



Azienda Ospedaliera di Caserta
"San'Anna e San Sebastiano"
di rilievo nazionale e di alta specializzazione
Via Palasciano - 81100 Caserta (CE)

Direttore Generale: Dott. Mario Nicola Vittorio Ferrante

CAPITOLATO SPECIALE

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI, SUDDIVISA IN N. 32 LOTTI, PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

Indice

- Art.1 Oggetto e importo dell'appalto**
- Art. 2 Composizione della fornitura**
- Art. 3 Diritto di privativa industriale e/o Esclusività alla vendita**
- Art. 4 Durata**
- Art. 5 Campionatura**
- Art. 6 Sopralluogo**
- Art.7 Condizioni generali della fornitura**
- Art.8 Risoluzione del contratto**
- Art. 9 Stipula del contratto**
- Art. 10 Disposizioni antimafia e sulla prevenzione della criminalità**
- Art. 11 Spese del contratto e IVA**
- Art. 12 Tracciabilità dei flussi finanziari**
- Art. 13 Pagamenti**
- Art. 14 Riservatezza**
- Art.15 Penali**
- Art. 16 Controversie**
- Art. 17 Norme di rinvio**
- Art. 18 Informazioni**

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S.ANNA" E "S.SEBASTIANO" DI CASERTA

Art.1 Oggetto e importo dell'appalto

1.1 L'appalto ha per oggetto l'affidamento della fornitura **triennale** di Sistemi Diagnostici per l'UOC di Patologia Clinica dell'A.O.R.N. "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta, come dettagliatamente descritti nelle schede tecniche, allegati nn.32 al presente Capitolato, di cui costituiscono parti integranti.

1.2 La gara è suddivisa in n.32 (trentadue) lotti, tutti sottoelencati:

N. lotto	Oggetto lotto
1	Diagnostica delle malattie allergiche ed autoimmuni
2	Autoimmunità ed infettivologia in IFA ed ELISA
3	Profili diagnostici in Immunoblot
4	Infettivologia ricerca indiretta / Sistema diagnostico per la determinazione indiretta di infezioni virali, batteriche, parassitarie, funginee
5	Test di conferma per HIV - 1 e 2 in automazione
6	Dosaggio farmaci biologici - fornitura per il monitoraggio di farmaci e marcatori biologici con metodologia ELISA
7	Sieroimmunologia -Sospensioni batteriche per la determinazione mediante agglutinazione degli anticorpi associati alle infezioni da salmonella, brucella, treponema e sierologia dell'echinococco
8	Controllo di qualità interno / fornitura di materiale per l'esecuzione di controlli interni di

	qualità (CQI) relativi ai settori diagnostici: chimica clinica, marcatori cardiaci, ematologia, coagulazione, sierologia, droghe d'abuso, allergologia, urine, torch, virologia, ormoni, farmaci e farmaci immunosoppressori
9	Controllo di qualità esterno/ Fornitura di programmi di verifica esterna di qualità che preveda l'invio di campioni di controllo certificati a titolo ignoto da analizzare per la valutazione periodica dei sistemi di analisi del laboratorio
10	Sistemi analitici automatici, di ultima generazione, per la determinazione dei parametri emogasanalitici
11	Sistema automatico integrato per le identificazioni (biochimica e con tecnologia MALDI-TOF) ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi e lieviti e saggi di sensibilità a gradiente continuo
12	Sistema automatico per le identificazioni biochimica ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi
13	Sistema automatico per la ricerca di acidi nucleici (DNA/RNA) di batteri, virus, lieviti, parassiti con tecnologia NESTED MULTIPLEX PCR
14	Sistema automatico (estrazione, amplificazione e rilevazione) con metodica REAL TIME PCR, di batteri, micobatteri e virus per la diagnostica microbiologica d'urgenza
15	Sistemi automatici per emocoltura e liquidi biologici ed esame colturale dei micobatteri comprensivo di antimicobatteriogramma su tutte le matrici biologiche
16	Sistema automatico per l'identificazione batterica e l'antibiogramma in tempi rapidi da emocoltura positiva di pazienti critici
17	Sistema semiautomatico per l'esecuzione dell'antibiogramma ed antimicogramma con determinazione della MIC mediante tecnica di microdiluzione in brodo

18	Terreni di coltura pronti in piastre petri e materiali di uso comune
19	Dispositivi vari per indagini microbiologiche
20	Dispositivi vari per indagini microbiologiche
21	Sistema di biologia molecolare per la diagnosi diretta da campione biologico di patogeni vari
22	Sistema automatico per la colorazione di vetrini di interesse microbiologico
23	Sistema completamente automatico per l'esame colturale delle urine e dei liquidi biologici
24	Dispositivi vari ed accessori per indagini microbiologiche
25	N.2 Sistemi automatici per l'esecuzione di test su espirato alveolare
26	Sistema automatico per la ricerca quali/quantitativa degli acidi nucleici virali di HBV, HCV, HIV mediante reazione di REAL TIME PCR
27	Sistema analitico automatico in PCR REAL TIME per la determinazione ed il monitoraggio dei principali virus di interesse trapiantologico comprensivo di estrattore/preparatore di PCR e di amplificatore / rilevatore
28	Sistema automatizzato per analisi di sequenze DNA e frammenti
29	Immunometria infettivologica, supporto espianto e completamento profili
30	Sistema completamente automatico per lo screening prenatale e per il management della pre-eclampsia
31	Sistema diagnostico per l'identificazione di marcatori di particolare interesse clinico
32	Immunometria speciale a completamento di profili clinici

1.2 I quantitativi dei test, pari ad un fabbisogno annuale, sono riportati nelle schede tecniche di interesse. Essi devono essere considerati presunti. La Ditta aggiudicataria sarà tenuta a fornire le quantità di prodotti richiesti, senza poter avanzare alcuna pretesa.

Art. 2 Composizione della fornitura

La fornitura dei sistemi analitici comprende la quota di noleggio delle apparecchiature, il materiale di consumo e quant'altro necessario al perfetto funzionamento delle stesse, compresa l'assistenza tecnica e la manutenzione, nonché l'aggiornamento tecnologico, come di seguito specificato.

2.1 Il "pacchetto diagnostico", per rispondere pienamente alle esigenze della UOC interessata, deve comprendere:

A) APPARECCHIATURA

L'apparecchiatura ove richiesta, deve essere nuova di fabbrica, del modello più recente e contenere tutti i più aggiornati accorgimenti in termini tecnici, essere priva di difetti dovuti a progettazione, errata esecuzione o installazione e vizi dei materiali impiegati e possedere tutti i requisiti indicati dalla Ditta risultata aggiudicataria in sede di gara (vedasi par. **16 del Disciplinare di gara**)

Le caratteristiche tecniche della strumentazione necessaria per l'effettuazione delle procedure e ogni altra informazione tecnica riferita alle stesse, che ciascuna Ditta concorrente dovrà specificare - in sede di offerta tecnica (**par. citato del Disciplinare**) - sono le seguenti:

- 1) numero e tipo di apparecchiatura che si intende installare presso il centro di utilizzo, nonché numero di codice e nome commerciale della stessa;
- 2) organizzazione strumentale finalizzata a prevenire ogni possibile blocco della refertazione;
- 3) caratteristiche tecniche, funzionali e potenzialità dell'apparecchiatura offerta (**è necessario allegare all'offerta tecnica i dépliant illustrativi di quanto proposto: vedasi par. citato del Disciplinare**), nonché dichiarazione di conformità ai requisiti minimi richiesti;
- 4) gamma completa delle determinazioni che l'apparecchiatura proposta è in grado di effettuare;
- 5) eventuali opere edili o altri accorgimenti necessari per l'installazione, gli impianti elettrici o idraulici, stabilizzatori, deionizzatori, gruppi di continuità e quant'altro da realizzarsi, specificando quali sono da effettuarsi a carico dell'Amministrazione e quali a carico della Ditta aggiudicataria;
- 6) caratteristiche dell'alimentazione elettrica, eventuale necessità di condizionamento dei locali, specificando temperatura ed umidità e quant'altro la Ditta ritenga indispensabile per il buon funzionamento dell'apparecchiatura proposta;
- 7) referenze (**elenco, anno di consegna e luogo delle installazioni effettivamente operative in Italia e in corso di vigenza contrattuale**);
- 8) certificazione sulla rispondenza alle norme di sicurezza degli ambienti di lavoro;
- 9) dichiarazione di impegno a consegnare e porre in funzione previa collaudo l'intera installazione entro 30 (trenta) gg. dalla data concordata con la singola Struttura interessata;

10) documentazione tecnico-scientifica disponibile;

11) interfacciamento con il LIS aziendale, nel caso di fornitura di strumentazione analitica.

La fornitura dell'apparecchiatura comprende **PAGGIORNAMENTO TECNOLOGICO GRATUITO** e, conseguentemente, qualora in corso di vigenza contrattuale la Ditta aggiudicataria dovesse porre in commercio nuove apparecchiature, analoghe a quelle oggetto di gara, ma che presentino migliori caratteristiche di rendimento e funzionalità, l'Ente appaltante ha facoltà di richiedere l'implementazione, senza oneri aggiuntivi.

B) FORNITURA DI REAGENTI, CALIBRATORI, MATERIALE DI CONSUMO E ALTRO

Nell'appalto è inclusa la fornitura di reagenti, materiale di consumo, accessori per l'esecuzione del numero di esami, secondo le specifiche riportate negli allegati tecnici al presente Capitolato (**allegati**

nn. 32), cui espressamente si rinvia.

I prodotti e i **relativi confezionamenti, etichette e fogli illustrativi** devono essere conformi ai requisiti prescritti dalle leggi e regolamenti per quanto attiene alla produzione, alla importazione ed all'immissione in commercio. Con precipuo riguardo alle modalità di confezionamento, si precisa che esse dovranno garantire la buona conservazione del prodotto durante il trasporto, riportare a caratteri ben leggibili la descrizione del contenuto, il nome e la ragione sociale del produttore ed ogni altra informazione utile al riconoscimento.

Ciascun articolo offerto e fornito dovrà essere conforme ai requisiti stabiliti dal D.Lgs. n.46/97, recante norme in "Attuazione della direttiva 93/42 CE concernente i Dispositivi Medici", al D.Lgs. n.507/1992 (attuazione della direttiva 90/385/CEE) per i dispositivi impiantabili attivi e al D.Lgs. n.332/2000(attuazione della direttiva 97/79/CE) per i dispositivi medico - diagnostici in vitro.

Al fine di assicurare la corretta esecuzione della fornitura, ferme restando le prescrizioni riportate nei succitati documenti tecnici allegati, è indispensabile che ciascuna Ditta partecipante - in sede di offerta tecnica (art. 16 Disciplinare di gara) - indichi i seguenti elementi:

- 1) quantità effettivamente necessaria di ciascun prodotto per la effettuazione dei test richiesti;
- 2) nome commerciale, confezione, codici e **classificazione nazionale dispositivi medici (CND)**;
- 3) schede tecniche con l'indicazione evidente del **PRODUTTORE** e relative schede di sicurezza, se del caso;
- 4) tipo di confezione proposta in relazione alla richiesta, n. di test per confezione, stabilità;
- 5) modalità di conservazione;

- 6) dichiarazione, ai sensi del D.Lgs. n. 332/2000, attuativo della Direttiva CEE 98/79 relativa ai dispositivi medico – diagnostici in vitro (marcatura CE e simbolo IVD), per ciascun prodotto offerto.

Si evidenzia che la fornitura in parola comprende l'**AGGIORNAMENTO TECNOLOGICO GRATUITO** relativamente ai prodotti che costituiranno innovazione tecnologica. Pertanto è fatto obbligo alla Ditta appaltatrice di garantire la fornitura dei prodotti sopra indicati ai prezzi di gara, oltreché di fornire i prodotti di nuova introduzione, non rientranti nell'aggiornamento tecnologico. Qualora i prodotti forniti siano diventati obsoleti, siano in via di sostituzione sul mercato o l'Aggiudicataria ponga in commercio - vigente il contratto - nuovi prodotti analoghi a quelli oggetto dell'affidamento ma con migliori caratteristiche, l'Azienda appaltante potrà chiedere di sostituire l'oggetto dell'originaria prestazione con i nuovi beni, salva l'applicazione dei prezzi già pattuiti. A tal fine, la Ditta appaltatrice è tenuta a trasmettere le comunicazioni di interesse all'UOC di Patologia Clinica, alla Farmacia Ospedaliera e alla UOC Provveditorato - Economato per il compimento degli atti consequenziali da parte di ciascuna di esse e nell'ambito delle loro competenze.

C) ASSISTENZA TECNICA

Si ribadisce che le apparecchiature oggetto del presente appalto devono essere nuove di fabbrica, del modello più recente e contenere tutti i più aggiornati accorgimenti in termini tecnici, essere prive di difetti dovuti a progettazione, errata esecuzione o installazione e vizi dei materiali impiegati e possedere tutti i requisiti indicati dalla Ditta risultata aggiudicataria in sede di gara (**art. 16 del Disciplinare di gara**).

Ogni parte della fornitura dovrà essere garantita (per la qualità dei materiali e dei componenti, per il montaggio e/o installazione, per il corretto funzionamento e per la qualità delle prestazioni garantite in offerta) per tutto il periodo contrattuale, decorrente dalla data del documento ufficiale che certifica il collaudo positivo.

Il Servizio di assistenza tecnica delle attrezzature comprese nel presente appalto deve includere obbligatoriamente:

- 1) descrizione dell'organizzazione e della struttura del servizio di assistenza, trasporto, installazione, messa in funzione del sistema;
- 2) esecuzione degli interventi straordinari previa segnalazione, con tempi di attesa non superiori alle 24h; assistenza tecnica *in loco* garantita almeno 6 gg. alla settimana e in tutti i prefestivi, sempre salvo quanto richiesto specificatamente negli allegati tecnici al presente documento (allegati dal n. 1 a n. 32);
- 3) possibilità di assistenza tecnica *on-line*;

- 4) possibilità di collegamento con lo strumento, in sede remota, da parte dell'assistenza tecnica per valutare il guasto strumentale;
- 5) reperibilità anche nei giorni prefestivi;
- 6) fornitura e sostituzione di tutte le parti di ricambio e di quant'altro necessario al mantenimento della piena efficienza e funzionalità delle attrezzature;
- 7) manutenzione *full risk* omnicomprensiva per l'intero periodo contrattuale, comprensiva di tutti gli interventi di manutenzione correttiva e preventiva previsti dal costruttore, ricambi inclusi senza alcuna eccezione **[N.B.: l'Aggiudicataria sarà tenuta ad assicurare il funzionamento corretto e sicuro delle apparecchiature, secondo gli standard previsti dal costruttore, sotto la propria responsabilità e senza alcun costo aggiuntivo per l'Azienda committente];**
- 8) manutenzione preventiva periodica in conformità alle modalità ed alle indicazioni del costruttore **[N.B. il piano di manutenzione periodica preventiva, recante descrizione del tipo/i di intervento/i e le relative scadenze temporali, è costituito dallo strumento, così denominato, presentato dall'Aggiudicataria in sede di offerta tecnica];**
- 9) tempestiva manutenzione straordinaria su chiamata da parte del reparto utilizzatore, salva diversa disposizione fissata in sede contrattuale dall'Azienda committente;
- 10) sostituzione in caso di irreparabilità; sul punto si precisa che l'Aggiudicataria - giusta impegno assunto in sede di gara (art. 16 del Disciplinare) - è tenuta a garantire la continuità del servizio, in caso di fermo macchina prolungato, con interventi *in loco* o con sostituzione dell'apparecchiatura (*recte*: le soluzioni che la Ditta intende effettuare devono essere tempestivamente comunicate agli utilizzatori interessati). **Per fermo macchina si intende il periodo durante il quale la funzione globale e il servizio offerto, non sono garantiti per malfunzionamenti e/o manutenzione programmata delle apparecchiature fornite nella loro globalità o in una sola parte.** Qualora si addivenga alla sostituzione dell'apparecchiatura, alla stessa Aggiudicataria è fatto obbligo di darne comunicazioni all'Ufficio ordinante e alla U.O. Tecnologie Ospedaliere, perché effettuino gli adempimenti consequenziali, fermo il collaudo della nuova strumentazione a carico dell'UO da ultimo indicata;
- 11) garantire la necessaria assistenza nell'eventualità che i sistemi installati debbano essere spostati di sede per esigenze organizzative del Laboratorio.
- 12) verifiche di sicurezza elettrica secondo le norme CEI applicabili;
- 13) aggiornamenti hardware e software **[N.B.: eventuali aggiornamenti SW/HW e gli interventi di ripristino dovranno prevedere il ripristino delle condizioni operative dell'intero sistema, compreso quindi le condizioni I/O con il sistema gestionale];**

- 14) stesura del rapporto di fine intervento, corredato della descrizione del problema riscontrato e degli interventi di ripristino effettuati, sottoscritto dal Responsabile Tecnico della Ditta appaltatrice e dal Direttore dell'UOC Patologia Clinica o da un suo delegato [**N.B.: tale rapporto, ove indicato, dovrà menzionare gli estremi del certificato di taratura inerente agli strumenti utilizzati per la manutenzione**];
- 15) tenuta del "Diario di bordo o libro macchina", che reca lo scadenario del piano di manutenzione preventiva e le attività svolte, gli interventi e le attività di manutenzione straordinaria, le verifiche di sicurezza elettriche, nonché le tarature e i controlli di qualità strumentali periodici;
- 16) il reintegro - con costi a carico della Ditta aggiudicataria - delle forniture concernenti i controlli e i consumabili, compiuti a seguito di sedute analitiche non validabili per malfunzionamento o difetti non attribuibili alla Committente e per conseguenti interventi di ripristino della funzionalità;
- 17) fornitura di eventuali controlli e/o di consumabili necessari per la messa in funzione dei sistemi (fase di installazione e relativo collaudo), con costo sempre a carico della Ditta aggiudicataria;
- 18) programma di formazione e addestramento del personale utilizzatore, preliminare all'avviamento del sistema, con possibilità di opzione per formazione *in loco*;
- 19) aggiornamento tecnico operativo e professionale, periodico con corsi residenziali presso l'Azienda committente;
- 20) manuale di istruzione, tassativamente in lingua italiana;
- 21) **collaborazione tecnico - scientifica** offerta agli operatori, tramite uno specialista tecnico applicativo per la gestione delle metodiche applicabili sulla strumentazione.

Art. 3 Diritto di privativa industriale e/o Esclusività alla vendita

La Ditta aggiudicataria si assume ogni responsabilità derivante dall'uso di materiale o dall'adozione di soluzioni tecniche o di altra natura che violino il diritto di privativa altrui ovvero l'autorizzazione alla vendita in Italia degli stessi prodotti da parte di altri operatori economici.

Qualora venga promossa nei confronti dell'Azienda appaltatrice un'azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni acquisiti in licenza d'uso o con esclusività alla vendita in Italia, l'Aggiudicataria dovrà assumersi a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, inclusi quelli per i danni arrecati a terzi, le spese giudiziarie e legali.

Art. 4 Durata

Il contratto avrà durata triennale, fermo restando che, qualora in data antecedente alla scadenza contrattuale intervenga l'attivazione di convenzioni CONSIP ovvero l'aggiudicazione da parte di So.re.sa. di gara per affidamento analogo a quello di che trattasi, il contratto sarà risolto.

La Stazione appaltante si riserva la facoltà di rinnovare il contratto, alle medesime condizioni, per una durata pari a 12 (dodici) mesi, secondo la previsione contenuta nel Disciplinare di gara (art. 4), cui si rinvia.

Art. 5 Campionatura

La campionatura, se necessaria ai fini della valutazione tecnica dei prodotti da parte della Commissione a ciò deputata, verrà richiesta dal Responsabile Unico del Procedimento (d'ora innanzi RUP), a mezzo mail o fax, alle varie Ditte partecipanti alla gara.

Ove richiesti, i campioni dovranno possedere lo stesso confezionamento, etichetta ed eventuale foglietto illustrativo del prodotto che sarà consegnato in caso di aggiudicazione. In particolare, ogni campione dovrà riportare, su apposita etichetta, la dizione "*Procedura aperta per l'affidamento della fornitura triennale di Sistemi per l'UOC di Patologia Clinica dell'A.O.R.N. "S. Anna e S. Sebastiano" di Caserta – Lotto n. – CIG. n. _____*". Lo stesso dovrà essere contrassegnato con una targhetta metallica o adesiva non rimovibile, che riporta il nome della società offerente, il nome della società produttrice, il marchio CE completo del numero identificativo dell'ente certificatore che effettua nei confronti del fabbricante verifiche sistematiche ed il codice di riferimento che lo renda associabile alle schede tecniche e di conformità presentate in sede di offerta.

N.B.: la campionatura si intende ceduta a titolo gratuito. I campioni saranno conservati per eventuali successivi confronti con la merce consegnata in corso di fornitura.

Art. 6 Sopralluogo

Allo scopo di assicurare la piena conoscenza dello stato e dell'ubicazione delle Strutture dell'Azienda committente ed anche ai fini dell'eventuale esecuzione di lavori, le Ditte concorrenti dovranno necessariamente effettuare un sopralluogo con l'assistenza del Referente all'uopo designato dalla Committente.

In fase di sopralluogo, verrà rilasciata attestazione dell'avvenuto evento, che dovrà essere allegata all'offerta nel plico contenente la documentazione amministrativa. Per la data, ora e luogo di detto sopralluogo verrà data comunicazione tramite sito internet aziendale. All'atto del sopralluogo, il soggetto all'uopo legittimato (**vedasi par.11 del Disciplinare**) dalla Ditta partecipante alla gara (*recte*: dovrà trattarsi di un rappresentante per ogni singola Impresa, pena l'esclusione delle Imprese

che si avvolgono del medesimo soggetto) dovrà presentarsi con il documento di identità e si provvederà alla compilazione dell'attestato atto a provare l'avvenuta visita ai luoghi, sottoscritto dal Referente incaricato dall'Azienda Ospedaliera e controfirmato dal rappresentante dell'Impresa concorrente.

Art.7 Condizioni generali della fornitura

7.1. Emissione degli ordini

A seguito di ordine emesso dall'Azienda appaltante, allo stato dal Laboratorio afferente all'UOC di Patologia Clinica, la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere all'evasione di esso, consegnando i prodotti richiesti presso il summenzionato Laboratorio.

Si precisa che nel periodo di vigenza contrattuale, è possibile introdurre diverse modalità di emissioni degli ordini e di esecuzione della consegna, cui la succitata Aggiudicataria dovrà uniformarsi, senza poter avanzare alcunché.

7.2 Modalità e tempi di consegna dei reagenti, calibratori, controlli e materiali di consumo

Le consegne dei reagenti, salvo diverso termine indicato nell'ordine o concordato tra le parti, dovranno essere effettuate da parte della Ditta appaltatrice improrogabilmente entro 7 (sette) giorni dalla data dell'ordine stesso, salvo casi di dichiarata urgenza, che obbligano la Ditta ad effettuare la consegna nel termine di 48 h (quarantotto ore) o, comunque, entro il termine indicato nell'ordine stesso; nelle ipotesi di ordinazioni in abbonamento con consegne programmate, **la data di consegna sarà riportata nell'ordinativo.**

L'Aggiudicataria si impegna a fornire i prodotti di cui trattasi nelle condizioni migliori di imballaggio, di conservazione e di efficienza, con garanzia da ogni avaria o danno che possano verificarsi.

Il mancato rispetto del termine di consegna sopraindicato comporterà l'applicazione a carico della Ditta di una penalità, come espressamente indicato nel successivo art.15.

L'ammontare della penalità sarà direttamente addebitato sui crediti dell'Impresa, dipendenti dal contratto o, in caso di insufficienza di questi ultimi, sui crediti dipendenti da altri contratti che l'Impresa abbia in corso con l'Azienda appaltante.

7.2 Modalità e tempi di consegna delle apparecchiature

La consegna e l'installazione delle apparecchiature e la loro messa in funzione dovrà avvenire, a carico dell'Aggiudicataria, franco di ogni rischio, spesa di imballaggio, trasporto, facchinaggio, con

consegna "al piano", posa in opera, messa in esercizio, di assicurazione e di ogni altra spesa accessoria, **entro il termine massimo di 30 (trenta) giorni successivi alla data di stipula del contratto.**

Le apparecchiature devono essere consegnate presso i locali della Patologia Clinica dell'Azienda appaltante nel loro imballo, sì da essere protette contro qualsiasi manomissione e danno da maneggiamento. L'imballo deve rispondere alle norme in vigore a seconda della natura del bene da consegnare. Gli eventuali deterioramenti per negligenze ed insufficienti imballaggi o in conseguenza del trasporto conferiscono alla suddetta Azienda il diritto di rifiutare i beni a danno della Ditta aggiudicataria. I componenti che verranno comunque alterati o danneggiati prima della loro installazione e consegna dovranno essere immediatamente sostituiti a spese della stessa Aggiudicataria. Le apparecchiature devono essere consegnate unitamente ai manuali di installazione, gestione e manutenzione, manuali delle metodiche e le modalità di applicazione, in lingua italiana (hardware e software).

NB. Si precisa che nell'importo totale della fornitura sono incluse anche tutte le spese di trasporto della strumentazione fino al piano di Laboratorio dove essa sarà operativa, nonché le spese di installazione e collaudo.

Sono a carico dell'Aggiudicataria i rischi di perdite o danni alle apparecchiature durante il trasporto e la sosta nei locali del luogo di consegna fino alla data del collaudo favorevole, fatta salva la responsabilità della Committente, se trattasi di perdite e danni imputabili a quest'ultima.

La Ditta affidataria è tenuta a comunicare al Direttore dell'esecuzione del contratto (d'ora innanzi DEC), indicato nel contratto, il giorno esatto della consegna, con almeno **3 (tre) giorni di anticipo**, segnalando anche il previsto tempo stimato per l'installazione.

La medesima Aggiudicataria ha l'onere di individuare, congiuntamente al Direttore della UOC di Patologia Clinica o ad un suo delegato, il percorso ottimale per il transito e l'installazione della nuova attrezzatura all'interno dell'edificio anche da un punto di vista organizzativo.

Si precisa che, anche ai fini dei rischi da interferenze di cui al D.Lgs 81/2008 e s.m.i., al momento della consegna e della successiva installazione, l'area interessata dall'intervento ed i percorsi di arrivo, saranno ad esclusivo utilizzo della predetta Aggiudicataria.

A cura di quest'ultima e sotto la supervisione **dei Direttori dei Servizi Tecnologie Ospedaliere e Prevenzione e Protezione dell'Azienda Sanitaria**, dovranno poi avvenire l'installazione e la messa in servizio dell'attrezzatura, rispettando la vigente normativa in materia di igiene e sicurezza sul lavoro e, in particolare, adottando tutte le cautele necessarie a garantire l'incolumità degli addetti ai lavori e di terzi, oltreché ad evitare danni a beni pubblici e privati.

L'Aggiudicataria dovrà inoltre assicurare la piena compatibilità con gli impianti tecnologici e con altri sistemi già presenti, per garantire un'installazione a regola d'arte.

In ogni caso, detta Ditta risponderà direttamente nei confronti dell'Ente appaltante dell'esatta esecuzione della fornitura e del corretto funzionamento dell'intero sistema.

Segue: ritiro delle apparecchiature

Al termine del periodo contrattuale, la Ditta appaltatrice dovrà procedere automaticamente, a proprio carico e spese, allo smontaggio ed al ritiro delle apparecchiature, previ accordi con il DEC, che a sua volta provvederà ad inoltrare le opportune comunicazioni in merito alle modalità e tempi di ritiro delle stesse ai Direttori delle UU.OO.CC di Patologia Clinica e Tecnologie Ospedaliere. Il ritiro dovrà essere effettuato con modalità tali da consentire il subentro del nuovo Aggiudicatario, evitando l'interruzione di servizi essenziali.

7.3 Verifiche e collaudi

7.3.1 Verifiche

La verifica di qualità dei reagenti e la corrispondenza di questi ultimi alle schede di sicurezza sono svolte direttamente dalla UOC di Patologia Clinica tramite gli operatori a ciò deputati.

Questi ultimi, unitamente al DEC, verificano la regolare esecuzione dei contratti di somministrazione, provvedendo alla verifica di conformità delle merci e alla rispondenza di esse alle specifiche tecniche prefissate (si rinvia anche alle schede tecniche, allegate al presente Capitolato); **tanto anche ai fini del riscontro di eventuali difetti dei prodotti consegnati.**

La mancata contestazione della merce entro **30 (trenta)** giorni dell'avvenuta consegna equivale ad accettazione della stessa; detta circostanza però non esonera l'Impresa aggiudicataria dalla responsabilità per eventuali difetti ed imperfezioni della merce, ivi inclusi quelli occulti, che non sono emersi al momento dell'accettazione di essa.

Ove il controllo e/o l'impiego dei prodotti conducano ad effetti negativi, detta Impresa dovrà provvedere al ritiro di essi e alla sostituzione immediata e ciò anche nel caso in cui insorga contestazione sulla non rispondenza della fornitura.

Si evidenzia che, in caso di dissenso fra le parti circa la rispondenza dei beni forniti alle prescrizioni capitolari, la Ditta interessata avrà il diritto di fare periziare la merce da un Istituto sua fiducia; le spese di tale perizia graveranno, poi, sulla parte soccombente.

N.B. La disposizione in parola si applica anche nel caso di eccezionali fabbisogni di prodotti, non ricompresi nella commessa appaltata e sopravvenuti nel corso di esecuzione di essa.

In ogni caso, l'Aggiudicataria - tramite la sottoscrizione del contratto - si impegna alla sostituzione di qualsiasi quantitativo di prodotto anche - se possibile e necessario - di parti componenti il singolo KIT o in alternativa ad accreditarne il valore corrispondente, sempreché venga richiesto dall'Azienda committente **tre mesi** prima della data di scadenza del contratto.

7.3.2 Collaudo

A) Prescrizioni generali - Le apparecchiature incluse nell'appalto di che trattasi saranno collaudate con le modalità previste dal presente Capitolato e dalle norme di settore. Gli oneri del collaudo sono a carico della Ditta aggiudicataria.

Il collaudo dovrà essere effettuato entro 30 (trenta) giorni naturali e consecutivi dal termine delle operazioni di installazione, e solo dopo che saranno conclusi i corsi di formazione degli operatori, alla presenza dei tecnici della succitata Ditta e del personale designato dall'Azienda committente.

Durante la fase di accettazione, i tecnici della Ditta appaltatrice dovranno collaborare con il personale individuato dall'Azienda appaltante per l'esecuzione di test di qualità e di sicurezza, previsti dalle norme tecniche in vigore e dalle linee guida internazionali.

Il collaudo di accettazione da parte dell'UOC Tecnologie Ospedaliere è strutturato secondo le procedure in essere presso l'A.O.R.N. "S. Anna e San Sebastiano" di Caserta.

Il mancato superamento determinerà l'esito negativo del collaudo di accettazione e la Ditta aggiudicataria dovrà - entro 15 (quindici) giorni lavorativi dalla comunicazione dell'esito negativo - procedere alla rimozione delle non conformità rilevate.

In caso di mancata osservanza del termine temporale indicato o di ulteriore permanenze delle difformità, la fornitura si intenderà rifiutata e l'Aggiudicataria dovrà ritirare quanto fornito senza nessun onere per la Committente.

L'esito favorevole del collaudo e l'emissione del relativo certificato controfirmato da entrambe le parti saranno imprescindibili ai fini del successivo pagamento.

B) Tempi e modalità del collaudo - Il collaudo dell'apparecchiatura fornita, installata e funzionante per gli usi clinici richiesti, dovrà avvenire entro il più breve tempo possibile e comunque **entro 30 (trenta) giorni** dalla data del verbale di installazione, con le modalità sopra descritte.

Esso è inteso quale verifica tanto per l'apparecchiatura che per i programmi software forniti di conformità alle caratteristiche tecniche e di funzionalità dichiarate dall'Aggiudicataria in sede di offerta, oltreché di idoneità ad eseguire le funzioni di cui alla documentazione tecnica e manualistica d'uso. Pertanto il collaudo si intende positivamente superato solo se l'apparecchiatura - nella versione e con le caratteristiche tutte risultanti dal contratto di appalto - risulta funzionare correttamente e risponde alle norme di sicurezza e qualità in vigore.

Detto collaudo avverrà a cura del Direttore dell'UOC Tecnologie Ospedaliere o di un suo delegato ed alla presenza dei tecnici della Ditta aggiudicataria. In assenza dell'Aggiudicataria o

dei suoi incaricati, il certificato relativo al collaudo, redatto dal personale designato dalla Committente, fa egualmente stato nei confronti della prima.

Tutti i materiali ed i prodotti necessari al collaudo dovranno essere forniti a cura e spese della summenzionata aggiudicataria e, in caso di esito negativo, la prova sarà ripetuta a cura e spese della stessa.

La regolarità del collaudo delle attrezzature non esonera comunque l'Aggiudicataria da eventuali difetti ed imperfezioni, che non siano emersi all'atto del relativo collaudo, ma vengano successivamente accertati. In tal caso, detta Aggiudicataria sarà invitata dalla Committente ad assistere, a mezzo dei suoi rappresentanti, ad eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere ad ogni effetto dei difetti e delle imperfezioni rilevate.

Segue: periodo di prova (c.d. riserva di utilizzo) - Superato positivamente il collaudo di cui all'articolo precedente, l'Azienda appaltante si riserva un periodo di prova di mesi 5 (cinque) dalla data di effettuazione dello stesso, onde verificare la rispondenza delle apparecchiature offerte alle caratteristiche tecniche dichiarate dall'Aggiudicataria in sede di gara (**par. 16 del Disciplinare**). Durante il periodo di prova, il DEC verificherà tale rispondenza e, al termine del periodo, rilascerà apposita attestazione.

In caso di contestazione, le verifiche dovranno essere effettuate in contraddittorio con l'Aggiudicataria A seguito di accertata valutazione negativa da parte degli utilizzatori interessati, avallata dal precitato D.E.C., la Committente procederà allo scioglimento del contratto ed allo scorrimento della graduatoria in favore della Ditta seconda classificata.

In caso di mancato superamento del periodo di prova, all'Aggiudicataria spetterà esclusivamente il pagamento dell'eventuale materiale di consumo utilizzato; nulla le sarà invece dovuto per il ritiro delle apparecchiature e per qualsiasi altra voce di spesa derivante dall'esito negativo del periodo di prova.

N.B. Il canone di locazione decorre dal primo giorno del mese successivo alla data di collaudo della strumentazione con esito positivo. Superato il periodo di prova con esito positivo, si procederà alla liquidazione in unica soluzione dei canoni sino ad allora maturati e dovuti alla Ditta aggiudicataria.

7.4 Garanzia di fornitura

L'Aggiudicataria è tenuta alla garanzia per i vizi con le modalità e le forme previsti dal Codice Civile.

Qualora l'Aggiudicataria non esegua esattamente la prestazione dovuta o non la esegua nei tempi previsti, è tenuta a garantire alle condizioni convenute la fornitura affidatale, provvedendo a procurarsela - entro il termine fissato dal contratto - altrove e a proprie spese.

Nel caso di prodotti viziati o di mancanza di qualità promesse, il termine per la denuncia al fornitore è pari a 30 (trenta) giorni dalla scoperta.

In caso di ritardo nell'esecuzione della prestazione, rispetto al termine stabilito, la garanzia opererà senza onere di denuncia a carico della Committente.

In ogni caso, è obbligo della Ditta appaltatrice garantire la continuità della fornitura affidatale in termini di produzione e quindi di codice - catalogo, per tutto il periodo di vigenza contrattuale. In caso di accertata impossibilità (per cessata produzione), detta Ditta si farà carico a proprie spese di fornire prodotti analoghi, previo parere positivo degli utilizzatori. A tanto si addiverrà anche ove si sia proceduto allo scorrimento della graduatoria, interpellando le Ditte utilmente graduate subito dopo l'aggiudicatario impossibilitato.

E' fatta comunque salva la facoltà dell'Ente appaltante di esperire - ai sensi della normativa vigente - ogni altra azione per il risarcimento dei danni subiti o delle eventuali maggiori spese sostenute.

Art. 8 Risoluzione del contratto

Oltre alle ipotesi di risoluzione espressamente previste dalla normativa vigente (art. 108 del D.Lgs. n.50/2016 e smi.) e dai documenti contrattuali, la risoluzione del contratto opera di diritto ai sensi dell'art.1456 del codice civile:

- quando sia stata pronunciata una sentenza definitiva per un reato che riguardi il comportamento professionale della Ditta appaltatrice, ivi compresa la violazione di diritti di brevetto;
- non si conformi entro un termine ragionevole all'ingiunzione dell'Azienda appaltante di porre rimedio a negligenze o inadempienze contrattuali che compromettano gravemente la corretta esecuzione del contratto di appalto nei termini prescritti;
- rifiuti o trascuri ingiustificatamente di eseguire gli ordini impartiti dalla Committente;
- non rispetti i termini di consegna e di installazione dell'apparecchiatura;
- una o più apparecchiature presentino continui difetti di funzionamento.

In caso di risoluzione del contratto per una delle circostanze sopraindicate, l'Azienda appaltante incamererà a titolo di penale l'intera cauzione definitiva prestata dall'Appaltatore, salvo il risarcimento del maggior danno (*recte*: tutti i costi, nessuno escluso, per l'affidamento a terzi della fornitura/servizio e quant'altro derivi in maniera diretta e consequenziale dall'evento verificatosi). Nessun indennizzo è dovuto all'Aggiudicataria inadempiente.

Si evidenzia che l'esecuzione in danno non esime la succitata Aggiudicataria dalla responsabilità civile, in cui la stessa potrà incorrere a norma di legge per i fatti che hanno motivato la risoluzione.

Art. 9 *Stipula del contratto*

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

Art. 10 *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. 11 *Spese del contratto e IVA*

Sono a carico dell'Aggiudicataria tutte le spese inerenti al contratto, fatta eccezione per l'IVA, che è a carico dell'Azienda appaltante nella misura prevista dalla legge.

Art. 12 *Tracciabilità dei flussi finanziari*

L'Aggiudicataria si impegna a rispettare e far rispettare integralmente, per quanto di sua competenza, la legge 13 agosto 2010, n. 136 e smi e, in particolare, gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari. La stessa che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria si impegna altresì a darne immediata comunicazione al Committente ed alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo di Caserta. L'Appaltatore, a pena di nullità assoluta, si obbliga altresì ad inserire nei contratti di subappalto e/o subcontratti una clausola con la quale il subappaltatore e/o il subcontraente si impegnano a rispettare e far rispettare integralmente, per quanto di loro competenza, la normativa sopraindicata. Inoltre, il subappaltatore ovvero il subcontraente che ha notizia dell'inadempimento della propria controparte agli obblighi di tracciabilità finanziaria si impegna a darne immediata comunicazione all'Appaltatore, al Committente, alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo di Caserta, ove ha sede l'Appaltatore. Nella predetta clausola dovrà essere, altresì, specificato l'obbligo del subappaltatore e/o subcontraente di inserire analoga clausola in tutti i subappalti e/o subcontratti eventualmente stipulati dal medesimo.

Il mancato utilizzo del bonifico bancario o postale ovvero degli altri strumenti idonei a consentire la piena tracciabilità delle operazioni finanziarie relative alla presente commessa costituisce, ai sensi dell'art. 3, comma 9 bis, della legge n. 136/2010 e smi., causa di risoluzione del contratto. Entro 20 (venti) giorni dalla stipula del contratto l'Appaltatore comunica gli estremi del conto corrente

bancario o postale dedicato, anche in via non esclusiva, al presente appalto, nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. In caso di mancata comunicazione entro i termini sopra indicati, tutti i pagamenti rimarranno sospesi.

Art. 13 Pagamenti

I pagamenti relativi ai servizi eseguiti dalla Ditta aggiudicataria sono subordinati alla verifica della documentazione attestante la regolarità contributiva previdenziale ed assistenziale del medesimo (D.U.R.C.).

Il pagamento del corrispettivo sarà effettuato dietro presentazione di fattura mensile posticipata, previo accertamento da parte del DEC della perfetta esecuzione delle prestazioni contrattuali.

Il pagamento avverrà a 60 giorni dalla data di ricezione delle fatture da parte dell'Ufficio G.E.F. dell'Azienda appaltante.

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.

Art. 14 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, 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 presente contratto.

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

La succitata 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.15 Penali

L'Azienda Ospedaliera si riserva la facoltà di comminare penalità, senza esclusione di eventuali conseguenze penali, determinate ai sensi dell'art. 1382 c.c., nei casi sotto indicati e per il valore specificato a fianco di ciascuno di essi:

<i>DESCRIZIONE</i>	<i>PENALE</i>	<i>COMPETENZA</i>
Consegna tardiva rispetto ai termini di cui all'art. 7 del	Si applicherà una penale pari al valore giornaliero dell'1% (uno per cento) del	DEC

Capitolato	valore del singolo ordine	
Mancata rispondenza dei prodotti forniti ai requisiti qualitativi prescritti dal Capitolato, seguita dal mancato ritiro e sostituzione a spese della Ditta, nei termini di tempo indicati dall'U.O.C. Farmacia Ospedaliera / Patologia Clinica	Si applicherà una penale pari al valore giornaliero dell'1% (uno per cento) del valore del singolo ordine	DEC
Esecuzione degli interventi straordinari previa segnalazione, con tempi di attesa superiori alle 24h (ventiquattro ore)	Si applicherà una penale pari all'1% (uno per cento) del valore del singolo intervento per ogni 6 h (sei ore) di ritardo	DEC
Assistenza tecnica <i>in loco</i> garantita almeno 6 gg. alla settimana e in tutti i prefestivi	Si applicherà una penale pari all'1% (uno per cento) del valore del singolo intervento per ogni giorno di mancato intervento	DEC

L'Azienda Committente è esonerata da ogni responsabilità per l'eventuale deterioramento della merce non ritirata.

L'applicazione delle penali avverrà in modo automatico attraverso l'emissione da parte del DEC, sentite le UU.OO. competenti, di una nota di addebito.

La Ditta che risulterà aggiudicataria prende atto che l'applicazione delle penali previste dal presente articolo non preclude il diritto della precitata Azienda di richiedere il risarcimento degli eventuali maggiori danni.

Art. 16 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 sarà di competenza esclusiva del foro di Santa Maria Capuavetere.

Art. 17 Norme di rinvio

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

Art. 18 - Informazioni

Per qualsiasi informazione sul contesto della gara la Ditta potrà rivolgersi ai punti di contatto indicati nel bando di gara.

ELENCO RIEPILOGATIVO DEI LOTTI E DEI RELATIVI ALLEGATI TECNICI (allegati dal n.1 al n.32)

N. LOTTO	DESCRIZIONE LOTTO	ALLEGATI TECNICI - N.
1	DIAGNOSTICA DELLE MALATTIE ALLEREGICHE ED AUTOIMMUNI	N. 1
2	AUTOIMMUNITA' ED INFETTIVOLOGIA IFA ED ELISA	N. 2
3	PROFILI DIAGNOSTICI IN IMMUNOBLOT	N. 3
4	INFETTIVOLOGIA RICERCA INDIRETTA	N. 4
5	TEST DI CONFERMA PER HIV 1 e 2	N. 5
6	DOSAGGIO FARMACI BIOLOGICI	N. 6
7	SIEROIMMUNOLOGIA	N. 7
8	CONTROLLO DI QUALITA' INTERNO	N. 8
9	COMTROLLO DI QUALITA' ESTERNO	N. 9
10	SISTEMI AUTOMATICI PER DETERMINAZIONE DEI PARAMETRI EMOGASANALITICI	N. 10
11	SISTEMA AUTOMATICO INTEGRATO PER LE IDENTIFICAZIONI (BIOCHIMICA E CON TECNOLOGIA MALDI-TOF) ED ANTIBIOGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI E LIEVITI E SAGGI DI SENSIBILITA' A GRADIENTE CONTINUO	N. 11
12	SISTEMA AUTOMATICO PER LE IDENTIFICAZIONI BIOCHIMICA ED ANTIBIOGRAMMA DI BATTERI GRAM POSITIVI, GRAM NEGATIVI	N. 12
13	SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA ACIDI NUCLEICI (DNA/RNA) DI BATTERI, VIRUS, LIEVITI, PARASSITI CON TECNOLOGIA NESTED MULTIPLEX PCR	N. 13
14	SISTEMA AUTOMATICO (ESTRAZIONE, AMPLIFICAZIONE E RIVELAZIONE), CON METODICA	N.14

	REAL TIME PCR, DI BATTERI, MICOBATTERI E VIRUS PER LA DIAGNOSTICA MICROBIOLOGICA D'URGENZA	
15	SISTEMI AUTOMATICI PER EMOCOLTURA E LIQUIDI BIOLOGICI ED ESAME COLTURALE DEI MICOBATTERI COMPRESIVO DI ANTIMICOBATTERIOGRAMMA SU TUTTE LE MATRICI BIOLOGICHE	N.15
16	SISTEMA AUTOMATICO PER L'IDENTIFICAZIONE BATTERICA E L'ANTIBIOGRAMMA IN TEMPI RAPIDI DA EMOCOLTURA POSITIVA DI PAZIENTI CRITICI	N. 16
17	SISTEMA SEMIAUTOMATICO PER L'ESECUZIONE DELL'ANTIBIOGRAMMA ED ANTIMICOGRAMMA CON DETERMINAZIONE DELLA MIC MEDIANTE TECNICA DI MICRODILUIZIONE IN BRODO	N.17
18	TERRENI DI COLTURA PRONTI IN PIASTRE PETRI E MATERIALI DI USO COMUNE	N.18
19	DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE	N.19
20	DISPOSITIVI VARI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE	N.20
21	SISTEMA DI BIOLOGIA MOLECOLARE PER LA DIAGNOSI DIRETTA DA CAMPIONE BIOLOGICO DI PATOGENI VARI	N.21
22	SISTEMA AUTOMATICO PER LA COLORAZIONE DI VETRINI DI INTERESSE MICROBIOLOGICO	N.22
23	SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER L'ESAME COLTURALE DELLE URINE E DEI LIQUIDI BIOLOGICI	N.23
24	DISPOSITIVI VARI ED ACCESSORI PER INDAGINI MICROBIOLOGICHE	N. 24
25	SISTEMA AUTOMATICO PER L'ESECUZIONE DI VARI TEST SU ESPIRATO ALVEOLARE	N. 25
26	SISTEMA AUTOMATICO PER LA RICERCA QUALI/QUANTITATIVA DEGLI ACIDI NUCLEICI VIRALI DI HBV, HCV, HIV MEDIANTE REAZIONE DI REAL TIME	N. 26

PCR		
27	SISTEMA AUTOMATICO IN PCR REAL TIME PER LA DETERMINAZIONE E IL MONITORAGGIO DEI PRINCIPALI VIRUS DI INTERESSE TRAPIANTOLOGICO COMPRESIVO DI ESTRATTORE/PREPARATORE DI PCR E DI AMPLIFICATORE/RILEVATORE	N. 27
28	SISTEMA AUTOMATIZZATO PER ANALISI DI SEQUENZE DNA E FRAMMENTI	N. 28
29	IMMUNOMETRIA INFETTIVOLOGICA, SUPPORTO ESPIANTI E COMPLETAMENTO PROFILI	N. 29
30	SISTEMA COMPLETAMENTE AUTOMATICO PER LO SCREENING PRENATALE E PER IL MANAGEMENT DELLA PRE-ECLAMPSIA	N. 30
31	SISTEMA DIAGNOSTICO PER L'IDENTIFICAZIONE DI MARCATORI DI PARTICOLARE INTERESSE CLINICO	N. 31
32	IMMUNOMETRIA SPECIALE A COMPLETAMENTO DEI PROFILI CLINICI	N. 32

Di seguito si allegano le schede tecniche (allegati dal n. 1 al n. 32) correlate a ciascuno dei n.32 (trentadue) lotti presenti in gara, come sopra denominati.

ELENCO LOTTI

LOTTO	DESCRIZIONE	IMPORTO PRESUNTO ANNUO IN €
N. 1	Diagnostica delle malattie allergiche ed autoimmuni	60.000,00
N. 2	Autoimmunità e infettivologia in IFA ed ELISA	60.000,00
N.3	Profili diagnostici in immunoblot	15.000,00
N.4	Infettivologia ricerca indiretta/ Sistema diagnostico per la determinazione indiretta di infezioni virali, batteriche, parassitarie, funginee	25.000,00
N.5	Test di conferma per HIV 1 e 2 in automazione	4.000,00
N.6	Dosaggio farmaci biologici - fornitura per il monitoraggio di farmaci e marcatori biologici con metodologia ELISA	15.000,00
N.7	Sieroimmunologia - Sospensioni batteriche per la determinazione mediante agglutinazione degli anticorpi associati alle infezioni da salmonella, brucella, treponema e sierologia dell'echinococco	5.000,00
N.8	Controllo di qualità interno / fornitura di materiale per l'esecuzione di controlli interni di qualità (CQI) relativi ai settori diagnostici: chimica clinica, marcatori cardiaci, ematologia, coagulazione, sierologia, droghe d'abuso, allergologia, urine, torch, virologia, ormoni, farmaci e farmaci immunosoppressori	10.000,00
N.9	Controllo di qualità esterno/ Fornitura di programmi di verifica esterna di qualità che preveda l'invio di campioni di controllo certificati a titolo ignoto da analizzare per la valutazione periodica dei sistemi di analisi del laboratorio	10.000,00
N.10	Sistemi analitici automatici, di ultima generazione, per la determinazione dei parametri emogasanalitici	150.000,00
N.11	Sistema automatico integrato per le identificazioni (biochimica e con tecnologia MALDI-TOF) ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi e lieviti e saggi di sensibilità a gradiente continuo	90.000,00
N.12	Sistema automatico per le identificazioni biochimica ed antibiogramma di batteri gram positivi, gram negativi	30.000,00
N.13	Sistema automatico per la ricerca di acidi nucleici (DNA/RNA) di batteri, virus, lieviti, parassiti con tecnologia NESTED MULTIPLEX PCR	25.000,00
N.14	Sistema automatico (estrazione, amplificazione e rilevazione) con metodica REAL TIME PCR, di batteri, micobatteri e virus per la diagnostica microbiologica d'urgenza	30.000,00
N.15	Sistemi automatici per emocoltura e liquidi biologici ed esame colturale dei micobatteri comprensivo di antimicobatteriogramma su tutte le matrici biologiche	70.000,00
N.16	Sistema automatico per l'identificazione batterica e	30.000,00

	l'antibiogramma in tempi rapidi da emocoltura positiva di pazienti critici	
N.17	Sistema semiautomatico per l'esecuzione dell'antibiogramma ed antimicogramma con determinazione della MIC mediante tecnica di microdiluizione in brodo	20.000,00
N.18	Terreni di coltura pronti in piastre petri e materiali di uso comune	30.000,00
N.19	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	10.000,00
N.20	Dispositivi vari per indagini microbiologiche	5.000,00
N.21	Sistema di biologia molecolare per la diagnosi diretta da campione biologico di patogeni vari	5.000,00
N.22	Sistema automatico per la colorazione di vetrini di interesse microbiologico	10.000,00
N.23	Sistema completamente automatico per l'esame colturale delle urine e dei liquidi biologici	20.000,00
N.24	Dispositivi vari ed accessori per indagini microbiologiche	15.000,00
N.25	N.2 Sistemi automatici per l'esecuzione di test su espirato alveolare	12.000,00
N.26	Sistema automatico per la ricerca quali/quantitativa degli acidi nucleici virali di HBV,HCV,HIV mediante reazione di REAL TIME PCR	130.000,00
N.27	Sistema analitico automatico in PCR REAL TIME per la determinazione ed il monitoraggio dei principali virus di interesse trapiantologico comprensivo di estrattore/preparatore di PCR e di amplificatore / rilevatore	100.000,00
N.28	Sistema automatizzato per analisi di sequenze DNA e frammenti	55.000,00
N.29	Immunometria infettivologica, supporto espianto e completamento profili	180.000,00
N.30	Sistema completamente automatico per lo screening prenatale e per il management della pre-eclampsia	32.000,00
N.31	Sistema diagnostico per l'identificazione di marcatori di particolare interesse clinico	10.000,00
N.32	Immunometria speciale a completamento di profili clinici	20.000,00

per un importo complessivo annuale pari ad €1.283.000,00 ed un importo triennale pari ad € 3.849.000,00

ALLEGATO A/1

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

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI (LOTTE N. 32 - VARI CIG) PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. 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):

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

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 richiesta di offerta;
- 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 richiesta di offerta 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 e smi.;
- 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 nella richiesta di offerta;
- h) di aver conoscenza dei luoghi dove dovrà essere adempiuta la esecuzione contrattuale;
- i) 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;
- j) 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;
- k) di accettare che tutte le comunicazioni relative al presente procedimento vengano indirizzate al

seguito indirizzo di posta elettronica **certificata**; ; indicare anche il numero di fax: ;

l) (in caso di consorzi di cui all'art.45, comma 2, lettere b) e c) del D.lgs. 50/16) e smi. di concorrere per i seguenti consorziati: (indicare denominazione sede legale di ciascun consorziato): ;

m) 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: ;

n) 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 al decreto del Ministero del lavoro e delle politiche sociali 30 gennaio 2015, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 125 del 1° giugno 2015, ovvero delle certificazioni rilasciate dagli enti previdenziali di riferimento non aderenti al sistema dello sportello unico previdenziale. 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;

o) che l'impresa ha ottemperato alle disposizioni della legge 68/1999 "*norme per il diritto al lavoro dei disabili*";

p) (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;

q) 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;

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».

, li

TIMBRO E FIRMA

Istruzioni per la compilazione dell'Al. A1

- Il presente documento è in formato modificabile per la compilazione.

ALLEGATO A/2

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

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI (LOTTI N. 32 - VARI CIG) PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di <scegliere dall'elenco>¹

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di <scegliere dall'elenco>² (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 non trovarsi nelle condizioni previste nell'art. 80 co.1 del D.lgs. 50/16 così come rettificato e integrato dal D.lgs. n.56/2017;
- b) di aver riportato le seguenti condanne penali ³.

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».

, li

¹ La 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. La dichiarazione deve essere resa anche dai seguenti soggetti: dal titolare o del direttore tecnico, se si tratta di impresa individuale; dal socio o dal direttore tecnico, se si tratta di società in nome collettivo; dai soci accomandatari o dal direttore tecnico, se si tratta di società in accomandita semplice; dai membri del consiglio di amministrazione, cui sia stata conferita la legale rappresentanza, ivi compresi institori e procuratori generali, dei membri degli organi con poteri di direzione o di vigilanza o dei soggetti muniti di poteri di rappresentanza, di direzione o di controllo, dal direttore tecnico o dal socio unico persona fisica, ovvero dal socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società o consorzio.

² Inserire 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)"

³ Indicare tutte le condanne penali riportate, ivi comprese quelle per le quali abbia beneficiato della non menzione. Il concorrente non è tenuto ad indicare nella dichiarazione le condanne per reati depenalizzati ovvero dichiarati estinti dopo la condanna stessa, né le condanne revocate, né quelle per le quali è intervenuta la riabilitazione.



ALLEGATO A/2

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

TIMBRO E FIRMA

ALLEGATO A/3

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

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI (LOTTE N. 32 - VARI CIG) PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

Dichiarazione sostitutiva requisiti ai sensi del DPR 445/2000

Il sottoscritto

nato a () il

domiciliato per la carica ove appresso, in qualità di ¹

della impresa

con sede in (), Via

in qualità di ² (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) **Fatturato specifico minimo annuo** nel settore di attività oggetto dell'appalto, come esplicitato nel Disciplinare di gara, riferito agli ultimi tre esercizi finanziari, approvati alla data di scadenza del termine previsto per la presentazione delle offerte, è il seguente (non inferiore al doppio del valore stimato dell'appalto per il quale si presenta offerta ovvero del lotto o dei lotti per i quali si presenta offerta):

_____ ;
_____ ;

¹ La 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

² Inserire 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)"

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*».

_____, li _____

TIMBRO E FIRMA

ALLEGATO A/4 - MODELLO DI OFFERTA TECNICA

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

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI (LOTTI N. 32 - VARI CIG) PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

La _____, in persona del _____ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura _____

(in caso di R.T.I. o consorzio di concorrenti di cui all'art. 45, comma 2, lett. e) del D.Lgs. n.50/2016 e smi. indicare tutte le imprese raggruppande, raggruppate, consorziate o consorziande, in caso di impresa retista di cui alla lett. f) del precitato disposto si rinvia al par. 15.1 del Disciplinare di gara) *(di seguito, per brevità, il concorrente)* descrive l'offerta tecnica richiesta, come di seguito:

I) Relazione tecnica sulla fornitura offerta, contenente una proposta tecnico – organizzativa, conforme alle prescrizioni fissate dal Capitolato tecnico per ciascuno dei lotti presenti in gara (**vedasi art. 2 del CSA e nn.32 schede tecniche ad esso allegate**), relativa a ciascuna delle voci sotto indicate:

A/1 Strumentazione necessaria (ove richiesto) - in questa sezione occorre esplicitare - oltre alle caratteristiche tecniche dell'attrezzatura offerta, dettagliatamente indicate nell'art. 16 del Disciplinare di gara - tutti gli altri elementi tecnici ad essa riferiti in esecuzione dell'art. 2, lett. b) del precitato Capitolato;

B/1 Reagenti, calibratori, materiale di consumo e altro - la proposta dovrà essere formulata secondo la previsione di interesse (art. 2 sub voce c), qui integralmente riportata e trascritta;

C/1 Servizio di assistenza e organizzazione - la proposta, fermo restando tutto quanto stabilito dal già citato art.2 (vedasi voce sub c) in punto di Assistenza tecnica), dovrà contenere il **piano di manutenzione periodica preventiva** che descrive il tipo/i di intervento/i e le relative scadenze tempo-

rali.

C/2 Piano di addestramento – il piano presentato deve illustrare tempi e modalità secondo i quali si articolerà la formazione del personale utilizzatore, incluse le istruzioni e le avvertenze per lo svolgimento dell'attività in sicurezza (argomenti, docenti, sede, e altro);

Seguono:

- documentazione riferita ai **Lotti nn.6 , 10 , 18 e 22**, come descritta nell'art. 16 del Disciplinare di gara e nelle tabelle riepilogative dei punteggi qualità, cui espressamente si rimanda.
- altra documentazione eventuale, secondo le prescrizioni del medesimo Disciplinare;
- copia dell'offerta economica senza l'indicazione dei prezzi¹.

_____, li _____

TIMBRO E FIRMA

¹ In nessuno dei documenti inerenti all'offerta tecnica dovranno esserci riferimenti agli importi di cui all'offerta economica e, comunque, essi dovranno essere privi di qualsiasi riferimento di carattere economico.

N. B. 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*».

ALLEGATO A/5

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

DICHIARAZIONE DI OFFERTA

PROCEDURA APERTA PER L'APPALTO RELATIVO ALL'AFFIDAMENTO TRIENNALE DELLA FORNITURA IN NOLEGGIO DI SISTEMI DIAGNOSTICI COMPLETI (LOTTI N. 32 - VARI CIG) PER L'UOC DI PATOLOGIA CLINICA DELL'AORN "S. ANNA" E "S. SEBASTIANO" DI CASERTA

La _____, in persona del _____ e legale rappresentante avente i poteri necessari per impegnare l'impresa nella presente procedura _____ (in caso di R.T.I. o consorzio di concorrenti di cui all'art. 45, comma 2, lett. e) del D.Lgs. n.50/2016 e smi. indicare tutte le imprese raggruppande, raggruppate, consorziate o consorziande) *(di seguito, per brevità, il concorrente)*

si impegna ad adempiere a tutte le obbligazioni previste nello Schema di Contratto, nel Capitolato Tecnico e negli altri atti della *Procedura aperta per l'affidamento triennale della fornitura di Sistemi diagnostici completi per UOC Patologia Clinica dell'A.O.R.N. "S. ANNA E S. SEBASTIANO"* di Caserta e, per l'effetto, presenta la propria offerta per il lotto sotto specificato

LOTTO N. _____

- Sconto unico percentuale fisso ed invariabile applicato del _____% (in cifre e lettere).
- Applicato al prezzo annuo posto a base di gara di € _____, Iva esclusa.
- Totale prezzo annuo al netto dello sconto applicato di € _____ (in cifre e lettere), Iva esclusa.
- Totale fornitura triennale al netto dello sconto applicato € _____ (in cifre e lettere) Iva esclusa.

Così come risulta, per singoli prodotti (e strumentazione ove prevista), prezzi e per spesa totale complessiva Iva esclusa, dal prospetto allegato alla presente offerta.

Si allega:

- a) **listino relativo all'anno _____ valido per tutta la durata del contratto per prodotti non previsti in sede di gara, ma appartenenti alla stessa linea ai quali, in sede di eventuali ordinativi, verrà applicato lo sconto unico percentuale fisso ed invariabile del _____ (in cifre e lettere);**
- b) **elenco prodotti con prezzi;**
- c) **prospetto di interesse** (vedasi *infra* pag. 3).

Il concorrente, inoltre, nell'accettare tutte le condizioni specificate nello Schema di contratto, nel Capitolato tecnico e negli altri atti di gara, dichiara altresì

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al 180° girone successivo al termine ultimo di presentazione della stessa;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo l'Azienda appaltante;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato tecnico e nello Schema di contratto, nonché di quanto contenuto nel Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto della convenzione e che tali circostanze ha considerato nella determinazione dei prezzi richiesti ed offerti, ritenuti remunerativi;
- di non eccepire, durante l'esecuzione del contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configolino come causa di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o di Capitolato tecnico;
- che, ai sensi dell'art. 95, comma 10, del precitato decreto legislativo, i costi relativi alla sicurezza inerenti all'esercizio dell'attività svolta dall'impresa sono (indicare) _____;

Il concorrente prende, infine, atto che:

- i termini stabiliti nello Schema di contratto e/o nel summenzionato Capitolato sono da considerarsi a tutti gli effetti essenziali ai sensi e per gli effetti dell'art. 1457 del c.c.;
- il medesimo Capitolato, così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con l'Azienda committente.

Li, _____

TIMBRO E FIRMA

Scheda prodotti, prezzi (inclusa la strumentazione, ove prevista) da redigere per ogni lotto

Descrizione test richiesti	Codice CIVAB	Quantità annua prevista	Tipo, modello strumentazione (ove richiesta)	Codice Prodotto offerto	Descrizione prodotto offerto	Quantità in confezione	N. confezioni offerte per test annui previsti	Importo netto scontato per confezione offerto	* Importo annuo Iva esclusa (n. confezioni offerte per costo a confezione offerta)	Iva %

e pertanto l'importo complessivo annuo del Lotto relativamente a tutto quanto previsto dalle condizioni di gara al netto di iva € _____

(cioè prezzo netto annuo sull'importo posto a base di gara al netto dello sconto offerto = **totale colonna** * Importo annuo Iva esclusa)

Di seguito si indicano, inoltre, i dati relativi all'importo netto del lotto (se pertinenti):

- 1) Percentuale del _____ incidente per reagenti ed a tutto il materiale di consumo previsto;
- 2) Percentuale del _____ incidente sul noleggio della strumentazione (ove prevista);
- 3) Percentuale del _____ incidente sulla manutenzione / assistenza tecnica (se prevista).

_____ Li, _____

TIMBRO E FIRMA

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».