U.O.C. Provveditorato-Economato/2 Tel. 0971.310549 (segreteria) - FAX 0971.310296 e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Prot. n.	75	52	6	

Potenza, li 19610. 2012

AVVISO DI GARA

Si rende noto che l'Azienda Sanitaria Locale di Potenza (A.S.P.), con sede in Potenza, alla Via Torraca, 2, con Deliberazione del Direttore Generale n. 427 del 28.05.2012, ha indetto la procedura di acquisto in economia ai sensi dell'art. 125 D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163 e s.m.i, e del vigente disciplinare aziendale delle acquisizioni di beni e servizi in economia, approvato con atto deliberativo n. 58 del 21/01/2010 come integrato e rettificato con successiva deliberazione n. 334 del 30/03/2010, per la fornitura delle seguenti apparecchiature elettromedicali:

DESCRIZIONE	QUANTITA'	IMPORTO A BASE D'ASTA (Euro – IVA esclusa)	CIG
Sistema holter così composto: a) Sistema per l'analisi di registrazioni a 3 o 12 derivazioni b) n. 4 Registratori Holter digitali 3 canali c) n. 2 Registratori Holter digitali 12 derivazioni d) n. 6 Registratori Holter per il monitoraggio nelle 24/48 ore della pressione arteriosa	1	30.000,00	Z9B047D354

1. DURATA DEL CONTRATTO

I rapporti con la Ditta saranno regolati da apposito scambio di corrispondenza commerciale (lettera-contratto). Il contratto di fornitura, relativo anche all'assistenza post-vendita nel periodo di garanzia, avrà durata pari al periodo di garanzia offerto (con un minimo di 24 mesi) a decorrere dalla data del positivo collaudo.

2. IMPORTO A BASE D'ASTA

Importo posto a base d'asta, riferito all'intera fornitura è di € 30.000,00 (IVA esclusa).

Offerte con quotazioni al di sopra del predetto limite non saranno ritenute valide ed il concorrente verrà escluso dalla gara.

Non sono previsti oneri per rischi da interferenza.

3. REQUISITI DI PARTECIPAZIONE

Gli operatori economici interessati a partecipare alla procedura di cui trattasi, dovranno essere in possesso dei seguenti requisiti, attestati mediante dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà [Allegato 1]:

- di ordine generale [art. 38 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i];
- di idoneità professionale [art. 39 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i]: iscrizione alla C.C.I.A.A. nel settore di attività oggetto di gara;

4. VALIDITA' DELL'OFFERTA

L'offerta è revocabile incondizionatamente solo e soltanto prima del termine di scadenza per la presentazione della stessa. Trascorso tale termine la proposta contrattuale diventa irrevocabile e la Ditta concorrente è vincolata alle condizioni espresse nella propria offerta per un periodo di 365 giorni a partire dalla data ultima fissata per la presentazione dell'offerta.

Trascorso tale termine senza che sia intervenuta l'aggiudicazione, la Ditta concorrente, con espressa dichiarazione scritta da inviare al medesimo indirizzo indicato per la presentazione dell'offerta, può recedere dall'offerta stessa.

5. CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE

La fornitura verrà aggiudicata, <u>complessivamente</u>, con il criterio di cui all'articolo 83 del D.Lgs. n. 163 del 2006 e s.m.i. e, cioè, a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa, secondo i criteri stabiliti nell'Allegato 3. Non sono ammesse offerte parziali, né varianti.



U.O.C. Provveditorato-Economato/2 Tel. 0971.310549 (segreteria) - FAX 0971.310296 e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

L'Azienda si riserva di aggiudicare l'appalto anche in presenza di una sola offerta.

6. TERMINE E MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLE OFFERTE

Gli operatori economici interessati, in possesso dei richiesti requisiti, qualora lo ritengano di propria convenienza e senza alcun impegno da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, sono invitati a partecipare alla procedura di acquisizione di cui all'oggetto, facendo pervenire al seguente indirizzo:

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA -VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA,

entro le ore 13:00 del giorno 05.07.2012

un plico opportunamente chiuso sul quale dovrà essere apposto un timbro recante la ragione sociale della Ditta offerente, e contenere la documentazione richiesta e la proposta economica.

Il suddetto plico dovrà contenere la documentazione richiesta nel Capitolato Speciale d'appalto e recare esternamente, le seguenti diciture:

"PROCEDURA NEGOZIATA (COTTIMO FIDUCIARIO) PER LA FORNITURA DI N.1 SISTEMA HOLTER".

L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico in tempo utile.

7. ULTERIORI INDICAZIONI/INFORMAZIONI

Per le condizioni e caratteristiche del servizio, termini e modalità di effettuazione della fornitura, si rinvia a quanto previsto dal capitolato speciale di appalto, disponibile sul sito Web: http://www.aspbasilicata.net/bandi.

L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza si riserva la facoltà, a suo insindacabile giudizio, di:

- a. di apportare eventuali modifiche e/o integrazioni al presente avviso e/o al capitolato speciale;
- b. di prorogarne i termini di scadenza, ovvero annullare la presente procedura di gara, senza che i concorrenti possano vantare alcun diritto in ordine all'aggiudicazione ed alle spese eventualmente sostenute per la formulazione dell'offerta;
- c. di non accettare alcuna delle offerte per motivi di pubblico interesse;
- d. rinegoziare i prezzi offerti con la sola Ditta aggiudicataria.

In tali ipotesi le Ditte interessate alla partecipazione alla gara, sono invitate a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle offerte, al fine di verificare le eventuali modifiche e/o integrazioni intervenute rispetto al precedente testo, ovvero di annullamento della procedura, che saranno pubblicate sul sito web dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

E' fatto espresso divieto alle Ditte di apportare qualsiasi modifica ai documenti scaricati dal suddetto sito web. Eventuali modifiche dalle stesse apportate saranno considerate come non apposte, in quanto farà esclusivamente fede il testo approvato dall'Azienda Sanitaria.

La presentazione dell'offerta costituisce accettazione incondizionata delle clausole del presente avviso e del Capitolato speciale di appalto in ogni loro punto con rinuncia ad ogni eccezione.

Qualora l'aggiudicatario non provi il possesso dei requisiti previsti dal presente capitolato speciale, l'Azienda Sanitaria annulla, con atto motivato, l'aggiudicazione e assegna la fornitura al concorrente che segue nella graduatoria.

L'Azienda Sanitaria ove sussistono motivazioni di pubblico interesse, ovvero nei casi previsti dalla normativa vigente, si riserva la facoltà di non aggiudicare e/o non stipulare il contratto senza incorrere in responsabilità e/o azioni di richiesta danni, indennità o compensi di qualsiasi tipo, nemmeno ai sensi degli articoli 1337 e 1338 C.C.

Per eventuali informazioni o delucidazioni relative al presente appalto di carattere prettamente amministrativo, gli interessati potranno rivolgersi durante le ore di ufficio escluso il sabato, all'U.O. Provvditorato-Economato.

Responsabile del procedimento: Dott. Antonio PENNACCHIO (tel. 0971-310549 - fax 0971-310296).

Ai sensi dell'art. 71, p.to 2 del Codice dei contratti, eventuali richieste di chiarimenti ed informazioni complementari dovranno essere formulate esclusivamente in forma scritta.

Le relative risposte, saranno rese disponibili almeno 6 giorni prima della scadenza del termine stabilito per la ricezione delle offerte.



U.O.C. Provveditorato-Economato/2 Tel. 0971.310549 (segreteria) - FAX 0971.310296 e-mail: provveditorato.pz@aspbasilicata.it

Le risposte relative a quesiti di interesse generale saranno estese a tutti i partecipanti e pubblicate sul sito web dell'Azienda Sanitaria precedentemente specificato. Gli operatori economici interessati sono, pertanto, invitati a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle offerte.

Per quanto non previsto dal presente avviso, si rinvia al capitolato speciale e relativi allegati, alle norme del codice civile, nonché a tutta la normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 331 del D.P.R. 5 ottobre 2010, n. 207, l'esito dell'affidamento della presente procedura sarà pubblicizzato mediante avviso di post-informazione sul profilo committente all'indirizzo: www.aspbasilicata.net/bandi.

IL DIRIGENTE AMMINISTRATIVO F.to Dott. Antonio Pennacchio



CAPITOLATO SPECIALE PER LA FORNITURA DI N.1 SISTEMA HOLTER [C.I.G. Z9B047D354]

ARTICOLO 1 OGGETTO DEL CONTRATTO

L'oggetto del contratto è la fornitura delle seguenti apparecchiature elettromedicali:

DESCRIZIONE	QUANTITA'	IMPORTO A BASE D'ASTA (Euro – IVA esclusa)	CIG
Sistema holter così composto: a) Sistema per l'analisi di registrazioni a 3 o 12 derivazioni b) n. 4 Registratori Holter digitali 3 canali c) n. 2 Registratori Holter digitali 12 derivazioni d) n. 6 Registratori Holter per il monitoraggio nelle 24/48 ore della pressione arteriosa	1	30.000,00	Z9B047D354

ARTICOLO 2 DURATA DEL CONTRATTO

Il contratto di fornitura avrà durata pari al periodo di garanzia offerto (con un minimo di 24 mesi) a decorrere dalla data del positivo collaudo.

CARATTERISTICHE E CONDIZIONI DELLA FORNITURA

ARTICOLO 3 CARATTERISTICHE TECNICHE E SPECIFICHE DI FORNITURA

Le apparecchiature offerte dovranno possedere i seguenti requisiti minimi, necessari alla partecipazione.

In caso di non conformità, le apparecchiature offerte non saranno oggetto di valutazione ai fini dell'attribuzione del punteggio e le offerte verranno escluse dal prosieguo della gara.

Le caratteristiche dei sistemi proposti devono essere chiaramente descritte ed illustrate nella documentazione tecnica relativa alla proposta di fornitura. Devono essere nuovi di fabbrica, costruiti utilizzando parti nuove e includere tutti i requisiti (hardware e software) previsti per il loro corretto funzionamento.

CARATTERISTICHE MINIME

SISTEMA HOLTER COMPUTERIZZATO PER L'ANALISI DI REGISTRAZIONI A 3 O 12 DERIVAZIONI

HARDWARE

PC: Processore con velocità a partire da 2.13 GHz, Hard Disk da 160 GB, Memoria RAM 1024 Mbyte (min), masterizzatore DVD+/-RW DL – S.O. Windows 7

Monitor: a colori ad alta risoluzione Stampante: laser ad alta velocità

SOFTWARE

Registrazione delle 12 derivazioni in modo continuo, reale, battito-battito per 24 ore

Altissima qualità nell'analisi e nella riproduzione dei segnali ECG, campionamento fino a 10.000 Hz per canale per riconoscimento dei battiti sinusali, dagli ectopici, artefatti a quelli con pacemaker

Altissima velocità e semplicità operativa

Precisione nel riconoscimento del battito oltre il 99,9% rispetto a qualificati database internazionali

Precisa ed affidabile codifica dei segnali per la riduzione della dimensione del file per consentire e velocizzare la trasmissione tra presidi a distanza, la funzionalità operativa

Invariabilità della banda passante minima diagnostica del segnale ECG da 0,05 a 300Hz

Affidabile posizionamento automatico dei punti di repere per le misure di ST

Affidabili misure automatiche di ST con precisione oltre i 6 centesimi di millimetro

Analisi completa battito di ST contemporaneamente su tutte le derivazioni



Identificazione automatica di battiti normali, ventricolari, sopraventricolari R su T

Analisi automatica dei Pace maker mano e bicamerali

Riconoscimento automatico degli episodi di fibrillazione atriale e loro analisi

Qualificato riconoscimento eventi: codici a colori

Collegamento diretto con il registratore tramite interfaccia USB o/e lettore per flash memory card

Qualità dei segnali garantita da cavo paziente a basso rumore, altamente flessibile e preformato al fine di poter essere collegato al paziente con facilità e che assicura protezione da defibrillatore

Possibilità da parte dell'operatore di intervenire completamente sui dati (ad es. riclassificazione di famiglie e selezione automatica di periodi significativi di tracciato)

Acquisizione e stampa di tracciati completi

Possibilità di analizzare, modificare e refertare le registrazioni memorizzate sull'archivio locale e quelle presenti sulle stazioni remote collegate in rete

Possibilità di archiviazione delle registrazioni su DVD+/- RW DL

Esportazione dei referti in formato PDF sull'hard disk del sistema centrale tramite interfaccia Web Browser

N. 4 REGISTRATORI HOLTER DIGITALI 3 CANALI

Acquisizione simultanea di 2/3 canali

Frequenza di campionamento almeno 180 campioni /sec/canale per la memorizzazione e l'analisi

Visualizzazione grafica dell'ECG in anteprima durante la preparazione del paziente

Riconoscimento pacemaker ,visualizzazione ECG durante l'analisi

Conversione A/D 12 bit

Capacità di memorizzazione Memoria interna non volatile

Parti applicate protette da defibrillazione, alimentazione interna

Dimensioni contenute, peso < 30 g batteria esclusa

Possibilità di registrazione continua fino a due giorni con una sola batteria

N. 2 REGISTRATORI HOLTER DIGITALI 12 DERIVAZIONI

Registrazione 12 derivazioni reali in continuo battito battito su Compact Flash Memory Card fino a 48 ore

Visualizzazione dell'ecg durante la preparazione del paziente

Inserimento dei dati anagrafici del paziente per identificare ogni registrazione senza l'impiego di dispositivi esterni

Frequenza di campionamento in acquisizione di 10.000 campioni/s/canale per un ottimo riconoscimento dell'impulso da pacemaker

Compatto, leggero con peso< 130 g

N. 6 REGISTRATORI HOLTER PER IL MONITORAGGIO NELLE 24/48 ORE DELLA PRESSIONE ARTERIOSA

Metodo di rilevazione: oscillometrico puro

Opzione actigrafia con accellerometro per l'individuazione del posizionamento paziente

Dotazione di 3 diverse misure di bracciali

Comparazione con precedenti esami

Interpretazione automatica del carico pressorio diurno e notturno

Calcolo automatico deviazione standard

Calcolo automatico dipping

Range di misurazioni: Sistolica: 60- 280 mmhg Diastolica 30-160 mmhg

Frequenza cardiaca 30-180bpm

Intervalli di misurazione:

Pressione arteriosa: +/-3 mmhg differenza media

+/-8 mmhg deviazione standard

Frequenza del polso: +- 3bpm

Capacità di memoria Flash card SD (fino a 2700 misurazioni pressorie)

Capacità batterie> 300 misurazioni

Dimensioni contenute Peso< 260 g incluse le batterie

Software di analisi (compatibile con S.O. Windows 7)



Il sistema deve essere fornito completo di tutti i dispositivi ed accessori d'uso necessari indispensabili per il normale e corretto funzionamento dell'apparecchiatura (comprensiva degli eventuali dispositivi opzionali) e, ai fini del collaudo e dell'accettazione, di una copia del manuale d'uso e del manuale manutenzione in lingua italiana o accompagnati da traduzione, relativa ai prodotti hardware e software forniti.

Il sistema dovrà avere garanzia "integrale" di almeno 24 mesi a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

Il sistema deve essere conforme:

- alle norme generali per la sicurezza elettrica italiane ed internazionali, con particolare riferimento alle norme IEC 601-1, CEI 62-5, ed a quante altre disciplinano lo specifico settore;
- con riferimento alla normativa 93/42/CEE, recepita con D.Lgs 24 febbraio 1997 n. 46 e successive modificazioni ed integrazioni, e provvista del marchio CE.

ARTICOLO 4

MESSA A DISPOSIZIONE DELLA STRUMENTAZIONE PROPOSTA PER PROVE PRATICHE

L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, qualora richiesto dalla Commissione giudicatrice preposta alla valutazione tecnico/qualitativa delle proposte di fornitura, si riserva di chiedere alle Ditte partecipanti ammesse alla gara la dimostrazione d'uso dell'attrezzatura proposta, al fine di verificarne la coincidenza tra le caratteristiche richieste in capitolato e l'offerta, anche mediante effettuazione di prove pratiche.

Gli oneri relativi alla consegna ed al conseguente ritiro dell'attrezzatura per la dimostrazione d'uso saranno a totale ed esclusivo carico della Ditta concorrente.

ARTICOLO 5

VALUTAZIONE DEI RISCHI DA INTERFERENZE

L'Azienda Sanitaria non prevede oneri specifici per la sicurezza interferente (vedi Determinazione 5 marzo 2008 dell'Autorità per la Vigilanza sui Contratti Pubblici di Lavori, Servizi e Forniture –Sicurezza nell'esecuzione degli appalti relativi a servizi e forniture), in quanto non differenziabili dagli oneri per la sicurezza derivanti dai **rischi propri** dell'attività del soggetto aggiudicatario (per definizione già fornitore di Aziende Sanitarie), ai sensi dell'ultimo capoverso del comma 3° dell'articolo 26 del D.Lgs 9 aprile 2008, n.81, fermi restando gli obblighi riguardanti la sicurezza espressi nei capitolati speciali di riferimento.

Gli oneri specifici per la sicurezza interferente sono dunque pari a zero.

Qualora emerga la necessità di modifiche in corso di esecuzione del contratto derivanti da intervenute esigenze di carattere tecnico, logistico ed organizzativo, il soggetto candidato [operatore economico che partecipa alla procedura di gara] individuasse oneri per la sicurezza derivanti da quanto previsto dal capitolato speciale di gara di riferimento, estranei ai rischi propri dell'attività comunemente svolta, ha facoltà di indicare separatamente tali oneri, in modo analitico, voce per voce; questi purché fondati e dimostrabili, saranno considerati al di fuori dell'eventuale valutazione dell'offerta economica e dell'elemento prezzo, ai sensi dell'art. 86, comma 3 ter del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

Successivamente alla fase di scelta del contraente, l'Azienda Sanitaria dovrà eventualmente recepire tale valutazione degli oneri di sicurezza interferente e, di concerto, con il soggetto aggiudicatario [soggetto candidato risultato aggiudicatario della procedura di gara], in caso di accettazione, provvederà alla redazione del conseguente DUVRI.

ARTICOLO 6 ONERI A CARICO DELLA DITTA

La fornitura si intende per merce resa nei luoghi di destinazione franco di ogni onere e rischio per imballo, trasporto, lo scarico nei locali di destinazione.

TERMINE E MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELLE OFFERTE – SVOLGIMENTO DELLA GARA

ARTICOLO 7

TERMINE E MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLE OFFERTE

Gli operatori economici interessati, in possesso dei richiesti requisiti, qualora lo ritengano di propria convenienza e senza alcun impegno da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, sono invitati a partecipare alla procedura di acquisizione di cui all'oggetto, facendo pervenire al seguente indirizzo:

AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA -VIA TORRACA, 2 -85100 POTENZA,

Pagina 3 di 20



entro le ore 13:00 del giorno 05.07.2012

un plico opportunamente chiuso sul quale dovrà essere apposto un timbro recante la ragione sociale della Ditta offerente, e contenere la documentazione richiesta e la proposta economica.

Il suddetto plico dovrà contenere la documentazione richiesta nel Capitolato Speciale d'appalto e recare esternamente, le seguenti diciture:

"PROCEDURA NEGOZIATA (COTTIMO FIDUCIARIO) PER LA FORNITURA DI N.1 SISTEMA HOLTER" NOMINATIVO, INDIRIZZO, RECAPITO TELEFONICO E DI FAX DEL MITTENTE.

L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza declina ogni responsabilità in ordine a disguidi postali o di altra natura che impediscano il recapito del plico in tempo utile.

Oltre detto termine non è valida alcuna offerta anche se sostitutiva o aggiuntiva della precedente.

E' ammessa offerta successiva purché entro il termine di scadenza; quest'ultima offerta sostituirà la precedente. Non saranno altresì prese in considerazione eventuali offerte condizionate o incomplete.

ARTICOLO 8 CONTENUTO DEL PLICO

All'interno del plico di cui al precedente articolo 7, dovrà rinvenirsi: la documentazione amministrativa e tecnica e l'offerta economica.

BUSTA A: DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA E TECNICA

Deve riportare oltre all'indirizzo della Ditta mittente la dicitura: " **DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA e TECNICA**". I documenti da presentare ed inserire in detta busta sono:

- A.1 Dichiarazione a corredo dell'offerta, da redigersi sulla base fac-simile allegato [ALLEGATO n.1], resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 445, dal titolare della Ditta offerente, nel caso che si tratti di società, chi ne ha la rappresentanza legale o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la società offerente, nella consapevolezza delle sanzioni penali previste dall'articolo 76 del predetto D.p.R. 445/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci ivi indicate. La predetta dichiarazione dovrà essere corredata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore in corso di validità.
- A.2 Dichiarazione sostitutiva di certificato di iscrizione nel Registro delle Imprese tenuto dalla C.C.I.A.A., con dicitura antimafia, da redigersi secondo l'allegato fac-simile [ALLEGATO n.1-bis], debitamente compilato e sottoscritto dal titolare della Ditta offerente o, nel caso che si tratti di società, chi ne ha la rappresentanza legale o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la società offerente.
 - La predetta dichiarazione dovrà essere corredata da copia fotostatica, ancorché non autenticata, di un documento di identità del sottoscrittore in corso di validità.

A.3 - Garanzia a corredo dell'offerta

Le Ditte offerenti dovranno costituire apposita garanzia a corredo dell'offerta, ai sensi di quanto stabilito dall'art. 75 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. e per gli importi indicati nella tabella che segue, e da costituire a scelta del concorrente, secondo una delle modalità previste dalla normativa vigente:

DEPOSITO CAUZIONALE	DEPOSITO CAUZIONALE
PROVVISORIO 2%	PROVVISORIO 1%
€ 600,00	€ 300,00

Qualora la garanzia sia prestata mediante fidejussione bancaria o con polizza assicurativa rilasciata da Impresa d'assicurazioni debitamente autorizzata all'esercizio del ramo cauzioni, o con polizza fideiussoria rilasciata da intermediari finanziari, deve contenere l'esplicito riferimento ai commi 4 e 5 dell'articolo 75 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i. e, cioè:

- a. deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale;
- b. la rinuncia alla eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2 del codice civile;
- c. la operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta scritta dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.



d. avere validità per almeno 365 giorni dalla data di scadenza per la presentazione dell'offerta, ed essere corredata dall'impegno del garante a rinnovare la garanzia, per ulteriori trecentosessantacinque giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l'aggiudicazione, su richiesta dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza nel corso della procedura.

La cauzione copre la mancata sottoscrizione del contratto per fatto dell'aggiudicataria e sarà svincolata automaticamente al momento della sottoscrizione del contratto medesimo.

L'importo della garanzia [art. 75 comma 7 D.Lgs 163/2006], è ridotto del 50% per le imprese in possesso della certificazione del sistema di qualità conforme alle norme europee della serie UNI CEI ISO 9000.

Per fruire di tale beneficio, la Ditta segnala in sede di offerta, il possesso del requisito e lo documenta con la presentazione dell'originale o copia autenticata ai sensi di legge della certificazione suddetta, ovvero mediante dichiarazione sostitutiva ai sensi della normativa vigente (D.p.R. 445/2000), resa dal rappresentante legale o dalla persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente della Ditta offerente, e corredata senza alcuna possibilità di successiva integrazione a pena la esclusione dalla gara, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, della carta di identità del sottoscrittore, in corso di validità, o di altro documento equipollente, munito di fotografia rilasciato da una amministrazione dello Stato, incorso di validità [art. 35 comma 2 D.p.R. 445/2000].

A.4 - Lettera d'impegno ai sensi dell'art. 75, comma 8 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i, da parte di "un soggetto fidejussore" a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto, di cui all'articolo 113 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., qualora l'offerente risultasse aggiudicatario.

La lettera in questione dovrà contenere l'esplicito riferimento alla presente gara.

Si precisa che le offerte non corredate dalla lettera di impegno del fidejussore di cui al presente punto B.5 saranno escluse dalla gara, ai sensi di quanto prescritto dall'art. 75, comma 8 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i.

Qualora la cauzione provvisoria sia prestata mediante fidejussione bancaria o con polizza assicurativa rilasciata da Impresa d'assicurazioni debitamente autorizzata all'esercizio del ramo cauzioni, o con polizza fideiussoria rilasciata da intermediari finanziari, l'impegno del "soggetto fidejussore" a rilasciare la garanzia fidejussoria per l'esecuzione del contratto, potrà essere riportato all'interno, ovvero in appendice alla polizza presentata.

A.5 - Scheda tecnico/qualitativa dettagliata relativa all'apparecchiatura proposta, debitamente sottoscritta dalla Ditta costruttrice o distributrice autorizzata, contenente informazioni tecniche più importanti e/o qualificanti attinenti alle caratteristiche, alla tecnologia, alle prestazioni e all'affidabilità. La Ditta è tenuta a fornire tutte le informazioni tecniche utili per qualificare il prodotto offerto e per consentire alla Commissione giudicatrice di verificare la rispondenza ai requisiti minimi richiesti.

Non costituirà obbligo per la Commissione giudicatrice l'effettuazione di valutazioni di tipo "intuitivo o induttivo" e, pertanto, le attrezzature per le quali non sarà possibile risalire con esattezza –sulla base delle informazioni fornite dalla Ditta concorrente –ai dati richiesti nel presente allegato, saranno dichiarate "Non valutabili".

Le attrezzature dichiarate "Non valutabili", alla pari delle attrezzature "Non conformi", non saranno ammessi alle successive fasi della procedura di gara. Alla scheda tecnica il concorrente ha facoltà di allegare tutta la documentazione ritenuta indispensabile per una idonea valutazione tecnica.

A.6 - Questionario tecnico dell'apparecchiatura proposta, debitamente compilato e sottoscritto secondo il modello allegato [rif. ALLEGATO 3].

Ogni risposta incompleta, o contraddittoria verrà considerata nulla ai fini dell'attribuzione del punteggio.

La Commissione giudicatrice si riserva di considerare ogni altro parametro rilevante ai fini della valutazione complessiva attraverso l'esame dell'ulteriore documentazione tecnica presentata.

Ogni singola risposta fornita sarà vincolante per la Ditta in caso di aggiudicazione.

È possibile compilare tale questionario su propri moduli, purché sia utilizzata la stessa sequenza dei punti riportati nel citato allegato.

A.7 - Documentazione sussidiaria depliant illustrativi e descrittivi, opuscoli contenenti l'indicazione della casa costruttrice e modello di apparecchiatura proposto, scritta in lingua italiana (se in lingua straniera dovrà essere accompagnato da apposita traduzione firmata dalla Ditta, la quale si assume ogni responsabilità in merito alla veridicità di quanto in essa contenuto).



- **A.8 Relazione tecnica di sintesi delle apparecchiature offerte.** L'Offerente è tenuto a redigere apposita relazione tecnica sintetica (lunghezza massima 10 pagine formato A4, font "arial", corpo 12, massimo 60 righe per pagina) che contenga i rimandi puntuali alle descrizioni particolareggiate delle caratteristiche dei dispositivi offerti contenute nella documentazione presentata a corredo dell'offerta (nonché tutte le informazioni necessarie e sufficienti a consentire alla Commissione giudicatrice incaricata della valutazione delle offerte di:
 - verificare il possesso delle caratteristiche tecniche minime richieste;
 - apprezzare le caratteristiche tecniche migliorative rispetto a quanto richiesto;
 - procedere all'attribuzione del punteggio qualitativo nel rispetto dei criteri stabiliti.
- **A.9 Dichiarazione di conformità costruttiva** della strumentazione offerta alla normativa vigente, da redigersi secondo il fac-simile Allegato 4, debitamente compilato e sottoscritto. È possibile compilare tale dichiarazione anche su proprio modulo, rispettando la stessa sequenza ed intestazione dei punti riportati nel citato allegato.
- **A.10 Illustrazione delle caratteristiche e dell'organizzazione del servizio di assistenza tecnica**, da redigersi sulla base del modello Allegato 5, contenente, in particolare:
 - a. l'indicazione della sede del Centro di Assistenza tecnica a cui fare riferimento per gli interventi di manutenzione, autorizzato dalla Casa Madre o dalla Ditta distributrice per l'Italia della macchina proposta, con l'indicazione dei relativi recapiti postali, telefonici e telefax. In caso di rivenditore dovrà essere allegata apposita dichiarazione della Casa Madre o della Ditta distributrice per l'Italia, che riconosce il Centro di Assistenza tecnica indicato, quale autorizzato ad effettuare gli interventi tecnici.
 - Con la predetta dichiarazione la Ditta dovrà impegnarsi a garantire gli interventi tecnici:
 - in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo entro il giorno successivo non festivo;
 - in caso di chiamata il venerdì o prefestivi, l'intervento tecnico deve essere assicurato entro il primo giorno successivo non festivo.
 - b. Durata della garanzia (non inferiore a 24 mesi) a decorrere dalla data del verbale di collaudo e di accettazione definitiva;
 - c. Tempo (espresso in anni) in cui viene garantita la disponibilità delle parti di ricambio, la quale deve essere garantita per un periodo minimo non inferiore ad anni 8 (otto).
- A.11 Listino prezzi ufficiale relativo al materiale di consumo dell'apparecchiatura offerta.

BUSTA B: OFFERTA ECONOMICA

L'offerta economica dovrà essere contenuta in apposita busta chiusa recante la dicitura: **"OFFERTA ECONOMICA**". La singola offerta deve:

- 1. Essere redatta su carta in competente bollo o su carta resa legale mediante apposizione di una o più marche ogni quattro fogli, debitamente annullate,
- 2. Indicare l'esatta denominazione della Ditta nel cui interesse l'offerta è presentata, la sede legale, i dati anagrafici e fiscali della Ditta medesima;
- 3. Essere datata e sottoscritta in forma leggibile in ogni sua pagina dal titolare o dal legale rappresentante della Ditta o da persona abilitata ad impegnare e rappresentare legalmente la Ditta offerente;
- 4. Contenere le indicazioni del CND (Classificazione Nazionale dei Dispositivi Medici) e del "numero di repertorio" a dimostrazione della avvenuta iscrizione nel repertorio dei dispositivi medici, di cui all'art.57, comma 1 Legge 27/12/2002, n. 289, qualora previste per tale tipologia di dispositivi;
- 5. Essere formulata con le seguenti indicazioni:
 - a. Prezzo unitario, IVA esclusa, per la fornitura dei singoli prodotti componenti il sistema;
 - b. Prezzo complessivo, IVA esclusa, per l'intera fornitura (prezzo unitario x le quantità richieste).
 I prezzi sono da intendersi comprensivi di installazione, collaudo, formazione del personale, garanzia di almeno 24 mesi con relativa assistenza tecnica durante tale periodo di garanzia.
 - c. **Costo complessivo, Iva esclusa**, del servizio di assistenza tecnica e manutenzione triennale full-risk "nulla escluso" post-garanzia dei due sistemi proposti.



La Ditta dovrà esplicitare l'importo del suddetto canone per ciascuno degli anni successivi alla data di scadenza della garanzia, da formularsi come da schema di seguito riportato:

1° anno	2° anno	3° anno	4° anno	5° anno
GARANZIA	GARANZIA	€	€	€

Sarà facoltà dell'Azienda Sanitaria procedere alla scadenza del periodo di garanzia, alla stipula con la Ditta affidataria della fornitura, del contratto di manutenzione ed assistenza tecnica, allo scopo di assicurare la conservazione in efficienza delle apparecchiature.

d. **Indicazione dello sconto unico da applicare sul listino prezzi ufficiale** relativo al materiale di consumo dell'apparecchiatura offerta.

Ai sensi di quanto stabilito dall'art. 11, comma 6 del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i., ciascun concorrente non può presentare più di una offerta, pertanto, non sono ammesse offerte alternative.

L'offerta dovrà intendersi per merce resa presso i locali dell'Azienda Sanitaria franco di ogni onere e rischio per imballo e trasporto, e deve essere comprensiva della spesa per lo scarico ed il deposito delle merci nei locali di destinazione, e dell'eventuale contributo CONAI.

In caso di raggruppamento temporaneo d'impresa, l'offerta congiunta deve essere sottoscritta da tutte le partecipanti e specificare le parti di fornitura eseguite dalle singole imprese, con l'impegno a formalizzare il raggruppamento ai sensi dell'art. 37 –comma 8 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., anche se non ancora costituito.

Resta inteso che qualunque clausola o condizione apposta dalla Ditta partecipante non sarà presa in considerazione.

ARTICOLO 9 VALIDITA' DELL'OFFERTA

L'offerta è revocabile incondizionatamente solo e soltanto prima del termine di scadenza per la presentazione della stessa. Trascorso tale termine la proposta contrattuale diventa irrevocabile e la Ditta concorrente è vincolata alle condizioni espresse nella propria offerta per un periodo di 180 giorni a partire dalla data ultima fissata per la presentazione dell'offerta.

Trascorso tale termine senza che sia intervenuta l'aggiudicazione, la Ditta concorrente, con espressa dichiarazione scritta da inviare al medesimo indirizzo indicato per la presentazione dell'offerta, può recedere dall'offerta stessa.

ARTICOLO 10 ESCLUSIONI

Fatti salvi i casi di legge, si procederà all'esclusione dei concorrenti nei seguenti casi::

- a) in caso di violazione dei termini per la presentazione dell'offerta;
- b) non contenenti i documenti richiesti;
- c) in caso di mancata produzione della garanzia provvisoria;
- d) non sottoscritte dal titolare o legale rappresentante o procuratore dell'Offerente, ovvero dai legali rappresentanti delle Ditte eventualmente associate;
- e) formulate in aumento rispetto all'importo a base d'asta;
- f) sottoposte a condizioni, termini o modalità non previste dall'avviso di gara e nei documenti complementari.

Ai sensi dell'art. 46 del D.Lgs 163/2006, come modificato dall'art. 4, comma 2, lettera d) del D.L. n. 70 del 2011, si procederà all'esclusione dei concorrenti al verificarsi delle seguenti ipotesi:

- a) in caso di mancato adempimento alle prescrizioni previste dal Codice dei Contratti e dal regolamento e da altre disposizioni di legge vigenti;
- b) nei casi di incertezza assoluta sul contenuto o sulla provenienza dell'offerta, per difetto di sottoscrizione o di altri elementi essenziali;
- c) in caso di non integrità del plico contenente l'offerta o altre irregolarità relative alla chiusura dei plichi, tali da far ritenere, secondo le circostanze concrete, che sia stato violato il principio della segretezza delle offerte.

ARTICOLO 11 SVOLGIMENTO DELLA GARA

L'apertura dei plichi pervenuti avverrà in seduta pubblica.

LA DATA IL LUOGO E L'ORA DI DETTA APERTURA SARA' PREVENTIVAMENTE COMUNICATO ALLE DITTE PARTECIPANTI.



Saranno ammessi ad assistere alle sedute di gara i legali rappresentanti delle Ditte concorrenti o i procuratori muniti di valida procura o delega, anche in carta semplice apposita delega o procura.

La procedura di gara avrà inizio nell'ora stabilita, anche se nessuna delle Ditte partecipanti è presente nella sala della gara.

Le varie fasi procedurali della gara saranno effettuate come segue:

nel giorno, nel luogo e nell'ora stabiliti, il seggio di gara presieduto da un Dirigente dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza, assistito da due dipendenti con funzione di testimoni (di cui uno fungerà da segretario verbalizzante), procederà, in seduta pubblica:

- 1. Alla verifica dell'integrità e della tempestività della ricezione dei plichi pervenuti.
- 2. All'apertura dei plichi stessi.
- 3. All'apertura della Busta "Documentazione Amministrativa e tecnica" e verifica del contenuto, sia sotto il profilo della completezza formale, che della conformità alle prescrizioni di gara.
- 4. Tutte le buste "B" contenenti le offerte economiche delle Ditte concorrenti verranno racchiuse in un unico plico che, chiuso, sigillato e controfirmato dal componenti del seggio e da alcuni rappresentanti delle Ditte, se intervenuti alla seduta di gara, verrà custodito in luogo protetto.
- 5. La seduta pubblica verrà, quindi, aggiornata in attesa delle risultanze della valutazione tecnico/qualitativa, invitando il pubblico presente ad allontanarsi dal locale, con l'avvertenza che la seduta pubblica di gara, per l'apertura delle buste contenenti le offerte economiche, verrà comunicata, a mezzo fax, a tutte le Ditte con almeno tre giorni lavorativi di anticipo, a conclusione dell'esame e valutazione delle proposte tecniche da parte che sarà effettuata da parte dell'apposita Commissione giudicatrice nominata con deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria dopo il termine di scadenza, ai sensi dell'art. 84 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i..
- 6. La documentazione tecnica verrà trasmessa alla Commissione giudicatrice, per la valutazione tecnico/qualitativa delle strumentazioni offerte rispetto a quanto richiesto dal presente capitolato e, conseguentemente per l'assegnazione dei relativi punteggi tecnico/qualitativi, che sarà effettuata in successive sedute non pubbliche.
- 7. Acquisita la valutazione delle offerte tecniche e l'esito della valutazione delle strumentazioni mediante prova pratica su paziente effettuata dalla Commissione giudicatrice, si provvederà ad invitare i concorrenti, per data, ora e sede da determinarsi, ad intervenire in seduta pubblica in cui si procederà all'apertura delle offerte economiche.
- 8. In tale seduta, alla quale presenzierà anche la Commissione giudicatrice per eventuali chiarimenti in merito alla valutazione tecnica di propria competenza, saranno rese note le risultanze della valutazione tecnico/qualitativa e prova pratica effettuata dalla Commissione giudicatrice e lettura dei punteggi assegnati alle varie apparecchiature offerte, si procederà all'esclusione dalle ulteriori fasi della gara i concorrenti che abbiano presentato apparecchiature non rispondenti alle caratteristiche tecniche richieste o che non abbiano raggiunto il punteggio minimo previsto.
- Successivamente il seggio procederà, previa verifica dell'integrità delle buste contenenti le offerte economiche, all'apertura delle stesse al relativo esame ed alla lettura delle quotazioni presentate, e all'attribuzione, per ciascuna offerta ammessa, del corrispondente punteggio relativo alle condizioni economiche della fornitura, con il criterio specificato nell'Allegato 2;
- 10. Nella stessa seduta il seggio di gara procederà alla sommatoria dei punteggi conseguiti per le voci "Caratteristiche tecnico-qualitative della fornitura" e "Prezzo offerto", e alla formulazione della graduatoria finale, dichiarando l'aggiudicazione provvisoria della fornitura a favore della Ditta che avrà conseguito complessivamente il punteggio più alto ai sensi dell'art. 11, comma 4 del D.Lgs 163/2006 e s.m. i.

L'Azienda Sanitaria, conformemente a quanto previsto dall'art. 46 del Codice dei contratti ha facoltà di richiedere alle Ditte partecipanti tutti i chiarimenti ed elementi integrativi di giudizio ritenuti utili per l'assunzione delle proprie determinazioni, chiarimenti che devono essere prodotti, anche a mezzo fax, non oltre i termini indicati nella richiesta dell'Azienda Sanitaria.

La richiesta di chiarimenti o elementi integrativi di giudizio non deve in alcun caso violare la par condicio dei concorrenti.



ARTICOLO 12 CONGRUITA' DEI PREZZI

A norma dell'art.336 del Regolamento (DPR 207/2010) l'accertamento della congruità dei prezzi offerti dalle Ditte partecipanti è effettuato attraverso elementi di riscontro dei prezzi correnti risultanti dalle indagini di mercato. Ai fini dell'accertamento di cui sopra l'Azienda si avvarrà dei cataloghi di beni e servizi pubblicati sul MEPA (Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione) della Consip SpA.

CONDIZIONI CONTRATTUALI

ARTICOLO 13 CONTRATTO

Divenuta efficace l'aggiudicazione definitiva, e fatto salvo l'esercizio dei poteri di autotutela nei casi consentiti dalle norme vigenti, il contratto si intende esecutivo.

Il rapporto nascente dalla presente procedura sarà regolato da lettera/contratto redatta secondo l'uso del commercio, che sarà soggetta all'imposta di bollo.

La suddetta lettera/contratto con l'applicazione del bollo, riguarda prestazioni soggette ad Iva e, in quanto tale, sarà registrata solo in caso d'uso¹

Le spese di bollo sono a carico dell'aggiudicatario, mentre quelle di registrazione in caso d'uso, sono a carico del richiedente.

ARTICOLO 14 DIRETTORE DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

L'Azienda Sanitaria, prima dell'esecuzione del contratto provvederà a nominare un direttore dell'esecuzione, con il compito di monitorare il regolare andamento dell'esecuzione della fornitura, in cui nominativo verrà comunicato alla Ditta affidataria.

ARTICOLO 15 CORRISPETTIVO DELLA FORNITURA

Il corrispettivo della fornitura sarà quello risultante dalla definizione della proposta contrattuale.

Detto corrispettivo s'intenderà fisso ed invariabile fino alla completa consegna della strumentazione, anche se intervengono variazioni nei costi della materia prima, della mano d'opera e di ogni altro elemento di produzione, e dovrà intendersi per merce resa all'Azienda Sanitaria franco di ogni onere e rischio per imballo, trasporto, e deve essere comprensivo delle seguenti spese:

- scarico e deposito delle apparecchiature presso i locali di destinazione;
- allontanamento di materiali residui dopo il montaggio degli accessori necessari per il normale funzionamento.
- messa in funzione, collaudo e dimostrazione d'uso e formazione del personale preposto all'uso dei sistemi;
- ritiro delle apparecchiature permutate omnicomprensivo di smontaggio, rimozione, trasporto delle presso il deposito della Ditta.
- garanzia "integrale" di almeno 24 mesi a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva, salvo diverso maggiore periodo di garanzia offerto dalla Ditta aggiudicataria.
- fornitura del libretto di istruzioni e manutenzione, ai sensi di quanto previsto dall'allegato I, punto 13.6 della Direttiva 93/42/CEE recepita con D.Lgs 46/1997. I libretti dovranno essere forniti in lingua italiana, o in subordine, dovrà essere consegnata una traduzione.

ARTICOLO 16 TEMPI DI FORNITURA

La fornitura dovrà essere eseguita entro 30 giorni solari dalla ricezione del buono d'ordine, ovvero entro i termini migliorativi proposti dalla Ditta.

¹ Si riporta integralmente il testo dell'art. 6 del citato D.p.R. 131/1986, recante definizione del c.d "caso d'uso": "1. Si ha caso d'uso quando un atto si deposita, per essere acquisito agli atti presso le cancellerie giudiziarie nell'esplicazione di attività amministrative o presso le amministrazioni dello Stato e degli enti pubblici territoriali e i rispettivi organi di controllo, salvo che il deposito avvenga ai fini dell'adempimento di un'obbligazione delle suddette amministrazioni, enti o organi, ovvero sia obbligatorio per legge o regolamento".



Il fornitore effettuerà la consegna a propria diligenza, rischio e spese presso i locali indicati al momento dell'ordine.

La firma apposta sul documento di trasporto all'atto del ricevimento della merce indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati, senza alcun impegno per l'Azienda Sanitaria circa la qualità della strumentazione, riservandosi essa ogni osservazione e contestazione con successiva nota raccomandata.

Inoltre l'accettazione della merce non solleva la ditta dalle responsabilità delle proprie obbligazioni in ordine a vizi apparenti od occulti non rilevabili all'atto della consegna.

Eventuali danneggiamenti riportati dalla merce durante il trasporto e/o durante le operazioni di carico e scarico sono sempre e fino al suo utilizzo imputabili al fornitore.

ARTICOLO 17 COLLAUDO

Le strumentazioni oggetto del presente Capitolato speciale, saranno collaudate per essere ammesse all'utilizzo routinario, da effettuarsi entro 10 giorni solari dalla consegna, alla presenza di personale dell'Azienda Sanitaria all'uopo delegato, in contraddittorio con incaricati del fornitore che dovranno controfirmare il relativo verbale di consegna e messa in funzione.

Il collaudo è inteso quale verifica di conformità con le caratteristiche tecniche e di funzionalità dichiarate in sede di offerta e comunque prescritte nel presente capitolato speciale; pertanto il collaudo s'intende positivamente superato solo se l'apparecchiatura risulti conforme e correttamente funzionante.

Il collaudo sarà caratterizzato sia da una fase tecnica sia da una fase funzionale ed operativa che ingloberà considerazioni prettamente tecniche con protocolli di test funzionali, riferimenti alla normativa vigente, etc. In particolare l'operazione di collaudo è intesa a verificare:

- l'esistenza di tutta la documentazione a corredo della fornitura, come previsto dalle vigenti normative e come previsto dal complesso della documentazione di gara e dell'offerta della Ditta, verificando in particolare la presenza e l'adeguatezza della documentazione tecnica a corredo delle apparecchiature costituenti il sistema (manuali d'uso, istruzioni d'uso, installazioni, etc.);
- l'accertamento della corrispondenza della fornitura alle caratteristiche offerte dalla Ditta in sede di gara, oltre che ad eventuali prescrizioni derivanti dall'obbligo al rispetto della legge; in particolare si procederà a verificare l'esistenza e conformità di tutti i dispositivi componenti il sistema offerto (apparecchiature principali, accessori, software, optionals, etc.);
- la funzionalità del sistema attraverso: opportune prove di funzionamento, creando simulazioni dell'attività cui il sistema è destinato, prove e misurazioni strumentali.

Quando la strumentazione o parte di essa non superi le prescritte prove funzionali, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico del fornitore fino alla loro conclusione. La ripetizione delle prove deve essere effettuata entro 10 giorni dalle precedenti.

Qualora la strumentazione non superi in tutto o in parte, queste ultime prove, l'Azienda Sanitaria può esercitare la facoltà di:

- 1. richiedere al fornitore di mettere a disposizione, a sue spese, entro il termine di 15 giorni lavorativi, apparecchiature aggiuntive idonee a porre la strumentazione fornita in condizioni di superare le prove di collaudo;
- 2. risolvere il contratto e mettere a disposizione del fornitore la strumentazione fornita che non ha superato le prove per effettuarne il ritiro, a proprie cura e spese, entro il termine di 15 giorni;
- 3. affidare la fornitura ad altri fornitori in danno al fornitore inadempiente.
- 4. Quando, invece, le operazioni di collaudo pongono in evidenza solo guasti ed inconvenienti che possono essere eliminati a giudizio degli incaricati del collaudo, il fornitore assume l'obbligo di:
 - eliminare guasti ed inconvenienti in brevissimo tempo e comunque non oltre 20 giorni dalla data del verbale di accertamento redatto dagli incaricati del collaudo;
 - richiedere un nuovo collaudo non appena eliminati i guasti ed inconvenienti.

Il regolare collaudo dei beni forniti e la dichiarazione di presa in consegna non esonera comunque il fornitore per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma vengano in seguito accertati.

In tal caso il fornitore è invitato dall'Azienda Sanitaria ad assistere a mezzo dei suoi rappresentanti ad eventuali visite di accertamento, dovendo rispondere, per essi, ad ogni effetto. In assenza del fornitore o dei suoi incaricati, il verbale relativo redatto dagli incaricati dell'Azienda Sanitaria fà egualmente stato contro di essa.

L'Azienda Sanitaria assume obbligo di non utilizzare la macchina consegnata e posta in funzione prima delle operazioni di collaudo.



Ove ciò dovesse accadere, la macchina utilizzata deve intendersi accettata al collaudo.

Il fornitore dovrà fornire a titolo gratuito quelle parti che non fossero state ordinate in quanto non descritte e non conteggiate nella quotazione complessiva e che risultassero necessarie per garantire il corretto funzionamento della strumentazione.

In generale qualunque operazione consigliata nei manuali di installazione ed utilizzo si intende obbligatoria per l'installazione a cura del fornitore.

Il fornitore dovrà produrre in sede di collaudo certificazione dell'azienda di produzione attestante la data di fabbricazione ed il numero di matricola progressivo, e le dichiarazioni di conformità attestanti la rispondenza alle vigenti norme di sicurezza.

ARTICOLO 18 FORMAZIONE /ISTRUZIONI PER L'USO

E' fatto obbligo alla Ditta di mantenere un proprio tecnico specializzato presso la U.O. destinataria della fornitura, senza alcuna pretesa di spesa aggiuntiva, per tutto il tempo necessario per fornire al adeguata formazione al personale medico e paramedico preposto dell'uso e manutenzione dell' apparecchiature, fino a quando non abbia acquisito una perfetta conoscenza e padronanza all'uso delle stesse.

I tempi di tale corso verranno concordati preventivamente in base alle esigenze della U.O. interessata.

Rimane a carico della Ditta l'effettuazione di ogni eventuale corso di aggiornamento, rivolto al personale utilizzatore ed al personale tecnico, che si rendesse necessario a seguito di aggiornamenti del sistema fornito.

ARTICOLO 19 GARANZIA

La strumentazione fornita deve essere priva di difetti dovuti a vizi dei materiali impiegati e possedere tutti i requisiti indicati dal fornitore nella sua documentazione.

Il fornitore è tenuta a garantire, ai sensi e per gli effetti dell' art. 1490 del Codice Civile che la macchina fornita, sia immune da vizi o difetti di costruzione e delle materie prime, che la rendano inidonea all'uso al quale è destinata, o che ne diminuiscano in modo apprezzabile il valore.

La strumentazione è garantita dal fornitore da tutti gli inconvenienti non derivanti da forza maggiore, per un periodo minimo di **24 (ventiquattro) mesi** dalla data dell'avvenuto collaudo con esito favorevole, salvo maggior periodo di garanzia offerto dal fornitore.

Durante il periodo di validità della garanzia l'Azienda Sanitaria non dovrà sopportare alcun onere economico per il mantenimento in perfette condizioni di funzionamento della macchina installata.

Gli oneri per la manutenzione periodica programmata nel periodo di garanzia dovranno intendersi compresi nel prezzo dell'appalto

Tale garanzia deve coprire anche i difetti marginali, anche se hanno effetto trascurabile sul valore o sul funzionamento del bene.

ARTICOLO 20

INTERVENTI TECNICI NEL PERIODO DI GARANZIA E POST- GARANZIA

Con la fornitura dell'apparecchiatura, il fornitore è tenuto a prestare il servizio di assistenza tecnica, obbligandosi a riparare o sostituire le parti o le attrezzature che si dimostrassero difettose o guaste, accollandosi tutti i costi derivanti (mano d'opera, spese di trasferta, parti di ricambio), senza alcuna franchigia, presso la sede di installazione.

La Ditta risponde dei difetti di fabbrica o di installazione, intendendosi come tali tutti i guasti o malfunzionamenti che non sono manifestatamene causati da errato uso o dolo degli operatori o da altre cause esterne.

La Ditta dovrà fornire, senza alcun onere aggiuntivo, tutti i servizi relativi all'assistenza ed alla manutenzione "Full Risk", con up-time almeno pari al 90%, come specificato nel prosieguo del presente articolo per un periodo pari a 24 mesi decorrenti dalla data di collaudo positivo dell'apparecchiatura, salvo il maggior periodo offerto dalla Ditta.

La Ditta si impegna altresì a garantire la disponibilità al servizio di manutenzione e/o alla fornitura dei pezzi di ricambio per un periodo di almeno 8 anni dalla data di collaudo positivo dell'apparecchiatura, o per un periodo maggiore, ove esso risulti dall'offerta presentata dalla Ditta.

In particolare il servizio di assistenza e manutenzione Full Risk consiste in:



- riparazione e sostituzione dell'apparecchiatura e dei suoi accessori, secondo quanto specificato nella Direttiva 93/42/CEE;
- fornitura dei pezzi di ricambio necessari a garantire il continuo, corretto e sicuro funzionamento dei componenti dell'apparecchiatura;
- fornitura di apparecchiatura equivalente in temporanea sostituzione di quella in manutenzione (muletto), da consegnare al Gruppo Operatorio qualora la riparazione richieda tempi superiori a 5 giorni dalla chiamata per l'assistenza tecnica.

Sono esclusi dal servizio l'aggiornamento hardware e software dell'apparecchiatura (che saranno oggetto di separate trattative con la Ditta), e la fornitura dei materiali di consumo e dei materiali soggetti ad usura.

Si precisa che:

- per "materiali di consumo" si intendono i materiali la cui quantità consumata sia riconducibile in modo proporzionale al grado di utilizzo dello strumento e/o abbia una data di scadenza;
- per "materiali soggetti ad usura" si intendono i materiali la cui usura è legata all'utilizzo, ossia i materiali la cui vita media è significativamente diversa dalla vita media dell'apparecchiatura, e la stessa può variare in funzione dell'utilizzo dell'apparecchiatura e delle relative modalità;
- per "pezzi di ricambio" si intendono i materiali per i quali non sia prevista una vita media sostanzialmente diversa da quella dell'apparecchiatura e la cui sostituzione non sia esclusivamente da porre in relazione al grado di utilizzo dell'apparecchiatura e/o alle modalità di utilizzo.

La Ditta è tenuta a prestare la necessaria assistenza tecnica rispettando rigorosamente le condizioni ed i tempi di intervento di seguito indicati, salvo proposte migliorative offerte e, cioè:

- 1. in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo entro il giorno successivo non festivo.
- 2. In caso di chiamata il venerdì o prefestivi l'intervento tecnico deve essere assicurato entro il primo giorno successivo non festivo.

Per tempo di intervento si intende "il tempo che intercorre tra la chiamata, l'arrivo di un tecnico del servizio di assistenza con la strumentazione ed i ricambi ritenuti necessari, in base a quanto descritto dalle chiamate, ed il ripristino del normale funzionamento dell'apparecchiatura".

In caso di mancato intervento, salvo causa di forza maggiore, si applicano per ogni giorno feriale trascorso, le seguenti penali:

- € 250,00 per ciascun giorno di ritardo dal 2° al 5° giorno;
- € 350,00 per ciascun giorno di ritardo dal 6° giorno in avanti.

Mediante apposito contratto di manutenzione successivo al periodo di garanzia, che l'Azienda Sanitaria si riserva di approvare, dovrà essere garantita la conservazione in efficienza delle apparecchiature.

L'assistenza e manutenzione Full-Risk dovrà essere effettuata con personale specializzato della Ditta, e dovrà comprendere:

- a) la manutenzione preventiva (programmata);
- b) la manutenzione correttiva (su chiamata).

Manutenzione preventiva

Secondo la norma UNI 9910, la manutenzione preventiva è la "La manutenzione eseguita a intervalli predeterminati o in accordo a criteri prescritti e volta a ridurre la probabilità di guasto o la degradazione del funzionamento di un'entità".

Per manutenzione preventiva (o programmata) si intendono quindi le procedure periodiche di verifica, controllo, messa a punto, sostituzione parti di ricambio e parti soggette ad usura ed eventuale adeguamento e/o riconduzione a norma per quelle apparecchiature elettromedicali risultanti non conformi.

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

Il servizio di manutenzione preventiva dovrà svolgersi almeno con la periodicità e la modalità indicate nei manuali di servizio previsti dal costruttore, in conformità alla Direttiva Europea 93/42, relativa ai Dispositivi Medici, al D.Lgs. 46/97 e s.m.i.

Manutenzione correttiva



Secondo la norma UNI 9910, la manutenzione correttiva è la "La manutenzione eseguita a seguito della rilevazione di un'avaria e volta a riportare un'entità nello stato in cui essa possa eseguire una funzione richiesta ".

Per manutenzione correttiva si intendono quindi tutte quelle procedure finalizzate a:

- accertare la presenza di guasto o malfunzionamento di un'Apparecchiatura;
- individuarne la/e causa/e;
- adottare tutte le misure per garantire il ripristino delle condizioni normali di funzionamento;
- eseguire una verifica finale, ove necessario, della funzionalità e della sicurezza dell'apparecchiatura, conformemente a quanto prescritto dalle norme CEI generali e CEI particolari applicabili.

La manutenzione correttiva sarà effettuata con le seguenti modalità:

- Numero di interventi su chiamata illimitati;
- La durata massima del periodo di fermo macchina ammissibile per ogni anno di funzionamento è pari a 10 giorni lavorativi/anno.
- Il "Tempo di ripristino delle condizioni di funzionamento" dell'apparecchiatura, a seguito di una singola richiesta di intervento, non deve essere superiore a 5 giorni lavorativi dalla chiamata al numero verde;

Si precisa che per "Tempo di ripristino delle condizioni di funzionamento" di un'apparecchiatura si intende la somma del "Tempo d'intervento" e del "Tempo di risoluzione guasti".

Il "Tempo d'intervento", o tempo d'attivazione dell'intervento (secondo la norma UNI 10144) è "l'intervallo di tempo che intercorre tra il momento in cui il guasto è stato individuato e il momento nel quale s'inizia l'intervento di manutenzione"

Il "Tempo di risoluzione guasti" è il tempo occorrente tra l'inizio dell'intervento e il ripristino della corretta, completa e sicura funzionalità dell'apparecchiatura.

Per ogni intervento dovrà essere redatta un'apposita nota, sottoscritta da un tecnico della Ditta e da un incaricato dell'Azienda Sanitaria, nella quale dovranno essere registrati: il numero progressivo assegnato all'ordinativo di fornitura del componente in esame, il codice assegnato alla chiamata, l'ora ed il giorno della chiamata, il codice assegnato all'intervento, l'ora ed il giorno di inizio intervento, l'ora ed il giorno dell'avvenuto ripristino (o del termine intervento) e ogni altra informazione di natura tecnica che concorderanno le parti.

Non saranno conteggiati come giorni di fermo macchina quelli in cui la risoluzione del guasto con ripristino della funzionalità avverrà entro le 4 ore solari e consecutive dalla chiamata (compresi prefestivi e festivi).

ARTICOLO 21

BREVETTI INDUSTRIALI E DIRITTI D'AUTORE

Il 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.

Qualora sia promossa nei confronti dell'Azienda Sanitaria azione giudiziaria da parte di terzi che vantino diritti su beni oggetto del presente appalto, il fornitore assume a proprio carico tutti gli oneri conseguenti, incluse le spese eventualmente sostenute per la difesa in giudizio. In quest'ultima ipotesi, l'Azienda Sanitaria informerà prontamente per iscritto il fornitore delle suddette iniziative giudiziarie.

Nell'ipotesi di azione giudiziaria per le violazioni di cui al comma precedente intentata nei confronti dell'Azienda Sanitaria, 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 erogati.

ARTICOLO 22

GARANZIE DI ESECUZIONE E COPERTURE ASSICURATIVE

A garanzia di tutte le obbligazioni contrattuali e degli oneri conseguenti al mancato od inesatto adempimento del contratto che verrà stipulato con l'Azienda Sanitaria, la Ditta ai sensi dell'art. 113 del D.Lgs n. 163 del 2006 e s.m.i., è obbligata a costituire in favore dell'Azienda Sanitaria medesima, una garanzia fidejussoria del 10% dell'importo contrattuale, Iva esclusa.

In caso di ribasso d'asta superiore al 10%, la garanzia fidejussoria verrà aumentata in ottemperanza alle modalità previste dal medesimo articolo.

L'importo della garanzia fideussoria è ridotto del 50% per le Ditte alle quali venga rilasciata, da organismi accreditati, ai sensi delle norme europee della serie UNI CEI EN 45000, la certificazione del sistema di qualità conforme alle norme



europee della serie UNI CEI ISO 9000, ovvero la dichiarazione della presenza di elementi significativi e tra loro correlati di tale sistema.

Per fruire di tale beneficio la Ditta attesta il possesso del predetto requisito, e lo documenta nei modi prescritti dalle norme vigenti.

La garanzia fideiussoria di cui al comma precedente, deve prevedere espressamente la rinuncia al beneficio della preventiva escussione del debitore principale, la rinuncia all'eccezione di cui all'articolo 1957, comma 2, del codice civile, nonché l'operatività della garanzia medesima entro quindici giorni, a semplice richiesta dell'Azienda Sanitaria.

La garanzia fidejussoria in questione è progressivamente svincolata a misura dell'avanzamento dell'esecuzione della fornitura, nel limite del 75% dell'iniziale importo garantito. Lo svincolo, nei termini e per le entità anzidetti, è automatico, senza necessità di benestare dell'Azienda Sanitaria, con la sola condizione della preventiva consegna all'istituto garante, da parte della Ditta degli stati di avanzamento della fornitura o di analogo documento, in originale o in copia autentica, attestanti l'avvenuta esecuzione.

L'ammontare residuo, pari al 25% dell'iniziale importo garantito, è svincolato secondo la normativa vigente.

La mancata costituzione della garanzia, determina la revoca dell'affidamento e l'acquisizione della cauzione provvisoria da parte dell'Azienda Sanitaria, che aggiudicherà l'appalto al concorrente che segue nella graduatoria.

La garanzia copre gli oneri per il mancato od inesatto adempimento e cessa di avere effetto solo alla data di emissione del certificato di collaudo.

La Ditta è tenuta in ogni momento, su richiesta dell'Azienda Sanitaria, ad integrare la garanzia, qualora essa venisse in tutto o in parte utilizzata a titolo di rimborso o di risarcimento danni per qualsiasi inosservanza degli obblighi contrattuali.

ARTICOLO 23 RISPETTO DEI TERMINI CONTRATTUALI

La fornitura dovrà avvenire entro i termini prescritti. Il mancato rispetto di tale termine darà luogo alla risoluzione del contratto, con effetti giuridici ed economici a carico della Ditta inadempiente.

Pertanto l'Azienda Sanitaria potrà acquisire la fornitura in questione dove e come meglio riterrà, ed avrà il diritto di chiedere la refusione degli eventuali danni sopportati per inadempienza della Ditta.

ARTICOLO 24 ACQUISTI SUL LIBERO MERCATO

E' facoltà dell'Azienda Sanitaria provvedere ad acquisti liberi sul mercato dei prodotti, ove non fossero nella tempestiva disponibilità della Ditta, nonché in caso di ritardo nelle consegne. In tal caso la Ditta se ne assumerà l'onere della maggiore spesa.

ARTICOLO 25 OBBLIGHI DI TRACCIABILITA' DEI FLUSSI FINANZIARI

Il fornitore assume tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui all'articolo 3 della Legge 13/08/2010, n. 136 e successive modifiche.

A tal fine la Ditta comunica all'Azienda Sanitaria gli estremi identificatici dei conti correnti bancari o postali accesi presso banche o presso la società Poste Italiane S.p.A. dedicati anche in via non esclusiva, alle commesse pubbliche. La comunicazione all'Azienda Sanitaria deve avvenire entro sette giorni dall'accensione dei conti correnti dedicati e nello stesso termine la Ditta deve comunicare le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi. Le medesime prescrizioni valgono anche per i conti bancari o postali preesistenti, dedicati successivamente alle commesse pubbliche. In tal caso il termine decorre dalla dichiarazione della data di destinazione del conto alle commesse pubbliche.

Nel rispetto degli obblighi sulla tracciabilità dei flussi finanziari, il bonifico bancario o postale deve riportare in relazione a ciascuna transazione il C.I.G. (codice identificativo gara).

Qualsiasi pagamento inerente al presente contratto rimane sospeso sino alla comunicazione del conto corrente dedicato, completo di tutte le indicazioni di legge, rinunciando conseguentemente ad ogni pretesa o azione risarcitoria, di rivalsa o comunque tendente ad ottenere il pagamento e/o i suoi interessi e/o accessori.



Il fornitore si impegna a dare immediata comunicazione all'Azienda Sanitaria Locale di Potenza ed alla Prefettura – Ufficio Territoriale del Governo della provincia di Potenza della notizia dell'inadempimento della propria controparte (subappaltatore / subcontraente) agli obblighi di tracciabilità finanziaria.

ARTICOLO 26 MODALITÀ DI PAGAMENTO

La fattura dovrà essere emessa solo dopo l'avvenuto positivo collaudo ed accettazione definitiva, e dovrà essere redatta secondo le norme in vigore ed accompagnata dalla sottoindicata documentazione giustificativa:

- copia del documento di trasporto;
- copia del verbale di collaudo.

Il pagamento delle fatture, ove non avvengano contestazioni sulle forniture e/o sulle relative fatture avverrà conformemente a quanto stabilito con Decreto Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 40 del 18/03/2008 (G.U. n. 63 del 14/03/2008) e successivi aggiornamenti, con il quale è stato adottato il regolamento disciplinante gli adempimenti cui sono tenute le Amministrazioni Pubbliche per effettuare pagamenti superiori ad € 10.000,00.

Il pagamento delle fatture avverrà in base a quanto disposto dal D.Lgs 9 ottobre 2002, n. 231, e verrà disposto con mandato esigibile presso il Tesoriere Cassiere dell'Azienda Sanitaria, previa effettuazione, con esito positivo, del collaudo delle apparecchiature.

L'Azienda Sanitaria si riserva, dopo l'intervenuta efficacia dell'aggiudicazione definitiva e prima della stipulazione del contratto, di negoziare con la Ditta, in deroga al citato D.Lgs 231/2002, il pagamento delle fatture a 90 giorni dalla data di ricevimento, ed il riconoscimento degli interessi legali al saggio di cui all'art. 1284 del Codice Civile, dopo la scadenza del termine di cui sopra e fino alla data di emissione del mandato Nel caso in cui l'emissione della fattura sia avvenuta prima del superamento collaudo definitivo, i termini decorrono dalla data del superamento dello stesso. L'Azienda Sanitaria al fine di garantirsi in modo efficace sulla puntuale osservanza delle clausole contrattuali può sospendere, ferma l'applicazione delle eventuali penalità i pagamenti alla Ditta cui sono state contestate inadempienze nella esecuzione della fornitura, sino a che non si sia posta in regola con gli obblighi contrattuali.

La durata della sospensione non sarà superiore ai due mesi dal momento della relativa notifica che avverrà in forma amministrativa.

ARTICOLO 27 CLAUSOLE PENALI

Per ogni giorno lavorativo di ritardo, non imputabile all'Azienda Sanitaria, a forza maggiore o a caso fortuito, potrà essere applicata alla Ditta una penale di € 150,00, fatto salvo il risarcimento del maggior danno, nei casi in cui non si rispetta:

- 1. i tempi di consegna indicati dalla Ditta in sede di gara. Devono considerarsi ritardi anche il caso in cui la fornitura sia eseguita in modo anche solo parzialmente difforme alla documentazione di gara e/o all'ordinativo;
- 2. i tempi di effettuazione del collaudo
- 3. i tempi di sostituzione dell'apparecchiatura richiesta in caso di esito negativo del collaudo
- 4. il tempo massimo di intervento su chiamata per interventi di manutenzione correttiva o in periodo di garanzia, descritti in questo capitolato speciale (per l'applicazione delle relative penalità si rinvia precedente articolo 19);
- 5. i tempi di ripristino della funzionalità dell'apparecchiatura guasta, o sostituzione con un'apparecchiatura equivalente in interventi di manutenzione correttiva o in periodo di garanzia, descritti in questo capitolato speciale (per l'applicazione delle relative penalità si rinvia precedente articolo 19).

La penale si applica di diritto senza che a ciò necessiti alcuna comunicazione scritta o contestazione di addebiti da parte dell'Azienda Sanitaria.

La penale non si applica qualora il fornitore dimostri che il mancato rispetto dei termini previsti sia dipeso da cause di forza maggiore ad esso non imputabile. In tale caso l'onere della prova incombe sul fornitore.

L'incameramento di quanto dovuto a titolo di penale avverrà mediante ritenzione delle somme alla Ditta spettanti in esecuzione della fornitura oggetto del presente capitolato o a qualsiasi altro titolo dovute.

L'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà:

• di procedere alla risoluzione del contratto nel caso in cui le penali per ritardo raggiungessero un valore pari al 10% dell'importo del contratto, addebitando nel qual caso al fornitore il maggior onere conseguente all'acquisto sul libero mercato dei beni oggetto della presente fornitura, nonché di incamerare la cauzione;



• di applicare penali per qualunque inadempimento relativo alle prestazioni contrattuali da valutare discrezionalmente in rapporto all'entità dello stesso.

ARTICOLO 28 RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

In caso di inadempimento del fornitore anche ad uno solo degli obblighi previsti dal presente capitolato speciale, ivi compreso quello relativo alla conformità dei beni forniti ai requisiti qualitativi stabiliti dalla vigente normativa, nonché alle caratteristiche tecnico-qualitative indicate nel precedente articolo 5, che si protragga oltre il termine, non inferiore a 15 giorni che sarà indicato dall'Azienda Sanitaria per porre fine all'inadempimento, la medesima Azienda Sanitaria ha la facoltà di considerare risolto il contratto e ritenere definitivamente la cauzione, ove essa non sia stata ancora restituita, e/o applicare una penale equivalente, nonché di procedere nei confronti del fornitore per il risarcimento del danno.

In ogni caso l'Azienda Sanitaria potrà risolvere di diritto il contratto ai sensi dell'art. 1456 del Codice Civile, previa dichiarazione da comunicarsi al fornitore con raccomandata A/R, nei seguenti casi:

- a) in caso di continuato ritardo nell'osservanza dei termini di consegna;
- b) in caso mancata rispondenza della strumentazione a quanto dichiarato in offerta, ed in particolare nel caso in cui le prestazioni siano minori e comunque la conoscenza delle reali caratteristiche avrebbe potuto indirizzare diversamente il giudizio espresso in fase di aggiudicazione, oppure in caso di non conformità alle normative vigenti, oppure in caso di consegna di attrezzatura non nuova di fabbrica o uscita di produzione;
- c) qualora gli accertamenti, eventualmente compiuti dopo la data di stipula del contratto, in merito alla sussistenza dei requisiti di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., abbiano accertato la mancanza dei requisiti di ordine generali previsti dalla predetta normativa;
- d) mancato adempimento delle prestazioni contrattuali a perfetta regola d'arte, nel rispetto delle norme vigenti e secondo le condizioni, le modalità, i termini e le prescrizioni contrattuali;
- e) ritardo superiore a 30 giorni nella consegna dell'attrezzatura rispetto a quanto dichiarato in sede di gara;
- f) per motivate esigenze di pubblico interesse specificate nel provvedimento di revoca.

Il contratto è risolto di diritto (art. 1456 c.c.), in tutti i casi in cui le transazioni siano state eseguite senza avvalersi di banche o della società Poste Italiane S.p.A. (art. 3 comma 8 Legge 136/2010 e s.m.i.) attraverso bonifici su conti dedicati, destinati a registrare tutti i movimenti finanziari in ingresso ed in uscita, in esecuzione degli obblighi scaturenti dal presente contratto.

In caso di risoluzione contrattuale, il fornitore è tenuto al completo risarcimento di tutti i danni, diretti e indiretti che l'Azienda Sanitaria deve sopportare a seguito dell'affidamento ad altro fornitore.

ARTICOLO 29

CESSIONE DEI CREDITI DERIVANTI DAL CONTRATTO

E' esclusa, ai sensi dell'art. 1260 c.2 del Codice Civile, la cessione dei crediti derivanti dal contratto.

ARTICOLO 30 SUB-APPALTO E CESSIONE

La Ditta è tenuta ad eseguire in proprio le prestazioni oggetto dell'appalto.

E' ammesso II subappalto in conformità a quanto previsto all'art.118 del D.Lgs. n. 163/2006 e s.m.i. II subappalto non comporta alcuna modificazione agli obblighi e agli oneri dell'aggiudicatario che rimane unico e solo responsabile nei confronti dell'Azienda Sanitaria di quanto subappaltato.

L'affidamento in subappalto è sottoposto alle seguenti condizioni:

- l'operatore economico concorrente, all'atto dell'offerta, deve indicare le attività che intende eventualmente subappaltare;
- la Ditta deve depositare il contratto di subappalto almeno venti giorni prima dell'inizio dell'esecuzione delle attività subappaltate.

Con il deposito del contratto di subappalto, la Ditta deve trasmettere la documentazione attestante il possesso, da parte del subappaltatore, dei requisiti previsti dalla vigente normativa, dal disciplinare di gara (iscrizione nel registro delle Imprese con dicitura antimafia, certificazioni o dichiarazione sostitutiva in ordine al possesso da parte del subappaltatore dei requisiti di carattere generale di cui all'art. 38 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i.



La Ditta è responsabile delle attività delegate al subappaltatore, ed è pertanto chiamata a rispondere comunque di eventuali danni arrecati a persone o cose durante l'esecuzione della fornitura affidata o ad essa comunque riconducibili

In caso di subappalto la Ditta avrà l'obbligo di imporre al subappaltatore il rispetto delle condizioni contrattuali stabilite dell'Azienda Sanitaria.

Non è previsto il pagamento diretto da parte dell'Azienda Sanitaria al subappaltatore.

Il contratto non può essere ceduto, a pena di nullità, fatto salvo quanto previsto dall'art. 116 del D.Lgs. 163/2006 e s.m.i..

ARTICOLO 31

VICENDE SOGGETTIVE DELL'ESECUTORE DEL CONTRATTO

Per le vicende soggettive della Ditta, quale esecutrice del contratto, troverà applicazione la disciplina portata dall'articolo 116 del D.Lgs 12 aprile 2006 e s.m.i.

In caso cessioni di azienda o di ramo d'azienda o di trasformazione, fusione e scissione relativi ai soggetti esecutori di contratti pubblici, affinché l'atto di cessione produca effetto nei confronti dell'Azienda Sanitaria, il cessionario, ovvero il soggetto risultante dall'avvenuta trasformazione, fusione o scissione deve:

- a) procedere alle comunicazioni previste dall'art. 1 del D.P.C.M. 11 maggio 1991, n. 187;
- b) documentare il possesso dei medesimi requisiti e certificazioni tecniche richieste alla Ditta dal disciplinare di gara. Nei 60 giorni successivi l'Azienda Sanitaria può opporsi al subentro del nuovo aggiudicatario nella titolarità del contratto con effetti risolutivi, laddove in relazione alle comunicazioni di cui sopra, non risultino sussistere i requisiti di cui all'art. 10 sexies della legge 31/05/1965, n. 575 e successive modificazioni.

Ferme restando le ulteriori previsioni legislative in tema di prevenzione della delinquenza di tipo mafioso e di altre gravi forme di manifestazione di pericolosità sociale, decorsi i 60 giorni senza che sia intervenuta opposizione, l'atto di cessione produce nei confronti dell'Azienda Sanitaria tutti gli effetti ad esso attribuiti dalla legge.

ARTICOLO 32 ONERI ED OBBLIGHI DELL'APPALTATORE

Oltre agli oneri indicati nel presente capitolato, saranno a carico della Ditta, anche i seguenti obblighi:

- a. la responsabilità per infortuni e danni, a persone e cose, arrecate all'Azienda Sanitaria o a terzi per fatto proprio o dei suoi dipendenti e collaboratori nell'esecuzione degli adempimenti assunti con il contratto con conseguente esonero dell'Azienda Sanitaria da qualsiasi eventuale responsabilità al riguardo;
- b. l'applicazione, nei confronti dei propri dipendenti occupati nelle attività contrattuali, delle condizioni normative e retributive non inferiori a quelle risultanti dai contratti collettivi ed integrativi di lavoro applicabili alla data di stipula del presente contratto alla categoria e nelle località di svolgimento delle attività, nonché le condizioni risultanti da successive modifiche ed integrazioni. La Ditta continuerà ad applicare i suindicati contratti collettivi anche dopo la loro scadenza e fino alla loro sostituzione. Gli obblighi relativi ai contratti collettivi nazionali di lavoro vincolano la Ditta anche nel caso in cui non aderisca alle associazioni stipulanti o receda da esse, per tutto il periodo di validità del presente contratto di appalto;
- c. la prevenzione delle malattie e degli infortuni con l'adozione di ogni necessario provvedimento e predisposizione inerente all'igiene e sicurezza del lavoro, essendo la Ditta obbligata ad attenersi a tutte le disposizioni e norme delle Leggi e dei Regolamenti vigenti in materia all'epoca di esecuzione della fornitura, non ultimo il D.Lgs., 9 aprile 2008 n.81 e s.m.i.

ARTICOLO 33 RICORSO A PRESTAZIONE DI TERZI

In ogni caso di inadempimento contrattuale, l'Azienda Sanitaria ha facoltà di procedere all'acquisto, presso terzi, dei prodotti inseriti nel presente capitolato, senza alcuna formalità ed indipendentemente dall'applicazione delle penalità e della eventuale risoluzione del contratto, previsti dal presente capitolato.

L'eventuale maggior onere economico derivante dal ricorso a terzi sarà addebitato alla Ditta.



ARTICOLO 34 OSSERVANZA NORMATIVA VIGENTE

La Ditta é responsabile dell'osservanza di tutte le leggi e regolamenti in materia di produzione e commercio dei beni oggetto della presente gara vigenti all'atto della consegna dei prodotti.

ARTICOLO 35 RISERVATEZZA DELLE INFORMAZIONI

Per la presentazione dell'offerta, è richiesto alle Ditte di fornire dati ed informazioni, anche sotto forma documentale, che rientrano nell'ambito di applicazione del Decreto Legislativo n. 196 del 30.06.2003.

Ai sensi e per gli effetti della citata normativa, all'Azienda Sanitaria compete l'obbligo di fornire alcune informazioni riguardanti il loro utilizzo.

Finalità del trattamento

In relazione alle finalità del trattamento dei dati forniti si precisa che:

- i dati acquisiti ai fini della partecipazione ed in particolare ai fini della effettuazione della verifica delle capacità amministrative e tecnico-economiche del concorrente all'esecuzione della fornitura nonché dell'aggiudicazione e, per quanto riguarda la normativa antimafia, in adempimento di precisi obblighi di legge;
- i dati da fornire da parte del concorrente aggiudicatario vengono acquisiti ai fini della stipula e dell'esecuzione del contratto, ivi compresi gli adempimenti contabili ed il pagamento del corrispettivo contrattuale.

Dati sensibili

Di norma i dati forniti dai concorrenti e dall'aggiudicatario non rientrano tra i dati classificabili come "sensibili", ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30 Giugno 2003.

Modalità del trattamento dei dati.

Il trattamento dei dati verrà effettuato in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza e potrà essere attuato mediante strumenti manuali, informatici e telematici idonei a memorizzarli, gestirli e trasmetterli.

Tali dati potranno essere anche abbinati a quelli di altri soggetti in base a criteri qualitativi, quantitativi e temporali di volta in volta individuati.

Categorie di soggetti ai quali i dati possono essere comunicati.

I dati potranno essere comunicati a:

- soggetti esterni, i cui nominativi sono a disposizione degli interessati, eventualmente facenti parte delle Commissioni di aggiudicazione che verranno di volta in volta costituite;
- Regione Basilicata, relativamente ai dati forniti dal concorrente aggiudicatario;
- altri concorrenti che facciano richiesta di accesso ai documenti di gara nei limiti consentiti ai sensi della Legge 241/1990.

Diritti del concorrente interessato

Relativamente ai suddetti dati, al concorrente, in qualità di interessato, vengono riconosciuti i diritti di cui al citato decreto.

Acquisite le suddette informazioni, ai sensi del decreto legislativo 196/2003 con la presentazione dell'offerta, il concorrente acconsente espressamente al trattamento dei dati personali secondo le modalità indicate precedentemente.

Il concorrente potrà specificare se e quale parte della documentazione presentata, ritiene coperta da riservatezza, con riferimento a marchi, know-how, brevetti, etc,: in tal caso l'Azienda Sanitaria aggiudicatrice non consentirà l'accesso a tale documentazione in caso di richiesta di altri concorrenti.

Titolare del trattamento dei dati è il Direttore Generale pro-tempore dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

Presso questa Azienda Sanitaria Locale, inoltre, ciascun Dirigente di struttura semplice o complessa è stato nominato Responsabile del Trattamento dei dati eseguiti presso l'Unità Operativa di competenza, pertanto, gli stessi provvederanno a fornire il riscontro in caso di esercizio dei diritti su elencati.

L'elenco aggiornato dei Responsabili del trattamento dei dati è disponibile sul sito e comunque presso l'U.O. Legale dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.



ARTICOLO 36

RISERVA DI VERIFICA DEL CONTENUTO DELLE DICHIARAZIONI AUTOCERTIFICATE

L'Azienda Sanitaria si riserva di accertare la veridicità delle dichiarazioni autocertificate attraverso le modalità consentite dalla legge.

ARTICOLO 37 FALSITA' DELLE DICHIARAZIONI

Qualora a seguito delle verifiche disposte ai sensi del precedente art. 32, l'Azienda Sanitaria accerti che la Ditta aggiudicataria ha fornito false dichiarazioni, procederà come previsto dal D.Lgs. 163/2006 e s.m.i.

ARTICOLO 38 COMUNICAZIONI E INFORMAZIONI SULLA GARA

Per eventuali informazioni o delucidazioni relative al presente appalto di carattere prettamente amministrativo, gli interessati potranno rivolgersi durante le ore di ufficio escluso il sabato, all'U.O. Provveditorato-Economato.

Responsabile del procedimento: dr. Antonio PENNACCHIO (tel. 0971-310549 fax 0971-310296).

Ai sensi dell'art.71, p.to 2 del D.Lgs 163/06 e s.m.i., eventuali richieste di chiarimenti ed informazioni complementari dovranno essere formulate esclusivamente in forma scritta fino al 12° (dodicesimo) giorno antecedente il termine di scadenza di presentazione dell'offerta.

Le relative risposte, saranno rese disponibili almeno 6 giorni prima della scadenza delle offerte.

Le risposte relative a quesiti di interesse generale saranno estese a tutti i partecipanti e pubblicate sul sito web dell'Azienda Sanitaria: **www.aspbasilicata.net/bandi**, e nel quale verranno, altresì, pubblicate e rese disponibili le risultanze della procedura. Gli operatori economici interessati sono, pertanto, invitati a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle offerte.

ARTICOLO 39 CLAUSOLE GENERALI E FINALI

L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza si riserva a suo insindacabile giudizio, la facoltà:

- a. di apportare eventuali modifiche e/o integrazioni al presente capitolato speciale;
- b. di sospendere temporaneamente la procedura, di rimandarla a successiva data della quale sarà dato tempestivo avviso– qualora, nel corso delle sedute pubbliche di gara, si rendessero necessari chiarimenti, consulenze, pareri, elaborazione dati etc.
- c. di prorogarne i termini di scadenza, ovvero annullare la presente procedura, senza che i concorrenti possano vantare alcun diritto in ordine all'aggiudicazione ed alle spese eventualmente sostenute per la formulazione dell'offerta.
- a. di non accettare alcuna delle offerte per motivi di pubblico interesse.

In tali ipotesi le Ditte interessate alla partecipazione alla gara, sono invitate a consultare il sito fino alla data di scadenza per la presentazione delle offerte, al fine di verificare le eventuali modifiche e/o integrazioni intervenute rispetto al precedente testo, ovvero di annullamento della procedura, che saranno pubblicate sul sito web: www.aspbasilicata.net/bandi.

E' fatto espresso divieto alle Ditte di apportare qualsiasi modifica ai documenti scaricati dal suddetto sito web. Eventuali modifiche dalle stesse apportate saranno considerate come non apposte, in quanto farà esclusivamente fede il testo approvato dall'Azienda Sanitaria Locale di Potenza.

ARTICOLO 40 CONTROVERSIE

Per qualsiasi controversia relativa all'esecuzione della fornitura il Foro competente sarà quello di Potenza.

ARTICOLO 41 NORME DI RINVIO

Per tutto quanto non previsto nel presente capitolato e nell'avviso di gara, si rinvia alle norme contenute nel D.Lgs 163/2006 e s.m.i., nonché in quanto applicabili, alle norme del Codice Civile e alle altre disposizioni inerenti la materia contrattuale.



ALLEGATI

ALLEGATO 1: FAC-SIMILE SCHEMA DI DICHIARAZIONE CUMULATIVA

ALLEGATO 1-bis: FAC-SIMILE SCHEMA DI DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DEL CERTIFICATO DI ISCRIZIONE ALLA C.C.I.A.A.

CON DICITURA ANTIMAFIA

ALLEGATO 2: GRIGLIA DI VALUTAZIONE DELLE OFFERTE

ALLEGATO 3: QUESTIONARIO

ALLEGATO 4: SCHEDA INFORMATIVA - DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' COSTRUTTIVA ALLA NORMATIVA VIGENTE

ALLEGATO 5: SCHEDA DELLE CARATTERISTICHE DEL SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA



ALLEGATO 1

DICHIARAZIONE CUMULATIVA - ASSENZA CAUSE DI ESCLUSIONE E REQUISITI DI PARTECIPAZIONE – QUALIFICAZIONE (IN CASO DI RAGGRUPPAMENTO TEMPORANEO: UN MODELLO PER CIASCUN COMPONENTE)

Domanda di partecipazione e dichiarazioni per l'ammissione alla gara d'appalto Stazione appaltante: AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA GARA MEDIANTE PROCEDURA NEGOZIATA (COTTIMO FIDUCIARIO) PER LA FORNITURA DI N.1 SISTEMA HOLTER Il sottoscritto

in qualità di (titolare, legale rappresentante, procuratore, altro) della ditta/impresa: (2) sede (comune italiano o stato estero) Provincia indirizzo Codice attività: Cap/Zip: Partita IVA:

CHIEDE DI PARTECIPARE ALLA GARA IN OGGETTO COME (3)

- concorrente singolo;	
- mandatario capogruppo di:	- in raggruppamento temporaneo ai sensi degli articoli 34, comma 1, lettera d), e 37, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006;
- mandante in:	- in consorzio ordinario ai sensi degli articoli 34, comma 1, lettera e), e 37, comma 8, del decreto legislativo n. 163 del 2006;

E PER TALE FINE, AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL D.P.R. 28.12.2000, N. 445 (TESTO UNICO DELLE DISPOSIZIONI LEGISLATIVE E REGOLAMENTARI IN MATERIA DI DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA), CONSAPEVOLE DELLE RESPONSABILITA' E DELLE SANZIONI PENALI PREVISTE DALL'ART. 76 DEL D.P.R. MEDESIMO NEL CASO DI MENDACI DICHIARAZIONI, FALSITÀ NEGLI ATTI E USO DI ATTI FALSI O CONTENENTI DATI NON PIÙ RISPONDENTI A VERITÀ E DELLA DECADENZA DEI BENEFICI CONSEGUENTI AL PROVVEDIMENTO ADOTTATO IN BASE AD UNA DICHIARAZIONE RIVELATASI SUCCESSIVAMENTE MENDACE, SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

DICHIARA

CHE I FATTI, STATI E QUALITA' RIPORTATI NEI SUCCESSIVI PARAGRAFI CORRISPONDONO A VERITA'

1) che la ditta/impresa è iscritta alla Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura, come segue:							
provincia di iscrizione:		forma giuridica:					
anno di iscrizione:		durata:					
numero di iscrizione:		capitale sociale:					

Barrare una delle tre ipotesi.

¹ Indicare la carica o la qualifica del dichiarante.

Indicare il concorrente che partecipa in forma singola; in caso di raggruppamento temporaneo o consorzio ordinario (articolo 37, comma 8, decreto legislativo n. 163 del 2006) indicare il soggetto raggruppato o consorziato.



2)

rappresentanti legali, altri soggetti con potere di rappresentanza, direttori tecnici:

			carica rica	эрени
Cognome e nome	nato a	in data	Rappres. Legale	Direttore tecnico
ai sensi dell'articolo 38, commi 1 e 2, de dalla partecipazione alle procedure di af a) che la ditta non si trova in stato di preventivo o in qualsiasi altra sit dichiarazione di una di tali situazioni; b) che non è pendente alcun procedime 3 della legge n. 1423 del 1956 e nor 575 del 1965: b.1 nei propri confronti b.2 nei confronti di tutti i sogge nome collettivo), dei soci ac amministratori muniti di poter maggioranza in caso di società (Indicare nome, cognome, data	fidamento degli appalti pubbl fallimento, di liquidazione, di uazione equivalente; che no ci ento per l'applicazione di una ni ricorre alcuna delle cause or ci di seguito elencati: dei direccomandatari (se si tratta ci di rappresentanza o il soci con meno di quattro soci, se si	ici e, in particola i amministrazio on è in corso delle <u>misure di</u> stative previste ettori tecnici, de di società in a o unico person i tratta di altro t	are: ne controllata, di alcun procedimo prevenzione di cu dall'articolo 10 d i soci (se si tratta ccomandita sem a fisica, ovvero	concordato ento per la ui all'articolo ella legge n. di società in plice), degli
d.P.R. n. 445 del 200 procedimento per l'applio n. 1423 del 1956 e non n 575 del 1965; la situazione giuridica rel del 1956 o alle cause o singolarmente dagli stessi c) che c.1 nei propri confronti: (5) la non è stata pronunciata penale di condanna d richiesta ai sensi dell'art la sussistono i provvedime	lica dichiara di essere a conos 0, assumendone le relative cazione di una delle misure d ricorre alcuna delle cause ost ativa alla sussistenza delle mi estative di cui all'articolo 10 i soggetti in allegato alla prese ivenuto irrevocabile, oppure ticolo 444 del codice di procec enti di cui all'allegato alla prese e di condanna passate in giud	e responsabiliti i prevenzione di cative previste di cui all'a della legge n. ente dichiarazion nna passata in g sentenza di a dura penale; ente dichiarazio	à, non è pendi i cui all'articolo 3 lall'articolo 10 de rticolo 3 della leg 575 del 1965, è ne; iudicato, o emess pplicazione della	ente alcun della legge ella legge n. egge n. 1423 e dichiarata o decreto pena su

Selezionare con attenzione solo una delle due opzioni; qualora sia selezionata la seconda opzione, allegare il modello di dichiarazione soggettiva autonoma.

Selezionare con attenzione solo una delle due opzioni; qualora sia selezionata la seconda opzione, allegare il modello di dichiarazione soggettiva autonoma.



	 decreti penali di condanna divenuti irrevocabili; sentenze di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale;
c.2	nei confronti di tutti i soggetti di seguito elencati: (dei direttori tecnici, dei soci (se si tratta di società in nome collettivo), dei soci accomandatari (se si tratta di società in accomandita semplice), degli amministratori muniti di poteri di rappresentanza o il socio unico persona fisica, ovvero del socio di maggioranza in caso di società con meno di quattro soci, se si tratta di altro tipo di società) (Indicare nome, cognome, data e luogo di nascita e residenza)
(6)	- della cui situazione giuridica dichiara di essere a conoscenza ai sensi dell'articolo 47, comma 2, del d.P.R. n. 445 del 2000, assumendone le relative responsabilità, non è stata pronunciata sentenza definitiva di condanna passata in giudicato, o emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, oppure sentenza di applicazione della pena su richiesta ai sensi dell'articolo 444 del codice di procedura penale; In ogni caso l'esclusione e il divieto operano anche nei confronti dei soggetti cessati dalla carica nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, qualora l'impresa non dimostri che vi sia stata completa ed effettiva dissociazione della condotta penalmente sanzionata; l'esclusione e il divieto in ogni caso non operano quando il reato è stato depenalizzato ovvero quando è intervenuta la riabilitazione ovvero quando il reato è stato dichiarato estinto dopo la condanna ovvero in caso di revoca della condanna medesima;

- d) che non è stato violato il divieto <u>di intestazione fiduciaria</u> posto all'articolo 17 della legge n. 55 del 1990, nei termini di cui all'art. 38, lett. d) del codice degli appalti, come novellato dal D.L. 70/2011;
- e) che non sono state commesse violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in <u>materia di sicurezza</u> e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro
- f) che non è stata commessa grave negligenza o malafede nell'esecuzione delle prestazioni affidate dalla stazione appaltante che bandisce la gara, e che non è stato commesso un errore grave nell'esercizio dell'attività professionale, accertato con qualsiasi mezzo di prova da parte della stazione appaltante;
- g) che non sono state commesse <u>violazioni gravi</u>, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse, secondo la legislazione italiana o quella dello Stato in cui sono stabiliti;
- h) che nei confronti della ditta/legali rappresentanti, ai sensi del comma 1-ter, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'articolo 7, comma 10, per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazione in merito a requisiti e condizioni rilevanti per la partecipazione a procedure di gara e per l'affidamento dei subappalti;
- i) che non sono state commesse violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in <u>materia di contributi</u> <u>previdenziali e assistenziali</u>, secondo la legislazione italiana o dello Stato in cui sono stabiliti;
- l) che la Ditta è in regola con le norme che disciplinano il diritto <u>al lavoro dei disabili</u> di cui alla legge 12 marzo 1999, n. 68;
- m) che non è stata applicata <u>alcuna sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del decreto legislativo n. 231 del 2001</u> o altra sanzione che comporta il divieto di contrattare con la pubblica amministrazione, compresi i provvedimenti interdittivi di cui all'art. 14 del d. lgs.vo n. 81/2008;
- m-bis) che ai sensi dell'articolo 40, comma 9 quater, non risulta l'iscrizione nel casellario informatico di cui all'art. 7, comma 10, per aver presentato falsa dichiarazione o falsa documentazioneai fini del rilascio dell'attestazione

Selezionare con attenzione solo una delle due opzioni; qualora sia selezionata la seconda opzione, allegare il modello di dichiarazione soggettiva autonoma.



SOA;

m.ter) che nessuno dei soggetti di cui alla precedente lettera b), pur essendo stati vittime 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, non risulta aver denunciato i fatti all'autorità giudiziaria, salvo che ricorrano i casi previsti dall'articolo 4, primo comma, della legge 24 novembre 1981, n. 689. La circostanza di cui al primo periodo deve emergere dagli indizi a base della richiesta di rinvio a

m	di aver formulato l'offert - di non essere a conosc	nente alle generalit ca procedente all'Au Osservatorio; situazione di contro ca autonomamente; cenza della partecip in una delle situazi	tà del sogget torità di cui a llo di cui all'ar azione alla m	to che ha omesso la pr	edetta denuncia, dal la pubblicazione della alcun soggetto, e getti che si trovano,
		le situazioni di cont		procedura di soggetti che s' l'art. 2359 del codice civile	• •
3) che					
	non ha riportato cond			o della non menzione; ciato della non menzione:	
	e, ai sensi dell'articolo 38, co tecedente la pubblicazione d		condo periodo	, del decreto legislativo n. 1	63 del 2006, nell'anno
	¬ '	arica soggetti aventi	poteri di rapp	resentanza o di impegnare	la società o aventi la
		:		esentanza o di impegnare	la società o aventi la
a)	qualifica di direttore tecr che nei confronti dei seguer	=	atı:		
۵,	Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del ⁽⁸⁾
	non è stata pronunciata se	entenza definitiva di	condanna pas	sata in giudicato, decreto ¡	penale di condanna
	divenuto irrevocabile o sent		•		
h)	procedura penale, per reati		ıa/Ioro attidab	ilità morale e professionale	;

Cognome e nome	nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del
			-	-

è stata pronunciata sentenza definitiva di condanna passata in giudicato o è stato emesso decreto penale di condanna divenuto irrevocabile, per i seguenti reati:

Barrare una sola casella per l'ipotesi che interessa ovvero cancellare l'ipotesi che non ricorre.

Data di cessazione dalla carica (rilevante solo se nei tre anni antecedenti la data di pubblicazione del bando di gara).



7)

						_		
		- e la ditta / impresa h penalmente sanzion	(0)	i atti o misure	di completa dissociazione dal	la condotta		
	ovvero Il reato è stato depenalizzato							
		ovvero						
		il reato è stato did	chiarato estinto dopo ta revocata; ⁽¹⁰⁾		'8 del codice di procedura per	nale;		
	c) che	nei confronti dei seguer Cognome e nome	nti soggetti cessati: nato a	in data	carica ricoperta	fino alla data del		
						J		
		tata pronunciata senter cedura penale, per i seg	3 3	della pena su	richiesta ai sensi dell'articolo	 		
		1 - 1 1:4 /:			di aanaalaka diaaa daabaa dall	l d-44-		
		j - e la ditta / impresa r penalmente sanzion	(11)	i atti o misure	di completa dissociazione dal	la condotta		
		ovvero Il reato è stato depen	alizzato					
			ichiarato estinto dop		78 del codice di procedura pei ;	nale;		
5)		Illa gara <u>non partecipa in</u> esecuzione da un consoi			o, consorzio ordinario, quale c li altro concorrente;	consorziato indicato		
6)	tecni	co, di essere in posses	so di tutte le autor	rizzazioni prev	nitura secondo quanto illust iste dalla normativa vigente ali sospensioni o revoche delle	e di impegnarsi a		
7)					ata di scadenza per la presen lidità in assenza di una formal			
9 10 11	Adattare	e al caso specifico.	·		condotta penalmente sanzionata. condotta penalmente sanzionata.			
12		al caso specifico.	,					



8)		 e, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 42, comma 1, legislativo n. 163 del 2006, e fermi restando i limiti di legge e non intende avvalersi del subappalto; il dichiarante propzione al presente punto, costituisce a tutti gli effertanto, non potrà essere successivamente autorizzato 	di regolamento: ende atto che l'assenza di qualunque indicazione etti rinuncia ad avvalersi del subappalto il qu	od
		 intende subappaltare o affidare in cottimo, ferme autorizzazione della stazione appaltante, le seguenti pro vigente in materia di appalti: 	restando le proprie responsabilità e solo pre	
		a)	per una quota del	%
		b)	per una quota del	%
		c)	per una quota del	%
9)	•	lo per raggruppamenti temporanei o consorzi ordinari) (1 13, del decreto legislativo n. 163 del 2006:	³⁾ ai sensi e per gli effetti dell'articolo 37, commi	1, 3,
	ŕ	di impegnarsi irrevocabilmente, in caso di aggiudicazione collettivo speciale con rappresentanza all'impresa a ti qualificata come capogruppo mandatario, la quale stipu imprese mandanti; si impegna altresì a non modificare I costituirsi sulla base del presente impegno, a perfeziori indicando nel medesimo atto la quota di partecipazion disciplina prevista dalle norme per i raggruppamenti tempo che la ditta/impresa, nell'ambito del raggruppamento ter	ale scopo individuata nella presente dichiarazi lerà il contratto in nome e per conto proprio e da la composizione del raggruppamento temporaneo nare in tempo utile il relativo mandato irrevoca le di ciascuno all'associazione, ed a conformarsi poranei;	ione, delle o da abile alla
	υJ	prestazioni:	iporaneo/consorzio ordinario , eseguira le segu	ienu

10) (solo per consorzi fra società cooperative o consorzi stabili di cui all'articolo 34, comma 1, lett. b) e c), del d.lgs. n. 163 del 2006; esclusi i consorzi ordinari e altre tipologie di concorrenti) (15) ai sensi dell'articolo 37, comma 7, secondo periodo, del decreto legislativo n. 163 del 2006, che questo consorzio concorre per i seguenti consorziati:

	Ragione sociale del consorziato	Sede	Codice fiscale
1			
2			

per una quota del

per una quota del

per una quota del

%

%

e a tale scopo si allegano apposite dichiarazioni da parte di ciascuna delle imprese consorziate sopra indicate attestanti il possesso dei requisiti di ordine generale richiesti;

11) che l'impresa è in regola con gli obblighi contributivi INPS ed INAIL e dichiara, allo scopo, i seguenti riferimenti:

INPS - Ufficio/Sede	Indirizzo	CAP	Città
Fax	Tel.	Numer	o Matricola Azienda

Cancellare l'intero periodo che segue se non si tratta di raggruppamenti temporanei o di consorzi ordinari (questa dichiarazione NON deve essere fatta dai consorzi fra società cooperative, consorzi tra imprese artigiane o consorzi stabili).

a) b)

c)

Cancellare la dizione che non interessa.

Cancellare l'intero periodo che segue se non si tratta di consorzi fra società cooperative, consorzi tra imprese artigiane o consorzi stabili (questa dichiarazione NON deve essere fatta dai consorzi ordinari e dalle altre tipologie di concorrenti).



INAIL - Ufficio/Sede	Indirizzo	CAP	Città
Fax	Tel.	Numero	Posizione Assicurativa

12) che la sede <u>dell'Ufficio Provinciale</u> competente per i necessari accertamenti in tema di obblighi derivanti dalla Legge 68/1999, relativa al diritto al lavoro dei disabili, è la seguente:

Ufficio Provinciale	Indirizzo	CAP	Città
Fax	Tel.		NOTE

13) Che la sede <u>dell'Agenzia delle Entrate</u> competente secondo il domicilio fiscale del soggetto d'imposta, alla quale rivolgersi ai fini della richiesta da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza dell'attestazione di regolarità fiscale della Ditta rappresentata, è la seguente:

Ufficio	Indirizzo	CAP	Città
Fax	Tel.		NOTE

- di avere esaminato ed accettato tutti gli atti di gara nonché, nello specifico l'avviso di gara ed il capitolato speciale, di avere preso conoscenza di tutte le circostanze generali e particolari suscettibili di influire sulla determinazione del prezzo, sulle condizioni contrattuali e sull'esecuzione della fornitura, e di aver giudicato la fornitura medesima, eseguibile ed il prezzo nel suo complesso remunerativo e tale da consentire l'offerta economica presentata;
- Di aver tenuto conto nella formulazione dell'offerta di tutti gli oneri derivanti dagli obblighi imposti dalla vigente normativa in materia di sicurezza e di protezione dei lavoratori, nonché delle condizioni stesse di lavoro;
- Di impegnarsi ad assumere tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari derivanti dal presente appalto, come prescritto all'articolo 3 della Legge 13 agosto 2010, n. 136, come modificata dal D.L. 12/11/2010, n. 187, convertito in legge, con modificazioni, dalla legge 17/12/2010, n. 217
- 17) Di accettare, come previsto dall'art. 79, c. 5 quinquies del D. Lgs. n. 163/2006, la ricezione di tutte le comunicazioni inerenti il procedimento di gara, ivi compresa l'aggiudicazione, ai seguenti indirizzi , ai sensi e per gli effetti dell'art. 79 comma 5 quinquies del D.lgs. 163/2006 (nel testo risultante dalle modifiche introdotte ex articolo 2 del D.lgs. 20/03/2010, n. 53)":

Ditta	Via _	, n CAP
Sede	Posta elettronica	Fax



partecipazione e dichiarazione mer	ticoli 75 e 76 del dall'eventuale aggiu ndace o contenente	dicazione, nonch	né della responsa	abilità penale, cı	ui va incontro in	caso di
composta da						
numero	pagine	in data				
Ai sensi degli artic	oli 38 e 43 del d.P.R.	. n. 445 del 2000,	eventuali comu	nicazioni e richie	ste vanno inviate:	
al numero di fax:			o alla e-mail:		@	
-	(firma del legale	rappresentante ,	/procuratore dell	a Ditta concorrer	nte) ⁽¹⁶⁾	
Allega, ai sensi di quant	to prescritto dall'art. 38 L.	. 445/00, fotocopia di	un proprio documen	to di riconoscimento,	in corso di validità.	
In fede						
,	,					

La presente dichiarazione, resa ai sensi dell'articolo 47 del d.P.R. n. 445 del 2000, in carta libera, se priva di sottoscrizione autenticata deve essere corredata di fotocopia semplice di un documento di riconoscimento del sottoscrittore in corso di validità.



ALLEGATO 1-BIS

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DEL CERTIFICATO DI ISCRIZIONE ALLA C.C.I.A.A. CON DICITURA ANTIMAFIA

(art. 46 del D.p.R. 28/12/2000, n. 445 e s.m.i.)

ALL'AZIENDA SANITARIA LOCALE DI POTENZA (A.S.P.) VIA TORRACA, 2 85100 POTENZA

OGGETTO: GARA MEDIANTE PROCEDURA NEGOZIATA (COTTIMO FIDUCIARIO) PER LA FORNITURA DI N.1 SISTEMA HOLTER.

Il sottoscritto	nato a	
il	Codice Fiscale	
Residente in Via	Comune	CAP
collettivo /socio accomandatar rappresentante o componente	titolare della Ditta individurio della società in accomandita sem del consiglio di amministrazione della società/Consorzio/ecc	plice /amministratore o legale ocietà di capitali o della società
Sede legale in: Via	Comune	CAP
Tel. n.	Telefax n,indirizzo	e-mail
benefici eventualmente conseg	nali in caso di dichiarazioni false e de uiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 del D.p	_
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r	uiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 del D.p DICHIARA relativi alla data della presente:	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r •Iscritta nel registro delle Impres	puiti (ai sensi degli artt. 75 e 76 del D.p. DICHIARA relativi alla data della presente: se tenuto dalla C.C.I.A.A. di	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r Iscritta nel registro delle Impres In data N	DICHIARA relativi alla data della presente: se tenuto dalla C.C.I.A.A. di Sezione	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r Iscritta nel registro delle Impres In data N Codice fiscale	DICHIARA relativi alla data della presente: se tenuto dalla C.C.I.A.A. di Sezione	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r Iscritta nel registro delle Impres In data N	DICHIARA relativi alla data della presente: se tenuto dalla C.C.I.A.A. diSezione	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la
benefici eventualmente conseg propria responsabilità, Di seguito i dati e le notizie ad essa r Iscritta nel registro delle Impres In data N Codice fiscale Partita I.V.A	DICHIARA relativi alla data della presente: se tenuto dalla C.C.I.A.A. di Sezione	o.R. 445/2000 e s.m.i.) sotto la



■Durata Società –data termine
Oggetto sociale (descrizione sintetica)
Objected Sociale (descrizione sinterica)
■Titolari di cariche o qualifiche con le relative generalità (anche con elenco allegato sottoscritto dallo stesso firmatario della dichiarazione):
DICHIARA
Inoltre, in conformità a quanto previsto dall'art. 5 del D.p.R. 3 giugno 1998, n. 252, che:
• nei confronti della societàsopra indicata, non sussistono le cause
di divieto, decadenza o sospensione di cui all'art. 10 della legge 31 maggio 1965, n, 575 e successive modifiche;
• nei propri confronti non sussistono le cause di divieto, decadenza o sospensione di cui all'art. 10 della legge 31 maggio 1965, n, 575 e successive modifiche;
 di non essere a conoscenza dell'esistenza delle cause sopra indicate nei confronti dei componenti degl organi di gestione della Ditta, nominativamente elencati di seguito: COGNOME E NOME - PR. NASCITA - DATA DI NASCITA
1
3
4
5.
Il sottoscritto dichiara inoltre di essere informato che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, nel rispetto della disciplina dettata dal D.Lgs 30/06/2003, n. 196 (Codice in materio di protezione dei dati personali), esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.
(luogo) (data)
N.B. La presente dichiarazione non necessita dell'autenticazione della firma, e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste della firma, e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste della firma, e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste della firma, e sostituisce a tutti gli effetti le normali certificazioni richieste della firma della
destinate ad una pubblica amministrazione
Alla presente dichiarazione deve essere allegata copia fotostatica di un documento di identità in corso di validità del soggetto firmatario. L'Azienda Sanitaria Locale di Potenza si riserva di effettuare controlli, anche a campione, sulla veridicità delle dichiarazioni (art. 71 comma 1 del D.p.R. 445/2000 e s.m.i.).
N.B. Ogni pagina del presente modulo dovrà essere corredato di timbro della società e sigla del firmatario
N.B. Art. 76 del d.p.R. 445/2000 e s.m.i. –Norme penali –"Chiunque rilascia dichiarazioni mendaci, forma atti falsi o ne fa uso nei casi previst dal presente testo unico, è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia".
*La dichiarazione deve essere sottoscritta dal titolare dell'impresa individuale, ovvero dal legale rappresentante della società o da altro soggetto

Pagina 2 di 2

legalmente abilitato.



ALLEGATO 2

GRIGLIA DI VALUTAZIONE DELLE OFFERTE

(Art. 83, D.Lgs. 163/06 e art. 283, DPR 207/2010)

Ai fini dell'aggiudicazione dell'appalto, ad ogni offerta verrà attribuito un punteggio da determinarsi in base alla seguente ripartizione:

		CRITERI DI VALUTAZIONE	
		DESCRIZIONE	PUNTI MAX
Α		PREZZO	40/100
В		CARATTERISTICHE TECNICHE	60/100
	B.1	Caratteristiche di registrazione delle 12 derivazioni in modo continuo, reale, battito- battito per 24 ore	15/60
	B.2	Caratteristiche dell'analisi completa battito di ST contemporaneamente su tutte le derivazioni	15/60
	B.3	Modalità di identificazione automatica di battiti normali, ventricolari, sopraventricolari R su T	10/60
	B.4	Caratteristiche dell'analisi automatica dei Pace maker mano e bicamerali	10/60
	B.5	Modalità di riconoscimento automatico degli episodi di fibrillazione atriale e loro analisi	10/60

Il calcolo dell'offerta economicamente più vantaggiosa verrà effettuato utilizzando la seguente formula :

$$C_{(a)} = \sum_{(i=1-n)} [W_i * V_{(a)i}]$$

dove:

C(a): indice di valutazione dell'offerta (a);

n : numero totale dei requisiti;

W_i: punteggio attribuito al requisito (i);

 $V_{(a)i}$: coefficiente della prestazione dell'offerta (a) rispetto al requisito (i) variabile tra zero e uno;

 $\Sigma_{\text{(i=1-n)}}$: sommatoria.

I coefficienti $V_{(a)i}$ verranno determinati:

- a) <u>per quanto riguarda gli elementi di natura qualitativa</u> (punto B della Tabella), attraverso la media dei coefficienti attribuiti discrezionalmente dai singoli commissari; una volta terminata la procedura di attribuzione discrezionale dei coefficienti, si procederà a trasformare la media dei coefficienti attribuiti ad ogni offerta da parte di tutti i commissari in coefficienti definitivi, riportando ad uno la media più alta e proporzionando a tale media massima le medie provvisorie prima calcolate;
- b) per quanto riguarda il solo elemento prezzo (punto A della Tabella), attraverso la seguente formula:

$$V_{(a)i} = O_{min} / O_i$$

dove

O_{min}: offerta minima;

O_i: offerta del concorrente i-esimo;



N.B.:

VALUTAZIONE DELL'OFFERTA TECNICA

Il mancato raggiungimento di almeno 35 punti per la valutazione complessiva del parametro B della Tabella comporterà l'esclusione dalla gara.

VALUTAZIONE DELL'OFFERTA ECONOMICA

Ai fini dell'attribuzione del punteggio sarà considerato il prezzo complessivo offerto per l'intera fornitura contrattuale. Le valutazioni verranno espresse per decimali arrotondati per troncamento alla seconda cifra decimale.

ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI FINALI

I punteggi ottenuti da ciascuna Ditta saranno sommati e l'aggiudicazione avverrà a favore della Ditta la cui offerta avrà conseguito il punteggio complessivo più alto, fatta salva la valutazione e verifica della congruità dell'offerta ai sensi di quanto previsto dagli artt. 86 e seg. del D.Lgs 163 del2006 e s.m.i.

L'Azienda Sanitaria Locale si riserva il diritto di aggiudicare la fornitura anche il presenza di una sola offerta valida.

PARI OFFERTE

Nell'eventualità in cui, ultimate le operazioni di attribuzione dei punteggi, due o più Offerenti risultino a pari punti in testa alla classifica, l'appalto verrà aggiudicato alla Ditta per la quale risulta più elevato il punteggio tecnico, con riferimento alla griglia di valutazione.

In caso di ulteriore situazione di parità, l'appalto verrò aggiudicato mediante sorteggio (ex art. 77 secondo comma del Regio Decreto 23 maggio 1924, n. 827).



ALLEGATO 3

QUESTIONARIO

LE INFORMAZIONI FORNITE DEVONO RIFERIRSI ESCLUSIVAMENTE ALL'APPARECCHIATURA NELLA CONFIGURAZIONE OFFERTA. QUALORA SIA INTERESSE DALL'AZIENDA CONCORRENTE SPECIFICARE CARATTERISTICHE IMPLEMENTABILI OPZIONALMENTE. MA NON COMPRESE NELLA CONFIGURAZIONE DI GARA. È NECESSARIO CHE SIA INDICATO IN MANIERA CHIARA.

CARATTERISTICHE DEL SISTEMA HARDWARE OFFERTO	
NOME COMMERCIALE DEL SOFTWARE DI ANALISI OFFERTO	
MODALITA' DI REGISTRAZIONE DELLE 12 DERIVAZIONI	
IN MODO CONTINUO, REALE, BATTITO-BATTITO PER 24	
ORE	
MODALITA' DI ANALISI E DI RIPRODUZIONE DEI	
SEGNALI ECG, CAMPIONAMENTO FINO A 10.000 HZ PER	
CANALE PER RICONOSCIMENTO DEI BATTITI SINUSALI,	
DAGLI ECTOPICI, ARTEFATTI A QUELLI CON PACEMAKER	
CARATTERISTICHE RELATIVE ALLA VELOCITÀ ED ALLA	
SEMPLICITÀ OPERATIVA	
PRECISIONE NEL RICONOSCIMENTO DEL BATTITO	
CARATTERISTICHE DELLA CODIFICA DEI SEGNALI PER LA	
RIDUZIONE DELLA DIMENSIONE DEL FILE PER	
CONSENTIRE E VELOCIZZARE LA TRASMISSIONE TRA	
PRESIDI A DISTANZA, LA FUNZIONALITÀ OPERATIVA	
INVARIABILITÀ DELLA BANDA PASSANTE MINIMA	
DIAGNOSTICA DEL SEGNALE ECG DA 0,05 A 300HZ	
MODALITA' POSIZIONAMENTO AUTOMATICO DEI	
PUNTI DI REPERE PER LE MISURE DI ST	
CARATTERISTICHE DELLE MISURE AUTOMATICHE DI ST	
MODALITA' DI ANALISI COMPLETA BATTITO DI ST	
CONTEMPORANEAMENTE SU TUTTE LE DERIVAZIONI	
MODALITA' DI IDENTIFICAZIONE AUTOMATICA DI	
BATTITI NORMALI, VENTRICOLARI,	
SOPRAVENTRICOLARI R SU T	
MODALITA' DI ANALISI AUTOMATICA DEI PACE MAKER	
MANO E BICAMERALI	
MODALITA' DI RICONOSCIMENTO AUTOMATICO DEGLI	
EPISODI DI FIBRILLAZIONE ATRIALE E LORO ANALISI	
CARATTERISTICHE DEL RICONOSCIMENTO EVENTI	
MODALITA' DI COLLEGAMENTO DIRETTO CON IL	



REGISTRATORE TRAMITE INTERFACCIA USB O/E	
LETTORE PER FLASH MEMORY CARD	
CARATTERISTICHE DEL CAVO PAZIENTE	
POSSIBILITÀ DA PARTE DELL'OPERATORE DI	
INTERVENIRE COMPLETAMENTE SUI DATI	
MODALITA' DI ACQUISIZIONE E STAMPA DI TRACCIATI	
COMPLETI	
POSSIBILITÀ DI ANALIZZARE, MODIFICARE E REFERTARE	
LE REGISTRAZIONI MEMORIZZATE SULL'ARCHIVIO	
LOCALE E QUELLE PRESENTI SULLE STAZIONI REMOTE	
COLLEGATE IN RETE	
POSSIBILITÀ DI ARCHIVIAZIONE DELLE REGISTRAZIONI	
SU DVD+/- RW DL	
ESPORTAZIONE DEI REFERTI IN FORMATO PDF	
SULL'HARD DISK DEL SISTEMA CENTRALE TRAMITE	
INTERFACCIA WEB BROWSER	
N. 4 REGISTRATORI HOLTER DIGITALI 3 CANALI	
DITTA PRODUTTRICE	
DITTA DISTRIBUTRICE	
MODELLO	
ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DEL MODELLO	
PROPOSTO	
CARATTERISTICHE DI ACQUISIZIONE SIMULTANEA DI	
2/3 CANALI	
CARATTERISTICHE DELLA FREQUENZA DI	
CAMPIONAMENTO	
VISUALIZZAZIONE GRAFICA DELL'ECG IN ANTEPRIMA	
DURANTE LA PREPARAZIONE DEL PAZIENTE	
RICONOSCIMENTO PACEMAKER, VISUALIZZAZIONE ECG	
DURANTE L'ANALISI	
CONVERSIONE A/D 12 BIT CAPACITÀ DI MEMORIZZAZIONE MEMORIA INTERNA	
NON VOLATILE	
PARTI APPLICATE PROTETTE DA DEFIBRILLAZIONE, ALIMENTAZIONE INTERNA	
DIMENSIONI	
PESO (BATTERIA ESCLUSA)	
PESO (BATTERIA ESCLOSA) PESO (BATTERIA INCLUSA)	
POSSIBILITÀ DI REGISTRAZIONE CONTINUA FINO A DUE	
GIORNI CON UNA SOLA BATTERIA	
N. 2 REGISTRATORI HOLTER DIGITALI 12 DERIVAZIONI	
DITTA PRODUTTRICE	
DITTA PRODUTTRICE DITTA DISTRIBUTRICE	
MODELLO	
ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DEL MODELLO	
PROPOSTO	
REGISTRAZIONE 12 DERIVAZIONI REALI IN CONTINUO	
BATTITO BATTITO SU COMPACT FLASH MEMORY CARD	
FINO A 48 ORE	



VISUALIZZAZIONE DELL'ECG DURANTE LA	
PREPARAZIONE DEL PAZIENTE	
INSERIMENTO DEI DATI ANAGRAFICI DEL PAZIENTE PER	
IDENTIFICARE OGNI REGISTRAZIONE SENZA L'IMPIEGO	
DI DISPOSITIVI ESTERNI	
FREQUENZA DI CAMPIONAMENTO IN ACQUISIZIONE DI	
10.000 CAMPIONI/S/CANALE PER UN OTTIMO	
RICONOSCIMENTO DELL'IMPULSO DA PACEMAKER	
DIMENSIONI	
PESO (BATTERIA ESCLUSA)	
PESO (BATTERIA INCLUSA)	
N. 6 REGISTRATORI HOLTER PER IL MONITORAGGIO NELLI	24/48 ORE DELLA PRESSIONE ARTERIOSA
METODO DI RILEVAZIONE	
OPZIONE ACTIGRAFIA CON ACCELLEROMETRO PER	
L'INDIVIDUAZIONE DEL POSIZIONAMENTO PAZIENTE	
MISURE DEI BRACCIALI IN DOTAZIONE	
POSSIBILITA' DI COMPARAZIONE CON PRECEDENTI	
ESAMI	
POSSIBILITA' DI INTERPRETAZIONE AUTOMATICA DEL	
CARICO PRESSORIO DIURNO E NOTTURNO	
MODALITA' DI CALCOLO AUTOMATICO DEVIAZIONE	
STANDARD	
MODALITA' DI CALCOLO AUTOMATICO DIPPING	
RANGE DI MISURAZIONI:	
SISTOLICA	
DIASTOLICA	
FREQUENZA CARDIACA	
INTERVALLI DI MISURAZIONE:	
PRESSIONE ARTERIOSA	
FREQUENZA DEL POLSO	
CAPACITÀ DI MEMORIA FLASH CARD SD	
CAPACITÀ BATTERIE	
DIMENSIONI	
PESO (BATTERIA ESCLUSA)	
PESO (BATTERIA INCLUSA)	
SOFTWARE DI ANALISI (COMPATIBILE CON S.O.	
WINDOWS 7)	



ALLEGATO 4

SCHEDA INFORMATIVA

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' COSTRUTTIVA ALLA NORMATIVA VIGENTE

resa ai sensi del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 455

APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI ED ATTREZZATURE

II s	ottoscritto 🗆 legale rappresentante 🗀 responsabile d'azienda 🗆	della
DIT	TTA	
SEI	DE	CAP
	DICHIARA	
•	sotto la propria responsabilità, che le apparecchiature ed attrezzature sotto indicate:	
	POLOGIA, PRODUTTORE (PRIMO; EFFETTIVO), MODELLO, CODICE CIVAB, ANNO DI ERCATO NAZIONALE	IMMISSIONE SUL
1.		
2.		
3.		
4.		
in r	riferimento all'offerta n del/ sono fornite in ottemperanza a quanto prescritto dal D.Lgs 626/94 e successive particolare riferimento all'art. 6 "Obblighi dei progettisti, dei fabbricanti, dei installatori". la macchina ed attrezzatura è stata realizzata in ottemperanza alle disposizioni de applicabile)	fornitori e degli I DPR 547/55, (se
•	la macchina in riferimento risponde alla Direttiva CEE 336/89 sulla Compatibilità recepita con D.Lgs n. 615 del 12/11/1996 ;	Elettromagnetica,
•	la macchina in riferimento alla "Direttiva Macchine" 89/392/CEE, recepita con DPR 4. ☐ rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da A Direttiva citata, inoltre sarà applicato e visibile il marchio CE sull'attrezzatura. ☐ non rientra	
•	la macchina in riferimento alla "Direttiva Dispositivi Medici" 93/42/CEE, recepi febbraio 1997, n. 46:	ita con D.Lgs. 24



_	
	rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II – VIII della Direttiva, inoltre è applicato e visibile il marchio CE sull'apparecchiatura.
	rientra, ma non si è in grado, attualmente, di consegnare la documentazione di conformità CE resa come da Allegato II – VIII della Direttiva citata.
•	la macchina in riferimento alla "Direttiva Dispositivi Medico-Diagnostici in vitro" 98/79/CE, recepita con D.Lgs 8 settembre 2000, n. 332:
	rientra, per cui si allega la documentazione di conformità dell'apparecchiatura.
Ino	ltre è rispondente alle seguenti normative tecniche di sicurezza elettrica
	CEI 62-5(IEC 601-1)Norme generali CEI 66.5(EN 61010)Norme particolari CEIAltre Norme generali CEINorme particolari MARCHI DI QUALITA'
-	
• 1	fornire manuale in lingua italiana per operatore, secondo prescrizioni EN 292 ed art. 37 del D.Lgs. 626/94; fornire i manuali di assistenza tecnica fornire gli schemi elettrici e funzionali installare e collaudare la macchina oggetto della fornitura, con personale addestrato e qualificato prestare assistenza tecnica di manutenzione, con personale addestrato e qualificato
DAT	TA TIMBRO E FIRMA ¹ (Legale Rappresentante)
	
¹ fir	ma per esteso e leggibile.

Ai sensi dell'articolo 45 del D.p.R. 445/2000, in luogo dell'autenticazione della sottoscrizione, allegare copia

fotostatica del documento di riconoscimento del dichiarante.



ALLEGATO 5	
-------------------	--

SCHEDA DELLE CARATTERISTICHE DEL SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA

Il contenuto della presente scheda vale come dichiarazione resa ai sensi del D.p.R. 445/2000. Ogni singola risposta fornita sarà vincolante per la Ditta offerente in caso di aggiudicazione.

APPARECCHIATURA / ATTREZZATURA	risposta
Produttore	
Modello	
Fornitore	
Anno di inizio produzione	
Codice CIVAB	
DITTA EROGANTE L'ASSISTENZA TECNICA (SEDE	
SAT)	
DENOMINAZIONE O RAGIONE SOCIALE	
Indirizzo sede SAT cui fare riferimento	
Telefono sede SAT cui fare riferimento	
Fax sede SAT cui fare riferimento	
Indirizzo posta elettronica sede SAT cui fare	
riferimento	
Specificare se il Centro di assistenza tecnica	
suindicato è autorizzato dalla Casa Madre o dalla	
Ditta distributrice per l'Italia delle attrezzature	
proposte	

	PARAMETRI		risposta
SAT 1	GARANZIA		
SAT 1.1	DURATA IN MESI, omnicomprensiva (inclusi: mano d'opera, ricambi, etc.)		
	Se NO, specificare costi extra :		
SAT 2	TEMPI DI INTERVENTO		
SAT 2.1	tempo massimo di intervento su chiamata (con contratto di manutenzione)	ore	
SAT 2.2	tempo massimo di intervento su chiamata (senza contratto di manutenzione)	ore	
SAT 2.3	Up-time (percentuale ore disponibilità rispetto alle ore lavorative del sistema)		% (≥ 92)
SAT 3	DISPONIBILITA'		
SAT 3.1	giorni feriali	dalle	alle
SAT 3.2	giorni prefestivi	dalle	alle
SAT 3.3	giorni festivi	dalle	alle
SAT 4	FORMAZIONE		
SAT 4.1	disponibilità ad istruire per il primo intervento gli operatori preposti all'utilizzo dell'apparecchiatura	(sì/no)	
SAT 4.2	disponibilità a fornire le procedure per il primo intervento	(sì/no)	
SAT 4.3	disponibilità a fornire i ricambi per i tecnici dell'Azienda Sanitaria	(sì/no)	



CONTRATTO FULL RISK (comprensivo delle parti di ricambio) per l'anno SAT 5 successivo alla scadenza della garanzia **SAT 5.1** Numero visite di manutenzione preventiva N. **SAT 5.2** Numero interventi su chiamata N. **SAT 5.3** Verifiche di sicurezza elettrica secondo norme CEI generali e particolari incluse (sì/no) Aggiornamenti software inclusi **SAT 5.5** (sì/no) **SAT 5.5** Aggiornamenti hardware inclusi (sì/no) **SAT 5.6** Consumabili inclusi (sì/no) Se NO, indicare le parti ritenute consumabili, escluse dal contratto **SAT 5.7** Fornitura apparecchiatura sostitutiva (muletto) (sì/no) SAT 6 CONTRATTO (se disponibile) **SAT 6.1** N. ___ Numero visite di manutenzione preventiva **SAT 6.2** Numero interventi su chiamata N. **SAT 6.3** Verifiche di sicurezza elettrica secondo norme CEI generali e particolari incluse (sì/no) **SAT 6.4** Aggiornamenti software inclusi (sì/no) **SAT 6.5** Aggiornamenti hardware inclusi (sì/no) **SAT 6.6** consumabili inclusi (sì/no) Se **NO**, indicare le parti ritenute consumabili, escluse dal contratto **SAT 6.7** Fornitura apparecchiatura sostitutiva (muletto) (sì/no) SAT 7 **RICAMBI ED ACCESSORI SAT 7.1** Numero minimo di anni per i quali si garantisce la disponibilità di tutti i ricambi e degli accessori **SAT 7.2** Il periodo di cui al punto SAT 7.1 è inteso a partire da (anno 2009, data fine produzione ...) COSTI APPLICATI PER INTERVENTI DI MANUTENZIONE SU CHIAMATA SAT 8 DIRITTO DI CHIAMATA **SAT 8.1** € **SAT 8.2** COSTO ORARIO VIAGGIO € **SAT 8.3** COSTO ORARIO LAVORO € **SAT 8.4** DISTANZA DAL CENTRO DI ASSISTENZA TECNICA, ALLA SEDE OVE E' KM INSTALLATA L'APPARECCHIATURA / ATTREZZATURA **SAT 8.5** COSTO PER KM € **SAT 8.6** SERVIZIO RITIRO MERCE DA RIPARARE SI NO NO **GRATUITO** SI Se NO specificare le condizioni COSTO ORARIO LAVORO IN SEDE SAT **SAT 8.7** €

TIMBRO E FIRMA¹ (Legale Rappresentante)

Ai sensi dell'articolo 45 del D.p.R. 445/2000, in luogo dell'autenticazione della sottoscrizione, allegare copia fotostatica del documento di riconoscimento del dichiarante.

NOTA:

In caso di rivenditore, alla presente scheda dovrà essere allegata apposita dichiarazione della Casa Madre o della Ditta distributrice per l'Italia dell'apparecchiatura proposta, che riconosce il Centro di Assistenza tecnica indicato, quale autorizzato ad effettuare gli interventi tecnici.

¹ firma per esteso e leggibile.