

AZIENDA SANITARIA USL N°5

BANDO DI GARA D'APPALTO - FORNITURA

SEZIONE I: AMMINISTRAZIONE AGGIUDICATRICE

Denominazione Azienda Sanitaria U.S.L. N. 5	Servizio responsabile: Unità Operativa Provveditorato
Indirizzo Viale dei Caduti n. 29	C.A.P.75023
Località/Città Montalbano Jonico (MT)	Stato Italia
Telefono 0835/596242 - 596221	Telefax 0835/596248
Posta elettronica (e-mail) provveditorato@asl5.basilicata.it	Indirizzo Internet (URL) www.asl5.basilicata.it

SEZIONE II: OGGETTO DELL'APPALTO

II.1.6) Descrizione/oggetto dell'appalto:

Procedura aperta per l'affidamento della fornitura di apparecchiature elettromedicali , piccole attrezzature sanitarie, attrezzature informatiche ed arredi da destinare alla U.O. di Cardiologia Riabilitativa del Presidio Ospedaliero di Policoro.

II.1.7) Luogo di esecuzione dei lavori, di consegna delle forniture o di prestazione dei servizi: Azienda Sanitaria U.S.L. N. 5- Presidio Ospedaliero di Policoro, viale Salerno, Policoro (MT)

II.2) Quantitativo o entità dell'appalto : Importo a base d'asta

■ Lotto n. 1 - n. 2 Elettrocardiografi € 16.000,00 ■ Lotto n. 2 – Ecocardiografo € 100.000,00 **Codice CIG 0132260865** ■ Lotto n. 3 Tapis Roulant diagnostico € 25.000,00 **Codice CIG 0132266D57** ■ Lotto n. 4 - Pompa ad infusione - Base d'asta € 2.000,00 ■ Lotto n. 5 - Attrezzature informatiche – Base d'asta 9.500,00 ■ Lotto n. 6 - Piccole attrezzature sanitarie – Base d'asta € 4.580,00 ■ Lotto n. 7 – Arredi vari – Base d'asta € 8.250,00.

II.3) DURATA DELL'APPALTO O TERMINE DI ESECUZIONE

O: Periodo in mese/i *dalla data di aggiudicazione dell'appalto*

SEZIONE III.1) CONDIZIONI RELATIVE ALL'APPALTO

III.1.1) Cauzioni e garanzie richieste (se del caso) Cauzione Provvisoria 2%; cauzione definitiva 10%

III.1.2) Principali modalità di finanziamento e di pagamento e/o riferimenti alle disposizioni applicabili in materia (se del caso) : **Fondi Regionali**

III.1.3) Forma giuridica che dovrà assumere il raggruppamento di imprenditori, di fornitori o di prestatori di servizi aggiudicatario dell'appalto: *E' ammessa la partecipazione in una delle forme giuridiche ed alle condizioni previste dal n. 34 al n. 37 del D.Lgs n. 163/2006.*

III.2) CONDIZIONI DI PARTECIPAZIONE

III.2.1) Indicazioni riguardanti la situazione propria dell'imprenditore / del fornitore / del prestatore di servizi, nonché informazioni e formalità necessarie per la valutazione dei requisiti minimi di carattere economico e tecnico che questi deve possedere : SI RINVIA AGLI ATTI DI GARA

III.2.1.1) Situazione giuridica –prove richieste: Si rinvia agli atti di gara

III.2.1.2) Capacità economica e finanziaria –prove richieste: Si rinvia agli atti di gara

III.2.1.2) Capacità tecnica –prove richieste: Si rinvia agli atti di gara

SEZIONE IV: PROCEDURE IV.1) TIPO DI PROCEDURA : APERTA

IV.2) CRITERI DI AGGIUDICAZIONE : LOTTI N.1 E N. 2 OFFERTA ECONOMICAMENTE PIU' VANTAGGIOSA ; LOTTI N. 3, N. 4, N. 5, N. 6 E N. 7 PREZZO PIU' BASSO.

* *Informazioni non indispensabili alla pubblicazione*

Modello di formulario 1 – IT
1/85

IV.3) INFORMAZIONI DI CARATTERE AMMINISTRATIVO

IV.1.3.1) Avviso indicativo concernente lo stesso appalto *(se pertinente)*

IV.3.3) Scadenza fissata per la ricezione delle offerte 31/03/2008 ore: 13,00 a pena di esclusione

IV.3.5) Lingua/e utilizzabile/i nelle offerte o nelle domande di partecipazione: Italiano

IV.3.7) Modalità di apertura delle offerte: seduta pubblica 04/04/2008 ore 9.30 c/o l'U.O. Provveditorato.

SEZIONE VI: ALTRE INFORMAZIONI: I CAPITOLATI DI GARA E I BANDI SONO DISPONIBILI SUI SITI INTERNET WWW.ASL5.BASILICATA.IT E WWW.SITAR.REGIONE.BASILICATA.IT. OGNI CHIARIMENTO RILEVANTE POTRA' ESSERE RICHIESTO FINO A 10 GIORNI PRIMA DELLA SCADENZA . I CHIARIMENTI AL CAPITOLATO SARANNO DATE FINO A 6 GIORNI PRIMA E PUBBLICATE ESCLUSIVAMENTE SUL SITO WWW.ASL5.BASILICATA.IT ALLA SEZIONE "BANDI" E CON LA DICITURA "CHIARIMENTI PER GARA...". RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO: DR. DAVIDE FALASCA- TEL. 0835.596242.

Montalbano Jonico 27/02/2008

**Il Dirigente Amministrativo
DR. DAVIDE FALASCA**



REGIONE BASILICATA
AZIENDA SANITARIA USL N°5

Viale dei Caduti, 29 - 75023 MONTALBANO JONICO (MT)

- Sito Web www.asl5.basilicata.it

- ☎ 0835/596.242 - Fax 0835/596.248-240-213

- cod. fisc. 90000170770 - Part. IVA 00254350770 -

U.O. ECONOMATO/PROVVEDITORATO

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI, PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE, ATTREZZATURE INFORMATICHE ED ARREDI DA DESTINARE ALLA U.O. DI CARDIOLOGIA RIABILITATIVA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI POLICORO.

lotto	apparecchiatura	Spesa complessiva
1	N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI	16.000,00
2	ECOCARDIOGRAFO (CIG. 0132260865)	100.000,00
3	TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO (CIG. 0132266D57)	25.000,00
4	POMPA AD INFUSIONE	2.000,00
5	ATTREZZATURE INFORMATICHE	9.500,00
6	PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE	4.580,00
7	ARREDI VARI	8.250,00

DISCIPLINARE DI GARA

ARTICOLO 1

OGGETTO DELL'APPALTO ED IMPORTO A BASE D'ASTA

L'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 di Montalbano deve provvedere all'esperimento di gara d'appalto, mediante procedura aperta, ai sensi di quanto previsto dagli artt. 3 comma 37, 54 comma 2 e 55 commi 1 e 5 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163, come modificato dalla Legge 12 luglio 2006, n. 228, e dalla Legge 27 dicembre 2006, n. 296, per l'affidamento della fornitura ed installazione di apparecchiature elettromedicali da destinare all'U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Policoro.

La fornitura, **da aggiudicarsi per singolo lotto**, è costituita, dalle apparecchiature sottoindicate, e per gli importi complessivi presunti a base d'asta, Iva esclusa a fianco di ciascuna riportati:

lotto	apparecchiatura	Spesa complessiva
1	N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI	16.000,00
2	ECOCARDIOGRAFO (CIG.	100.000,00
3	TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO (CIG.	25.000,00
4	POMPA AD INFUSIONE	2.000,00
5	ATTREZZATURE INFORMATICHE	9.500,00
6	PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE	4.580,00
7	ARREDI VARI	8.250,00

A pena di nullità, dovranno essere offerti tutti gli articoli del Lotto corrispondente.

L'acquisto delle suddette apparecchiature è finanziata con fondi previsti dalla deliberazione della Giunta Regionale di Basilicata, concernente l'individuazione degli interventi per investimenti nel parco tecnologico delle Aziende Sanitarie Regionali.

Si precisa che non saranno ammesse offerte in aumento sull'importo a base d'asta.

ARTICOLO 2

NORMATIVA DI RIFERIMENTO

La gara è regolata:

- ❖ dalla Direttiva 2004/18/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004, relativa al coordinamento delle procedure di aggiudicazione degli appalti pubblici di lavori, di forniture e di servizi;
- ❖ dal Decreto Legislativo 12 aprile 2006, n. 163, concernente il "Codice dei contratti pubblici relativi a lavori, servizi e forniture in attuazione delle direttive 2004/17/CE e 2004/18/CE", emanato con D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163, come modificato dalla Legge 12 luglio 2006, n. 228 e dalla Legge 27 dicembre 2006, n. 296;
- ❖ dalle vigenti disposizioni di legge e di regolamento sull'amministrazione del patrimonio e sulla contabilità generale dello Stato;
- ❖ dal D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 445, concernente il "Testo unico delle disposizioni legislative in materia di documentazione amministrativa";
- ❖ dalla legge 12 marzo 1999, n. 68 disciplinante le "norme per il diritto al lavoro dei disabili";
- ❖ dalla Legge 31 maggio 1965, n. 575, e s.m.i. e dal D.Lgs 8 agosto 1994, n. 490 (normativa antimafia);
- ❖ dalle condizioni contenute nel presente disciplinare e nel capitolato speciale di appalto;
- ❖ dal Codice Civile e dalle altre disposizioni inerenti la materia contrattuale, per quanto non regolato e previsto dalle precedenti fonti normative.

ARTICOLO 3

REQUISITI PER LA PARTECIPAZIONE ALLA GARA

Sono esclusi dalla partecipazione alla gara e alla stipulazione del contratto con l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5, i concorrenti che non soddisfino i requisiti di ordine generale di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006.

Inoltre, tali soggetti, ai sensi dell'art. 39 del D.Lgs 163/2006 - Requisiti di idoneità Professionale - , devono essere in possesso dell'iscrizione nel registro della Camera di Commercio, Industria, Artigianato e Agricoltura, per il settore relativo alla fornitura oggetto del presente appalto.

E' ammessa la presentazione di offerte da parte di concorrenti raggruppati o raggruppandi e di consorzi ordinari costituiti o costituendi ai sensi dell'art. 37 del D.Lgs 163/2006.

E' consentita la presentazione di offerte da parte di raggruppamenti o di consorzi ordinari non ancora costituiti. In tal caso l'offerta deve essere sottoscritta da tutti i concorrenti che costituiranno i raggruppamenti temporanei o i consorzi ordinari di concorrenti, e:

- contenere l'impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, gli stessi operatori conferiranno mandato collettivo speciale con rappresentanza ad uno di essi, da indicare in sede di offerta e qualificato come mandatario, il quale stipulerà il contratto in nome e per conto proprio e dei mandanti
- specificare le parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli operatori economici.
I concorrenti riuniti in raggruppamento temporaneo devono eseguire le prestazioni nella percentuale corrispondente alla quota di partecipazione al raggruppamento.

L'offerta del concorrenti raggruppati determina la loro responsabilità solidale nei confronti dell'Azienda Sanitaria, nonché del subappaltatore e dei fornitori.

Successivamente alla presentazione dell'offerta non è ammesso, pena l'esclusione dei concorrenti coinvolti, né il raggruppamento né la costituzione di consorzio tra concorrenti che abbiano già inviato separatamente una offerta.

Salvo i casi di cui ai commi 18 e 19 dell'art. 37 del D.Lgs 163/2006, è vietata, pena l'esclusione dei concorrenti coinvolti, qualsiasi modificazione alla composizione dei raggruppamenti temporanei e dei consorzi ordinari di concorrenti rispetto a quella risultante dall'impegno presentato in sede di offerta.

E' vietata, pena l'esclusione dei concorrenti coinvolti, l'associazione di partecipazione (art. 37 comma 9 del D.Lgs 163/2006).

L'inosservanza dei divieti anzidetti, oltre alla esclusione dalla gara, comporta l'annullamento dell'eventuale aggiudicazione o la nullità del contratto eventualmente stipulato (art. 37 comma10 del D.Lgs163/2006)

ARTICOLO 4

CRITERIO DI AGGIUDICAZIONE DELL'APPALTO

L'aggiudicazione avverrà **per singolo lotto**, con il metodo previsto dall'articolo 83 del D.Lgs n. 163 del 2006, a favore dell'offerta economicamente più vantaggiosa da valutarsi in base ai parametri congiunti della qualità e del prezzo, riportati nell'allegato 1 per i Lotti 1 e 2, mentre per i Lotti da 3 a 7 si procederà con il metodo previsto dall'articolo 82 – Prezzo più basso.

Per la valutazione delle caratteristiche tecnico qualitative delle apparecchiature, la Commissione di gara, potrà dettagliare ulteriormente gli elementi di valutazione nell'ambito dei criteri generali, attraverso la previsione di sottovoci rispetto alle categorie generali fissate.

ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI FINALI

I punteggi ottenuti da ciascuna Ditta per caratteristiche tecnico-qualitative

dell'apparecchiatura, per il servizio post-vendita e per le condizioni economiche della fornitura, 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 dall'art. 86 e seguenti del D.Lgs 163 del 2006 e s.m.i.

PRESENZA DI UNA SOLA OFFERTA VALIDA

In presenza di una sola offerta valida, l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 si riserva la facoltà di procedere o meno l'aggiudicazione, a suo insindacabile giudizio.

ARTICOLO 5

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 6

TERMINE PERENTORIO E MODALITÀ DI PRESENTAZIONE DELLE OFFERTE

Per partecipare alla gara, ogni concorrente dovrà far pervenire, al seguente indirizzo:

- **Azienda Sanitaria USL n. 5 - Ufficio Protocollo, Viale dei Caduti 29- 75028 Montalbano Ionico (MT) entro le ore 13.00 del giorno 00/00/2008**

un plico chiuso, con colla o nastro sigillante (**senza ceralacca**) con apposizione di timbro recante la ragione sociale della Ditta partecipante, e controfirmato sui lembi di chiusura, contenente la documentazione richiesta ai fini dell'ammissibilità alla gara, e l'offerta economica.

Il suddetto plico dovrà recare esternamente, le seguenti diciture:

- **“PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA OCCORRENTE ALL’U.O. DI CARDIOLOGIA RIABILITATIVA”**
- **GLI ESTREMI DEL MITTENTE (DENOMINAZIONE O RAGIONE SOCIALE DEL CONCORRENTE), CON RELATIVO INDIRIZZO, NUMERO TELEFONICO E NUMERO DI FAX.**

La consegna del plico va effettuata a cura e rischio dei concorrenti, e dovrà essere eseguita in uno dei seguenti modi, ovvero secondo altra modalità alternativa scelta dal concorrente:

- mediante servizio postale a mezzo raccomandata A.R. o posta celere;
- a mezzo corrieri privati o agenzie di recapito;
- a mano con consegna all'Ufficio Protocollo dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5

L'invio del plico è a totale ed esclusivo rischio del mittente, con esclusione di qualsivoglia responsabilità dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5, ove per disguidi/ritardi postali o di altra natura, ovvero, per qualsiasi motivo, anche se dovuto a cause di forza maggiore, il plico stesso non pervenga entro il previsto termine di scadenza all'indirizzo di destinazione.

Oltre il termine di scadenza perentorio di cui innanzi, non sarà riconosciuta valida altra offerta, anche se sostitutiva o aggiuntiva dell'offerta precedente.

A tal fine fa fede la data di ricezione del plico apposta dall'Ufficio Protocollo dell'Azienda Sanitaria.

Si richiama l'attenzione delle Ditte concorrenti, sulla necessità che sul plico esterno di cui al presente articolo, sia riportata la dicitura della gara cui si riferisce, in quanto l'omissione di tale indicazione, non consentendo di identificare a quale appalto di riferisce l'offerta stessa, comporterà l'esclusione dalla gara.

ARTICOLO 7

DOCUMENTAZIONE PER L'AMMISSIONE ALLA GARA

All'interno del plico di cui al precedente articolo 6 dovranno rinvenirsi n° 3 buste così identificate e predisposte

- **busta "A"** : documentazione amministrativa;
- **busta "B"**: documentazione tecnica;
- **busta "C"**: offerta economica.

BUSTA A

Deve riportare oltre all'indirizzo della Ditta mittente la dicitura: **"DOCUMENTAZIONE AMMINISTRATIVA"**.

I documenti da presentare ed inserire in detta busta, sono:

A.1- dichiarazione sostitutiva di data successiva all'emissione del bando, resa ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 445, corredata **senza alcuna possibilità di successiva integrazione a pena la esclusione dalla gara**, da copia fotostatica, ancorché non autenticata, della carta di identità dei sottoscrittori in corso di validità, o di altro documento equipollente, munito di fotografia rilasciato da una amministrazione dello Stato, in corso di validità [art. 35 comma 2 D.p.R. 445/2000], con la quale **individualmente** ciascuno dei soggetti di seguito indicati:

1. NELL'IPOTESI DI DITTA INDIVIDUALE:

il titolare della Ditta e il/i direttore/i tecnico/i;

2. NELL'IPOTESI DI SOCIETA' IN NOME COLLETTIVO:

ciascuno dei soci, e il/i direttore/i tecnico/i;

3. NELL'IPOTESI DI SOCIETA' IN ACCOMANDITA SEMPLICE:

i soci accomandatari, e il/i direttore/i tecnico/i;

4. NELL'IPOTESI DI SOCIETA' A RESPONSABILITA' LIMITATA, DI

SOCIETA' PER AZIONI, E DI OGNI ALTRO TIPO DI SOCIETA' O CONSORZIO:

gli amministratori muniti di poteri di rappresentanza e il/i

direttore/i tecnico/i;

5. I PROCURATORI che rappresentino la Ditta in tutti i casi precedenti,

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, dichiarino ed attestino:

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

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

c. Di aver riportato le seguenti condanne penali beneficiando della non menzione:

_____;

_____;

ovvero:

Di non aver riportato alcuna condanna penale;

d. di non aver commesso un errore grave nell'esercizio dell'attività professionale;

e. che nei propri confronti non è stata applicata la sanzione interdittiva di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del D.Lgs 8 giugno 2001, n. 231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione.

f. di non aver reso, nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, false dichiarazioni in merito ai requisiti e alle condizioni rilevanti per la partecipazione alle procedure di gara.

A.2 -dichiarazione di data successiva all'emissione del bando, resa ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.p.R. 28 dicembre 2000, n. 445, 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, in corso di validità (art. 35 comma 2 D.p.R. 445/2000), con la quale il titolare della Ditta offerente o, nel caso che si tratti di società, chi ne ha la rappresentanza legale o la 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, dichiarare:

a. Che la Ditta partecipa alla gara singolarmente o in raggruppamento d'impresa ai sensi dell'art. 34 e seguenti del D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i..

b. Che la Ditta è regolarmente iscritta nel registro della Camera di Commercio, Industria, Agricoltura e Artigianato di _____, per l'attività riferita alla fornitura oggetto dell'appalto, ed attesta i seguenti dati:

- Ragione sociale della Ditta
- Numero di iscrizione
- Data di iscrizione
- Durata dell'Impresa/data termine
- Forma giuridica
- Attività della Ditta:.....

Nei casi in cui non esista un registro professionale (nell'ipotesi di imprese straniere), dovrà essere presentata una dichiarazione dalla quale risulti che l'interessato esercita l'Impresa nel paese in cui è stabilito, con precisazione della ragione sociale e sede.

L'attività esercitata, risultante dalla predetta documentazione, pena l'esclusione, deve essere riferita alla fornitura oggetto della presente gara.

c. Che i soggetti dotati di legale rappresentanza indicati nel certificato della Camera di Commercio sono: [indicare i nominativi, le qualifiche, le date di nascita e la residenza **del Titolare** (se trattasi di Ditta individuale), **dei Soci** (se trattasi di Società in nome collettivo); **dei Soci accomandatari** (se trattasi di Società in accomandita semplice); **degli Amministratori muniti di rappresentanza** (se trattasi di Società a responsabilità limitata, di Società per azioni, e di ogni altro tipo di Società o Consorzio):

COGNOME E NOME	LUOGO E DATA DI NASCITA	RESIDENZA	INCARICO SOCIETARIO	CODICE FISCALE

d. (barrare la casella corrispondente)

che le condanne di cui ai commi a) e b) del precedente punto **A.1** non sono state pronunciate nei confronti di soggetti cessati dalla carica nel triennio antecedente la data di pubblicazione del bando di gara;

oppure

che le condanne di cui ai commi a) e b) del precedente punto **A.1** sono state pronunciate nei confronti dei seguenti soggetti, cessati dalla carica nel triennio antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, e che la Ditta ha adottato atti o misure di completa dissociazione dalla condotta penalmente sanzionata (**come risulta dalla documentazione allegata**):

carica e data di cessazione	Cognome e nome	Data e luogo di nascita

e. Che la Ditta non si trova in stato di fallimento, di liquidazione coatta, di concordato preventivo, e che non è in corso un procedimento per la dichiarazione di una di tali situazioni;

f. Di non aver commesso gravi infrazioni debitamente accertate alle norme in materia di sicurezza e a ogni altro obbligo derivante dai rapporti di lavoro;

g. Di non aver violato il divieto di intestazione fiduciaria posto dall'articolo 17 della Legge 19 marzo 1990, n. 55;

h. Di non aver commesso violazioni, definitivamente accertate, rispetto agli obblighi relativi al pagamento delle imposte e tasse secondo la legislazione italiana;

i. Di non aver commesso violazioni gravi, definitivamente accertate, alle norme in materia di contributi previdenziali e assistenziali, secondo la legislazione italiana;

j. Di non aver reso, nell'anno antecedente la data di pubblicazione del bando di gara, false dichiarazioni in merito ai requisiti e alle condizioni rilevanti per la partecipazione alle procedure di gara;

k. Che nei confronti della Ditta non sono state applicate le sanzioni interdittive di cui all'articolo 9, comma 2, lettera c), del D.Lgs 8 giugno 2001, n. 231 o altra sanzione che comporta il divieto di contrarre con la pubblica amministrazione.

l. Con riferimento a quanto previsto dalla Legge 12 marzo 1999, n. 68 disciplinante le "norme per il diritto al lavoro dei disabili" (**barrare la dizione che interessa**):

La Ditta rappresentata è in regola con le norme che disciplinano il diritto al lavoro dei disabili;

oppure (in caso di non assoggettabilità)

La Ditta rappresentata non è soggetta agli obblighi derivanti dalla legge 12 marzo 1999, n. 68.

(indicare la fattispecie di non assoggettabilità prevista dalla legge medesima, precisando la

condizione che determina la non assoggettabilità agli obblighi di assunzione dei lavoratori disabili)

m. Con riferimento a quanto previsto dalla Legge 22 novembre 2002, n. 266, recante "disposizioni in materia di emersione del lavoro sommerso" (**barrare la dizione che interessa**):

Che la Ditta non si è avvalsa dei piani individuali di emersione di cui alla Legge 383 del 2001,

oppure

Che la Ditta si è avvalsa dei piani individuali di emersione di cui alla Legge 383 del 2001, e che il periodo di emersione si è concluso.

n. Che la sede dell'Ufficio Provinciale competente per i necessari accertamenti in tema di obblighi derivanti dalla Legge 68/1999, relativa al diritto al lavoro dei disabili, è la seguente:

(indirizzo completo) _____;

o. Che la sede INPS competente per il regolare versamento dei contributi previdenziali obbligatori è la seguente:

(indirizzo completo) _____ n. posiz. contributiva _____

p. Che la sede INAIL competente per il regolare versamento dei contributi assicurativi obbligatori è la seguente:

(indirizzo completo) _____ n. posiz. assicurativa _____

q. di aver valutato nella formulazione dell'offerta tutte le circostanze che hanno portato alla determinazione dei prezzi indicati nell'offerta e alle condizioni contrattuali che possono influire sull'esecuzione dell'appalto, e di aver considerato i prezzi medesimi, nel loro complesso, congrui e remunerativi e tali quindi da consentire la propria offerta;

r. che la presentazione della propria offerta è intesa come dichiarazione di conoscenza e di accettazione di tutte le condizioni contenute nel disciplinare di gara, nel capitolato speciale di appalto;

s. di essere in possesso di tutte le autorizzazioni previste dalla normativa vigente per la produzione e/o per la commercializzazione delle attrezzature offerte, e di impegnarsi a comunicare immediatamente all'Azienda Sanitaria le eventuali sospensioni o revoche delle autorizzazioni di cui sopra;

t. che la propria offerta, avente una validità di 180 giorni dalla data di scadenza per al presentazione, si intende, trascorsi i suddetti 180 giorni, tacitamente prorogata nella sua validità se la medesima Ditta offerente non provvederà formalmente alla sua revoca;

u. Che alla gara non hanno presentato offerta altre Ditte, con le quali la Ditta dal medesimo rappresentata:

Abbia in comune titolare e/o amministratori o procuratori con poteri di rappresentanza;

Esistano altre forme di collegamento imprenditoriale e di controllo anche ai sensi dell'articolo 2359 del codice civile.

v. Ai fini della compilazione da parte dell'Azienda Sanitaria del modello GAP relativo alla Ditta partecipante, ai sensi dell'articolo 2 della Legge 12 ottobre 1982, n. 726 e 30

dicembre 1991, n. 410, fornisce i seguenti dati:

***CODICE ATTIVITA'** (deve essere conforme ai valori dell'Anagrafe Tributaria)

***VOLUME AFFARI**(ultima dichiarazione Iva)

***CAPITALE SOCIALE**

A.3 -Garanzia a corredo dell'offerta, per gli importi a fianco di ciascun lotto indicati:

Lotto 2: € 2.000,00

Lotto 3: € 500,00

Qualora la Ditta concorra a più lotti è consentita la presentazione di un'unica cauzione di importo pari al totale previsto per i lotti, con espressa menzione nella causale dei lotti cui si riferisce e dei singoli importi parziali.

Detta garanzia può essere costituita, a scelta dell'offerente:

1. In contanti con una delle modalità sottoindicate:

□ presso il Tesoriere dell’Azienda: Banca Meridiana di Policoro, che ne rilascerà apposita ricevuta, da allegare unitamente ai documenti richiesti ai precedenti punti ai fini dell’ammissione alla gara;

□ mediante assegno circolare. Nel caso di presentazione di assegno, lo stesso dovrà essere solo “CIRCOLARE”, intestato all’Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 –Montalbano e “NON TRASFERIBILE”;

2. in titoli del debito pubblico garantiti dallo Stato al corso del giorno del deposito, presso una sezione di tesoreria provinciale o presso aziende autorizzate, a titolo di pegno a favore dell’Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5;

3. con fidejussione bancaria rilasciata da Aziende di Credito di cui all’art. 5 del Regio Decreto Legge 12 marzo 1936, n. 375, e successive modifiche ed integrazioni;

4. con polizza assicurativa rilasciata da Impresa d’assicurazioni debitamente autorizzata all’esercizio del ramo cauzioni ai sensi del T.U. delle leggi sull’esercizio delle assicurazioni private, approvato con D.p.R. 13 febbraio 1959, n. 449 e successive modificazioni.

5. Con polizza fidejussoria rilasciata da intermediari finanziari iscritti nell’elenco speciale di cui all’art. 107 del D.Lgs 1° settembre 1993, n. 358, che svolgono in via esclusiva o prevalente attività di rilascio di garanzie, a ciò autorizzati dal Ministero dell’Economia e delle Finanze.

Qualora la cauzione provvisoria sia prestata secondo una delle modalità di cui ai precedenti punti 3, 4, e 5, deve:

a. 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 U.S.L. n 5.

d. avere validità per almeno centottanta giorni dalla data di scadenza per la presentazione dell’offerta.

e. Essere corredata dall’impegno del garante a rinnovare la garanzia, per ulteriori centottanta giorni, nel caso in cui al momento della sua scadenza non sia ancora intervenuta l’aggiudicazione, su richiesta dell’Azienda Sanitaria U.S.L. N. 5 nel corso della procedura.

La garanzia provvisoria (anche se presentata nella forma di cui ai precedenti punti 1 e 2), deve essere accompagnata, **a pena di esclusione**, da una dichiarazione, separata o in calce alla polizza/fideiussione, con la quale un fideiussore si impegna a rilasciare la garanzia fidejussoria per l’esecuzione del contratto, qualora l’Impresa offerente risultasse aggiudicataria.

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

In caso di R.T.I. la cauzione provvisoria, prestata secondo una delle modalità di cui ai precedenti punti 3, 4, e 5, dovrà essere effettuata dal concorrente designato capogruppo con l'indicazione esplicita degli altri operatori economici facenti parte del raggruppamento, e della copertura del rischio anche per tutti loro.

In caso di Consorzio, la cauzione provvisoria dovrà essere effettuata dal Consorzio medesimo.

L'importo della garanzia [art. 75 comma 7 D.Lgs 163/2006], è ridotto del 50% per le Ditte 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 la Ditta offerente, 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, in corso di validità [art. 35 comma 2 D.p.R. 445/2000].

A.4 -dimostrazione della capacità finanziaria ed economica delle Ditte concorrenti con presentazione di uno dei seguenti documenti:

a. idonee dichiarazioni bancarie rilasciate da almeno **due Istituti** Bancari o intermediari autorizzati ex Legge 1° settembre 1993, n. 385, da parte di ciascuna impresa concorrente anche partecipante al raggruppamento d'impresa, da cui risulti che la Ditta concorrente ha sempre fatto fronte a tutti gli impegni con regolarità e puntualità, e che è in possesso delle capacità economiche e finanziarie per l'adeguato svolgimento della fornitura oggetto di gara.

b. Dichiarazione di data successiva all'emissione del bando, resa ai sensi e per gli effetti dell'art. 47 del D.p.R. 445/2000, 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, in corso di validità [art. 35 comma 2 D.p.R. 445/2000], resa 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, 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, concernente:

Il fatturato globale della Ditta realizzato negli ultimi tre esercizi (2004-2005-2006);

A.5 -dimostrazione della capacità tecnica delle Ditte concorrenti, con presentazione dei seguenti documenti:

a. Elenco delle principali forniture, riferite agli ultimi tre esercizi (2004-2005-2006), con il rispettivo importo, data e destinatario.

Qualora trattasi di forniture effettuate ad amministrazioni o Enti Pubblici, esse sono provate da certificati rilasciati e vistati dalle amministrazioni o dagli enti medesimi; se trattasi di forniture a privati, l'effettuazione effettiva della prestazione è dichiarata da questi o, in mancanza, dallo stesso concorrente.

In caso di raggruppamento di imprese o consorzio, la documentazione da presentare relativa ai punti A.1, A.2, A.4 ed A.5 dovrà essere riferita ad ogni Ditta.

Inoltre, in caso di raggruppamento temporaneo di imprese o consorzio, nella busta A) deve essere inserita, pena l'esclusione dalla gara, la seguente documentazione:

a. In caso di raggruppamento o consorzio da costituire [art. 37 comma 8 D.Lgs 163/2006]:

dichiarazione, sottoscritta da tutti i concorrenti raggruppati o consorziandi, che essi intendono costituire un R.T.I. e che, in caso di aggiudicazione della gara, si conformeranno alla disciplina prevista dall'art. 37 del D.Lgs 163/2006;

l'indicazione del concorrente che assumerà il ruolo di mandatario (capogruppo);

l'indicazione delle parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli concorrenti;

b. in caso di raggruppamento o consorzio già costituito [art. 34 comma 1 punti "d" ed "e" D.Lgs 163/2006]:

l'atto notarile con il quale è stato conferito mandato speciale al concorrente capogruppo;

l'indicazione delle parti della fornitura che saranno eseguite dai singoli concorrenti.

Per rendere più scorrevole la verifica delle dichiarazioni e dei documenti richiesti, tornerà gradito che le dichiarazioni/documenti che saranno inviate dai partecipanti, siano numerate secondo l'ordine numerico riportato nel presente disciplinare.

AVVALIMENTO [art. 49 D.Lgs n. 163/2006 e s.m.i.]

Il concorrente, singolo o consorziato o raggruppato, può soddisfare la richiesta relativa al possesso dei requisiti di carattere economico e finanziario [art. 41 D.Lgs 163/2006 e smi], tecnico ed organizzativo [art. 42 D.Lgs 163/2006, e smi], avvalendosi dei requisiti di altro operatore economico, detto ausiliario, che non partecipa, singolarmente o in raggruppamento con altri, alla gara, purché dimostrino di poter disporre dei mezzi di tali terzi che risponderanno in solido delle obbligazioni assunte dal concorrente aggiudicatario con la stipula del contratto, fermo restando che il contratto dovrà essere eseguito da tale concorrente aggiudicatario e che l'operatore ausiliario non diventerà né appaltatore né subappaltatore.

A tal fine il concorrente dovrà allegare, pena l'esclusione:

- a. La propria dichiarazione verificabile, attestante l'avvalimento dei requisiti necessari per la partecipazione alla gara, con specifica indicazione dei requisiti stessi e dell'Impresa ausiliaria;
- b. una sua dichiarazione circa il possesso del concorrente medesimo dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006;
- c. una dichiarazione sottoscritta da parte dell'impresa ausiliaria, attestante il possesso da parte di quest'ultima dei requisiti di ordine generale di cui all'art. 38 del D.Lgs 163/2006;
- d. una dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria, con cui quest'ultima si obbliga verso il concorrente e verso l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5, a mettere a disposizione per tutta la durata dell'appalto le risorse necessarie di cui è carente l'impresa concorrente;
- e. una dichiarazione sottoscritta dall'impresa ausiliaria con cui questa attesta che non partecipa alla gara in proprio o associata o consorziata, né si trova in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile, con una delle altre imprese che partecipano alla gara.
- f. L'originale o la copia autentica del contratto in virtù del quale l'impresa ausiliaria si obbliga nei confronti del concorrente a fornire e a mettere a disposizione le risorse necessarie per tutta la durata dell'appalto;
- g. Nel caso di avvalimento nei confronti di una impresa che appartiene al medesimo gruppo, in luogo del contratto di cui alla lettera f), l'impresa concorrente può presentare una dichiarazione sostitutiva attestante il legame giuridico ed economico esistente nel gruppo, dal quale discendono i medesimi obblighi di cui al comma precedente.

Il concorrente e l'impresa ausiliaria sono responsabili in solido nei confronti dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 in relazione alla prestazione oggetto del contratto.

Il concorrente potrà allegare ogni altra documentazione che ritenga idonea a provare la effettiva disponibilità, ai fini delle prestazioni contrattuali, di mezzi, strutture e risorse altrui.

Nel caso di dichiarazioni mendaci, fatte salve le conseguenze disposte dalle vigenti norme di legge, il concorrente è escluso dalla gara.

Alle stesse condizioni i concorrenti raggruppati o raggruppandi possono avvalersi delle capacità di partecipanti al raggruppamento.

Nella gara lo stesso operatore non può essere ausiliario che di un solo concorrente, pena l'esclusione di tutti gli operatori che si avvalgano di tale medesimo ausiliario.

Non costituiscono oggetto dell'avvalimento i requisiti di idoneità professionale di cui all'art. 39 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., che devono essere posseduti interamente dal concorrente.

BUSTA B

Deve riportare oltre all'indirizzo della Ditta mittente la dicitura: "**DOCUMENTAZIONE TECNICA LOTTO N. _____**".

Nota: devono essere presentate tante buste B, per ogni lotto a cui si partecipa".

I documenti da presentare ed inserire in detta busta sono:

B.1- Scheda tecnico/qualitativa dettagliata relativa all'apparecchiatura e/o attrezzatura e/o arredo proposto, 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.

Il predetto documento deve essere scritto 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*

La Ditta è tenuta a fornire tutte le informazioni tecniche utili per qualificare il prodotto offerto e per consentire alla Commissione di verificare la rispondenza ai requisiti minimi richiesti.

B.2 –Scheda questionario relativa ai dati tecnici dell'apparecchiatura e/o attrezzatura e/o arredo proposto proposta, debitamente compilata e sottoscritta secondo il modello allegato al presente disciplinare sotto la voce "**allegato 2**".

Tale scheda definisce le informazioni tecniche che dovranno essere obbligatoriamente dichiarate, con riferimento ai requisiti e caratteristiche tecniche, operative e funzionali in possesso dell'apparecchiatura proposta.

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

Fermo restando quanto dichiarato dalla Ditta nel questionario tecnico, la Commissione 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 numerazione ed intestazione dei punti riportati nel citato allegato.

B.3 -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*).

B.4 -Dichiarazione di conformità costruttiva dell'attrezzatura offerta alla normativa vigente da redigersi secondo il modello allegato al presente disciplinare sotto la voce "**allegato 3**", debitamente compilato e sottoscritto.**(relativo ai Lotti da 1 a 3)**

È possibile compilare tale dichiarazione anche su proprio modulo, rispettando la stessa sequenza ed intestazione dei punti riportati nel citato allegato.

NOTA: con riferimento alla documentazione di cui ai suindicati punti B.1 - B.2 e B.3, si precisa che in caso di discordanza dei dati ivi riportati, la priorità sarà B.2, B.1 e B.3

B.5 -Dichiarazione Illustrante l'organizzazione del proprio servizio di assistenza tecnica, per i Lotti 1 e 2 contenente:

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 delle attrezzature proposte, 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.

Nella suddetta dichiarazione dovrà essere indicato, altresì,

- numero dei tecnici addetti alla manutenzione delle apparecchiature offerte
- tempo massimo di intervento su chiamata con contratto di manutenzione
- tempo massimo di intervento su chiamata senza contratto di manutenzione
- tempi tecnici di fermata minimi e massimi per interventi di manutenzione preventiva e correttiva.

disponibilità dei tecnici:

giorni feriali dalle ore _____ alle ore _____

giorni prefestivi dalle ore _____ alle ore _____

giorni festivi dalle ore _____ alle ore _____

disponibilità dei ricambi ed accessori:

numero minimo di anni (non inferiore ad otto) per i quali viene garantita la disponibilità di tutti i ricambi e degli accessori a decorrere dalla data del collaudo.

Ogni singola risposta fornita sarà vincolante per l'Offerente in caso di aggiudicazione.

B.6 – Schema di contratto di assistenza tecnica e manutenzione del tipo full-risk.

E' richiesta la formulazione di un contratto di assistenza tecnica e manutenzione del tipo full-risk, comprendente pertanto la sostituzione, la riparazione e il reintegro di tutti i componenti, accessori, consumabili, ricambi inclusi nella fornitura, gli aggiornamenti software ed hardware relativi alla funzionalità già installate, le verifiche periodiche di sicurezza elettrica e di conformità alle norme applicabili previste.

Tale contratto che avrà eventuale decorrenza al termine del periodo di garanzia, qualora l'Azienda Sanitaria ne ravvisi la necessità e convenienza, dovrà riportare:

- Estremi identificativi della ditta esecutrice della manutenzione, se diversa dall'Offerente;
- Eventuale menzione della certificazione ISO 9000 dell'esecutore della manutenzione;
- Le procedure di manutenzione periodica programmata previste da costruttore e le relative periodicità.

Fra le prescrizioni da osservare, le operazioni di manutenzione dovranno essere eseguite da un'organizzazione riconosciuta dal Produttore e dotata di personale addestrato e periodicamente aggiornato presso la casa madre.

La risposta alle chiamate di manutenzione (tempo di intervento), salvo proposte migliorative offerte dalla Ditta, dovrà avvenire obbligatoriamente:

- in caso di chiamata nei giorni feriali (dal lunedì al giovedì compreso), l'intervento tecnico dovrà essere garantito al massimo il giorno successivo non festivo;
- in caso di chiamata il venerdì o prefestivi l'intervento tecnico dovrà essere garantito 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".

B.7 -Documento di garanzia

L'offerente assume l'obbligo, in caso di aggiudicazione, di fornire beni di produzione corrente, nuovi di fabbrica, non ricondizionati né riassemblati.

I beni forniti devono essere privi di difetti dovuti a vizi di materiali impiegati, devono possedere tutti i requisiti indicati dalla Ditta aggiudicataria nella propria offerta e nella documentazione allegata; inoltre devono rispettare le normative tecniche in vigore all'atto del collaudo.

I beni forniti dovranno essere garantiti dalla Ditta aggiudicataria da tutti i vizi costruttivi ed i difetti di funzionamento per un periodo minimo di **24 (ventiquattro) mesi, salvo diversa maggiore durata della garanzia offerta dalla Ditta**, a partire dalla data di collaudo con esito favorevole.

La Ditta aggiudicataria è pertanto tenuta ad eliminare, a proprie spese, tutti i difetti manifestati dai beni forniti durante il periodo di garanzia, dipendenti da vizi di costruzione, di installazione, di configurazione o da difetti dei materiali impiegati.

L'offerente dovrà produrre un documento dichiarante le condizioni di garanzia proposte e chiaramente indicante:

- a) il periodo di garanzia base e le parti coperte;
- b) eventuali periodi di estensione di garanzia;
- c) le procedure di manutenzione periodica previste dal costruttore e da eseguire, a carico della Ditta aggiudicataria, nel periodo di validità della garanzia;

- d) le verifiche periodiche di conformità alle norme applicabili (specificare quali) eventualmente eseguite;
- e) ogni specifica esclusione;
- f) le modalità di reso e sostituzione di parti difettose.

B.8 -Copia dell'offerta, obbligatoriamente priva di alcuna indicazione di prezzi, contenente la configurazione dell'offerta con l'elenco delle singole voci che hanno determinato il prezzo offerto.

Ai fini dell'ammissibilità alla gara, la documentazione da inserire nelle Buste A) e B), non può essere sostituita da alcuna dichiarazione che faccia riferimento a documenti esibiti per la partecipazione ad altre gare, o già esistenti a qualsiasi titolo presso quest'Azienda Sanitaria.

PROCURA

Qualora la documentazione presentata ai fini dell'ammissibilità alla gara e l'offerta economica, siano sottoscritte da persona munita di procura, detta procura deve essere speciale e cioè riguardare lo specifico appalto o, in genere, tutti gli appalti delle Amministrazioni Pubbliche, deve essere trasmessa all'Azienda Sanitaria unitamente alla documentazione di gara in originale o in copia conforme, pena l'esclusione. La procura generale, cioè per tutti gli atti in genere che interessano il rappresentato, non è titolo sufficiente per presentare offerte nelle pubbliche gare.

La procura deve rivestire la forma dell'atto pubblico, essere cioè redatta a norma dell'articolo 2699 C.C., con le richieste formalità, da un notaio o da altro pubblico ufficiale competente. La procura può altresì risultare dal verbale del consiglio di amministrazione in originale o copia conforme o da certificato di iscrizione alla C.C.I.A.A. (in originale o copia conforme).

BUSTA C

Deve essere chiusa e sigillata con apposizione di timbro recante la ragione sociale della Ditta concorrente, in modo sufficiente ad assicurare la segretezza dell'offerta, controfirmata sui lembi di chiusura, riportante esternamente, oltre l'indirizzo del mittente, la dicitura “ OFFERTA ECONOMICA LOTTO N. _____ ”.

Nota: devono essere presentate tante buste C, per ogni lotto a cui si partecipa.

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. nell'ipotesi di imprese appositamente e temporaneamente raggruppate l'offerta congiunta deve essere sottoscritta da tutte le imprese raggruppate e deve specificare le parti della fornitura che saranno eseguite dalle singole imprese e contenere l'impegno che, in caso di aggiudicazione della gara, le stesse si conformeranno alla disciplina prevista dal predetto articolo. L'offerta congiunta comporta la responsabilità solidale nei confronti dell'Azienda sanitaria di tutte le imprese raggruppate.

5. consistere nella indicazione:

a. del prezzo complessivo, Iva esclusa, per la fornitura ed installazione

dell'apparecchiatura proposta, dettagliando per ciascun lotto i prezzi unitari delle singole apparecchiature o arredi facenti parte del lotto, nonché quelli relativi alle parti scorporabili).

Si precisa che il suddetto importo dovrà intendersi comprensivo dei costi di

imballaggio, trasporto fino al locale di destinazione, facchinaggio, installazione, test, collaudo e garanzia, nonché delle spese per l'esecuzione di opere impiantistiche eventualmente necessarie per la posa in opera e l'installazione.

b. Del prezzo complessivo del contratto di assistenza tecnica manutentiva full-risk del dispositivo fornito, Iva esclusa, per la durata di otto anni di vita utile dell'apparecchiatura, tenuto conto del periodo di garanzia per i Lotti 1 e 2.

(La Ditta dovrà altresì esplicitare l'importo del suddetto canone per ciascuno degli anni successivi alla data di scadenza della garanzia).

c. Dell'importo complessivo del lotto, Iva esclusa, determinato dalla sommatoria delle seguenti voci:

Importo complessivo, Iva esclusa per la fornitura ed installazione dell'apparecchiatura proposta, quale risultante dalla **precedente lettera a)** + Importo complessivo del canone di assistenza tecnica manutentiva full-risk del dispositivo fornito, Iva esclusa per la durata di otto anni di vita, quale risultante dalla **precedente lettera b)**.

L'offerta dovrà essere corredata, inoltre:

1. Dall'impegno ad assicurare la disponibilità di tutti i ricambi ed accessori per non meno di **8 (otto)** anni dalla data di collaudo della fornitura;
2. dall'elenco e prezzi delle opzioni di ogni attrezzatura non inclusi nell'offerta.
3. Dall'elenco analitico dei costi delle parti e delle operazioni non coperte da garanzia, riportante, per ciascuna di esse, il prezzo di listino, l'aliquota Iva applicabile, la percentuale di sconto concessa ed il prezzo finale, per un periodo di otto anni dalla data di collaudo del dispositivo.

I prezzi dovranno essere formulati al netto dell'Iva

In caso di discordanza tra la somma dei prezzi finali offerti per le singole voci ed il totale complessivo, sarà ritenuto valido quest'ultimo.

4. La predetta offerta deve essere corredata, altresì, **a pena di nullità della stessa, dalle giustificazioni** di cui all'art. 87 comma 2 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i, relative alle voci di prezzo, che hanno concorso a determinare il prezzo complessivo offerto, con specifico riferimento a:
- a) Economia del procedimento di costruzione e del procedimento di fabbricazione;
 - b) soluzioni tecniche adottate;
 - c) condizioni eccezionalmente favorevoli di cui dispone l'offerente per fornire i prodotti;
 - d) originalità delle forniture offerte;
 - e) eventuale aiuto di Stato.

Tali giustificazioni, da inserire nella busta C, dovranno essere sottoscritte dal legale rappresentante ovvero dalla medesima persona che sottoscrive gli atti di gara e l'offerta, con allegata copia fotostatica di un documento di riconoscimento del sottoscrittore, in corso di validità.

In caso di aggiudicazione l'offerta prodotta costituisce parte integrante al contratto, e la Ditta offerente è tenuta, per tutta la vita utile dell'apparecchiatura, a fornire ogni prodotto comunque dedicato e acquistabile in esclusiva dal produttore e relativa rete di vendita alle stesse percentuali di sconto praticate sul listino in fase di gara.

Qualunque prodotto dedicato necessario al normale funzionamento e non quotato in offerta economica verrà considerato nel prezzo complessivo della fornitura aggiudicata. I prezzi devono intendersi, in ogni caso, comprensivi di qualunque altro onere, anche se non previsti, necessari per il normale funzionamento dell'apparecchiatura oggetto del presente appalto.

NULLITA' ED ESCLUSIONI

Resta inteso che qualunque clausola o condizione apposta dalla Ditta partecipante rende nulla l'offerta e comporta l'esclusione dalla gara.

Pertanto non saranno prese in considerazione eventuali offerte inviate per telegramma, né quelle indeterminate o che modifichino le condizioni contrattuali in senso sfavorevole per l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5

Non saranno accolte domande di annullamento o revisione delle offerte per errori di qualsiasi specie.

Non saranno ammessi riferimenti ad offerta di altri concorrenti, né offerte per conto di persone da nominare.

Non è consentito in sede di gara la presentazione di altra offerta, anche se sostitutiva od aggiuntiva di quella precedente.

Le offerte compilate in contravvenzione alla legge sul bollo, pur essendo valide a tutti gli effetti contrattuali, sono soggette alle sanzioni previste dalle norme in vigore (articoli 24 e seguenti del D.p.R. 26 ottobre 1972, n. 642, e successive modificazioni ed integrazioni, e saranno trasmesse per la loro regolarizzazione al competente Ufficio del Registro.

ARTICOLO 8

CAUSE ESPRESSE DI ESCLUSIONE

La violazione o inosservanza delle disposizioni contenute nei punti sottoindicati comporta l'automatica esclusione dalla gara essendo tali prescrizioni dettate a presidio della par condicio, segretezza e imparzialità:

- a) Plichi pervenuti per qualsiasi motivo dopo la scadenza del termine di cui al precedente articolo 6.
- b) Plichi non riportanti esternamente le diciture richieste, non chiusi e controfirmati nei modi e termini prescritti.
- c) Non contenenti i documenti richiesti.
- d) In caso di dichiarazioni sostitutive non corredate da copia fotostatica di un documento di riconoscimento in corso di validità, ovvero scaduto di validità;
- e) Qualora a seguito di invito dell'Azienda Sanitaria, la Ditta non ha provveduto ad integrare, completare o fornire chiarimenti in ordine ai documenti presentati
- f) In caso di compartecipazione tra imprese concorrenti alla gara.
- g) Per le quali non sia stato costituito il deposito cauzionale provvisorio a garanzia dell'offerta.
- h) In caso di offerte non in possesso dei requisiti minimi indicati negli allegati relativi ai singoli lotti
- i) In caso di offerte sottoposte a condizioni, termini e modalità non previste dal presente bando o dal capitolato speciale di appalto.
- j) In caso di ogni altra ipotesi di esclusione dalla gara espressamente prevista dal presente bando.

ARTICOLO 9

COMMISSIONE GIUDICATRICE

In considerazione dell'utilizzo, quale criterio di valutazione delle offerte, del metodo dell'offerta economicamente più vantaggiosa, ai sensi dell'articolo 84, comma 1 del D.Lgs 163/2006 e smi, le offerte presentate saranno esaminate da una commissione giudicatrice, nominata con deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 dopo il termine di scadenza per la presentazione delle stesse offerte.

ARTICOLO 10

DATA, ORA E LUOGO DI SVOLGIMENTO DELLA GARA

L'apertura dei plichi per il controllo della documentazione amministrativa avverrà in seduta pubblica

Il giorno 00/00=2008 alle ore 10,30.

ARTICOLO 11

PERSONE AMMESSE AD ASSISTERE ALL'APERTURA

Saranno ammessi ad assistere all'apertura dei plichi contenenti i documenti amministrativi ed alla seduta di gara (aggiudicazione) i legali rappresentanti o i procuratori muniti di 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.

ARTICOLO 12

MODALITÀ DI SVOLGIMENTO DELLA GARA

Nel giorno, nel luogo e nell'ora stabiliti, il presidente della commissione giudicatrice, dichiarati aperti i lavori procederà in primo luogo ad accertare se i soggetti presenti siano o non legittimati a presenziare ed eventualmente a formulare osservazioni sulla regolarità dello svolgimento della gara.

A tal fine il presidente inviterà i presenti ad esibire documento o delega che dia facoltà ad ogni singolo intervenuto a presenziare e ad intervenire in nome e per conto dell'offerente.

Le persone che non saranno in grado di dimostrare la legittimazione a presenziare in nome e per conto dell'Impresa partecipante non potranno ottenere di verbalizzare le loro dichiarazioni.

Successivamente la Commissione procederà all'accertamento della data di arrivo dei plichi pervenuti, della loro regolarità ed integrità, delle firme e delle diciture richieste apposte sugli involucri esterni, escludendo dalla gara quelli non conformi alle prescrizioni contenute nel presente disciplinare.

Quindi, per ciascuna offerta pervenuta, procederà all'apertura del plico di cui al precedente articolo 6, ed alla verifica della conformità della documentazione amministrativa contenuta nella busta A (di cui al precedente articolo 7); saranno ammessi alla gara i concorrenti che risulteranno in regola.

Successivamente la Commissione procederà all'apertura della busta B (di cui al precedente articolo 7) ed alla verifica del suo contenuto; saranno ammessi al prosieguo della gara i concorrenti che risulteranno in regola. LA Commissione procederà in seduta

non pubblica alla valutazione tecnica delle offerte e alla valutazione di conformità per quei Lotti da aggiudicarsi al prezzo più basso.

Tutte le buste contrassegnate con l'indicazione "Offerta economica" saranno inserite in un contenitore, il quale verrà poi chiuso e sigillato con nastro adesivo contrassegnato dalle firme dei Commissari, del segretario, e dai presenti che lo richiedono.

CONTROLLO SUL POSSESSO DEI REQUISITI [articolo 48 D.Lgs 163/2006]

La Commissione giudicatrice, in seduta pubblica, prima di procedere all'apertura delle buste delle offerte economiche, richiederà ad un numero di offerenti non inferiore al 10 per cento arrotondato all'unità superiore delle offerte delle Ditte ammesse che hanno superato la prima fase della gara, scelti con sorteggio pubblico, di comprovare, entro 10 giorni dalla data della richiesta medesima, il possesso dei "requisiti di ammissibilità, mediante

presentazione della sottoindicata documentazione (tenendo conto di quella presentata dalla Ditta sorteggiata con riferimento al punto A.4):

A. originali dei certificati di esecuzione delle forniture nel settore oggetto della gara effettuate negli ultimi tre esercizi (2004-2005-2006).

B. Originale delle dichiarazioni bancarie

Con questa operazione, si concluderà la seduta pubblica.

La Commissione, riunita in sedute non pubbliche, provvederà all'esame della

documentazione tecnica presentata dalle Ditte partecipanti ed all'attribuzione dei punteggi relativi ai requisiti tecnico-qualitativi delle attrezzature proposte da ciascun concorrente.

La Commissione 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 10 giorni dalla richiesta dell'Azienda Sanitaria.

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

Alla ripresa della gara, si procederà alle seguenti operazioni:

1. verifica della documentazione relativa alla sussistenza delle condizioni di ammissibilità presentata dai concorrenti sorteggiati.

Quando tale documentazione non sia fornita, ovvero non confermi le dichiarazioni allegate all'offerta, si procederà all'esclusione del concorrente dalla gara, all'escussione della cauzione provvisoria ed alla segnalazione del fatto all'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori, servizi e forniture per i provvedimenti conseguenti.

2. lettura del verbale di valutazione qualitativa redatto dalla Commissione giudicatrice, e dei punteggi attribuiti ai requisiti tecnico-qualitativi di ciascuna apparecchiatura proposta;
3. apertura delle buste contenenti le offerte economiche
4. somma dei punteggi conseguiti, formazione della graduatoria ed individuazione della Ditta che ha conseguito il punteggio più elevato.

Con queste operazioni si conclude la seduta pubblica.

ARTICOLO 13

PARI OFFERTE

A parità di punteggio totale l'aggiudicazione sarà a favore dell'offerta con punteggio qualità superiore.

A parità di entrambi i punteggi, si procederà nel seguente modo:

- richiesta di offerta migliorativa tra i concorrenti presenti, muniti di idonea procura;
- estrazione a sorte ai sensi dell'art. 77 del Regio Decreto 23 maggio 1924, n. 827, se nessuno dei concorrenti è presente, ovvero se presenti nessuno propone un'offerta migliorativa.

ARTICOLO 14

VERIFICA DELL'ANOMALIA DELL'OFFERTA

In sedute riservate la Commissione, applicando i criteri di legge [art. 86, comma 2 D.Lgs n. 163 del 2006, come modificato dall'art. 1 comma 909 della Legge 27/12/2006, n. 296] valuterà la congruità delle offerte in relazione alle quali sia i punti relativi al prezzo, sia la somma dei punti relativi agli altri elementi di valutazione, sono entrambi pari o superiori ai quattro quinti dei corrispondenti punti massimi previsti dal presente disciplinare.

La Commissione potrà altresì ritenere non congrua ogni offerta che, in base ad elementi specifici, appaia anormalmente bassa [art. 86 comma 3 D.Lgs 163/2006].

Conclusa la verifica della congruità delle offerte, la Commissione formulerà la graduatoria definitiva.

ARTICOLO 15

AGGIUDICAZIONE

La Commissione giudicatrice concluse le operazioni di gara, provvederà a dichiarare la aggiudicazione provvisoria trasmetterà all'Amministrazione appaltante i verbali di gara con la proposta di assegnazione provvisoria .

Entro dieci giorni data conclusione delle operazioni di gara [art 48 D.Lgs 163/2006] l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 chiederà per iscritto, al concorrente aggiudicatario e al secondo concorrente in graduatoria, di presentare entro dieci giorni dalla data della richiesta, la documentazione che dimostri il soddisfacimento delle "condizioni di ammissibilità" [elencate nel precedente articolo 14]; tale richiesta non sarà inviata al concorrente che sia stato già sorteggiato al fine di tale dimostrazione.

Il Concorrente che non fornisca la suddetta dimostrazione è escluso dalla gara: in tal caso l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 escuterà a cauzione provvisoria e segnalerà il fatto all'Autorità per la vigilanza sui contratti pubblici di lavori servizi e forniture.

Conseguentemente l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 provvederà alla determinazione della nuova soglia di anomalia dell'offerta e alla eventuale nuova aggiudicazione provvisoria;

Qualora fosse necessaria la verifica della congruità della offerta si procederà come descritto al precedente articolo 16, con conseguente riconvocazione della Commissione giudicatrice per gli adempimenti di competenza di questa.

AGGIUDICAZIONE DEFINITIVA

Le risultanze della gara saranno approvati dal Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 ai sensi della vigente normativa, quale l'organo competente ad esercitare il controllo di legittimità dell'intero iter procedimentale, dopo aver verificato i risultati della gara e riscontrato la conformità delle offerte alle condizioni e ai requisiti predeterminati.

Nell'esercizio di tale potere, l'organo suddetto potrà assumere provvedimenti anche difforni da quelli adottati dal seggio di gara.

L'aggiudicazione definitiva diventa efficace dopo la positiva conclusione della verifica della sussistenza delle condizioni di ammissibilità [art 11 comma 8 D.Lgs 163/2006].

ARTICOLO 16

ADEMPIMENTI A CARICO DELLA DITTA AGGIUDICATARIA

A seguito della conferma dell'aggiudicazione, la Ditta deve far pervenire a ciascuna i seguenti documenti:

A. deposito cauzionale definitivo [art 113 D.Lgs 163/2006] nella misura e secondo una delle modalità riportate nel capitolato speciale di appalto.

B. certificato di iscrizione alla C.C.I.A.A., in originale o copia autenticata o di data non anteriore a mesi sei dalla richiesta, che dovrà comprendere:

l'espressa indicazione dell'attività specifica riferita all'oggetto dell'appalto;

- la precisazione delle persone autorizzate ad impegnare legalmente la Ditta;
- la dichiarazione che la Ditta è nel pieno e libero esercizio della propria attività e che nell'ultimo quinquennio la stessa non risulta essere stata sottoposta od avere pendenti procedure concorsuali di fallimento, amministrazione controllata o concordato preventivo;
- il nulla osta ai fini dell'articolo 10 della Legge 31 maggio 1965, n. 575 e ss.mm. (c.d. antimafia);

C. eventuale certificato della Cancelleria Fallimentare del Tribunale, di data non anteriore a sei mesi dalla data richiesta inoltrata dall'Azienda Sanitaria, da cui risulti l'insussistenza a carico della Ditta di procedure in corso relative a fallimento, concordato preventivo, amministrazione controllata o di liquidazione coatta amministrativa, aperte in virtù di sentenze e di decreti negli ultimi cinque anni.

Tale certificato dovrà essere presentato unicamente nell'ipotesi in cui il

certificato della C.C.I.A.A. di cui al precedente punto B), non rechi la dicitura fallimentare.

Per i soggetti aggiudicatari non residenti in Italia, sono ammessi certificati analoghi rilasciati dai competenti uffici stranieri, ovvero nei casi in cui non esista un registro professionale, tale certificazione può essere sostituita da una dichiarazione giurata o di idonea certificazione dalla quale risulti che l'interessato esercita l'Impresa nel paese in cui è stabilito, con precisazione della ragione sociale e sede.

D. documento unico di regolarità contributiva D.U.R.C., di cui all'articolo 2 del decreto legge 25/09/2002, n. 210, convertito dalla Legge 22/11/2002, n. 266, e di cui all'articolo 3, comma 8, del D.Lgs 14/08/1996, n. 494 e s.m.i., rilasciato dall'INPS-INAIL, **riferito al mese in cui il rappresentante legale della Ditta concorrente ha sottoscritto la dichiarazione ex punto A.2 busta A.**

E. In caso di Società Cooperativa: Certificato di iscrizione all'Albo delle Società Cooperative presso la competente C.C.I.A.A., rilasciato in data non anteriore a sei mesi dalla richiesta.

F. Modello GAP debitamente compilato, datato e sottoscritto nella parte di competenza dal legale rappresentante.

G. Fornire le generalità complete della persona che procederà alla sottoscrizione del contratto, unitamente al documento attestante i poteri di forma del predetto soggetto.

Nel caso l'aggiudicazione avvenga in capo ad un raggruppamento di impresa:

- il raggruppamento risultante aggiudicatario dovrà essere formalmente costituito, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto delle norme di cui all'articolo 10 del D.Lgs 358/1992 e art. 1392 c.c. con atto notarile, nei termini prescritti per la presentazione dei documenti;
- i documenti di cui ai precedenti punti B, C, D, E ed F, dovranno essere presentati da tutte le Ditte facenti parte del raggruppamento;
- la cauzione definitiva di cui al precedente punto A dovrà essere presentata dal concorrente designato capogruppo con l'indicazione esplicita degli altri operatori

economici facenti parte del raggruppamento, e della copertura del rischio anche per tutti loro.

In caso di Consorzio, la cauzione provvisoria dovrà essere effettuata dal Consorzio medesimo.

I certificati attestanti il possesso dei requisiti dichiarati dalla Ditta aggiudicataria ai fini della partecipazione alla gara, saranno acquisiti d'ufficio da parte dell'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5, ai sensi di quanto previsto dalla normativa vigente.

In particolare sarà verificata l'assenza di carichi penali pendenti, ovvero di sentenze di condanna passate in giudicato ai sensi delle lettere b) e c) dell'articolo 38 del D.Lgs 163/2006 e s.m.i., mediante acquisizione del Certificato del Casellario Giudiziale.

ARTICOLO 17

PRESCRIZIONI DI CARATTERE GENERALE

Si precisa che non tutte le inosservanze delle modalità stabilite per la presentazione dell'offerta determinano l'estromissione dal procedimento, ma solo quelle che violino prescrizioni espressamente sanzionate con l'esclusione o elencate nel precedente articolo 8, e quelle che pregiudichino la segretezza dell'offerta o, in senso più lato, la parità di condizione dei concorrenti.

ARTICOLO 18

STIPULA DEL CONTRATTO

Il contratto sarà stipulato entro 60 giorni dalla ricezione della notificazione dell'aggiudicazione. L'eventuale comunicazione potrà essere ritenuta equivalente alla stipula del contratto.

Tutte le spese relative alla stipula e registrazione del contratto, presuntivamente calcolate in **€ 250,00**, sono a carico della Ditta aggiudicataria. In caso di mancata sottoscrizione del contratto da parte della Ditta aggiudicataria, l'Azienda Sanitaria si riserva la facoltà di interrompere, con proprio provvedimento, ogni rapporto contrattuale e di provvedere come meglio crederà per l'esecuzione dell'appalto, ponendo a carico della Ditta aggiudicataria decaduta ogni conseguente spesa o danno derivante dalla mancata applicazione dello stesso, nonché l'incameramento della cauzione definitiva.

ARTICOLO 19

INFORMATIVA, AI SENSI DELL'ART. 13 DEL D. LGS 196/03 "CODICE IN MATERIA DI PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI", SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Finalità del trattamento: il trattamento dei dati personali ed identificativi conferiti avviene esclusivamente per lo svolgimento di finalità istituzionali attinenti all'instaurazione, intrattenimento ed esecuzione dei rapporti contrattuali con i fornitori, addetti alla manutenzione, altri soggetti che gestiscono in appalto servizi di pertinenza della A.S.L. nonché dei soggetti diversi dagli utenti del SSR, come ad es. i soggetti sottoposti ai poteri ispettivi delle AA.SS.UU.SS.LL. L'Azienda richiede che vengano conferiti, per le finalità su dette, i dati ritenuti necessari *ex lege* ai fini dell'instaurazione dei rapporti in parola.

Modalità del trattamento: i dati vengono raccolti, registrati, conservati ed archiviati, anche mediante l'utilizzo di archivi informatici, soltanto da personale incaricato del trattamento, il quale opera secondo in conformità e nei limiti sanciti dall'art. 30 del D.Lgs n. 196/03. La riservatezza dei dati è garantita dall'adozione delle Misure Minime di Sicurezza di cui agli artt. 33, 34 e 35 del Codice, adottate secondo le modalità applicative di cui all'Allegato "B" al Codice.

Natura del conferimento: il conferimento dei dati, per le finalità su indicate, è obbligatorio, l'eventuale rifiuto di conferire i dati richiesti comporta l'impossibilità di instaurare o proseguire il rapporto di lavoro e di attivare i relativi processi amministrativi.

I dati conferiti non vengono comunicati all'esterno dell'Azienda.

Gli unici casi in cui i dati potrebbero essere comunicati all'esterno, nel rispetto di quanto disposto dall'art. 19. comma 2 del D. Lgs n. 196/03, sono i seguenti:

- A) esecuzione di un ordine della Magistratura o degli organi di Polizia Tributaria;
- B) Pignoramento presso terzi ex art. 543 c. p. c.;
- C) Adempimento di un obbligo di legge;

Giammai i dati potranno essere oggetto di diffusione.

Diritti dell'interessato: ai sensi dell'art. 7 del D. Lgs n. 196/03:

1 L'interessato ha diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati e la loro comunicazione in forma intelligibile.

2 L'Interessato ha diritto di ottenere l'indicazione:

- dell'origine dei dati personali;
- delle finalità e modalità del trattamento;
- della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici;
- degli estremi identificativi del Titolare, dei Responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'art. 5 comma 2;

dei soggetti e delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di Responsabili o Incaricati.

3 L'Interessato ha diritto di ottenere:

- l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l'integrazione dei dati;
- la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti e successivamente trattati;
- l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

4 L'Interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:

- per motivi legittimi, al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta;
- al trattamento dei dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

ARTICOLO 20

CLAUSOLE GENERALI E FINALI

L'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 si riserva la facoltà di annullare il presente appalto, anche se aggiudicato dall'apposita commissione di gara, ove ricorrano motivi di pubblico interesse.

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.

ARTICOLO 21

MODIFICHE E/O INTEGRAZIONI

L'Azienda Sanitaria si riserva a suo insindacabile giudizio, di apportare eventuali modifiche e/o integrazioni al presente disciplinare o al capitolato speciale, ovvero di annullare la procedura di gara.

In tali ipotesi le Ditte interessate alla partecipazione alla gara, sono tenute a verificare le eventuali modifiche e/o integrazioni intervenute rispetto al precedente testo, ovvero di annullamento della procedura, che saranno pubblicate sui siti Internet: www.asl5.basilicata.it -sezione avvisi, bandi e concorsi, e www.basilicatanet.it-sezione bandi e sitar.

E' fatto espresso divieto alle Ditte di apportare qualsiasi modifica ai documenti scaricati dal sito Internet. Eventuali modifiche dalle stesse apportate saranno considerate come non apposte, in quanto farà esclusivamente fede il testo approvato dall'Azienda Sanitaria U.S.L. N. 5.

Ai sensi dell'art. 71, p.to 2 del D.Lgs 163/06, eventuali richieste di chiarimenti ed informazioni complementari potranno inoltrate per iscritto, entro e non oltre 10 giorni precedenti la scadenza fissata per la presentazione delle offerte, anche per fax alla U.O. Provveditorato-Economato dell'Azienda Sanitaria /tel. 0835.596221 fax 0835-596248/0.

La risposta ai chiarimenti ed alle informazioni complementari, verrà pubblicata sui siti internet precedentemente specificati.

ALLEGATI:

- ALLEGATO 1: Configurazioni e caratteristiche tecniche, operative e funzionali minime -Griglie di valutazione delle offerte PER I Lotti 1 e 2**
- ALLEGATO 2: Questionario tecnico**
- ALLEGATO 3: Dichiarazione di conformità**
- CAPITOLATO SPECIALE DI APPALTO**



REGIONE BASILICATA
AZIENDA SANITARIA USL N°5
Viale dei Caduti, 29 - 75023 MONTALBANO JONICO (MT)

- Sito Web www.asl5.basilicata.it

- ☎ 0835/596.242 - Fax 0835/596.248-240-213 cod. fisc. 90000170770 - Part. IVA 00254350770 -

U.O. ECONOMATO/PROVVEDITORATO

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI, PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE. ATTREZZATURE INFORMATICHE ED ARREDI DA DESTINARE ALLA U.O. DI CARDIOLOGIA RIABILITATIVA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI POLICORO.

lotto	apparecchiatura	Spesa complessiva
1	N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI	16.000,00
2	ECOCARDIOGRAFO (CIG. 0132260865)	100.000,00
3	TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO (CIG. 0132266D57)	25.000,00
4	POMPA AD INFUSIONE	2.000,00
5	ATTREZZATURE INFORMATICHE	9.500,00
6	PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE	4.580,00
7	ARREDI VARI	8.250,00

CAPITOLATO DI GARA

ARTICOLO 1

OGGETTO DELL'APPALTO ED IMPORTO A BASE D'ASTA

L'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 di Montalbano deve provvedere all'esperimento di gara d'appalto, mediante procedura aperta, ai sensi di quanto previsto dagli artt. 3 comma 37, 54 comma 2 e 55 commi 1 e 5 del D.Lgs 12 aprile 2006, n. 163, come modificato dalla Legge 12 luglio 2006, n. 228, e dalla Legge 27 dicembre 2006, n. 296, per l'affidamento della fornitura ed installazione di apparecchiature elettromedicali da destinare all'U.O. di Cardiologia del Presidio Ospedaliero di Policoro.

La fornitura, **da aggiudicarsi per singolo lotto**, è costituita, dalle apparecchiature sottoindicate, e per gli importi complessivi presunti a base d'asta, Iva esclusa a fianco di ciascuna riportati:

lotto	apparecchiatura	Spesa complessiva
1	N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI (CIG.	16.000,00
2	ECOCARDIOGRAFO (CIG.	100.000,00
3	TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO (CIG.	25.000,00
4	POMPA AD INFUSIONE	2.000,00
5	ATTREZZATURE INFORMATICHE	9.500,00
6	PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE	4.580,00
7	ARREDI VARI	8.250,00

A pena di nullità, dovranno essere offerti tutti gli articoli del Lotto corrispondente.

L'acquisto delle suddette apparecchiature è finanziata con fondi previsti dalla deliberazione della Giunta Regionale di Basilicata, concernente l'individuazione degli interventi per investimenti nel parco tecnologico delle Aziende Sanitarie Regionali.

Si precisa che non saranno ammesse offerte in aumento sull'importo a base d'asta.

ARTICOLO 2

TERMINOLOGIE

Nel testo del presente capitolato valgono le seguenti definizioni:

Per Azienda Sanitaria s'intende l'Azienda Sanitaria U.S.L. n. 5 di Montalbano

Per Ditta s'intende la Ditta aggiudicataria della fornitura.

ARTICOLO 3

CARATTERISTICHE TECNICHE E SPECIFICHE DI FORNITURA

Le caratteristiche tecniche minime delle singole apparecchiature da fornire sono riportate nell'**allegato 1** rubricato "**Configurazioni e caratteristiche tecniche, operative e funzionali minime –Griglie di valutazione delle offerte**".

Le caratteristiche tecniche auspicabili, qualora non possedute, non generano automaticamente l'esclusione dell'offerta, ma sono ritenute altamente desiderabili e saranno oggetto prioritario di valutazione.

Ciascun Offerente potrà discostarsi dalle caratteristiche tecniche, operative, funzionali minime richieste, solo nella misura in cui la caratteristica proposta sia pari o superiore a quella riportata nella citata appendice.

ARTICOLO 4

PREZZO DELLA FORNITURA

Il prezzo della fornitura sarà quello risultante all'atto di aggiudicazione, e s'intenderà fisso ed invariabile fino alla completa consegna dell'apparecchiatura, anche se intervengono variazioni nei costi della materia prima, della mano d'opera e di ogni altro elemento di produzione.

Il prezzo offerto 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 dell'apparecchiatura presso i locali di destinazione
- allontanamento di materiali residui dopo il montaggio
- accessori necessari per il normale funzionamento.
- Messa in funzione, collaudo;
- 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.

Il prezzo deve ritenersi, in ogni caso, comprensivo di qualunque altro onere, anche se non previsto, necessario per la normale installazione e funzionamento delle apparecchiature oggetto del presente appalto.

ARTICOLO 5

GARANZIE DI ESECUZIONE E COPERTURE ASSICURATIVE

Ai sensi dell'art. 113 del D.Lgs n. 163 del 2006 e s.m.i., la Ditta è obbligata a costituire una garanzia fidejussoria del 10% dell'importo contrattuale, Iva esclusa. In caso di ribasso d'asta superiore al 10%, la garanzia fidejussoria verrà aumentata secondo le modalità indicate nel citato articolo.

La fideiussione bancaria o la polizza assicurativa 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 di cui al comma 1, 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 6

CONSEGNA

La fornitura dovrà essere eseguita entro il termine massimo di 30 giorni dalla sottoscrizione del contratto, salvo il minor periodo indicato in offerta dalla Ditta.

La consegna delle apparecchiature deve avvenire, a cura e spese di qualsiasi natura ed a

rischio della Ditta, presso il magazzino del Presidio Ospedaliero di Policoro, e da effettuarsi previa intesa con il responsabile dell'U.O. e con l'ufficio Provveditorato/Economato, con successiva installazione e collaudo nei singoli locali di destinazione.

La consegna si intende porto franco; tutte le spese di imballo, trasporto, lo scarico nei locali di destinazione, montaggio, allacciamento alle linee di alimentazione e collaudo, sono a carico della Ditta.

La Ditta deve obbligatoriamente consegnare apparecchiature nuove di fabbrica e nella versione più aggiornata disponibile al momento della consegna.

Il termine di consegna si intende osservato con la posa in opera delle apparecchiature regolarmente funzionanti.

La Ditta dovrà dare avviso all'Azienda Sanitaria per iscritto, ed entro un congruo termine, del giorno in cui viene effettuata la consegna. Costituiscono motivi di spostamenti dei termini di consegna quelli connessi a causa di forza maggiore, debitamente comprovati con valida documentazione ed accettati dall'Azienda Sanitaria.

La Ditta in tali casi deve effettuare specifica comunicazione all'Azienda Sanitaria, entro cinque giorni dal verificarsi dell'evento. La presentazione di domande intese ad ottenere spostamenti di termini, modificazioni di clausole o, in generale, comunicazioni e chiarimenti, non può ritenersi sufficiente per interrompere la decorrenza dei termini contrattuali.

La firma apposta sulla bolla di accompagnamento all'atto del ricevimento della merce, indica solo una corrispondenza del numero dei colli inviati.

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 alla Ditta.

ARTICOLO 7

DOCUMENTAZIONE DEI PRODOTTI FORNITI

La Ditta deve fornire copia completa dei manuali d'uso e di manutenzione delle

apparecchiature fornite e relativi accessori, in lingua italiana o in subordine, dovrà essere consegnata una traduzione.

Tale documentazione deve comprendere, in particolare, i manuali e le istruzioni stabilite dalla Ditta concernenti le caratteristiche e la composizione delle apparecchiature e le procedure per il loro utilizzo e la loro manutenzione.

ARTICOLO 8

COLLAUDO

Le apparecchiature oggetto del presente Capitolato, per essere ammesse all'utilizzo routinario, saranno collaudate da parte dall'Azienda Sanitaria, che vi provvederà mediante proprio personale all'uopo incaricato.

La Ditta 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 dell'apparecchiatura fornita alle vigenti norme di sicurezza.

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

- l'accertamento della presenza di tutte le apparecchiature ed attrezzature;
- la conformità al tipo ed ai modelli descritti nell'offerta della Ditta o nei suoi allegati, le caratteristiche prestazionali e funzionali descritte nell'offerta;

L'operazione è effettuata alla presenza di incaricati della Ditta che dovranno fornire tutta l'assistenza ed i mezzi necessari all'espletamento delle operazioni di collaudo.

Quando l'apparecchiatura o parte di essa non superano le prescritte prove funzionali, le operazioni sono ripetute e continuate alle stesse condizioni e modalità con eventuali oneri a carico della Ditta fino alla loro conclusione. La ripetizione delle prove deve essere effettuata entro 10 giorni dalle precedenti.

Qualora l'attrezzatura non superi in tutto o in parte, queste ultime prove, l'Azienda

Sanitaria può esercitare la facoltà di:

1. richiedere alla Ditta di mettere a disposizione, a sue spese, entro il termine di 20 giorni, apparecchiature aggiuntive idonee a porre l'attrezzatura fornita in condizioni di superare le prove di collaudo;
2. risolvere il contratto per tutta o per la parte di fornitura non accettata al collaudo, e mettere a disposizione della Ditta l'attrezzatura per effettuarne il ritiro, a proprie cura e spese, entro il termine di 20 giorni;
3. affidare la fornitura ad altre Ditte in danno alla Ditta 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, la Ditta assume l'obbligo di:

- eliminare guasti ed inconvenienti in brevissimo tempo e comunque non oltre 10 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 la Ditta per eventuali difetti ed imperfezioni che non siano emersi al momento del collaudo, ma vengano in seguito accertati.

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

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

La Ditta 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 dell'attrezzatura.

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

Delle operazioni di collaudo verrà redatto apposito verbale, che dovrà essere controfirmato anche dagli incaricati della Ditta.

ARTICOLO 9

ISTRUZIONI PER L'USO

Successivamente al collaudo positivo dell'apparecchiatura, la Ditta, con personale tecnico di provata preparazione, dovrà effettuare un corso di formazione degli operatori volto a chiarire i seguenti punti:

- Uso corretto dell'apparecchiatura in ogni sua funzione;
- Procedure per la soluzione degli inconvenienti più frequenti;
- Gestione operativa quotidiana;
- Modalità di comunicazione (ad esempio orari e numeri di telefono) con il personale competente della Ditta per eventuali richieste di intervento, manutenzione e assistenza tecnica, fornitura materiali di consumo, e per ogni altro tipo di esigenza connessa con i servizi inclusi nel prezzo.

Si precisa che.

- Al momento del collaudo la Ditta e il rappresentante dell'Azienda Sanitaria concorderanno tempi e modalità di espletamento di tali corsi;
- Al termine del corso la Ditta distribuirà dei questionari di valutazione del corso, finalizzati ad accertare che tutti i concetti e le nozioni siano stati correttamente recepiti;
- Se del caso, il rappresentante dell'Azienda Sanitaria potrà chiedere, senza alcun onere aggiuntivo, la tempestiva ripetizione dei corsi.

ARTICOLO 10

RISCHI E TRASFERIMENTO DI PROPRIETA'

Sono a carico della Ditta i rischi di perdite per danni all'attrezzatura durante il trasporto e la sosta nei locali di destinazione, fino alla data del verbale del collaudo con esito favorevole, fatto salvi i rischi di perdite e danni per fatti imputabili all' Azienda Sanitaria.

I rischi passano a carico dell'Azienda Sanitaria a decorrere dal giorno successivo alla data del verbale di collaudo con esito favorevole.

ARTICOLO 11

GARANZIA DELLE APPARECCHIATURE

Le apparecchiature fornite debbono essere prive di difetti dovuti a vizi dei materiali impiegati e possedere tutti i requisiti indicati dalla Ditta nella sua documentazione.

La Ditta assume l'obbligo di fornire apparecchiature nuove di fabbrica in ciascuna delle sue componenti, non riciclate e non assemblate.

La Ditta è tenuta a garantire, ai sensi e per gli effetti dell' art. 1490 del Codice Civile che le apparecchiature fornite, siano immuni da vizi o difetti di costruzione e delle materie prime, che le rendano inidonee all'uso al quale è destinata, o che ne diminuiscano in modo apprezzabile il valore. Le apparecchiature sono garantite dalla Ditta 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 dalla Ditta.

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

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.

La Ditta non potrà sottrarsi alla sua responsabilità, se non dimostrando che la mancanza di buon funzionamento sia dipesa da un fatto verificatosi successivamente alla consegna dell'apparecchiatura (e non dipendente da un vizio o difetto di produzione) o da fatto proprio dell'Azienda Sanitaria.

La Ditta, qualora non fosse possibile l'immediato ripristino della funzionalità a seguito di intervento su chiamata, dovrà provvedere alla riparazione e/o sostituzione dell'apparecchiatura nel tempo massimo di 10 (dieci) giorni lavorativi successivi a quelli di ricevimento della denuncia del vizio o difetto di funzionamento.

ARTICOLO 12

INTERVENTI TECNICI NEL PERIODO DI GARANZIA E POST- GARANZIA

La Ditta si obbliga 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 le sedi 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, 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.

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 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:

- € 150,00 per ciascun giorno di ritardo dal 2° al 5° giorno;

- € 250,00 per ciascun giorno di ritardo dal 6° giorno in avanti.

Mediante apposito contratto di manutenzione, successivo al periodo di garanzia, 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 20 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 10 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 13

DIVIETO DI CESSIONE DEL CONTRATTO

E' fatto divieto alla Ditta di cedere a terzi, in tutto o in parte, l'oggetto del contratto, pena la risoluzione dello stesso, la perdita del deposito cauzionale versato, nonché il risarcimento di ogni conseguente danno.

ARTICOLO 14

SUB-APPALTO

Per le parti della fornitura che la Ditta intende eventualmente subappaltare a terzi, si fa riferimento a quanto previsto dall'art. 118 del D.Lgs 163/2006. e successive modifiche ed integrazioni.

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 dei lavori affidati o ad essi comunque riconducibili

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

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

ARTICOLO 15

INCEDIBILITÀ DEI CREDITI

La Ditta con la sottoscrizione del contratto, si obbliga a non cedere a terzi i crediti ad esso derivanti dal presente appalto senza la preventiva autorizzazione dell'Azienda Sanitaria.

In caso di cessione del credito la Ditta dovrà notificare all'Azienda Sanitaria copia legale dell'atto di cessione, il quale non potrà avere effetto se non dopo l'adozione della relativa presa d'atto da parte dell'Azienda Sanitaria.

La cessione del credito senza la preventiva approvazione dell'Azienda Sanitaria rende inefficace il contratto di cessione nei confronti dell'Azienda medesima.

ARTICOLO 16

FATTURAZIONE, TERMINI E MODALITÀ DI PAGAMENTO

La spesa relativa all'acquisto delle apparecchiature è finanziata con fondi previsti dalla deliberazione della Giunta Regionale di Basilicata, concernente

l'individuazione degli interventi per investimenti nel parco tecnologico delle Aziende Sanitarie Regionali.

La fattura relativa alla fornitura delle attrezzature oggetto del presente capitolato speciale dovrà essere emessa solo dopo l'avvenuto positivo collaudo ed accettazione definitiva.

La fattura dovrà essere redatta secondo le norme in vigore ed accompagnata dalla sottoindicata documentazione giustificativa:

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

I pagamenti saranno effettuati subordinatamente all'introito dei suddetti fondi da parte dell'Azienda Sanitaria, entro 90 giorni dalla data di ricevimento della fattura, previa effettuazione, con esito positivo, del collaudo delle apparecchiature.

Nel caso in cui l'emissione della fattura sia avvenuta prima del superamento collaudo definitivo, i termini (90 giorni) decorrono dalla data del superamento dello stesso.

I pagamenti verranno disposti mediante ordinativi direttamente esigibile presso il Tesoriere dell'Azienda, ovvero secondo una delle modalità richieste della Ditta.

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 sospensione dei pagamenti verrà notificata in via amministrativa.

ARTICOLO 17

PENALITA'

Il mancato rispetto dei tempi di consegna, installazione e collaudo, comporta l'applicazione di una penale minima di **€ 100,00** per ogni giorno solare di ritardo.

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 la Ditta 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 sulla Ditta.

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.

E' fatta comunque salva la facoltà per l'Azienda Sanitaria, quando l'importo complessivo delle penali superi il 10% del valore complessivo della fornitura, di risolvere il contratto addebitando nel qual caso alla Ditta il maggior onere conseguente all'acquisto sul libero mercato dei beni oggetto della presente fornitura e di cancellare la Ditta dall'elenco dei fornitori dell'Azienda Sanitaria per un periodo non inferiore ad anni uno e non superiore ad anni tre, nonché di incamerare la cauzione definitiva.

ARTICOLO 18

RISOLUZIONE DEL CONTRATTO

Il contratto si risolve con provvedimento motivato del Direttore Generale, e previa comunicazione alla Ditta dell'avvio del procedimento stesso, nei seguenti casi:

- a) in caso di mancata costituzione della garanzia di cui al precedente articolo 5.
- b) per mancata osservanza dei termini di consegna.
- c) Per gravi inadempienze, frode o altro, tali da giustificare l'immediata risoluzione del contratto.
- d) in caso mancata rispondenza dell'apparecchiatura 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, l'Azienda Sanitaria si riserva di chiedere la sostituzione o le modifiche necessarie per l'eliminazione del difetto riscontrato, o infine si riserva la facoltà di dichiarare risolto il contratto.
- e) in caso di cessazione dell'attività, in caso di cessione del contratto non conseguente alla cessione dell'azienda o del ramo di attività.
- f) in caso di concordato preventivo, di fallimento o di atti di sequestro o di pignoramento a carico della Ditta.
- g) In caso di subappalto senza l'autorizzazione dell'Azienda Sanitaria;
- h) Per motivate esigenze di pubblico interesse specificate nel provvedimento di risoluzione
- i) per motivate esigenze di pubblico interesse specificate nel provvedimento di risoluzione;

Al verificarsi delle sopra elencate ipotesi la risoluzione si verifica di diritto quando l'Azienda Sanitaria, concluso il relativo procedimento, deliberi di valersi della clausola risolutiva e di tale volontà ne darà comunicazione scritta alla Ditta.

Nei casi di risoluzione del contratto, la Ditta è tenuta al completo risarcimento di tutti i danni, diretti e indiretti che l'Azienda Sanitaria deve sopportare per il rimanente periodo contrattuale a seguito dell'affidamento, a trattativa privata, della fornitura ad altra ditta.

I rimborsi per i danni provocati e le penali inflitte, saranno trattenuti sulle fatture in pagamento e, ove queste non bastassero, sulla cauzione definitiva.

ARTICOLO 19

CLAUSOLA RISOLUTIVA ESPRESSA

In caso di ripetute inosservanze alle prescrizioni contrattuali ed in specie quelle riflettenti la qualità ed il termine di consegna, l'Azienda sanitaria avrà diritto di dichiarare risolto il contratto con sua deliberazione, senza diffida o altro atto giudiziale, provvedendo come meglio crederà per la continuazione della fornitura sino alla scadenza del termine di appalto, con obbligo per la Ditta decaduta di risarcire i danni economici e di sottostare a titolo di penale alla perdita della cauzione prestata.

ARTICOLO 20

CLAUSOLE LIMITATIVE DELLA PROPONIBILITA' DI ECCEZIONI

La Ditta non può opporre, ex art. 1462 del C.C. eccezioni al fine di evitare o ritardare le prestazioni dovute e disciplinate dal presente capitolato.

Tutte le riserve che la Ditta intende formulare a qualsiasi titolo devono essere avanzate mediante comunicazione scritta all'Azienda Sanitaria e documentate con l'analisi dettagliata delle somme di cui ritiene di aver diritto.

Detta comunicazione dovrà essere effettuata entro il termine di 15 giorni dall'emissione del documento contabile relativo al periodo al quale si riferisce la riserva.

Non esplicando le sue riserve nei modi e termini sopra indicati, la Ditta decade dal diritto di far valere le riserve stesse.

Le riserve che siano state presentate nei modi e nei termini sopraindicati saranno prese in esame dall'Azienda sanitaria che emanerà gli opportuni provvedimenti.

ARTICOLO 21

RESPONSABILITA' DELLA DITTA

La Ditta sottoposta a tutti gli obblighi previsti dalle norme vigenti in materia di lavoro, di assicurazioni sociali, risponde degli eventuali danni arrecati ai suoi collaboratori nella esecuzione degli adempimenti contrattuali, sollevando l'Azienda Sanitaria da qualsiasi responsabilità che al riguardo le fosse mossa.

ARTICOLO 22

CONTROVERSIE

Per la soluzione di controversie eventualmente insorte nel corso dell'esecuzione del contratto, sarà inizialmente tentata la composizione in via amministrativa. In caso di perdurante disaccordo, la risoluzione del contenzioso sarà affidata al competente Tribunale di Matera.

ARTICOLO 23

NORME DI RINVIO

Per quanto non previsto espressamente dal presente capitolato speciale o dagli altri documenti di gara, si rinvia alle disposizioni statali e regionali vigenti.

ALLEGATO 1

CONFIGURAZIONI E CARATTERISTICHE TECNICHE, OPERATIVE E FUNZIONALI MINIME - GRIGLIE DI VALUTAZIONE DELLE OFFERTE

CONFIGURAZIONI E CARATTERISTICHE TECNICHE, OPERATIVE E FUNZIONALI MINIME

DATI TECNICI

LOTTO 1:

N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI

Caratteristiche tecniche

- Elettrocardiografo portatile per l'acquisizione contemporanea di 12 derivazioni ECG.
- Dotato di monitor LCD retroilluminato ad alta risoluzione , di grandi dimensioni, per la visualizzazione di almeno 6 tracce ECG.
- Alimentazione: a batterie ricaricabili e a corrente di rete (220 V).
- Filtri: muscolare, algoritmo stabilizzazione linea di base, rete 50/60 Hz.
- Supporto memoria: floppy disk 3,5", hard disk ≥ 2 Gbyte.
- Stampanti: stampante termica o stampante Laser con possibilità di stampa fino a 12 derivazioni.
- Completo di carrello per alloggio elettrocardiografo e stampante con ruote antistatiche e braccio pantografo per sostegno cavo paziente.
- Completo di varie uscite esterne.

TEMPI DI CONSEGNA

La Ditta deve dichiarare in offerta il tempo di consegna massimo dell'apparecchiatura, decorrente dalla sottoscrizione del contratto. Il tempo di consegna è da intendersi come la consegna in disponibilità alla Azienda USL dell'apparecchiatura ai fini del collaudo dello stesso.

In ogni caso i tempi di consegna non devono essere superiori a 30 giorni dalla sottoscrizione del contratto.

LOTTO 2:

ECOCARDIOGRAFO

(CIG. 0132260865)

Caratteristiche tecniche

Ecocardiografo ad elevate prestazioni dotato di beamformer totalmente digitale e con sonde in multifrequenza, di ultimissima tecnologia e recentissima presentazione (non anteriore al 2004).

- **Piattaforma**

1. Almeno 2048 canali digitali attivi.
2. Elevato dynamic range (almeno 150 dB) interamente utilizzato e rappresentato a video.
3. Dotato di real time compound con più linee di vista in emissione.
4. Sistema ad alta ergonomia con monitor e tastiera liberamente orientabili indipendentemente.
5. Algoritmi intelligenti di elaborazione del segnale per la riduzione del rumore e degli artefatti.
6. Sistema di scansione lineare, settoriale elettr., microconvex, TEE.
7. Dotato di Doppler Pulsato, Continuo ed HPRF, Color Doppler e Power Angio.
8. Dotato di software per anatomical Mmode.
9. Monitor da almeno 17 pollici colore, non interfacciato.
10. Sistema dotato di software per analisi strain e strain rate.
11. Triplex mode (B mode, Color Doppler o Power Angio e Doppler pulsato in simultanea ed in tempo reale).
12. Zoom in tempo reale, su immagine congelata e zoom acustico (con zona dimensionabile e selezionabile dall'operatore). Dev'essere possibile l'ingrandimento anche sulle immagini provenienti da cine loop.
13. Doppia immagine sul monitor con tutte le sonde collegabili anche colore.
14. Archivio digitale di immagine integrato nello chassis macchina. Hard disk ad elevata capacità, disco magnetico ottico, CD masterizzatore; dev'essere possibile archiviare sull'Hard Disk sia immagine statiche che loop di immagini in vari formati pc (jpeg-avi, DICOM. ecc.).
15. Software di gestione delle immagini e dei reports integrato nella macchina,
16. porte digitale di connessione per immagini e reports.
17. Sistema dotato di almeno 3 connettori per sonde per esami 2D.
18. Modulo di armonica tissutale.
19. Modulo per esami con MdC in II armonica.
20. Sistema dotato di software per stress echo.
21. Software applicativo completo per tutti gli esami cardiovascolari con generazione di reports.
22. Programmi di ottimizzazione automatica immagine-colore. Doppler.
23. Calcoli automatici sul tracciato Doppler.
24. Elevato frame rate per immagine e colore.

- **Sonde**

1. Sonda lineare vascolare (3-12 MHz).
2. Sonda settoriale elettr. cardiologia per adulti (2-4 MHz)
3. Sonda settoriale elettr. cardiologia pediatrica (3-8 MHz).

- **Stampante**

1. Stampante bianco/nero
2. Stampante per immagini colore.

Garanzia “**integrale**” di almeno **24 mesi** a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

TEMPI DI CONSEGNA

La Ditta deve dichiarare in offerta il tempo di consegna massimo dell'apparecchiatura, decorrente dalla sottoscrizione del contratto. Il tempo di consegna è da intendersi come la consegna in disponibilità alla Azienda USL dell'apparecchiatura ai fini del collaudo dello stesso.

In ogni caso i tempi di consegna non devono essere superiori a 30 giorni dalla sottoscrizione del contratto.

LOTTO 3:

TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO

(CIG. 0132266d57)

Sistema di prova da sforzo computerizzato con le seguenti caratteristiche di minima.

- Sistema integrato su carrello dotato di monitor a colori ad alta risoluzione di almeno 15 pollici.
- Dotato di tastiera alfanumerica per inserimento dati ed anamnesi pazienti.
- Acquisizione in modalità wireless dell'ECG
- 2 trasmettitori telemetrici a 12 derivazioni per prove da sforzo in modalità wireless (massimo confort per il paziente)
- Dotato di stampante termica e/o laser per stampe su carta formato A4.
- Dotato di software diagnostico con almeno 9 programmi di prove da sforzo memorizzati.
- Dotato di hard disk interno di almeno 2 GB per memorizzare i tracciati.
- Dotato di possibilità di valutare il trend ST continuo, il livello ST e lo slope per i 12 complessi medi, di comparazione automatica fra complesso corrente e quello di riferimento.

Dotato della possibilità di rivedere l'intera prova memorizzata

Garanzia "**integrale**" di almeno **24 mesi** a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

La strumentazione deve essere conforme:

- alle norme generali per la sicurezza elettrica italiane ed internazionali, con particolare riferimento alle norme IEC 601-1/2/4, CEI 62-5, e particolari, 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, e dovrà possedere le dichiarazioni di conformità dei prodotti offerti rilasciati dall'Azienda Produttrice.

TEMPI DI CONSEGNA

La Ditta deve dichiarare in offerta il tempo di consegna massimo del sistema, decorrente dalla sottoscrizione del contratto. Il tempo di consegna è da intendersi come la consegna in disponibilità alla Azienda USL del sistema ai fini del collaudo dello stesso.

In ogni caso i tempi di consegna non devono essere superiori a 30 giorni dalla sottoscrizione del contratto.

LOTTO 4 :

POMPE AD INFUSIONE E A SIRINGA

POMPA AD INFUSIONE

Caratteristiche tecniche

- Velocità d'infusione da 0,1 a 999 ml/h
- Dose programmabile da 0,1 a 9999 ml
- Somministrazione a doppia via simultanea o alternata
- Alimentazione a rete o batteria ricaricabile
- Funzione scaricamento aria intrappolata nella cassetta.
- Sistema di sicurezza antiriflusso libero
- Asta portaflebo a 5 piedi.

POMPA A SIRINGA

Caratteristiche tecniche

- Alimentazione a batteria
- Velocità d'infusione 0,1-99,9 ml/h.
- Possibilità di modifiche della velocità senza il blocco della somministrazione.
- Display con visualizzazione del tipo e misura siringa, di velocità e volume dell'infusione in corso, dell'autonomia della batteria
- Sistemi di sicurezza: limiti di allarme pressione di occlusione, allarme ed interruzione di pompa dovuto a dosaggio non corretto.

Deve essere fornito completo di tutti gli accessori indispensabili al normale e corretto funzionamento, inclusi il manuale d'uso in lingua italiana.

Garanzia "**integrale**" di almeno **24 mesi** a decorrere dalla data del collaudo e di accettazione definitiva.

Deve essere conforme:

alle norme generali per la sicurezza elettrica italiane ed internazionali, con particolare

** Informazioni non indispensabili alla pubblicazione*

*Modello di formulario 1 – IT
55/85*

riferimento alle norme IEC 601-1/2/4, CEI 62-5, e particolari, 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, e dovrà possedere le dichiarazioni di conformità dei prodotti offerti rilasciati dall'Azienda Produttrice.

TEMPI DI CONSEGNA

La Ditta deve dichiarare in offerta il tempo di consegna massimo del sistema, decorrente dalla sottoscrizione del contratto. Il tempo di consegna è da intendersi come la consegna in disponibilità alla Azienda USL del sistema ai fini del collaudo dello stesso.

In ogni caso i tempi di consegna non devono essere superiori a 30 giorni dalla sottoscrizione del contratto.

LOTTO 5 : ATTREZZATURE INFORMATICHE

- 3 PC di ultima generazione collegati alla rete telematica ospedaliera

Aventi le seguenti caratteristiche minimali:

- Processore AMD Athlon 64 3500+, a 2200 MHz;
 - HD da 80 Gb, Serial ATA II
 - RAM: 1 Gb, DDR PC 3200
 - Lettore DVD/Masterizzatore CD-RW
 - 8 porte USB
 - Porta seriale e porta parallela
 - Monito da 17" LCD
 - Scheda di rete 10/100/1000
 - Tastiera e mouse cordless
 - Precaricamento sw antivirus
 - Sistema operativo Windows XP Pro
-
- STAMPANTE MULTIFUNZIONE LASER, FAX, FOTOCOPIATORE E SCANNER A COLORI

Aventi le seguenti caratteristiche minimali:

- Risoluzione massima 2400x600 dpi
- Velocità di stampa fino a 20 ppm (monocromatico)
- Memoria fino a 400 pg in invio/ricezione
- velocità modem a 14,400 bps
- Finoa 600 x 2400 dpi di scansione a risoluzione ottica
- USB.

LOTTO 6 : PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE

- 2 bilance pesa-persone + statimetro
- 3 sfigmomanometri
- 2 lettini per visite cardiologiche
- 1 sedia a rotelle
- 1 barella
- 1 pulsossimetro completo di sensore a dito per adulti, In grado di misurare rapidamente e con affidabilità la saturazione di Ossigeno (Sp O₂) e la frequenza del polso arterioso, Sp O₂: range 0-100%, Frequenza/pulsazioni: 25-250, Display: LCD retroilluminato con tracce per SpO₂ e frequenza, Batteria: pila alcaline o ricaricabili.
- 1 cronometro
- 1 diafanoscopio da parete (misure max 70x 42 cm)
- 1 armadietto per medicinali con incorporata cassetta di sicurezza per stupefacenti (misure max 90x45x180 cm)
- 1 carrello per l'urgenza (lunghezza max 70 cm),3 cassetti alti 15 cm, Struttura costruttiva parzialmente aperta per riporre la valigia di pronto soccorso, Asta portaflebo, Piano di lavoro con alzatine su 3 lati, Scomparto per bombola di ossigeno e apparecchio per la respirazione artificiale, Maniglia di spinta
- 1 carrello con due ripiani dotati di ringhierini di protezione (misure 70x50x80 h).

LOTTO 7 : ARREDI VARI

- ARTICOLO 1 - 1 tavolo porta computer (80x80x75 cm)
- ARTICOLO 2 - 1 scrivania per centralina telemetria (160x80x75)
- ARTICOLO 3 - 2 scrivanie più piccole (120x80x75)
- ARTICOLO 4 - 3 cassetiere a 3 cassetti
- ARTICOLO 5 - 2 poltrone direzionali per scrivania, su ruote, schienale con meccanismo oscillante, elevazione a gas, in pelle
- ARTICOLO 6 - 5 poltroncine ergonomiche, su ruote con schienale oscillante regolabile in altezza, con pompa a gas, in tessuto
- ARTICOLO 7 - 2 mobili spogliatoio 2 porte/2 posti (39x33x180)
- ARTICOLO 8 - 4 mobili spogliatoio ad una porta (36x33x180)
- ARTICOLO 9 - 14 sedie visitatori con struttura in acciaio e rivestimento in tessuto
- ARTICOLO 10 - 3 appendiabiti a colonna
- ARTICOLO 11 - 1 predellino in legno (misure indicative 45x45x25)
- ARTICOLO 12 - 2 scalette a 2 gradini
- ARTICOLO 13 - 1 paravento
- ARTICOLO 14 - 1 sgabello per operatore
- ARTICOLO 15 - 1 armadio metallico ad ante scorrevoli con due ripiani 180x45x200)
- ARTICOLO 16 - 1 armadio metallico più piccolo ad ante scorrevoli con due ripiani (80x40x200)
- ARTICOLO 17 - 1 libreria con 2 ante basse e 2 ripiani (misure max 72x35x180-190)
- ARTICOLO 18 - 2 mensole (60x30x2)
- ARTICOLO 19 - 1 classificatore in metallo a 4 cassetti per cartelle sospese (misure indicative 47x62x132)
- ARTICOLO 20 – Frigorifero di piccole dimensioni

Tutti gli arredi per ufficio dovranno avere spessore min. 2,5 cm con caratteristiche antiriflesso ed antigraffio, le bordature in ABS, i cassetti scorrevoli su cuscinetti, con serratura a blocco totale.

Gli armadi e classificatori metallici dovranno essere verniciati con resine epossidiche

Le misure sono indicative e possono subire variazioni in + o in – 5%

GRIGLIE DI VALUTAZIONE DELLE OFFERTE PER I LOTTI 1 E 2

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

ELEMENTO DI VALUTAZIONE PUNTI MAX

A) CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO MEDICO 55

B) SERVIZIO POST- VENDITA 5

C) CONDIZIONI ECONOMICHE DELLA FORNITURA 40

TOTALE 100

CRITERIO DI DETERMINAZIONE DEL PUNTEGGIO RELATIVO ALLE CARATTERISTICHE DEL DISPOSITIVO MEDICO

Alle caratteristiche del dispositivo medico relativo a ciascun lotto, verrà attribuito, un punteggio da determinarsi in base alla seguente ripartizione:

A. CARATTERISTICHE QUALITATIVE DEL DISPOSITIVO MEDICO MAX PUNTI 60

I 60 punti relativi alle caratteristiche tecnico-qualitative del dispositivo medico, sono

così ripartiti:

L'aggiudicazione dei lotti **1) E 2)** della fornitura avverrà con le modalità di cui all'art. 83 del D. Lgs 163/2006 e s.i.m. sulla base dei parametri del prezzo e della qualità di seguito riportati:

ELEMENTI DI VALUTAZIONE	Punti fino ad un max. di
LOTTO 1	
A) PARAMETRI QUALITA'	
Caratteristiche migliorative rispetto alle caratteristiche minimali – peculiarità delle attrezzature offerte, completezza di software e ulteriori sonde offerte	20
Qualità dell'immagine	6
Adattabilità alle esigenze del personale	10
Maggiore risoluzione del monitor	3
Funzionalità, praticità d'uso, sicurezza	8
Anno di immissione sul mercato delle attrezzature	3

TOTALE PUNTEGGIO QUALITA'	50
B) SERVIZIO POST- VENDITA	10
C) PREZZO OFFERTO	40
TOTALE	100

L'aggiudicazione dei lotti **2)** della fornitura avverrà con le modalità di cui all'art. 83 del D. Lgs 163/2006 e s.i.m. sulla base dei parametri del prezzo e della qualità di seguito riportati:

ECOCARDIOGRAFO: parametri qualitativi	Punti disponibili
Tecnologia: <ul style="list-style-type: none"> • Ergonomia • Canali digitali gestiti • Moduli opzionali supportati dal sistema • <i>Frame rate</i> • Monitor 	10
Qualità dell'immagine nelle modalità: <ul style="list-style-type: none"> • B-M Mode 	7
Qualità dell'immagine nelle modalità flussimetriche: <ul style="list-style-type: none"> • Doppler PW • Doppler CW • Color Doppler • Power Doppler 	6
Altre metodiche: <ul style="list-style-type: none"> • Seconda Armonica Tissutale • Armonica di contrasto • Doppler Tissutale • <i>Strain, Strain-Rate, IBS</i> 	6
Sonde: <ul style="list-style-type: none"> • Numero di frequenze selezionabili • Modalità operative • Caratteristiche peculiari 	5
<i>Work Station</i> Integrata: <ul style="list-style-type: none"> • Caratteristiche archivio • Caratteristiche Stress-Echo • Referto 	6

Caratteristiche migliorative	10
Totale	50
B) SERVIZIO POST- VENDITA	10
C) PREZZO OFFERTO	40
TOTALE	100

Criterio di determinazione del punteggio relativo alle caratteristiche del Servizio Post-vendita di cui al Punto B)

Caratteristica	Punti fino ad un max. di
Ulteriore garanzia oltre 24 mesi	5
Caratteristiche del servizio di assistenza tecnica (Tempi di intervento e tempi di ripristino dell'operatività dell'apparecchiatura, ubicazione della sede di assistenza tecnica ecc.)	3
Progetto del corso di formazione	2
TOTALE PUNTEGGIO SERVIZIO POST- VENDITA	10

Criterio di determinazione del punteggio relativo al prezzo di cui al Punto C)

Le Ditte dovranno indicare separatamente, pena l'esclusione, il costo dell'apparecchiatura proposta.

La Ditta che avrà offerto il costo più basso, riceverà il punteggio massimo di 50 punti.

Alle altre Ditte verrà attribuito un punteggio in proporzione lineare, secondo la formula:

$$\text{punteggio} = 40 \times P_{\min} / P$$

dove: P_{min}: prezzo minimo offerto

P: prezzo in valutazione

Si precisa che il punteggio verrà arrotondato per difetto, in caso di terza cifra decimale inferiore a 5; verrà invece arrotondato per eccesso in caso di terza cifra decimale superiore o pari a 5.

B. SERVIZIO POST- VENDITA MAX PUNTI 10

I cinque punti relativi al servizio post-vendita, sono così ripartiti:

a. Periodo di garanzia > 24 mesi punti 5

Ai fini dell'attribuzione del punteggio saranno presi in considerazione unicamente periodi suppletivi di garanzia = **o** > a sei mesi.

b. Tempo massimo di intervento su chiamata con contratto di manutenzione, migliorativo rispetto a quanto prescritto punti 1

c. Tempo massimo di intervento su chiamata senza contratto di manutenzione, migliorativo rispetto a quanto prescritto punti 1

c. Tempo massimo di ripristino, migliorativo rispetto a quanto prescritto punti 1



REGIONE BASILICATA
AZIENDA SANITARIA USL N°5

Viale dei Caduti, 29 - 75023 MONTALBANO JONICO (MT)

- Sito Web www.asl5.basilicata.it

- ☎ 0835/596.242 - Fax 0835/596.248-240-213

- cod. fisc. 90000170770 - Part. IVA 00254350770 -

ALLEGATO 2

U.O. ECONOMATO/PROVVEDITORATO

PROCEDURA APERTA PER L’AFFIDAMENTO DELLA FORNITURA DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI, PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE, ATTREZZATURE INFORMATICHE ED ARREDI DA DESTINARE ALLA U.O. DI CARDIOLOGIA RIABILITATIVA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI POLICORO.

lotto	apparecchiatura	Spesa complessiva
1	N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI	16.000,00
2	ECOCARDIOGRAFO (CIG. 0132260865)	100.000,00
3	TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO (CIG. 0132266D57)	25.000,00
4	POMPA AD INFUSIONE	2.000,00
5	ATTREZZATURE INFORMATICHE	9.500,00
6	PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE	4.580,00
7	ARREDI VARI	8.250,00

QUESTIONARI - DATI TECNICI

LOTTO 1:

N. 2 ELETTROCARDIOGRAFI

(CIG. 0132260865)

Caratteristiche tecniche

- Elettrocardiografo portatile per l'acquisizione contemporanea di 12 derivazioni ECG.
- Dotato di monitor LCD retroilluminato ad alta risoluzione , di grandi dimensioni, per la visualizzazione di almeno 6 tracce ECG.
- Alimentazione: a batterie ricaricabili e a corrente di rete (220 V).
- Filtri: muscolare, algoritmo stabilizzazione linea di base, rete 50/60 Hz.
- Supporto memoria: floppy disk 3,5", hard disk ≥ 2 Gbyte.
- Stampanti: stampante termica o stampante Laser con possibilità di stampa fino a 12 derivazioni.
- Completo di carrello per alloggiare elettrocardiografo e stampante con ruote antistatiche e braccio pantografo per sostegno cavo paziente.
- Completo di varie uscite esterne.

QUESTIONARIO

1. DITTA PRODUTTRICE: (nome e indirizzo completo) _____

2. DITTA DISTRIBUTRICE: _____

3. MODELLO: _____

4. ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DELL'ULTIMA VERSIONE: _____

1. **Modalità** **del** **funzionamento** **telemetrico** (descrivere):

2. **Numero e tipologia dei canali cardio-respiratori:** _____

5. **Numero e tipologia delle derivazioni canali ECG** _____

6. **Filtri** (descrivere): _____

7. **Modalità di rilevazione ECG** (descrivere): _____

8. Modalità di funzionamento del sistema:

- indossato direttamente sul paziente SI NO
- Funzionamento in telemetria SI NO
- Privo di parti di collegamento esterne SI NO
- Facilita la mobilità del soggetto SI NO
- ALTRO (descrivere): _____

9. Possibilità di futuri aggiornamenti delle funzioni e/o ampliamenti (descrivere): _____

10. Alimentazione:

Tipo di batteria (descrivere): _____

- batterie ricaricabili SI NO
- batterie non ricaricabili SI NO
- durata (autonomia di registrazione) SI NO
- ALTRO (descrivere): _____
- Indicatore del livello di carica della batteria SI NO OPZIONALE

20. Dotazioni a corredo del sistema:

- sistema telemetrico bi-direzionale per la visualizzazione e memorizzazione su PC a distanza dei segnali acquisiti SI NO
- Carrello
- ALTRO (descrivere): _____

21. Consolle (breve descrizione): _____

22. Altro (breve descrizione con riferimento ai punti sottoindicati:)

- a. Requisiti (Produttore, tipo di processore, capacità RAM, capacità Hard Disk, tipologia scheda video, tipologia scheda grafica, numero porte USB, masterizzatore CD-ROM, floppy drive, etc.)
- b. sistema operativo
- c. monitor colori LCD (numero di pollici etc.)
- d. stampante (Produttore, modalità di stampa, formato di stampa, tipologia

23. Tipologia del software per la gestione, il campionamento e l'analisi dei parametri registrati

(descrivere): _____

24. CONFORMITA' ALLE NORME DI SICUREZZA:

- CEI 62-5 (IEC 601-1)
- ALTRE (specificare) _____

25. CERTIFICAZIONE DI CONFORMITA' DEL PRODOTTO

- MARCHIO CE
- MARCHIO IMQ
- ALTRI MARCHI DI QUALITA' RILASCIATI DA ORGANISMI CERTIFICATORI EUROPEI

26. ACCESSORI IN DOTAZIONE DI SERIE: (descrivere): _____

27. CARATTERISTICHE E FUNZIONI PARTICOLARI PROPRIE DEL SISTEMA (descrivere):

Ogni caratteristica tecnica, misurabile o rilevabile, dichiarata nel questionario, dovrà essere dimostrata in fase di collaudo.

28. ALTRO (descrivere):

TIMBRO E FIRMA (a)

(Legale Rappresentante)

(a) firma 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, in corso di validità.

LOTTO 2:

ECOCARDIOGRAFO

(CIG. 0132260865)

Caratteristiche tecniche

Ecocardiografo ad elevate prestazioni dotato di beamformer totalmente digitale e con sonde in multifrequenza, di ultimissima tecnologia e recentissima presentazione (non anteriore al 2004).

- **Piattaforma**

25. Almeno 2048 canali digitali attivi.
26. Elevato dynamic range (almeno 150 dB) interamente utilizzato e rappresentato a video.
27. Dotato di real time compound con più linee di vista in emissione.
28. Sistema ad alta ergonomia con monitor e tastiera liberamente orientabili indipendentemente.
29. Algoritmi intelligenti di elaborazione del segnale per la riduzione del rumore e degli artefatti.
30. Sistema di scansione lineare, settoriale elettr., microconvex, TEE.
31. Dotato di Doppler Pulsato, Continuo ed HPRF, Color Doppler e Power Angio.
32. Dotato di software per anatomical Mmode.
33. Monitor da almeno 17 pollici colore, non interfacciato.
34. Sistema dotato di software per analisi strain e strain rate.
35. Triplex mode (B mode, Color Doppler o Power Angio e Doppler pulsato in simultanea ed in tempo reale).
36. Zoom in tempo reale, su immagine congelata e zoom acustico (con zona dimensionabile e selezionabile dall'operatore). Dev'essere possibile l'ingrandimento anche sulle immagini provenienti da cine loop.
37. Doppia immagine sul monitor con tutte le sonde collegabili anche colore.
38. Archivio digitale di immagine integrato nello chassis macchina. Hard disk ad elevata capacità, disco magnetico ottico, CD masterizzatore; dev'essere possibile archiviare sull'Hard Disk sia immagine statiche che loop di immagini in vari formati pc (jpeg-avi, DICOM. ecc.).
39. Software di gestione delle immagini e dei reports integrato nella macchina,
40. porte digitale di connessione per immagini e reports.
41. Sistema dotato di almeno 3 connettori per sonde per esami 2D.
42. Modulo di armonica tissutale.
43. Modulo per esami con MdC in II armonica.
44. Sistema dotato di software per stressecho.
45. Software applicativo completo per tutti gli esami cardiovascolari con generazione di reports.
46. Programmi di ottimizzazione automatica immagine-colore.Doppler.
47. Calcoli automatici sul tracciato Doppler.
48. Elevato frame rate per immagine e colore.

- **Sonde**
 4. Sonda lineare vascolare (3-12 MHz).
 5. Sonda settoriale elettr. cardiologia per adulti (2-4 MHz)
 6. Sonda settoriale elettr. cardiologia pediatria (3-8 MHz).

- **Stampante**
 3. Stampante bianco/nero
 4. Stampante per immagini colore.

QUESTIONARIO

1. **DITTA PRODUTTRICE:** (nome e indirizzo completo) _____

2. **DITTA DISTRIBUTTRICE:** _____

3. **MODELLO:** _____

4. **ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DELL'ULTIMA VERSIONE:** _____

5. **DIMENSIONI DELLO SCHERMO** (pollici) _____

6. DISPLAY A COLORI

PRESENTE

ASSENTE

7. CANALE ECG

7.1 DERIVAZIONI SELEZIONABILI _____

7.2 IMPEDENZA DI INGRESSO (Mohm): _____

7.3 LARGHEZZA DI BANDA (da Hz a Hz): _____

8. PIATTAFORMA

a. Requisiti (Produttore, tipo di processore, capacità RAM, capacità Hard Disk, tipologia scheda video, tipologia scheda grafica, numero porte USB, masterizzatore CD-ROM, floppy drive, etc.)

b. sistema operativo

* Informazioni non indispensabili alla pubblicazione

Modello di formulario 1 – IT
70/85

c. monitor (TIPOLOGIA numero di pollici etc.)

d. tastiera

e altro

9. Tipologia di software inclusi nell'offerta

9.1(descrivere): _____

9.2(descrivere): _____

10. Tipologia di software opzionali

10.1(descrivere): _____

11 PROTEZIONE DA SCARICHE DI DEFIBRILLAZIONE

PRESENTE

ASSENTE

Altro _____

12 ALLARME FREQUENZA

VISIVO

SONORO

ASSENTE

Altro _____

12. CANALE PRESSIONE

12.1 CAMPO DI MISURA (da mm di Hg a mm di Hg): _____

12.2 SENSIBILITA' (μ V/V/mm di Hg): _____

12.3 ZERO AUTOMATICO

PRESENTE

ASSENTE

* Informazioni non indispensabili alla pubblicazione

12.4 LARGHEZZA DI BANDA (da Hz a Hz): _____

12.5 ALLARME PRESSIONE

- VISIVO
- SONORO
- ASSENTE

Altro _____

13. INTERFACCIA PER SISTEMA CENTRALIZZATO:

- PRESENTE
- ASSENTE

Altro _____

14. INTERFACCIA PER COMPUTER

- PRESENTE
- ASSENTE

Altro _____

15. TIPOLOGIA STAMPANTE

- B/N
- COLORE

SISTEMA DI SCRITTURA: _____

VELOCITA' DI TRASCINAMENTO DELLA CARTA (mm/sec): _____

Altro _____

16. CARATTERISTICHE DI ALIMENTAZIONE:

16.1 TENSIONE (V): _____

16.2 FREQUENZA (Hz): _____

16.3 POTENZA ASSORBITA (VA): _____

Altro _____

17. ACCUMULATORI RICARICABILI

PRESENTI

ASSENTI

TIPO DI ACCUMULATORI: _____

AUTONOMIA (min o h): _____

TEMPO DI RICARICA (min o h) _____

Altro _____

18. CARATTERISTICHE COSTRUTTIVE

18.1 DIMENSIONI (Larghezza x altezza x profondità in mm): _____

18.2 PESO (kg): _____

Altro _____

19. CONFORMITA' ALLE NORME DI SICUREZZA:

CEI 62-5 (IEC 601-1)

CEI 62-18

ALTRE (specificare) _____

Altro _____

20. CERTIFICAZIONE DI CONFORMITA' DEL PRODOTTO

MARCHIO CE

MARCHIO IMQ

ALTRI MARCHI DI QUALITA' RILASCIATI DA ORGANISMI CERTIFICATORI EUROPEI

Altro _____

21. ACCESSORI IN DOTAZIONE DI SERIE:

22. CARATTERISTICHE E FUNZIONI PARTICOLARI PROPRIE DELLA STRUMENTAZIONE (descrivere):

23. SONDE

7. Sonda lineare vascolare (3-12 MHz).
8. Sonda settoriale elettr. cardiologia per adulti (2-4 MHz)
9. Sonda settoriale elettr. cardiologia pediatrica (3-8 MHz).

24. ALTRO

Ogni caratteristica tecnica, misurabile o rilevabile, dichiarata nel questionario, dovrà essere dimostrata in fase di collaudo.

TIMBRO E FIRMA (a)

(Legale Rappresentante)

(a) firma 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, in corso di validità.

LOTTO 3:

TAPIS-ROULANT DIAGNOSTICO

(CIG. 0132266D57)

Sistema di prova da sforzo computerizzato con le seguenti caratteristiche di minima.

- Sistema integrato su carrello dotato di monitor a colori ad alta risoluzione di almeno 15 pollici.
- Dotato di tastiera alfanumerica per inserimento dati ed anamnesi pazienti.
- Acquisizione in modalità wireless dell'ECG
- 2 trasmettitori telemetrici a 12 derivazioni per prove da sforzo in modalità wireless (massimo confort per il paziente)
- Dotato di stampante termica e/o laser per stampe su carta formato A4.
- Dotato di software diagnostico con almeno 9 programmi di prove da sforzo memorizzati.
- Dotato di hard disk interno di almeno 2 GB per memorizzare i tracciati.
- Dotato di possibilità di valutare il trend ST continuo, il livello ST e lo slope per i 12 complessi medi, di comparazione automatica fra complesso corrente e quello di riferimento.

Dotato della possibilità di rivedere l'intera prova memorizzata

1. DITTA PRODUTTRICE: _____

2. DITTA DISTRIBUTTRICE: _____

3. MODELLO: _____

4. ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DELL'ULTIMA VERSIONE: _____

1.1. Modalità operativa: _ Automatica _ Semiautomatica _ Manuale

1.2. Display grafico

1.2.1. Tipologia: _ LCD _ CRT _ Altro (Specificare):

1.2.2. Dimensione: _____ (pollici)

1.2.3. Colore : _ sì _ no

1.2.4. Visualizzazione stato macchina con autotest _ NO _ SI

1.2.5. Visualizzazione tracce ECG selezionate _ NO _ SI

1.2.6. Visualizzazione dei valori di impostazione del defibrillatore _ NO _ SI

1.2.7. Visualizzazione di frequenza cardiaca _ NO _ SI

2. Sezione ECG

2.1. Numero DERIVAZIONI: _

2.2. Numero di TRASMETTITORI ECG : _____

5. SEZIONE SOFTWARE

5.1 Tipo di software

5.2 N. Programmi

4. SEZIONE REGISTRATORE, ALLARMI E MEMORIZZAZIONE DATI

4.1. Modalità partenza registratore : _ manuale _ automatico su allarme _ entrambe

4.2. Velocità di stampa del tracciato(mm/sec): min.: _____ Max.: _____

4.3 Possibilità di stampa di trend: _ NO _ SI

4.4. Capacità massima memorizzazione : _____

4.5 Durata memorizzazione evento: _____ (min)

5.6 Stampa dei rapporti _ NO _ SI

5. STAMPANTE:

5.1 _ PRESENTE _ ASSENTE

5.2 _ INTERNA _ ESTERNA

5.3 TIPOLOGIA DI STAMPA: _ TERMICA _ GETTO D'INCHIOSTRO _ ALTRO

6. CONNETTIBILITA' A PC PER IL TRASFERIMENTO DATI _ NO _ SI

Se SI, specificare: _ PORTA INFRAROSSI _ CAVO USB _ ALTRO (specificare)

7. CONFORMITA' ALLE NORME DI SICUREZZA:

CEI 62-5 (IEC 601-1)

CEI 62-13 (IEC 601-2-4)

ALTRE (specificare) _____

8. CERTIFICAZIONE DI CONFORMITA' DEL PRODOTTO

- MARCHIO CE
- MARCHIO IMQ
- ALTRI MARCHI DI QUALITA' RILASCIATI DA ORGANISMI CERTIFICATORI EUROPEI

9. ACCESSORI IN DOTAZIONE DI SERIE: (descrivere): _____

10. CARATTERISTICHE E FUNZIONI PARTICOLARI PROPRIE DELLA STRUMENTAZIONE (descrivere):

Ogni caratteristica tecnica, misurabile o rilevabile, dichiarata nel questionario, dovrà essere dimostrata in fase di collaudo.

TIMBRO E FIRMA (a)

(Legale Rappresentante)

a) firma 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, in corso di validità.

LOTTO 4 :

POMPE AD INFUSIONE E A SIRINGA

POMPA AD INFUSIONE

Caratteristiche tecniche

- Velocità d'infusione da 0,1 a 999 ml/h
- Dose programmabile da 0,1 a 9999 ml
- Somministrazione a doppia via simultanea o alternata
- Alimentazione a rete o batteria ricaricabile
- Funzione scaricamento aria intrappolata nella cassetta.
- Sistema di sicurezza antiriflusso libero
- Asta portaflebo a 5 piedi.

POMPA A SIRINGA

Caratteristiche tecniche

- Alimentazione a batteria
- Velocità d'infusione 0,1-99,9 ml/h.
- Possibilità di modifiche della velocità senza il blocco della somministrazione.
- Display con visualizzazione del tipo e misura siringa, di velocità e volume dell'infusione in corso, dell'autonomia della batteria
- Sistemi di sicurezza: limiti di allarme pressione di occlusione, allarme ed interruzione di pompa dovuto a dosaggio non corretto.

1. DITTA PRODUTTRICE: _____

2. DITTA DISTRIBUTTRICE: _____

3. MODELLO: _____

4. ANNO DI IMMISSIONE SUL MERCATO DELL'ULTIMA VERSIONE: _____

5. TIPO

A GOCCE

* Informazioni non indispensabili alla pubblicazione

PERISTALTICA

VOLUMETRICA

6. INFUSIONE

6.1 VELOCITA' (ml/h) _____

6.2 ACCURATEZZA (%) _____

6.3 PRESSIONE (Pa) _____

7. VELOCITA' KVO (ml/h) _____

8. LUNGHEZZA SET (cm) _____

9. ALLARMI

RAGGIUNGIMENTO DEL VOLUME DA INFONDERE

BOLLE D'ARIA

ERRATA VELOCITA' DI INFUSIONE

OCCLUSIONE DEI CANALI

CONTENITORE VUOTO

VARIAZIONE DI PRESSIONE

SPORTELLO APERTO

INSUFFICIENTE LIVELLO DI CARICA DELLA BATTERIA

INTERRUZIONE DI RETE

ALTRO _____

10. POSSIBILITA' DI EFFETTUARE MICRONFUSIONE

SI

NO

11. PRESENZA DI MONITORAGGIO

SI

NO

12. PRESENZA DI CONTROLLI A MICROPROCESSORE

SI

NO

13. PRESENZA DI PROGRAMMA DI AUTODIAGNOSI

SI

NO

14. ACCUMULATORI

14.1 AUTONOMIA (min o h): _____

14.2 TEMPO DI RICARICA (min o h): _____

15. PIANTANA (descrivere) _____

16.	ACCESSORI	IN	DOTAZIONE	DI	SERIE:
-----	-----------	----	-----------	----	--------

17. CARATTERISTICHE E FUNZIONI PARTICOLARI PROPRIE DELL'APPARECCHIATURA (descrivere):

18. CARATTERISTICHE COSTRUTTIVE

18.1 DIMENSIONI (Larghezza x altezza x profondità in mm): _____

18.2 PESO (kg): _____

19. CONFORMITA' ALLE NORME DI SICUREZZA:

- CEI 62-5 (IEC 601-1)
- CEI 62-16
- ALTRE (specificare) _____

20. CERTIFICAZIONE DI CONFORMITA' DEL PRODOTTO

- MARCHIO CE
- "AUTOCERTIFICAZIONE" DI QUALITA'
- MARCHIO IMQ
- ALTRI MARCHI DI QUALITA' RILASCIATI DA ORGANISMI CERTIFICATORI EUROPEI

Ogni caratteristica tecnica, misurabile o rilevabile, dichiarata nel questionario, dovrà essere dimostrata in fase di collaudo.

TIMBRO E FIRMA (a)

(Legale Rappresentante)

(a) firma 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, in corso di validità.

LOTTO 6 : PICCOLE ATTREZZATURE SANITARIE

- 2 bilance pesa-persone + statimetro
- 3 sfigmomanometri
- 2 lettini per visite cardiologiche
- 1 sedia a rotelle
- 1 barella
- 1 pulsossimetro completo di sensore a dito per adulti
- 1 cronometro
- 1 diafanoscopio da parete (misure max 70x 42 cm)
- 1 armadietto per medicinali con incorporata cassetta di sicurezza per stupefacenti (misure max 90x45x180 cm)
- 1 carrello per l'urgenza (lunghezza max 70 cm)
- 1 carrello con due ripiani dotati di ringhierini di protezione (misure 70x50x80 h).
- 1 frigorifero di piccole dimensioni

LOTTO 7: ARREDI VARI

- 1 tavolo porta computer (80x80x75 cm)
- 1 scrivania per centralina telemetria (160x80x75)
- 2 scrivanie più piccole (120x80x75)
- 3 cassettiere a 3 cassette
- 2 poltrone per scrivania
- 5 poltroncine ergonomiche
- 2 mobili spogliatoio 2 porte/2 posti (39x33x180)
- 4 mobili spogliatoio ad una porta (36x33x180)
- 14 sedie
- 3 appendiabiti
- 1 predellino in legno (misure indicative 45x45x25)
- 2 scalette a 2 gradini
- 1 paravento
- 1 sgabello per operatore
- 1 armadio metallico ad ante scorrevoli con due ripiani 180x45x200)
- 1 armadio metallico più piccolo ad ante scorrevoli con due ripiani (80x40x200)
- 1 libreria con 2 ante basse e 2 ripiani (misure max 72x35x180-190)
- 2 mensole (60x30x2)
- 1 classificatore in metallo a 4 cassette per cartelle sospese (misure indicative 47x62x132)
- 1 sistema Hi-Fi con altoparlanti ubicati in palestra, sala d'attesa ed accettazione.

ALLEGATO 3 DI CUI ALLA BUSTA B.4

SCHEMA INFORMATIVA

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' COSTRUTTIVA ALLA NORMATIVA VIGENTE

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

APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI ED ATTREZZATURE

_ legale rappresentante

Il sottoscritto _ responsabile d'azienda

DITTA
.

SEDE Via. cap.
.

DICHIARA

• sotto la propria responsabilità, che le apparecchiature ed attrezzature sotto indicate:

TIPOLOGIA, PRODUTTORE (PRIMO; EFFETTIVO), MODELLO, CODICE CIVAB, ANNO
DI IMMISSIONE SUL MERCATO NAZIONALE

1.

2.

3.

4.

in riferimento all'offerta n. _____ del ____/____/____

• sono fornite in ottemperanza a quanto prescritto dal D.Lgs 626/94 e successive
modificazioni, con particolare riferimento all'art. 6 "**Obblighi dei progettisti, dei
fabbricanti, dei fornitori e degli installatori**".

• la macchina ed attrezzatura è stata realizzata in ottemperanza alle disposizioni del
DPR 547/55, (se applicabile)

• la macchina in riferimento risponde alla **Direttiva CEE 336/89** sulla **Compatibilità
Elettromagnetica**, recepita con **D.Lgs n. 615 del 12/11/1996**;

* Informazioni non indispensabili alla pubblicazione

- la macchina in riferimento alla “**Direttiva Macchine**” **89/392/CEE**, recepita con **DPR**

459/96:

rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da Allegato

Il A della 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**, recepita con **D.Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46:**

rientra, per cui si allega la documentazione di conformità CE resa come da Allegato

Il – 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.

- Inoltre è rispondente alle seguenti normative tecniche di sicurezza elettrica

CEI 62-5 (IEC 601-1) Norme generali

CEI 66.5 (EN 61010) Norme particolari

CEI. Altre Norme generali

CEI. Norme particolari

MARCHI DI QUALITA'

altre norme

• In caso di aggiudicazione la ditta s'impegna a:

fornire manuale in lingua italiana per operatore, secondo prescrizioni EN 292 ed art. 37

del D.Lds 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

DATA _____

TIMBRO E FIRMA (a)

(Legale Rappresentante)

(a) firma 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, in corso di validità.