fatto assoluto divieto alla Ditta Appaltatrice di procedere al reintegro e/o di emettere fattura.]

L'Aggiudicataria provvederà all'evasione dell'ordine di reintegro entro 48 (quarantotto) ore lavorative, e, in caso di urgenza, entro 24 (ventiquattro) ore lavorative.

Nel caso in cui dovesse essere necessaria l'attivazione di un *deposito* che non prevede una scorta fissa di materiale, la Ditta Aggiudicataria è tenuta a fornire, entro 24 ore lavorative dall'invio della richiesta da parte dell'UOC Farmacia, una serie completa dei dispositivi in base al lotto di aggiudicazione con il relativo strumentario da ritirare dopo l'intervento (*conto deposito temporaneo*).

A seguito dell'avvenuta utilizzazione e del ritiro del materiale non utilizzato sarà emesso solo ordine di fatturazione successivo alla consegna del documento giustificativo dell'impianto contenente l'attestazione della tipologia quali/quantitativa del materiale utilizzato.

Al termine del contratto, entro 10 gg. dalla comunicazione dell'Ente appaltante, la Ditta provvederà al ritiro di tutto il materiale giacente presso la UOC di Anestesia e Rianimazione.

NOTA Tutte le spese relative alla consegna ed al ritiro del materiale sono a carico dell'impresa aggiudicataria.

3.3 CONFEZIONAMENTO

Il confezionamento e l'etichettatura devono essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla normativa vigente. La confezione esterna dovrà assicurare l'integrità del prodotto durante il trasporto.

Si fa presente che il peso di ciascuna confezione esterna dovrà rispettare la normativa fissata in materia di sicurezza.

Nel caso in cui un prodotto vada collegato all'apparecchiatura nella disponibilità dell'A.O.R.N., il cui modello è indicato nella descrizione del lotto di riferimento, deve essere assicurata la compatibilità con l'apparecchiatura stessa.

ART. 4 - PRESTAZIONI CONNESSE ALLA FORNITURA

Nei casi indicati ciascun Fornitore dovrà garantire, per tutta la durata del contratto per ogni singolo intervento, la presenza di uno specialista per l'assistenza tecnica on-site.

Qualora per l'impiego di un dispositivo in una procedura terapeutica sia necessario l'utilizzo di materiale dedicato (ferri chirurgici, dispositivi accessori, ottiche, ecc.), questo deve essere messo a disposizione senza che al fornitore spetti alcun compenso aggiuntivo.

Parimenti nel caso in cui un dispositivo utilizzato in una procedura terapeutica necessiti di un'apparecchiatura dedicata (generatore, ecc.), la stessa deve essere fornita, unitamente a tutti gli accessori (supporti, cavi, carrelli, ecc.) a titolo di comodato per tutta la durata della fornitura stessa o messa a disposizione in occasione di ogni intervento.

Tutte le apparecchiature messe a disposizione a qualsiasi titolo devono rispondere alle vigenti disposizioni legislative in materia, possedere la marcatura CE e soddisfare le disposizioni legislative e regolamentari in materia di tutela della sicurezza operatore e paziente. Le stesse devono essere soggette ad idonea manutenzione a carico del Fornitore al fine garantire, nel tempo, la rispondenza ai requisiti di conformità in linea con quelli previsti dal costruttore. Costituisce preciso obbligo del fornitore consegnare, contestualmente all'istituzione del conto deposito, un elenco riportante i numeri seriali delle apparecchiature che saranno messe a disposizione e le relative schede di Verifica di Sicurezza Elettrica (VSE).

ART. 5- COLLAUDO

Le operazioni di collaudo dovranno avvenire preferibilmente al termine delle operazioni di installazione e comunque non oltre 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

La UOC Tecnologia Ospedaliera, in contraddittorio con il Fornitore, dovrà redigere apposito "verbale di collaudo".

L'esito positivo del collaudo presuppone che il personale preposto abbia:

- verificato che la merce collaudata sia conforme a quanto aggiudicato e deliberato e "pronto all'uso";
- effettuato tutte le verifiche prescritte dalla normativa vigente in materia e dalla norma tecnica specifica con esito positivo;
- effettuato le prove di funzionamento (compreso hardware e software) con esito positivo;
- verificato che la documentazione tecnico/amministrativa a corredo sia stata consegnata e risulti presente alla data del collaudo ivi comprese ad esempio le password di sistema.

Potranno essere redatti uno o più verbali di collaudo parziali relativi ad una o più apparecchiature, ciononostante, la fornitura si intenderà accettata in ogni sua parte se il collaudo di tutti i beni aggiudicati avrà avuto esito positivo.

In ogni caso, qualora dovessero emergere, anche successivamente all'esito positivo del collaudo, non conformità progettuali, di produzione, di sicurezza e di corrispondenza a quanto richiesto in gara, il Fornitore dovrà provvedere alla tempestiva eliminazione di tutti i difetti e/o vizi riscontrati ed eventualmente sostituire l'apparecchiatura e/o relativi accessori con beni aventi identiche caratteristiche tecniche e funzionali.

Ove l'apparecchiatura e relativi accessori o parti di essa non superi in tutto o in parte le prescritte prove funzionali e diagnostiche e più in generale di collaudo, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico del Fornitore fino alla loro positiva conclusione. In ogni caso le prove anche ove si rendesse necessaria la loro ripetizione, dovranno concludersi entro 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

Se entro tale termine l'apparecchiatura o suo accessorio non superi in tutto o in parte queste ultime prove, il Fornitore dovrà a proprio carico disinstallare, smontare e ritirare l'apparecchiatura o suo accessorio e provvedere alla sostituzione della stessa. Resta salvo il diritto da parte della AORN, a seguito di secondo collaudo con esito negativo relativo all'apparecchiatura o parti di essa sostituita, di risolvere in tutto o in parte il contratto di fornitura del sito interessato.

Indipendentemente se il ritardo per la conclusione delle operazioni di collaudo sia relativo al primo o al secondo collaudo, sarà considerato ritardo ogni giorno solare, non dipendente dall'Amministrazione contraente, successivo ai 10 giorni solari dal termine delle operazioni di installazione.

Il Fornitore dovrà effettuare le prove di corretta funzionalità e prove di accettazione con l'ausilio di propria strumentazione (simulatori, strumenti di misura, campioni di misura, ecc.). Tale strumentazione dovrà essere resa disponibile a titolo gratuito dal Fornitore poiché i relativi oneri sono ricompresi nel prezzo di aggiudicazione.

In sede di collaudo, dovrà essere costituito il "Libro Macchina" per ciascuna apparecchiatura e relativi accessori, che dovrà pertanto contenere la seguente documentazione, ove applicabile:

- Rapporto di consegna/accettazione;

- Certificato di collaudo;
- Dichiarazione di conformità alle Direttive CE applicabili;
- Manuale d'uso;
- Eventuali chiavi hardware e software previste dall'apparecchiatura nella configurazione fornita;
- Rapporto di lavoro (manutenzione Preventiva, Correttiva e Straordinaria);
- Verbale di verifica di sicurezza elettrica e di controllo funzionale e prestazionale;

oltre che fornire indicazione sulle modalità di comunicazione con il Fornitore.

E' fatto obbligo di non utilizzare per uso clinico le apparecchiature installate prima della conclusione positiva delle operazioni di collaudo, in caso contrario l'apparecchiatura utilizzata (con relativi accessori) è da intendersi collaudata con esito positivo alla data del primo utilizzo clinico.

ART. 5.1 - SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA

L'Aggiudicatario dovrà assicurare i servizi di seguito descritti.

Assistenza tecnica

L'assistenza tecnica è full-risk, con intervento garantito in massimo **ventiquattro (24) ore feriali lavorative**, comprese le spese del personale, delle trasferte, dei ricambi ecc., senza alcuna franchigia, ad eccezione dei materiali di consumo, comprensivo di manutenzione preventiva (calibrata in modo da garantire adeguata sicurezza ed efficienza funzionale), comprendente almeno due visite annuali.

Nel caso in cui il fermo macchina si dovesse prolungare oltre le **48** ore naturali e consecutive, il fornitore dovrà mettere a disposizione della UOC utilizzatrice un'apparecchiatura sostitutiva con le identiche caratteristiche tecniche e funzionali di quella principale in uso, sino al ripristino della funzionalità stessa.

Per **fermo macchina** si intende il periodo durante il quale la funzione globale e/o il servizio offerto non sono garantiti per malfunzionamenti e/o manutenzione programmata delle apparecchiature fornite nella loro globalità o in una sola parte.

L'attività di assistenza e manutenzione comprende anche le attività di verifica di sicurezza elettrica secondo le normative tecniche di riferimento ed in particolare CEI 62.5, CEI 62.51, CEI 62.122 e CEI 62.128 e le loro successive modifiche e integrazioni.

Per le apparecchiature e relativi accessori offerte è inclusa la manutenzione full – risk per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 c.c.), nonché la garanzia per buon funzionamento (art. 1512 c.c.) per tutta la durata del contratto a partire dalla data di collaudo con esito positivo.

Durante tutto il periodo contrattuale dovrà essere effettuato quanto segue:

1. Manutenzione preventiva (almeno 1 visita annua o secondo manuale d'uso e manutenzione);
2. Manutenzione correttiva;
3. Fornitura e sostituzione di parti di ricambio e materiali soggetti ad usura;

Al termine di ogni intervento, è fatto obbligo al Fornitore di redigere un apposito Rapporto di Lavoro (RIT) secondo le norme tecniche e giuridiche vigenti in Italia e nella Comunità Europea.

Laddove, nel corso dell'esercizio, si ravvisassero delle significative variazioni delle condizioni di funzionamento delle apparecchiature tali da far emergere dubbi sulla loro efficacia ed efficienza, la AORN può richiedere al Fornitore

interventi aggiuntivi con frequenze maggiori, anche rispetto a quanto indicato dal Fabbrikante. Detti interventi aggiuntivi non devono comportare alcun onere oltre quelli già previsti in gara.

Inoltre, personale all'uopo designato potrà effettuare in ogni momento le verifiche, le misure e le prove che riterrà opportune al fine di accertare il corretto espletamento del servizio di garanzia, la veridicità dei rapporti e delle relative certificazioni e la rispondenza dell'attività eseguita rispetto alle condizioni contrattuali (normativa in vigore, prescrizioni dei fabbricanti e migliori regole dell'arte), nonché la funzionalità e la sicurezza delle apparecchiature e relativi accessori.

Il Fornitore deve garantire per tutta la durata del contratto il medesimo livello qualitativo delle apparecchiature e relativi accessori come accertato all'atto del collaudo con esito positivo; in caso di decadimento delle prestazioni di uno o più componenti, esplicitato dall'utilizzatore, non risolvibile con normali interventi di manutenzione, il Fornitore provvederà a sostituirli con componenti nuovi ed originali, identici o migliori rispetto alla fornitura originale.

5.2.1 MANUTENZIONE PREVENTIVA

Le attività preventive devono svolgersi nel rispetto delle indicazioni contenute nel manuale d'uso e manutenzione preventiva comprendere le procedure periodiche di verifica, controllo, messa a punto, sostituzione parti di ricambio e parti soggette ad usura ed eventuale adeguamento e/o riconduzione delle apparecchiature nel manuale di servizio (di manutenzione), obbligatori ai sensi delle direttive CE e delle norme tecniche applicabili.

La manutenzione preventiva comprende inoltre le verifiche ed i controlli dei parametri di funzionamento (verifiche funzionali) comprensive del relativo eventuale materiale di consumo, le regolazioni e i controlli di qualità, nel numero e nei termini previsti dai manuali dei fabbricanti; si intendono anche comprese le verifiche di rispondenza alle norme per la sicurezza elettrica, generali e particolari, da eseguirsi a seguito degli interventi di manutenzione preventiva/correttiva e comunque almeno una volta all'anno e gli eventuali interventi di rimessa a norma.

Entro 2 (due) mesi dalla data del collaudo definitivo, l'Aggiudicatario dovrà redigere e trasmettere il primo Calendario degli interventi delle verifiche periodiche concordato con il DEC ed il Responsabile della U.O. di destinazione.

Questo deve comprendere almeno le seguenti informazioni:

- Data in cui è previsto l'intervento;
- Tempo di inutilizzo dell'apparecchiatura e relativi accessori necessario per effettuare l'attività di verifica;
- Dettaglio delle attività previste (check-list utilizzate, risorse, strumenti);
- Verifica di sicurezza elettrica.

I Calendari successivi al primo, dovranno comunque essere elaborati e consegnati entro e non oltre il 30 agosto dell'anno precedente rispetto all'anno di riferimento del piano stesso.

5.2.2 MANUTENZIONE CORRETTIVA

Per manutenzione correttiva si intendono tutte quelle procedure atte ad:

- accertare la presenza di guasto o di malfunzionamento dell'apparecchiatura;
- individuarne la causa;

- adottare tutte le misure, eseguire tutti gli interventi e provvedere a tutte le forniture necessarie per garantire il ripristino delle normali condizioni di funzionamento;
- eseguire, in ogni caso, una verifica finale della funzionalità e sicurezza, anche elettrica, dell'apparecchiatura.

Il servizio di manutenzione correttiva deve svolgersi nel rispetto delle indicazioni contenute nel manuale d'uso e/o nel manuale di servizio e deve tener conto del livello di criticità associato alle apparecchiature e relativi accessori. L'intervento di manutenzione correttiva dovrà avvenire entro **24 (ventiquattro)** ore solari e continuative dalla richiesta di intervento ed il ripristino della funzionalità dovrà concludersi entro **72 (settantadue)** ore solari e continuative a partire dalla richiesta di intervento stessa.

Gli interventi di manutenzione correttiva inclusi nel presente servizio sono da intendersi in numero illimitato.

Tutti i costi diretti ed indiretti riconducibili ad un intervento di manutenzione correttiva (manodopera, trasferta, ricambi, materiale soggetto ad usura) sono a totale carico del Fornitore.

Gli interventi possono essere richiesti con una delle seguenti modalità:

- customer care (centro di ricezione e gestione delle richieste di assistenza e manutenzione con numero telefonico e/o mail);
- qualunque altra modalità concordata tra le parti.

Sono inclusi nel prezzo di aggiudicazione anche gli interventi di eliminazione delle cause di non conformità dei beni. Pertanto, il Fornitore è tenuto ad effettuare tutti gli interventi di eliminazione delle cause di non conformità riconducibili a guasto delle apparecchiature e relativi accessori (quali ad esempio danneggiamento degli isolamenti e delle protezioni, ecc.).

Durante l'intervento di manutenzione correttiva sono compresi tutti i pezzi di ricambio nonché i materiali di usura e dei materiali di consumo necessari.

Il Fornitore deve intervenire entro 24 (ventiquattro) ore solari e continuative dalla richiesta di intervento, ed assicurare nel più breve tempo possibile il ripristino delle condizioni di normale esercizio, che deve avvenire comunque entro 72 ore solari e continuative (incluso il tempo di intervento, ritardo logistico, ritardo amministrativo e tempo di risoluzione guasto). Qualora il tempo di risoluzione guasto sia superiore a 72 (settantadue) ore, il Fornitore è obbligato a fornire apparecchiature (e/o accessorio) muletto (temporaneamente sostitutive) per il periodo necessario al ripristino, onde garantire la continuità assistenziale. Inoltre dovrà addurre comprovata evidenza documentale a supporto delle motivazioni per il mancato ripristino.

L'apparecchiatura sostitutiva deve avere caratteristiche prestazionali simili, equivalenti o superiori a quelle dell'apparecchiatura (o accessorio) oggetto dell'intervento. L'apparecchiatura sostitutiva dovrà essere fornita in modo gratuito, con oneri inclusi nel prezzo d'aggiudicazione.

5.2.3 PEZZI DI RICAMBIO E MATERIALI SOGGETTI AD USURA

Per pezzi di ricambio si intende, secondo la norma UNI 10147, "la parte elementare nuova o ripristinata, che può sostituire una corrispondente usurata o guasta e che permette di riportare una Tecnologia Biomedica nelle condizioni stabilite".

Il materiale soggetto ad usura è un "*materiale la cui vita media è significativamente diversa dalla vita media dell'apparecchio, potendo variare in funzione dell'utilizzo della Tecnologia Biomedica e delle relative modalità*".

(definizione contenuta nella "Raccomandazione per la prevenzione degli eventi avversi conseguenti al malfunzionamento dei dispositivi medici/apparecchiature elettromedicali" N. 9 di aprile 2009).

Il Fornitore deve provvedere alla fornitura delle parti di ricambio e degli accessori necessari in modo da garantire il continuo, corretto e sicuro funzionamento delle apparecchiature oggetto dell'appalto.

Le parti di ricambio e gli accessori impiegati devono essere nuovi, originali, nel pieno rispetto delle Direttive CE applicabili. Il Fornitore rimane comunque l'unico responsabile degli eventuali danni causati dall'impiego di componenti non adeguati. I costi per i pezzi di ricambio e accessori sono a carico del Fornitore e compresi nel servizio di assistenza tecnica "full-risk" durante tutto il periodo contrattuale.

È consentito l'utilizzo di pezzi di ricambio, materiali ed accessori equivalenti agli originali esclusivamente per cause di forza maggiore, quali il fallimento del Fabbrikante delle apparecchiature e/o del Fabbrikante della specifica parte di ricambio, materiale o accessorio.

ART. 6 - EVENTI PARTICOLARI

6.1 - INDISPONIBILITÀ TEMPORANEA DEL PRODOTTO

Nel caso di indisponibilità temporanea del prodotto, il Fornitore, al fine di non essere assoggetto alle penali per mancata consegna nei termini stabiliti, dovrà darne tempestiva comunicazione per iscritto alla Farmacia, e comunque entro e non oltre **2(due) giorni lavorativi** decorrenti dalla ricezione dell'Ordinativo di Fornitura; in tale comunicazione il Fornitore dovrà indicare il periodo durante il quale non potranno essere rispettati i termini di consegna.

In ogni caso, la temporanea indisponibilità dei Prodotti non potrà protrarsi per più di

10 (dieci) giorni lavorativi dalla comunicazione di cui sopra, pena l'applicazione della penale.

Resta inteso che gli eventuali restanti prodotti inclusi nell'Ordinativo di Fornitura dovranno comunque essere consegnati da parte del Fornitore nel rispetto dei termini massimi previsti.

6.2- FUORI PRODUZIONE

Nel caso in cui, durante il periodo di validità e di efficacia del contratto, il Fornitore non sia più in grado di garantire la consegna di uno o più prodotti offerti in sede di gara, a seguito di ritiro degli stessi dal mercato da parte del produttore dovuta a cessazione della produzione, il Fornitore dovrà obbligatoriamente:

- dare comunicazione scritta della "messa fuori produzione" alla Farmacia Ospedaliera con un preavviso di almeno 30 (trenta) giorni;
- eventualmente proporre alla precitata Farmacia un prodotto avente identiche o migliori caratteristiche tecniche, prestazionali e funzionali in sostituzione di quello offerto in gara alle medesime condizioni economiche convenute in sede di gara, specificandone il confezionamento ed allegando congiuntamente la relativa scheda tecnica debitamente sottoscritta, tutte le dichiarazioni/certificazioni richieste in fase di offerta per il prodotto sostituito nonché il campione del prodotto proposto in sostituzione.

Tale prodotto sarà poi oggetto di valutazione con le stesse modalità previste dalla procedura di gara. In caso di parere favorevole, sarà comunicato al Fornitore l'accettazione della sostituzione tramite ordinativo formale da parte della Farmacia Ospedaliera

6.3- AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO

In caso di disponibilità di tecnologie migliorative dei prodotti oggetto della fornitura oggetto e di conseguenti possibili modifiche migliorative da apportare alla fornitura stessa, nel corso della durata del contratto, il Fornitore potrà formulare proposta in merito a tali modifiche migliorative, che verrà valutata con le stesse modalità previste dalla procedura di gara. Resta inteso che, relativamente al prodotto migliorativo offerto, il Fornitore dovrà presentare alla Farmacia Ospedaliera ed all'U.O.C. utilizzatrice la medesima documentazione presentata a corredo per il prodotto offerto in sede di gara.

Solo a seguito di comunicazione da parte degli interessati dell'esito positivo della verifica di conformità del prodotto migliorativo offerto con quanto dichiarato in sede di offerta, il Fornitore sarà autorizzato ad effettuare la relativa sostituzione, senza alcun aumento di prezzo ed alle medesime condizioni convenute in sede di gara.

Ove peraltro il nuovo prodotto consentisse economie di gestione, sarà concordata tra le parti una congrua riduzione del prezzo contrattuale.

In ogni caso non saranno presi in considerazione aumenti dei prezzi di aggiudicazione.

6.4 - ADEGUAMENTO NORMATIVO

Qualora nel corso di validità del contratto, si verificasse l'emanazione di direttive statali e/o comunitarie per quanto attiene l'autorizzazione alla produzione, importazione ed immissione in commercio, o di qualsiasi altra disposizione in materia, il Fornitore sarà tenuto a conformare la qualità dei prodotti forniti alla sopravvenuta normativa, senza alcun aumento di prezzo ed a sostituire le eventuali rimanenze relative alle forniture già effettuate e giacente nel magazzino farmaceutico dell'Azienda committente, qualora ne fosse vietato l'uso.

ART. 7 - REVISIONE DEI PREZZI

Ai sensi dell'art.106 del D.Lgs. n.50/2016 e smi, il prezzo delle forniture oggetto dell'affidamento non subirà variazioni in aumento per l'intera durata del Contratto. La revisione potrà essere valutata dalla Stazione Appaltante, qualora ecceda il 10% annuo del prezzo originario.

ART. 8 INADEMPIMENTI E PENALITÀ

In caso di mancata costituzione del conto deposito entro il termine di 15 (quindici) giorni dalla sottoscrizione del contratto o di 7 (sette) di evasione degli ordini, verrà applicata una penale in misura

del 5% dell'importo complessivo dell'ordine emesso; se il ritardo raggiunge i 10 gg. (dieci), si provvederà ad acquistare il prodotto ad altra ditta reperita sul mercato e ad insindacabile giudizio dell'A.O.R.N. si addebiterà il prezzomaggiore pagato alla ditta inadempiente; infine se il ritardo della consegna raggiunge i 20 gg. (venti) è previsto il decadimento della fornitura con incameramento da parte di questa Azienda del deposito cauzionale versato.

Nel caso in cui l'ordinativo di fornitura sia stato solo parzialmente evaso, la predetta penale, sarà calcolata sulla quota parte consegnata in ritardo.

La penale sopra indicata verrà applicata anche nell'ipotesi di **intempestiva comunicazione dell'indisponibilità temporanea del prodotto e nei casi di mancata sostituzione dei prodotti difformi** entro i termini o di difetti dell'imballo o di non correttotrasporto. L'Azienda si riserva la facoltà di non attendere l'esecuzione della prestazione ovvero la sostituzione dei prodotti contestati e di rivolgersi ad altra impresa per le forniture laddove ragioni di urgenza lo giustifichino, ponendo a carico del Fornitore l'addebito delle eventuali maggiori spese sostenute e la quota della penale. Resta, altresì, fermo l'obbligo del Fornitore di risarcire l'A.O.R.N. per i maggiori danni derivanti dal ritardo o dalla mancata consegna dei prodotti richiesti.

Nel caso del ripetersi di ritardi nelle consegne che comportino **almeno tre contestazioni formali**, e, in ogni caso, decorsi 20 (venti) giorni dalla scadenza del termine di consegna l'A.O.R.N. potrà dichiarare risolto il contratto "*ipso facto et de jure*", comunicando per iscritto al Fornitore l'inadempimento alle obbligazioni contrattuali. La risoluzione del contratto comporta l'incameramento del deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il risarcimento del maggior danno.

ART. 9 - FATTURAZIONE E PAGAMENTI

Ai fini del pagamento del corrispettivo la Ditta aggiudicataria dovrà presentare regolare fattura ai sensi della normativa vigente.

Il pagamento delle fatture sarà effettuato, entro 60 gg., dalla data di ricevimento fattura, purché la fornitura sia stata regolarmente eseguita, secondo quanto previsto dalla documentazione tecnica (allegati al Capitolato), dall'offerta tecnica e dal presente Capitolato.

I pagamenti saranno effettuati sul conto corrente intestato all'Aggiudicataria di cui quest'ultimo dovrà fornire il codice IBAN in sede di stipula del contratto. Il contratto dovrà prevedere una clausola secondo cui la suindicata Aggiudicataria si impegna a che il predetto conto operi nel rispetto della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i..

I pagamenti relativi alle prestazioni eseguite dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale della medesima (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura mensile posticipata, previo accertamento da parte del D.E.C. sulla perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali; tanto entro 60 (sessanta) giorni dall'esito positivo della verifica di conformità ex art. 113 bis D.Lgs. n.50/2016 e smi.. [N.B. Le fatture dovranno riportare il seguente indirizzo: Azienda Ospedaliera "S. Anna e S. Sebastiano", Via Palasciano - 81100 Caserta ed il recapito delle stesse è ad esclusivo onere della Ditta appaltatrice]. Qualora si verificassero contestazioni, i termini di pagamento rimarranno sospesi e riprenderanno a decorrere con la definizione della pendenza.

L'Azienda Ospedaliera, a garanzia della puntuale osservanza delle clausole contrattuali, può sospendere, ferma restando l'applicazione delle eventuali penalità, i pagamenti alla Ditta appaltatrice cui siano state contestate inadempienze nell'esecuzione della fornitura, fino a che non si sia posto in regola con gli obblighi contrattuali (art. 1460 codice civile).

Resta espressamente inteso che in nessun caso, ivi compreso il caso di ritardi di pagamento dei corrispettivi dovuti l'Aggiudicataria potrà sospendere la fornitura e, comunque, le attività previste nel contratto.

ART. 10 - VARIAZIONI SOGGETTIVE

Nel caso la Ditta aggiudicataria dovesse, durante la fornitura, subire variazioni societarie, cessioni o accorpamenti, dovrà darne tempestiva comunicazione alla Committente ed in tal caso si applicherà la disciplina del D.Lgs. 50/2016 e smi..

In caso di violazione del disposto di cui al comma precedente, la Committente potrà risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) ed incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito.

ART. 11 GARANZIE, DANNI E RESPONSABILITÀ CIVILE

L'Aggiudicataria assume in proprio ogni responsabilità per qualsiasi danno causato a persone e/o beni di essa stessa che della Committente, nell'espletamento della fornitura o derivanti da vizio o difetto dei prodotti forniti, anche in relazione all'operato ed alla condotta dei propri collaboratori e/o di personale di altre Ditte a diverso titolo coinvolte, nonché in dipendenza di azioni od omissioni, negligenze o altre inadempienze relative all'esecuzione delle prestazioni contrattuali ad esso riferibili anche eseguite da parte di terzi.

La medesima Ditta e garantisce, ai sensi di legge, che i prodotti forniti siano conformi a quanto dichiarato ed offerto e siano immuni da vizi che li rendano inadatti allo specifico utilizzo. La garanzia sarà applicabile su tutti i beni e servizi offerti per difetti di funzionamento (art.1490 Codice Civile) per mancanza di qualità promesse o essenziali all'uso cui la cosa è destinata (art. 1497 Codice Civile), nonché la garanzia per buon funzionamento (art.1512 Codice Civile). La denuncia dei vizi e dei difetti di qualità al contraente avverrà, in deroga all'articolo 1495 Codice Civile, entro 30 giorni dalla scoperta.

L'Aggiudicataria garantisce, inoltre, che i prodotti forniti abbiano, alla data di consegna, un periodo di validità e scadenza non inferiore ai due terzi della durata prevista.

Tutti i vizi e difetti che si manifestassero nel periodo di garanzia, devono essere eliminati, ove necessario anche mediante sostituzione di quanto fornito a spese del contraente entro 10 giorni dalla data di denuncia da parte della succitata Committente dei difetti o vizi riscontrati. Nel caso in cui i vizi o difetti si manifestino in misura superiore al 20% della fornitura, l'Appaltatrice, su richiesta della Committente, ha l'obbligo di sottoporre a verifica la rimanente componente della fornitura, al fine di eliminare, a proprie spese, vizi, difetti, guasti, o di sostituire i prodotti o la strumentazione difettosa.

ART. 12 - RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Committente, in caso di inadempimento dell'Appaltatrice agli obblighi contrattuali, potrà assegnare, mediante comunicazione scritta (diffida ad adempiere), un termine non inferiore a 15 giorni dalla data di ricevimento della comunicazione per adempiere. Trascorso inutilmente il predetto termine, il contratto è risolto di diritto, per la relativa quota di fornitura (art. 1454 codice civile).

La medesima Azienda potrà, avvalendosi della facoltà di cui all'art. 1456 codice civile e, previa comunicazione scritta all'Appaltatrice da effettuarsi a mezzo raccomandata A.R., risolvere di diritto il contratto, per la propria quota di fornitura nei seguenti casi:

- a) di non veridicità delle dichiarazioni presentate dall'Appaltatrice nel corso della procedura di gara ovvero in caso di perdita di alcuno dei requisiti richiesti dal Disciplinare, accertata dalla Committente al termine del procedimento che ha portato all'annullamento dell'aggiudicazione nei confronti dell'Appaltatrice;
- b) di frode, di grave negligenza, di contravvenzione nell'esecuzione degli obblighi e delle condizioni contrattuali e di mancata reintegrazione del deposito cauzionale;
- c) di commissione di uno dei reati di cui all'art. 80 del D.Lgs. 50/2016 e s.m. per i quali sia intervenuta sentenza di condanna passata in giudicato o nella situazione di intervenuto provvedimento definitivo che dispone l'applicazione di una o più misure di prevenzione di cui al codice delle leggi antimafia;
- d) di ritardo nella consegna dei prodotti protratto per oltre 20 gg dalla data prevista negli atti di gara;
- e) di reiterati ritardi rispetto ai termini previsti dal contratto;
- f) di cessione del contratto o subappalto non autorizzati;
- g) di mancato rispetto degli obblighi in tema di tracciabilità di cui al presente capitolato;
- h) in tutti gli altri casi previsti dal presente capitolato e nei restanti atti di gara.

In ogni caso di risoluzione, oltre all'applicazione della penale, potrà essere addebitato

all'Appaltatrice inadempiente il maggior prezzo eventualmente pagato per l'acquisto dei beni oggetto del contratto, salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni conseguente danno subito (art. 1382 codice civile).

La risoluzione del contratto non si estende alle prestazioni già eseguite. Con la risoluzione del contratto sorge in capo alla Committente il diritto di affidare a terzi la fornitura, in danno all'Appaltatrice inadempiente. A quest'ultima sono addebitate le spese sostenute in più dalla Committente rispetto a quelle previste dal contratto risolto ed ogni altro eventuale danno derivante dall'inadempimento. Le somme necessarie sono prelevate dal deposito cauzionale mediante incameramento del medesimo e, ove questo non sia sufficiente, da eventuali crediti dell'impresa, fatto salvo il diritto di agire per gli eventuali maggiori danni subiti. Nel caso di minor spesa nulla spetta all'Appaltatrice inadempiente. Per quanto non previsto dal presente articolo, si applicano le disposizioni di cui al codice civile in materia di risoluzione del contratto

ART. 13 - RECESSO UNILATERALE

Ai sensi dell'art.109 del D.Lgs. n.50/2016 e smi il Committente, a suo insindacabile giudizio, ha la facoltà di recedere dal Contratto in qualunque momento e qualunque sia lo stato delle prestazioni delle forniture oggetto del Contratto stesso.

Il recesso, con preavviso di venti giorni, ha effetto dal giorno del ricevimento da parte dell'Appaltatore della A.R., con la quale il precitato Committente comunica la volontà di recedere dal Contratto.

All'Appaltatore, a definitiva e completa tacitazione di ogni suo diritto e pretesa, sarà riconosciuto esclusivamente il pagamento delle prestazioni correttamente eseguite fino al momento della ricezione della comunicazione di recesso, secondo i corrispettivi e le condizioni di Contratto.

ART. 14 - CLAUSOLA SO.RE.SA

Qualora i prodotti oggetto del presente capitolato risultassero affidati a seguito dell'espletamento di una procedura centralizzata indetta dalla Regione Campania tramite So.Re.Sa. spa, prima della scadenza del contratto tra il Fornitore e l'A.O.R.N., il contratto stesso si intenderà risolto automaticamente senza che il Fornitore possa avanzare pretese di alcun genere.

ART. 15 DISPOSIZIONI ANTIMAFIA E SULLA PREVENZIONE DELLA CRIMINALITÀ

La Ditta aggiudicataria è tenuta alla piena osservanza della vigente normativa antimafia e di prevenzione della criminalità.

ART. 16 - OBBLIGO DI RISERVATEZZA

La Ditta appaltatrice ha l'obbligo di mantenere riservati i dati e le informazioni, ivi comprese quelle che transitano per le apparecchiature di elaborazione dati, di cui venga in possesso e, comunque, a conoscenza, oltretutto di non divulgarli in alcun modo e in qualsiasi forma e di non farne oggetto di

utilizzo a qualsiasi titolo per scopi diversi da quelli strettamente necessari all'esecuzione del contratto.

L'obbligo di cui al precedente comma sussiste, altresì, relativamente a tutto il materiale originario o predisposto in esecuzione della fornitura.

La medesima Ditta è responsabile per l'esatta osservanza da parte dei propri dipendenti, consulenti e collaboratori, nonché dei propri eventuali subappaltatori e dei dipendenti, consulenti e collaboratori di questi ultimi, degli obblighi di segretezza anzidetti.

ART. 17 - TRACCIABILITÀ DEI FLUSSI FINANZIARI

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 3, comma 8, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e ss.mm.ii., l'Appaltatrice s'impegna a rispettare puntualmente quanto previsto dalla predetta disposizione in ordine agli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari.

Ferme restando le ulteriori ipotesi di risoluzione previste nel presente Capitolato d'oneri si conviene che, in ogni caso, la Committente in ottemperanza a quanto disposto dall'art. 3, comma 9 bis, della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i., senza bisogno di assegnare previamente alcun termine per l'adempimento, risolverà di diritto, ai sensi dell'art. 1456 codice civile, nonché ai sensi dell'art. 1360 codice civile, previa dichiarazione da comunicarsi all'Appaltatrice con raccomandata a.r., il contratto nell'ipotesi in cui le transazioni siano eseguite senza avvalersi del bonifico bancario o postale ovvero degli altri documenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni ai sensi della succitata Legge e s.m.i. e del D.L. 2010 n. 187.

L'Aggiudicataria, nella sua qualità di appaltatrice, si obbliga, a mente dell'art. 3, comma 8, della medesima Legge ad inserire nei contratti sottoscritti con i subappaltatori o i subcontraenti, a pena di nullità assoluta, un'apposita clausola con la quale ciascuno di essi assume gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla succitata Legge n. 136 e s.m.i.. A tal fine, la Committente - contraente verificherà il corretto adempimento del suddetto obbligo.

L'Appaltatrice, la subappaltatrice o la subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria di cui all'art. 3 della Legge 13 agosto 2010 n. 136 e s.m.i. è tenuto a darne immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria contraente e alla Prefettura - Ufficio Territoriale del Governo della Provincia di Caserta.

L'Appaltatrice, in caso di cessione dei crediti, s'impegna a comunicare il CIG al cessionario affinché lo stesso venga riportato sugli strumenti di pagamento utilizzati. Il cessionario è tenuto ad utilizzare conto/i corrente/i dedicato/i nonché ad anticipare i pagamenti all'Appaltatrice mediante bonifico bancario o postale sul/i conto/i corrente/i dedicato/i dell'Appaltatrice medesima riportando il CIG dallo stesso comunicato.

ART. 18 - BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI DI AUTORE

L'Aggiudicataria si assume ogni responsabilità conseguente all'uso di dispositivi o all'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino diritti di brevetto d'autore ed in genere di privativa altrui. La stessa pertanto, si obbliga a manlevare l'Azienda Ospedaliera contraente dalle pretese che terzi dovessero avanzare in relazione a diritti di privativa vantati da terzi.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti sulle prestazioni contrattuali, l'Aggiudicataria assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente tentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria contraente, la stessa, fermo restando il diritto al risarcimento del danno nel caso in cui la pretesa azionata sia fondata, ha facoltà di dichiarare la risoluzione di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) e di incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art. 1382 Codice Civile).

ART. 19 - CONTROVERSIE

Ai sensi dell'art.206 D.Lgs. n.50/16 e smi., qualora insorgano controversie in fase esecutiva del contratto circa la corretta valutazione dell'esattezza della prestazione pattuita, si applicano le disposizioni dell'art.205 del precitato decreto.

Qualsiasi controversia concernente l'interpretazione, esecuzione e risoluzione del presente contratto o l'eventuale cessione del credito sarà di competenza esclusiva del foro di Santa Maria Capua Vetere.

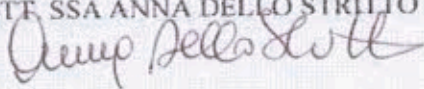
ART. 20 CESSIONE DEL CREDITO

Nel caso di controversia relative alle cessioni di credito il foro competente è quello della stazione appaltante.

ART. 21 - MODIFICHE NORMATIVE, NORME DI RINVIO E FINALI

Per quanto non previsto espressamente dal presente Capitolato e dal Disciplinare di gara, si rinvia alla disciplina comunitaria e nazionale vigente in materia di contratti pubblici

UOC PROVVEDITORATO - ECONOMATO
IL DIRETTORE ff
DOTT.SSA Teresa Capobianco

UOC FARMACIA
IL DIRETTORE
DOTT. SSA ANNA DELLO STRITTO


Previsione di spesa annuale per Attività di Terapia del Dolore

Lotto	Descrizione	pezzi	Prezzo unitario base d'asta	TOTALE	CND
					1020.207
1	<p>Generatore di impulsi <u>ricaricabile</u> totalmente impiantabile a <i>corrente costante</i> per la stimolazione midollare in grado di controllare fino a 16 elettrodi . Stimolazione con possibilità di regolazione della tensione d'uscita corrente costante. Compatibile con la risonanza magnetica full body a 1.5T se connesso direttamente ad un elettrocatetere anche esso compatibile e posizionabile a qualunque livello vertebrale. Possibilità di adattare automaticamente la stimolazione alla postura del paziente, permettendo di ottenere una programmazione ottimale e quindi un migliore risultato terapeutico. Longevità della batteria certificata da FDA di almeno 9 anni a prescindere dai parametri di stimolazione. Costituito da generatore di impulsi a doppio canale, elettrocateteri di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto in sede cervicale alta, telecomando ad uso paziente. Possibilità di impiantare il dispositivo in ambedue i lati, tecnologia Wi-Fi , Cavi di estensione a bassa impedenza in varie lunghezze e configurazione, Carica batteria esterno per la ricarica dello stimolatore ricaricabile , Programmatore Medico</p>	Nr. 2 elettrocateteri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente; nr. 1 tunnelizzatore	8	25.000	€ 200.000

2	<p>Generatore di impulsi non ricaricabile a Corrente costante e multiprogrammabile studiato per la stimolazione del sistema nervoso, in grado di controllare fino a 16 elettrodi con uno o più elettrocateteri con o senza estensioni. Durata della batteria superiore di almeno 2 volte rispetto ai dispositivi sul mercato, con tecnologia AdaptiveSim che consente la regolazione automatica della stimolazione in funzione della posizione assunta del paziente, con possibilità di programmare fino a 7 posizioni del paziente. Compatibile con RMN total body 1,5 tesla, dotato di elettrocateteri di lunghezza sufficiente che permettono l'impianto anche in sede cervicale alta e telecomando ad uso paziente.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateteri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 1 stimolatore trial; Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 telecomando paziente; nr.1 tunnelizzatore</p>	5	15.000	€ 75.000	J020202
3	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile/ricaricabile dedicato al trattamento del back pain ad almeno 16 contatti, con piattaforma progettata per fornire la massima versatilità di possibili terapie attraverso la combinazione di diverse frequenze: HF10 combinabile con LF o 1 100kHz (frequency pairing) o con Burst10k; la Burst deve essere combinabile con LF. Sistema capace di erogare diverse frequenze di stimolazione da 2 a 10000 Hz attraverso varie forme di onda (HF10, pulse dosing, burst, LF, 1000Hz) Possibilità di programmare fino a 5 diverse combinazioni. Dotato di N. 2 elettrocateteri ottopolari varie lunghezze; con corpo isodiametrico rivestito di pellethane SSD dotati di anello di ritenzione, N 4 estensioni dedicate (di cui 2 per trial) varie lunghezze; N 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile ad alta frequenza; N. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente con controllo on/off. Richiesta compatibilità RMN full body</p>	<p>Nr. 2 elettrocateteri ottopolari; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial, Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile, totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica e telecomando paziente.</p>	13	25.000	€ 325.000	J020202

4	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile ad almeno 16 contatti, stimolazione continua, cicalata o a boli con modalità a corrente costante, con possibilità di utilizzare tecnologia BurstDR. Compatibile con RMN</p>	<p>Provisto di n. 2 Elettrocateri ottopolari di tipo percutaneo (se richiesto, anche a piastrina per impianto chirurgico) dotati di mandrino, n.4 Cavi di estensione a bassa impedenza in diverse lunghezze; n. 1 generatore non ricaricabile, Telecomando on/off, con sistema di prova invisibile con tecnologia bluetooth, programmatore paziente</p>	8	€ 15.000	€ 120.000	J070202
5	<p>Generatore di impulsi totalmente impiantabile non ricaricabile a corrente costante, per la stimolazione diretta del ganglio della radice dorsale; Quotare il costo dei singoli elettrocateri ed estensioni aggiuntive</p>	<p>Nr. 2 Elettrocateri quadripolari: muniti di guide precurvate per il ganglio della radice dorsale; Nr. 2 Estensioni dedicate; Nr. 1 Testina per la stimolazione trial con cavo di connessione; Nr. 1 Stimolatore Trial; Nr. 1 generatore di impulsi a 16 poli in quattro canali non ricaricabile; Nr. 1 Tunnelizzatore; Nr. 1 sistema di fissaggio per la testina trial; Nr. 1 Programmatore paziente; Nr. 1 Kit rimozione elettrodo</p>	5*	€ 25.000	€ 25.000	J020202

6	<p>Generatore di impulsi non ricaricabile a 16 contatti doppio canale con fonti multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateteri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale non ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra due elettrocateteri ottopolari ed un elettrocatetere 16 polare, estensione/i e generatore di impulsi totalmente impiantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entrambi con comunicazione wireless). Il generatore di impulsi garantito per almeno 2 anni, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettrocatetere, permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione) nel tempo, a prescrivere dall'incremento/decremento delle impedenze. Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottostoglia. Il Telecomando per controllo paziente deve essere totalmente wireless. Compatibile con RMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 2 elettrocateteri ottopolari o in alternativa 1 elettrocatetere sedicapolare; Nr. 1 Sistema di introduzione; Nr. 2 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi non ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 telecomando paziente; Nr. 2 Sistema di ancoraggio per gli elettrocateteri con vite micrometrica;</p>	5	€ 15.000	€ 75.000	J020202
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	----------	----------	---------

7	<p>Generatore di impulsi ricaricabile a 32 contatti quadri canale con fonti multiple indipendenti controllate in corrente costante, con elettrocateteri percutanei da 8 e 16 contatti in linea. Dispositivo multi elettrodo e multi canale ricaricabile e di dimensioni ridotte. L'impianto deve permettere di scegliere tra quattro elettrocateteri otto polari ed due elettrocateteri 16 polari da impiantare per via percutanea o chirurgica, estensione/i e generatore di impulsi totalmente impiantabile controllato tramite un telecomando e programmato mediante un tablet (entrambi con comunicazione wireless). La batteria del generatore di impulsi necessita di una ricarica periodica che avviene per induzione elettromagnetica e che si effettua con apposito caricatore. Il design della batteria previene danni permanenti se essa raggiunge scarica completa. Ha una garanzia di 5 anni ed una longevità di 12 anni. Il generatore di impulsi, dotato di 4 porte per gli elettrocateteri, deve essere in grado di gestire e controllare in modo indipendente l'intensità di corrente erogata da ogni elettrodo dell'elettro catetere permettendo al paziente di avvertire la parestesia prodotta dal dispositivo in maniera costante (in termini di intensità e di localizzazione). Inoltre deve dare la possibilità di stimolare con 4 diverse forme d'onda tra cui la modalità tonica e modalità sottosoglia. Il Telecomando per controllo paziente ed il kit di ricarica devono essere totalmente wireless. Compatibile con RMN full body condizionata.</p>	<p>Nr. 4 elettrocateteri ottopolari o in alternativa 2 elettrocateteri sedicipolari; Nr. 1 Sistema di introduzione; Nr. 4 estensioni dedicate; Nr. 2 Cavi estensione trial; Nr. 1 generatore di impulsi ricaricabile totalmente impiantabile; Nr. 1 sistema di ricarica; Nr. 1 Telecomando paziente; Nr. 1 Adattatore per sistema di ricarica Nr. 2 Sistema di ancoraggio per gli elettrocateteri con vite micrometrica;</p>	8	€ 25.000	€ 200.000	J020202
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	----------	-----------	---------

8	<p>Pompa infusoriale programmabile telemetricamente in titanio e silicone, alimentazione con batteria al litio di durata non inferiore a 40 mesi a 0,5 ml/die, allarmi di esaurimento delle batterie e di esaurimento farmaco, somministrazione del farmaco in infusione continua, infusione a bolo singolo, infusione a flusso variabile nell'arco della giornata in modo da personalizzare e ottimizzare la terapia, propulsione del farmaco con pompa peristaltica, programmabile telemetricamente. Volume utile di riempimento di almeno 20 e 40 ml, stabile e compatibile con solfato di Morfina fino a 180 gg., Ziconotide 60 gg. e Baclofen 180 gg. parte esterna, serbatoio e valvola del serbatoio in titanio, marchio CE. Porta di riempimento in silicone con punzione di circa 500 volte tramite ago di Huber da 22G, spessore inferiore a 20 mm, peso a vuoto di circa 170 gr, filtro polimerico antibatterico per la somministrazione di farmaci intratecali, accesso diretto al catetere. Compatibile con la risonanza a 3 Tesla (catetere compresso). - Compatibile con la risonanza a 3 Tesla Kit rifornimento, Kit porta laterale; Tunnelizzatore mandrinato di lunghezza 38 cm per cateteri intratecali; Programmatore paziente per variare la dose di farmaco o di attivare dosi supplementari nei limiti programmati. Programmatore medico.</p>	<p>Nr.1 Pompa elettronica totalmente impiantabile; Nr.1 Catetere per infusione armato con sistema integrato di fissaggio senza suture in due pezzi con connettore alla pompa in titanio senza suture, con corpo in 3 strati per evitare rotture occlusioni e lacerazioni; Ago di Thuooy 15 g nr. 1; aneurisma del catetere mediante sistema di rilascio Nr. 1; tunnelizzatore nr. 1; Nr.1 Programmazione paziente per attivazione boli; Nr 1 kit refill/bolo per serbatoio pompa.</p>	20	€ 8.500	€ 170.000	J0401
9	<p>Kit Applicatore nasale monouso in silicone, flessibile e radiopaco, destinato alla somministrazione di soluzioni medicinali all'interno della cavità nasale quali fossa sferoidale e ganglio sfenopalatino per il trattamento del dolore di tipo cefalalgico. L'applicatore è costituito da un catetere interno in poliuretano che presenta un manipolo con attacco luer-lock e distalmente termina con un'angolo preformato, tale applicatore è inserito all'interno di una guaina esterna semirigida totalmente graduata. Completano il kit due rilevatori di temperatura da applicare sul viso del paziente per monitorare eventuali variazioni termiche a seguito del trattamento, un paio di guanti anti rx con percentuali di assorbimento al 40% con 60 kvp e una bustina di talco sterile.</p>	<p>Nr. 1 sistema per blocco del ganglio sfeno-palatino</p>	100	€ 450	€ 45.000	AC12
10	<p>Agli per denervazione delle faccette articolari, trigenino completo di cannula ecogenica e placca di dispersione paziente, kit procedurale, penna dermatografica, aghi 18-20-21-22 G, lunghi 5-10-15-20 cm, punta dritta o curva. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale</p>	100	€ 750	€ 75.000	NO199

11	<p>Kit Radiofrequenza collegabile a generatore in grado di erogare radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Sluiter Feixera Poisson, con possibilità di scelta tra elettrodi ibridi (termocoppia integrata alla cannula) ed elettrodi da comporre (termocoppia e cannula non integrata). I kit sono sterili e monouso di lunghezza varia e presentano una piastra di dispersione per la corrente e una siringa preimpastata di acido ialuronico per l'utilizzo intrarticolare. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Nr. 1 ago con probe; Nr. 1 piastra di dispersione.	130	€ 800	€ 104.000	N0199
12	<p>Kit per Neuromodulazione periferica sottocutanea, per il trattamento del dolore cronico periferico composto da: Ago stimolabile tagliente e smusso integrato, per la stimolazione e la neuromodulazione BIPOLARE sottocutanea, dotato di cavi di collegamento ad un apparecchio portatile, di emissione dell'impulso elettrico per la stimolazione nervosa per la Neuromodulazione periferica a frequenza alternata 2Hz, 1.00Hz e controllata nel tempo ad ampiezza variabile; Teli, siringhe, aghi, garze, vassoi e klemmer monouso per la preparazione della procedura; La ditta dovrà fornire in uso gratuito n. 1 elettrostimolatore dotato di 4 canali per la stimolazione simultanea fino a 8 aghi. Utilizzabile anche con pazienti portatori di PACEMAKER</p>	Nr. 1 ago con probe, Nr. 1 piastra di dispersione; Nr. 1 kit procedurale	50	€ 650	€ 32.500	N0199
13	<p>Sistema per la stimolazione sottocutanea di nervi periferici per il trattamento di aree molto vaste composto da tre cannule per la gestione di tre diversi distretti anatomici, con parametri di stimolazione controllabili in remoto. Misure da 50 a 200 mm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	Cannule 21G a diversa lunghezza con impugnatura e cavo di connessione in codice colore, dotato di presa comoda e sicura, piastra di dispersione monouso sterile, kit procedurale	50	€ 1.650	€ 82.500	N0199

<p>14</p> <p>Sistema di neurostimolazione elettrica ad alta frequenza percutanea per la gestione del dolore cronico e Acuto, combinata ad elettrodi percutanei mini invasivi che erogano segnali multipli oltre i 3500Hz.</p> <p>Il sistema è composto da Elettrodi percutanei con oltre 1000 micro aghi percutanei che eludono l'impedenza della cute generando un campo elettrico a attivo e un neurostimolatore con ampio display LCD che visualizza l'intensità dei segnali che sfrutta un'esclusiva tecnologia di combinazione dei segnali per erogare segnali elettrici che, attraverso la pelle, raggiungono le fibre nocicettive inibendo la trasmissione del dolore e migliorando la funzionalità.</p>	<p>Il kit comprende due patch adesivi provvisti di microaghi ed il neurostimolatore esterno fornito dalla ditta</p>	<p>50</p>	<p>€ 1.000</p>	<p>€ 50.000</p>	<p>+10</p>
<p>15</p> <p>Sistema per vertebroplastica ad alta viscosità; kit costituito da PMMA spinale radiopaco ad alta viscosità completo di aghi introduttori, aghi da biopsia, martello sterile monouso, accessori per minimizzare l'esposizione. Box strumenti per la miscelazione ed iniezione. La viscosità deve essere tale da permettere il ripristino dell'altezza vertebrale e ridurre significativamente il rischio di fuoriuscita del cemento, dimostrato da letteratura. Il range di aghi deve permettere diametri da 10 a 15 gauge, lunghezze da 10 e 15 cm, oltre ad aghi da biopsia lunghi 230 mm con 2 differenti diametri. Deve essere possibile mantenere l'ago ed iniettare il cemento senza fuoriuscita dal fascio radiogeno. Il cemento deve essere immediatamente utilizzabile con assenza di fase liquida e mantenere la fase viscosa iniettabile per 10 minuti.</p> <p>A- Followup del sistema basato su pubblicazioni scientifiche ed anno di immissione sul mercato (punti 5); B- versatilità, facilità di utilizzo, precisione dello strumentario anulare (punti 30); C- caratteristiche tecniche, misure disponibili e conformità al disciplinare di gara (punti 35)</p>		<p>8</p>	<p>€ 1.350</p>	<p>€ 10.800</p>	<p>K010301</p>
<p>16</p> <p>Sistema per riduzione di fratture somatiche vertebrali da compressione con ripristino anatomico del corpo vertebrale del tratto dorso lombare (T5 al5) mediante posizionamento di impianto transpericordale espandibile meccanico a cricchetto nelle seguenti misure: diam. 4.2 mm, 5mm, 5.8mm. L'impianto deve essere fissato con cemento pmma ad alta viscosità o Hp-pmma altamente biocompatibile, almeno il 50% di Hp con la minima percentuale di pmma, offrendo una rapida mobilizzazione e pronta rimessa in carico del segmento vertebrale.</p>	<p>Il kit preparazione peduncolare</p> <p>N 2 impianti da 5 mm</p> <p>N 1 kit cannule iniezione cemento</p> <p>N 1 kit cemento 20cc</p> <p>N 1 kit miscelazione cemento</p>	<p>2</p>	<p>€ 3.800</p>	<p>€ 7.600</p>	<p>K010301</p>

17	<p>Video catetere a circuito chiuso da 8 Fr provvisto con 4 canali indipendenti, punta radiopaca orientabile mediante joystick, con quadrupla leva, indipendenti per orientamento a ds, a sn, in basso, in alto. Canale operativo diam int max 1,2 mm, canale di irrigazione diametro int max 0,5 mm, fornito di sistema di introduzione dedicato, con catetere da 300 - 600 mm diametro 21 G, armato, spiralato, munito di mandrino ed attacco luer distale e con catetere dotato di palloncino per la rimozione di aderenze radicali di diam max 1,2 mm lunghi min 60 cm, punta chiusa, forma ellissoidale, vol, riempimento max 0,2 ml, dotato di siringa di calibrazione, Colore antiriflesso</p>		10	€ 2.900	€ 29.000	MO201
18	<p>Kit per il trattamento dei dolori delle articolazioni comprensivo di radiofrequenza e PRP modulabile a tre celle, totalmente monouso per il trattamento delle patologie degenerative di tutte le articolazioni per l'esecuzione di procedure di radiofrequenza termolesive e pulsate. Kit totalmente monouso, contenente ago cannula con punta retta, curva o con forma a V, termocoppia, piastra dispersiva, provetta a 3 celle per la preparazione del PRP e anticoagulante. La Ditta aggiudicataria dovrà fornire in comodato d'uso, il generatore di radiofrequenza e la centrifuga dedicata per la preparazione del PRP, comprensivi di tutti gli accessori per la finalizzazione della procedura.</p>		80	€ 1.400	€ 112.000	B051
19	<p>Produzione di concentrati piastrinici PRP, possibilità in fase di preparazione di includere componente leucocitaria, catalogato come dispositivo medico sia il kit monouso che il separatore che fa centrifuga, completamente a circuito chiuso, e procedura completamente videoguidata. La ditta aggiudicataria dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura</p>		50	€ 700	€ 35.000	B051

20	<p>Sistema automatico per la separazione cellulare di sangue midollare e periferico per la preparazione di cellule mesenchimali PRP per la gestione del dolore, provvisto di un separatore cellulare automatico a circuito chiuso per una separazione sterile, costante, completa ed efficace del prodotto, con possibilità di trattare sangue midollare e/o periferico, dotato di tracciabilità della procedura finalizzata alla refertazione della cartella clinica, con tempi di separazione inferiore a 20 minuti, monitor touch screen, con kit sterile, monouso completo di tutti i componenti necessari al prelievo del midollo osseo da cresta iliaca, la filtrazione il procesamiento e l'infiltrazione, kit sterile monouso a circuito chiuso in cui il prodotto cellulare viene separato nei suoi diversi componenti. La ditta aggiudicatrice fornirà in noleggio l'apparecchiatura dedicata.</p>	30	2.500 €	€ 75.000	B051
21	<p>Dispositivo per effettuare la discectomia percutanea lombare o cervicale mediante singolo catetere in grado di erogare sia Radiofrequenza lesiva che coagulazione. Il catetere è direzionabile tramite apposito manipolo con due cursori; uno per l'avanzamento del catetere, l'altro per l'angolazione dello stesso. Il kit si completa con ago di introduzione al disco ed un set di preparazione al campo operatorio composto da telo servente, tele paziente, garze, siringhe e ciotola per il disinfezzante.</p>	10	€ 1.600	€ 16.000	
22	<p>Sistema per il controllo e il trattamento del dolore da gonartrosi costituito da elettrodo provvisto di termocoppia, introduttori di calibro e lunghezza variabile (12-15 G / 10 - 150 mm), via laterale di infusione, connessione con sistema monouso di raffreddamento ad acqua. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	100	€ 1.400	€ 140.000	K0201
23	<p>Ago per radiofrequenza amalgica per denervazione dell'articolazione sacroiliaca, completamente isolato tranne le tre zone degli elettrodi, presagomato per l'articolazione sacroiliaca, che permetta di eseguire sia neurolesioni che radiofrequenza pulse dose. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	15	€ 2.500	€ 37.500	K0201

24	<p>Elettrocattero monopolare con elettrodo distale direzionabile per radiofrequenza pulsata epidurale e transgangliare dotato di sistema per l'ottimizzazione del flusso di corrente (OFC) attraverso il forame vertebrale. L'elettrodo distale direzionabile a 180gradi, protetto da guaina di rivestimento, consente di raggiungere il target desiderato con maggiore precisione e atraumaticità. Possibilità di utilizzo di elettrodo placca da introdurre nel forame finalizzato alla restrizione del campo elettrico. Dotato di termosensore distale per il monitoraggio continuo della temperatura e di una via supplementare per eventuale infusione di farmaci. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Il kit comprende:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Elettrocattero orientabile 350mm, 4Fr, lungh elettrodo 10 mm, volume 125 microlitri ● Cannula elettrodo attivo per OFC. ● Introduttore per elettrocattero ● Elettrodo placca 	20	€ 1.600	€ 32.000
25	<p>Kit cattero per adesiolisi a Radiofrequenza randomizzata secondo protocollo Sluiter Tevera Poisson. Il cattero presenta un canale per la somministrazione di farmaci ed è munito di joystick con doppia leva di inclinazione Dx. e Sx. e pulsante di blocco. Il kit si completa con una siringa preimpilata di acido ialuronico certificato all'utilizzo peridurale e un set per la preparazione del campo operatorio. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>Nr. 1 ago introduttore, Nr. 1 cattero orientabile con pulsante di blocco, Nr. 1 siringa ac ialuronico, set preparazione campo</p>	20	€ 1.800	€ 36.000
26	<p>Kit laser intradiscalare composto da cannula di introduzione da 180-20 G e fibra ottica di vario spessore: 200-300-400-550-600-800 micrometri a seconda delle necessità cliniche. Il kit dovrà collegarsi a generatore laser con possibilità di potenza massima di 40 w e lunghezza d'onda di 980 nm. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per laser</p>	<p>Nr. 1 cannula di introduzione, Nr. 1 fibra ottica, set procedurale</p>	5	€ 2.800	€ 14.000
27	<p>Kit per il trattamento delle lesi aderenziali mediante sistema farmacologico e/o radiofrequenza, dotato di elettrocattero flessibile bipolare attivo in punta in grado di assicurare trattamenti bipolarari con qualsiasi tipo di generatore mediante tecnica di radiofrequenza, con possibilità di trattamento anche di pazienti portatori di pacemakers, defibrillatori; provvisto di mandrino fino in punta, in grado di evitare l'arricciamento del cattero durante l'estrazione del mandrino, dotato di termocoppia, dotato di lume per infusione farmacologica. La ditta aggiudicatrice dovrà garantire assistenza in sala per la gestione del device nonché fornire ad uso gratuito l'apparecchiatura per la radiofrequenza</p>	<p>n. 1 sistema di accesso allo spazio peridurale con ago in acciaio con punta trattata per evitare sfilacciamenti del cattero e contro cannula in tungsteno, n. 1 elettrocattero bipolare con via laterale per infusione farmacologica e dotato di connettore multigeneratore, n. 3 mandrini (retto, curvo, a doppia S) per migliore manovrabilità e adesiolisi.</p>	4	€ 2.500	€ 10.000

28	<p>Soluzione unica per la chiusura degli accessi vascolari contenente citrato al 4% e taurolidina, già in soluzione in fiale da 5 ml, per la prevenzione ed il trattamento delle occlusioni e delle infezioni intraluminali. Fiale da 3 e 5ml di soluzione lock per la prevenzione delle occlusioni e delle infezioni intraluminali negli accessi vascolari, a base di anticoagulante a bassa percentuale (no eparina) tipo citrato al 4% e antimicrobico tipo taurolidina. La soluzione deve essere sterile, trasparente e apirogena</p>	1000	4,50 €	€ 4.500
29	<p>Adesivo topico a base di N-butyl cianoacrilato e 2-octyl cianoacrilato, contenente 0,35 g di adesivo, con puntale flow control e applicatore a doppia aletta "click and use", che consente il dosaggio preciso dell'adesivo. Conservazione a T ambiente. Fissaggio PICC che formi una barriera antibatterica il prodotto ha delle caratteristiche come il puntale di precisione premonitato e la conservazione a temp ambiente, non in frigo.</p>	1200	10 €	€ 12.000
TOTALE				€ 2.150.400

* NOTA sub lotto n. 5: Il fabbisogno annuale è pari a n.5 dispositivi, fatta eccezione per la prima annualità, pari a n.4

Ripartizione del finanziamento della spesa sanitaria corrente 2021:
(Importi in euro)

Ripartizione Quote Vincolate, Farmaci Innovativi e Obiettivi di Carattere Prioritario 2021

Allegato n. 5

Allo del Incastrazione G.R.E. n. 410/2021

Riparto FSN 2021 Fondi Vincolati	Borse di studio MNG e ulteriori Spese Corsi	Medicina Funzionale	Sperimento ONI	Serving Gestito Virus HIV	Esercizio della parodontologia per le Ferriere	Ricerca in attività di contrasto a patologie infettive	Citi di tendenza in oncologia e cardiologia	Contributo per i Lavoratori	Riformazione Dipartimenti della Salute Mentale	Esercizio report di lavoro Hospital	Prestazioni e attività ambulatoriali erogate dalle Ferriere	Farmaci Innovativi		Obiettivi di Carattere Prioritario				Totale Riparto FSN 2021 Vincolato	
												benvenuti caso Legge 202/15	Dispositivi casi Legge 202/15	U1 - FOTIA Festival Covid	U2 - Servizi Ambulo e Servizi	U3 - Cura pediatrica e Specialistica	U4 - Rete Prevenzione		U5 - Tecnologie Sanitarie
Descrizione	CAP U0702	CAP U0760	CAP U0745	CAP U0702	CAP U0745	CAP U0745	CAP U0746	CAP U0745	CAP U0745	CAP U0050	CAP U0747	CAP U0715	CAP U0715	CAP U0714	CAP U0714	CAP U0714	CAP U0714	CAP U0714	
ADL Avellino		2.029.515	1.145.092	315.405	21.595	405.514		465.795				1.335.583	1.391.648	1.610.341	102.515	695.545	1.301.814	445.119	11.598.478
ADL Benevento		1.028.235	151.506	204.579	21.011	277.577		305.949				631.872	644.543	1.072.792	171.179	361.951	1.322.746	298.028	6.328.484
ADL Caserta		3.028.435	1.716.013	751.644	28.115	728.816		1.078.388				4.481.472	3.413.608	3.886.202	406.404	1.185.006	3.802.245	1.003.182	26.487.550
ADL Napoli 1 Centro		8.814.075	527.571	750.292	40.895	718.184		1.079.279				5.376.645	3.409.302	4.031.182	454.905	1.401.242	4.641.242	1.094.047	80.407.588
ADL Napoli 2 Nord		619.297	544.663	802.081	33.034	729.213		1.176.295				5.328.119	3.171.200	4.131.015	468.518	1.385.439	4.070.029	1.119.525	24.771.409
ADL Napoli 3 Sud		-	505.957	824.911	1.145	972.219		1.209.548				3.421.075	4.358.204	4.320.282	481.004	1.585.527	4.541.272	1.148.754	22.454.203
ADL Salerno		1.424.434	605.182	889.254	64.042							84.419	6.298.614	251.748	63.520	225.020	64.212	1.183.754	25.120.145
ADL Campania												17.528.777	5.798.904	89.594	63.520	486.218	64.212	228.209	18.502.214
ADL Basilicata												25.071	2.028.131	247.812	61.520	225.297	64.212	621.643	5.015.749
ADL Puglia												79.569	3.028.131	247.812	61.520	225.297	64.212	611.375	3.505.504
ADL Marche												417.618	3.028.131	247.812	61.520	225.297	64.212	611.375	5.324.896
ADL Sicilia												31.245	928.028	184.945	61.520	225.297	64.212	438.005	5.272.806
ADL Sardegna												31.211	1.688.279	184.945	61.520	225.297	64.212	382.116	1.272.902
ADL Umbria												3.215.493	1.487.295	113.344	61.520	225.297	64.212	344.271	2.020.585
ADL Trentino												2.654.020	6.141.028	223.515	61.520	225.297	64.212	618.090	8.495.448
ADL Friuli - GSA													6.141.028	1.102.174	61.520	225.297	64.212	148.732	8.699.643
Totale	6.188.370	28.790.258	5.350.948	4.003.144	206.029	4.608.798	519.425	6.024.171	6.994.107	7.961.021	2.628.242	53.409.282	48.060.403	26.478.699	3.379.098	10.794.193	25.210.546	14.771.180	260.412.503

Allegato n. 6
alle deliberare



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla **DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE** con oggetto:

PROCEDURA APERTA PER L'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA DI DISPOSITIVI MEDICI PER LA TERAPIA DEL DOLORE DA UTILIZZARSI CON LA MODALITA' DEL CONTO DEPOSITO DA DESTINARE ALLA UOC ANESTESIA E RIANIMAZIONE DELL'AZIENDA – INDIZIONE E APPROVAZIONE ATTI DI GARA.

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €4.000,00

- è di competenza dell'esercizio 2022 , imputabile al conto economico 5020201700 - spese di pubblicità e promozione da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 02/12/2022

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Carmela Zito